Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme
10. Revision – BMGF-Version 2017

SYSTEMATISCHES VERZEICHNIS

ICD-10 BMGF 2017

© Weltgesundheitsorganisation 1992

Der Generaldirektor der Weltgesundheitsorganisation hat die Übersetzungsrechte für eine deutschsprachige Ausgabe an das Deutsche Institut für medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) vergeben, das für die Übersetzung allein verantwortlich ist.

Die deutschsprachige Ausgabe der ICD-10 WHO 2016 enthält alle offiziellen Änderungen der WHO, die ab dem 01.01.2016 gültig sind, und wurde vom Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) im Auftrag des deutschen Bundesministeriums für Gesundheit herausgegeben.

Die vorliegende Ausgabe für die Republik Österreich (ICD-10 BMGF 2017) wurde auf der Grundlage der von DIMDI zur Verfügung gestellten Dateien erarbeitet.

IMPRESSUM

**Herausgeber, Medieninhaber und Hersteller:**
Bundesministerium für Gesundheit und Frauen
Radetzkystraße 2
1030 Wien
OID 1.2.40.0.34.5.171

**Die Erarbeitung dieser Unterlage erfolgte im Rahmen des Projekts**
"Leistungsorientierte Krankenanstaltenfinanzierung (LKF)"

**Projektleitung:**
Mag. Gerhard Embacher (BMGF)

**Projektteam BMGF:**
Wolfgang Bartosik
Dr. Peter Brosch, Abteilungsleiter
Gertrud Fritz
Mag. Simona Iskra
Mag. Walter Sebek, Stv. Abteilungsleiter

**Koordination medizinische Dokumentation:**
Dr. Andreas Egger, LKF-Hotline (BMGF)

**Ökonometeamm:**
Mag. Gerhard Gretzl, Gesamt-Projektkoordination (SOLVE-Consulting)
Dr. Gerhard Renner (SOLVE-Consulting)

**Ärzte team:**
Prim. Dr. Ludwig Neuner (LKH Freistadt)
Experten aus den medizinischen Fächern

**Statistik:**
Prof. DI Dr. Karl P. Pfeiffer (FH Joanneum Graz)

**Software-Entwicklung:**
DI Bernhard Pesec (dohealth)

Wien, im November 2016
Inhalt

Inhalt ......................................................................................................................................... 5
Vorwort .................................................................................................................................... 14
Bearbeitungshinweise ............................................................................................................. 16
Dreistellige allgemeine Systematik ....................................................................................... 19
Vierstellige ausführliche Systematik .................................................................................... 70
Kapitel I Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99) ......................... 71
  Infektiöse Darmkrankheiten (A00-A09) ........................................................................... 71
  Tuberkulose (A15-A19) ...................................................................................................... 75
  Bestimmte bakterielle Zoonosen (A20-A28) ................................................................. 78
  Sonstige bakterielle Krankheiten (A30-A49) ................................................................ 80
  Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden (A50-A64).... 85
  Sonstige Spirochätenkrankheiten (A65-A69) ................................................................... 89
  Sonstige Krankheiten durch Chlamydien (A70-A74) .................................................. 91
  Rickettsiosen (A75-A79) ............................................................................................... 92
  Virusinfektionen des Zentralnervensystems (A80-A89) .............................................. 93
  Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten und virale hämorrhagische Fieber  
    (A92-A99) ..................................................................................................................... 95
  Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind  
    (B00-B09) .................................................................................................................... 97
  Virushepatitis (B15-B19) .............................................................................................. 100
  HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit] (B20-B24) ....................... 101
  Sonstige Viruskrankheiten (B25-B34) .......................................................................... 102
  Mykosen (B35-B49) ....................................................................................................... 104
  Protozoenkrankheiten (B50-B64) ................................................................................. 108
  Helminthosen (B65-B83) .............................................................................................. 110
  Pedikulose [Läusebefall], Akarinose [Milbenbefall] und sonstiger Parasitenbefall der  
    Haut (B85-B89) .......................................................................................................... 114
  Folgezustände von infektiösen und parasitären Krankheiten (B90-B94) ...................... 116
  Bakterien, Viren und sonstige Infektionserreger als Ursache von Krankheiten, die in  
    anderen Kapiteln klassifiziert sind (B95-B98) .......................................................... 116
  Sonstige Infektionskrankheiten (B99-B99) .................................................................... 118
Kapitel II Neubildungen (C00-D48) .................................................................................... 119
  Bösartige Neubildungen (C00-C97) .............................................................................. 121
  Bösartige Neubildungen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx (C00-C14) ......... 121
  Bösartige Neubildungen der Verdauungsgänge (C15-C26) ......................................... 125
  Bösartige Neubildungen der Atmungsgänge und sonstiger intrathorakaler Organe  
    (C30-C39) .................................................................................................................... 128
Inhalt

Bösartige Neubildungen des Knochens und des Gelenkknorpels (C40-C41) .......................................................... 130
Melanom und sonstige bösartige Neubildungen der Haut (C43-C44) ................................................................. 131
Bösartige Neubildungen des mesothelialen Gewebes und des Weichteilgewebes (C45-C49) .................................................. 132
Bösartige Neubildungen der Brustdrüse [Mamma] (C50-C50) ................................................................................. 134
Bösartige Neubildungen der weiblichen Genitalorgane (C51-C58) ............................................................................. 134
Bösartige Neubildungen der männlichen Genitalorgane (C60-C63) ...................................................................... 136
Bösartige Neubildungen der Harnorgane (C64-C68) ............................................................................................... 137
Bösartige Neubildungen des Auges, des Gehirns und sonstiger Teile des Zentralnervensystems (C69-C72) .................................................................................................................. 137
Bösartige Neubildungen der Schilddrüse und sonstiger endokriner Drüsen (C73-C75) .. 139
Bösartige Neubildungen ungenau bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen (C76-C80) ................................................................................................................... 140
Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet (C81-C96) ............................................................................... 141
Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen (C97-C97) .... 147
In-situ-Neubildungen (D00-D09) .......................................................................................................................... 147
Gutartige Neubildungen (D10-D36) ......................................................................................................................... 150
Neubildungen unsicherer oder unbekannter Verhaltens (D37-D48) ........................................................................ 159

Kapitel III Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D50-D89) ............................................................................. 164
Alimentäre Anämien (D50-D53)........................................................................................................................................ 164
Hämolytische Anämien (D55-D59)................................................................................................................................... 165
Aplastische und sonstige Anämien (D60-D64) .................................................................................................................. 168
Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen (D65-D69) .................................................. 169
Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe (D70-D77) .................. 172
Bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D80-D89) ..................................................................... 175

Kapitel IV Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90) .......... 178
Krankheiten der Schilddrüse (E00-E07) ..................................................................................................................... 178
Diabetes mellitus (E10-E14) .................................................................................................................................... 181
Sonstige Störungen der Blutglukose-Regulation und der inneren Sekretion des Pankreas (E15-E16) .......................................................................................................................... 183
Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen (E20-E35) ................................................................................................. 184
Mangelernährung (E40-E46) ................................................................................................................................... 189
Sonstige alimentäre Mangelzustände (E50-E64) ........................................................................................................... 190
Adipositas und sonstige Übergewicht (E65-E68) ......................................................................................................... 193
Stoffwechselstörungen (E70-E90) .......................................................................................................................... 194

Kapitel V Psychische und Verhaltensstörungen (F00-F99) .................................................. 202
Organische, einschließlich symptomatischer psychischer Störungen (F00-F09)........... 202
Psychische und Verhaltensstörungen durch psychotrope Substanzen (F10-F19) ............. 207
Schizophrenie, schizotype und wahnhafte Störungen (F20-F29) .................................. 210
Affektive Störungen (F30-F39) ...................................................................................... 214
Neurotische, Belastungs- und somatoforme Störungen (F40-F48) .................................. 219
Verhaltensauffälligkeiten mit körperlichen Störungen und Faktoren (F50-F59) .............. 226
Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen (F60-F69) ...................................................... 231
Intelligenzminderung (F70-F79) ....................................................................................... 237
Entwicklungsstörungen (F80-F89) .................................................................................. 239
Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend (F90-F98) ........................................................................................................................................ 243
Nicht näher bezeichnete psychische Störungen (F99-F99) ............................................... 248
Kapitel VI Krankheiten des Nervensystems (G00-G99) ................................................... 249
Entzündliche Krankheiten des ZentralnervenSystems (G00-G09) .................................. 249
Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen (G10-G14) ......... 253
Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen (G20-G26) ......................... 254
Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems (G30-G32) ............................. 256
Demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems (G35-G37) ......................... 257
Episodische und paroxysmale Krankheiten des Nervensystems (G40-G47) ................. 258
Krankheiten von Nerven, Nervenwurzeln und Nervenplexus (G50-G59) .................... 261
Polyneuropathien und sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems (G60-G64) 264
Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels (G70-G73) .... 265
Zerebrale Lähmung und sonstige Lähmungssyndrome (G80-G83) ............................... 267
Sonstige Krankheiten des Nervensystems (G90-G99) .................................................... 269
Kapitel VII Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde (H00-H59) ............. 272
Affektionen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita (H00-H06) ............... 272
Affektionen der Konjunktiva (H10-H13) ......................................................................... 275
Affektionen der Sklera, der Hornhaut, der Iris und des Ziliarkörpers (H15-H22) ........... 276
Affektionen der Linse (H25-H28) .................................................................................... 279
Affektionen der Aderhaut und der Netzhaut (H30-H36) ................................................. 281
Glaukom (H40-H42) ........................................................................................................ 284
Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels (H43-H45) ........................................... 285
Affektionen des N. opticus und der Sehbahn (H46-H48) ................................................ 286
Affektionen der Augenmuskeln, Störungen der Blickbewegungen sowie
Akkomodationsstörungen und Refraktionsfehler (H49-H52) ......................................... 287
Selbstörungen und Blindheit (H53-H54) ........................................................................ 288
Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde (H55-H59) ................. 290
Kapitel VIII Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes (H60-H95) .................... 292
Krankheiten des äußeren Ohres (H60-H62) .................................................................... 292
Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes (H65-H75) ........................................ 294
Krankheiten des Innenohres (H80-H83) ........................................................................ 296
Sonstige Krankheiten des Ohres (H90-H95) ............................................................... 298

Kapitel IX Krankheiten des Kreislaufsystems (I00-I99) ................................................. 300
Akutes rheumatisches Fieber (I00-I02) ........................................................................... 300
Chronische rheumatische Herzkrankheiten (I05-I09) .................................................... 301
Hypertonie [Hochdruckkrankheit] (I10-I15) ..................................................................... 303
Ischämische Herzkrankheiten (I20-I25) ......................................................................... 304
Pulmonale Herzkrankheit und Krankheiten des Lungenkreislaufes (I26-I28) .............. 307
Sonstige Formen der Herzkrankheit (I30-I52) ............................................................... 307
Zerebrovaskuläre Krankheiten (I60-I69) ...................................................................... 316
Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren (I70-I79) ....................................... 319
Krankheiten der Venen, der Lymphgefäße und der Lymphknoten, anderenorts nicht
klassifiziert (I80-I89) .................................................................................................. 323
Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems (I95-I99) .... 326

Kapitel X Krankheiten des Atmungssystems (J00-J99) .................................................. 328
Akute Infektionen der oberen Atemwege (J00-J06) ...................................................... 329
Grippe und Pneumonie (J09-J18) .................................................................................. 332
Sonstige akute Infektionen der unteren Atemwege (J20-J22) ....................................... 336
Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege (J30-J39) ............................................... 337
Chronische Krankheiten der unteren Atemwege (J40-J47) ......................................... 341
Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen (J60-J70) .......................................... 343
Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane, die hauptsächlich das Interstitium betreffen (J80-J84) ................................................................. 346
Purulente und nekrosierende Krankheitszustände der unteren Atemwege (J85-J86) .... 347
Sonstige Krankheiten der Pleura (J90-J94) ................................................................. 347
Sonstige Krankheiten des Atmungssystems (J95-J99) ................................................. 348

Kapitel XI Krankheiten des Verdauungssystems (K00-K93) ......................................... 351
Krankheiten der Mundhöhle, der Speicheldrüsen und der Kiefer (K00-K14) .............. 351
Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Duodenum (K20-K31) ............... 361
Krankheiten der Appendix (K35-K38) ....................................................................... 364
Hernien (K40-K46) ...................................................................................................... 365
Nichtinfektiöse Enteritis und Koliitis (K50-K52) ......................................................... 369
Sonstige Krankheiten des Darmes (K55-K64) ............................................................... 370
Krankheiten des Peritoneums (K65-K67) ..................................................................... 375
Krankheiten der Leber (K70-K77) .............................................................................. 376
Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas (K80-K87) .......... 379
Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems (K90-K93) ...................................... 382
Kapitel XII Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L00-L99).......................... 385
  Infektionen der Haut und der Unterhaut (L00-L08)........................................ 386
  Bullöse Dermatosen (L10-L14)............................................................................. 388
  Dermatitis und Ekzem (L20-L30)........................................................................ 389
  Papulosquamöse Hautkrankheiten (L40-L45)...................................................... 393
  Urtikaria und Erythem (L50-L54)........................................................................ 395
  Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59).... 396
  Krankheiten der Hautanhangsgebilde (L60-L75)............................................... 397
  Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L80-L99)............................. 400

Kapitel XIII Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes
(M00-M99) .................................................................................................................... 405
  Infektiöse Arthropathien (M00-M03)................................................................. 407
  Entzündliche Polyarthopathien (M05-M14)...................................................... 408
  Arthrose (M15-M19).............................................................................................. 411
  Sonstige Gelenkkrankheiten (M20-M25)............................................................... 413
  Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)............................................ 416
  Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M54)................................. 419
  Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M43)............................... 419
  Spondylopathien (M45-M49)................................................................................ 421
  Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M50-M54).................. 422
  Krankheiten der Muskeln (M60-M63)................................................................. 424
  Krankheiten der Synovialis und der Sehnen (M65-M68).................................... 426
  Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes (M70-M79).................................. 427
  Veränderungen der Knochendichte und -struktur (M80-M85)............................ 430
  Sonstige Osteopathien (M86-M90)...................................................................... 433
  Chondropathien (M91-M94).................................................................................. 434
  Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M95-M99) 436

Kapitel XIV Krankheiten des Urogenitalsystems (N00-N99)............................. 438
  Glomeruläre Krankheiten (N00-N08)................................................................. 438
  Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten (N10-N16)............................................ 441
  Niereninsuffizienz (N17-N19).............................................................................. 444
  Urolithiasis (N20-N23)...................................................................................... 445
  Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters (N25-N29).............................. 446
  Sonstige Krankheiten des Harnsystems (N30-N39).......................................... 448
  Krankheiten der männlichen Genitalorgane (N40-N51).................................... 451
  Krankheiten der Mamma [Brustdrüse] (N60-N64)............................................. 454
  Entzündliche Krankheiten der weiblichen Beckenorgane (N70-N77).................. 455
Nichtentzündliche Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes (N80-N98) .................. 457
Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems (N99-N99) ............................................. 465

Kapitel XV Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O00-O99) ......................... 466
Schwangerschaft mit abortivem Ausgang (O00-O08) ..................................................... 466
Ödeme, Proteinurie und Hypertonie während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O10-O16) ................................................................. 470
Sonstige Krankheiten der Mutter, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind (O20-O29) ................................................................. 471
Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Fetus und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungs- und Wochenbettkomplikationen (O30-O48) ................. 474
Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung (O60-O75) ................................ 480
Entbindung (O80-O84) .................................................................................................. 486
Komplikationen, die vorwiegend im Wochenbett auftreten (O85-O92) ....................... 488
Sonstige Krankheitszustände während der Gestationsperiode, die anderenorts nicht klassifiziert sind (O94-O99) ................................................................. 491

Kapitel XVI Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96) ........................................................................................................ 494
Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Faktoren und durch Komplikationen bei Schwangerschaft, Wehentätigkeit und Entbindung (P00-P04) ............ 494
Störungen im Zusammenhang mit der Schwangerschaftsdauer und dem fetalen Wachstum (P05-P08) .......................................................... 498
Geburtstrauma (P10-P15) .......................................................................................... 499
Krankheiten des Atmungs- und Herz-Kreislaufsystems, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P20-P29) ................................................................. 501
Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P35-P39) ................................ 504
Hämorrhagische und hämatologische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen (P50-P61) ................................................................. 505
Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind (P70-P74) ................................................................. 508
Krankheiten des Verdauungssystems beim Fetus und Neugeborenen (P75-P78) .... 509
Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut und der Temperaturregulation beim Fetus und Neugeborenen (P80-P83) ................................................................. 510
Sonstige Störungen, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P90-P96) .... 511

Kapitel XVII Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99) ......................................................................................... 513
Angeborene Fehlbildungen des Nervensystems (Q00-Q07) ........................................ 513
Angeborene Fehlbildungen des Auges, des Ohres, des Gesichtes und des Halses (Q10-Q18) ......................................................................................... 516
Angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems (Q20-Q28) .................................. 519
Angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems (Q30-Q34) .................................. 524
Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte (Q35-Q37) ......................................................... 525
Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems (Q38-Q45) ........................................ 526
Angeborene Fehlbildungen der Genitalorgane (Q50-Q56) .......................................................... 530
Angeborene Fehlbildungen des Harnsystems (Q60-Q64) ............................................................ 533
Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems (Q65-Q79) .............. 535
Sonstige angeborene Fehlbildungen (Q80-Q89) .......................................................................... 542
Chromosomenanomalien, anderenorts nicht klassifiziert (Q90-Q99) ......................................... 546

Kapitel XVII Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99) .................................................................................... 549
Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen (R00-R09) ................. 550
Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen (R10-R19) .................... 553
Symptome, die die Haut und das Unterhautgewebe betreffen (R20-R23) .............................. 554
Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen (R25-R29) ......... 556
Symptome, die das Harnsystem betreffen (R30-R39) ................................................................. 557
Symptome, die das Erkennungs- und Wahrnehmungsvermögen, die Stimmung und das Verhalten betreffen (R40-R46) .......................................................... 558
Symptome, die die Sprache und die Stimme betreffen (R47-R49) ........................................... 560
Allgemeinsymptome (R50-R69) ............................................................................................... 561
Abnorme Blutuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R70-R79) .................. 566
Abnorme Urinuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R80-R82) ................. 568
Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei der Untersuchung anderer Körperflüssigkeiten, Substanzen und Gewebe (R83-R89) .................................................. 569
Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei bildgebender Diagnostik und Funktionsprüfungen (R90-R94) ................................................................. 571
Ungenau bezeichnete und unbekannte Todesursachen (R95-R99) ......................................... 572

Kapitel XIX Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98) .................................................................................................................. 574
Verletzungen des Kopfes (S00-S09) .......................................................................................... 577
Verletzungen des Halses (S10-S19) .......................................................................................... 581
Verletzungen des Thorax (S20-S29) ......................................................................................... 584
Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend, der Lendenwirbelsäule und des Beckens (S30-S39) .................................................................................................. 587
Verletzungen der Schulter und des Oberarmes (S40-S49) ........................................................ 591
Verletzungen des Ellenbogens und des Unterarmes (S50-S59) .............................................. 594
Verletzungen des Handgelenkes und der Hand (S60-S69) ...................................................... 597
Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels (S70-S79) .................................................... 600
Verletzungen des Knie- und des Unterschenkels (S80-S89) .................................................. 602
Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes (S90-S99) .................................................... 605
Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T07) ....................................... 607
Verletzungen nicht näher bezeichneter Teile des Rumpfes, der Extremitäten oder anderer Körperregionen (T08-T14) .................................................................................................................. 612
Folgen des Eindringens eines Fremdkörpers durch eine natürliche Körperöffnung (T15-T19) .............................................................................................................. 616
Verbrennungen oder Verätzungen (T20-T32)........................................................................... 617
Verbrennungen oder Verätzungen der äußeren Körperoberfläche, Lokalisation bezeichnet (T20-T25) ............................................................................................................ 617
Verbrennungen oder Verätzungen, die auf das Auge und auf innere Organe begrenzt sind (T26-T28).................................................................................................................. 620
Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen (T29-T32) .......................................................................................................... 621
Erfrickerungen (T33-T35) ........................................................................................................ 622
Vergiftungen durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen (T36-T50). 624
Toxische Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen (T51-T65) .................................................................................................................... 630
Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen (T66-T78) ...... 634
Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas (T79-T79) .............................................. 637
Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88) ........................................................................... 639
Folgen von Verletzungen, Vergiftungen und sonstigen Auswirkungen äußerer Ursachen (T90-T98) .............................................................................................................. 647
Kapitel XXa Exogene Noxen – Ätiologie (901-999)............................................................ 650
Exogene Noxen – Ätiologie (901-999) .................................................................................. 650
Kapitel XXI Faktoren, die den Gesundheitszustand beeinflussen und zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führen (Z00-Z99) ........................................................ 652
Personen, die das Gesundheitswesen zur Untersuchung und Abklärung in Anspruch nehmen (Z00-Z13) .............................................................................................................. 652
Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken hinsichtlich übertragbarer Krankheiten (Z20-Z29) .................................................................................................................... 657
Personen, die das Gesundheitswesen im Zusammenhang mit Problemen der Reproduktion in Anspruch nehmen (Z30-Z39) ........................................................................... 660
Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke spezifischer Maßnahmen und zur medizinischen Betreuung in Anspruch nehmen (Z40-Z54) .............................................. 662
Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund sozioökonomischer oder psychosozialer Umstände (Z55-Z65) .................................................................................... 667
Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen (Z70-Z76) .................................................................................................................... 667
Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund der Familien- oder Eigenanamnese und bestimmte Zustände, die den Gesundheitszustand beeinflussen (Z80-Z99) ........................................................................... 670
Kapitel XXII Schlüsselnummern für besondere Zwecke (U00-U85) ................................. 679
Vorläufige Zuordnungen für Krankheiten mit unklarer Ätiologie und nicht belegte Schlüsselnummern (U00-U49)............................................................................................. 679
Infektionserreger mit Resistenz gegen bestimmte Antibiotika und Chemotherapeutika (U82-U85) ................................................................. 680

Anhang A ............................................................................................................................. 682

Ergänzungen für die Qualitätsberichterstattung und die Plausibilitätsprüfung in österreichischen Krankenanstalten .............................................................. 683

Erfassung des Tumorstadiums nach UICC beim kolorektalen Karzinom ...................... 684
Erfassung des Schweregrades bei Linksherzinsuffizienz und COPD ............................ 687
Erfassung der Information „im stationären Aufenthalt erworben“ bei Pneumonien .......... 688
5-Steller für neonatologische/pädiatrische Intensiveinheiten ....................................... 689
Revisionsgründe in der Endoprothetik ........................................................................... 690

Anhang B ............................................................................................................................. 692

Einführung ......................................................................................................................... 693
Bericht über die Internationale Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten ................................................................. 696
Definitionen ....................................................................................................................... 709
 Morphologie der Neubildungen ....................................................................................... 713
Vorwort


Die bundeseinheitliche Erfassung von nach der ICD-10 codierten Diagnosen ist eine wesentliche Grundlage für die Abgeltung stationärer Krankenhausaufenthalte im Rahmen der LKF. Die in den Rahmen der Diagnosen- und Leistungsberichte erhobenen Diagnosedaten stellen darüber hinaus eine wesentliche Datenquelle für statistische Analysen zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens und der Häufigkeit bestimmter Krankheiten dar und bilden eine unverzichtbare Grundlage für die Versorgungsforschung und die regionale und überregionale Bedarfsplanung.


Besonderer Dank gilt allen, die in den österreichischen Krankenanstalten mit der Diagnosenkodierung und der Datenqualitätssicherung befasst sind und durch ihr Zutun und ihr Engagement die Erstellung der Diagnosen- und Leistungsberichte ermöglichen, sowie all jenen, die zur Weiterentwicklung der Dokumentationsgrundlagen beitragen.
Bearbeitungshinweise

Die vorliegende **ICD-10 BMGF 2017** ist ab dem Berichtsjahr 2017 für die Diagnosedokumentation in österreichischen Krankenanstalten heranzuziehen.


Die **ICD-10 BMGF 2017** basiert auf der deutschsprachigen **ICD-10 WHO 2016** des deutschen Instituts für medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) und berücksichtigt die WHO-Updates bis einschließlich 2016.

Die für die Qualitätsberichterstattung und Plausibilitätsprüfung in österreichischen Krankenanstalten erforderlichen Ergänzungen der Dokumentation wurden in die vorliegende Fassung integriert und sind in Anhang A dargestellt:

- Erfassung des Tumorstadiums nach UICC beim kolorektalen Karzinom (C18 bis C20)
- Erfassung des Schweregrades bei der Linksherzinsuffizienz (I50.1) und der COPD (J44) entsprechend der ICD-10 GM des DIMDI
- Erfassung der Information „im stationären Aufenthalt erworben“ bei Pneumonien (A48, J10 bis J18)
- Erfassung von 5-Stellern auf neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten
- Erfassung der Revisionsgründe in der Endoprothetik

In der 4-stelligen Systematik wird an den entsprechenden Stellen auf eine Codierung nach Anhang A hingewiesen.

Die bereits aus der **ICD-10 BMSG 2001** bekannten und für die Anwendung in Österreich erforderlichen Anpassungen gegenüber der WHO-Version des DIMDI wurden übernommen:

- Differenzierte Anwendung des Kapitels XXI und Kennzeichnung einzelner Codes als !-Schlüsselnummern oder #-Schlüsselnummern

Die folgenden Ausführungen erläutern diese für die Anwendung in Österreich erforderlichen Anpassungen gegenüber der WHO-Version im Detail.

Gemäß der Grundforderung, die ICD-10 in der international verbindlichen Form einzuführen, wurden die Hauptkapitel I bis XIX inhaltlich nicht verändert.

Im Kapitel XXI „Faktoren, die den Gesundheitszustand beeinflussen und zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führen“ wird die Gruppe Z55-Z65 „Personen mit potenziellen Gesundheitsrisiken auf Grund sozioökonomischer und psychosozialer Umstände“ nicht verwendet.

Die bei einigen Schlüsselnummern der ICD-10 vorgenommene Unterscheidung der Schlüsselnummern in Kreuz-Schlüsselnummern (z. B. A02.2†) und Stern-Schlüsselnummern (z. B. G01*) wurde beibehalten. Eine vollständige Auflistung sämtlicher in der ICD-10 BMGF 2017 explizit angeführten Stern-Kreuz-Kombinationen ist in der Datei „STERNKR.dat“ dargestellt.

Die nachfolgend beschriebene Kennzeichnung bestimmter Schlüsselnummern als Ausrufezeichen- und Nummernzeichen-Schlüsselnummern weist auf einen eingeschränkten Einsatzbereich der gekennzeichneten Codes bei der Codierung im Rahmen der stationären Versorgung hin.


Ergänzend zum SYSTEMATISCHEN VERZEICHNIS der ICD-10 BMGF 2017 steht auch ein ALPHABETISCHES VERZEICHNIS zur Verfügung.

Das ALPHABETISCHE VERZEICHNIS enthält die Bezeichnungen aller in Österreich codierbaren Diagnosen sowie die aus der entsprechenden ASCII-Datei des DIMDI übernommenen dazugehörigen Synonyme in alphabetischer Sortierung samt Codes.

Das SYSTEMATISCHER VERZEICHNIS enthält die 3-stellige und 4-stellige Systematik sowie die beiden Anhänge A und B. Anhang A beinhaltet die für die Qualitätsberichterstattung und Plausibilitätsprüfung in österreichischen Krankenanstalten erforderlichen Ergänzungen. Anhang B beinhaltet allgemeine Informationen über die ICD-10 wie die Einführung, der Bericht über die Internationale Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten, die Definitionen sowie die Klassifikation der Morphologie der Neubildungen.

Die für die Dokumentation in den österreichischen Krankenanstalten relevanten Codierhinweise sowie eine kurze Darstellung von Struktur und Aufbau der ICD-10 finden sich im HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION.
Das ALPHABETISCHE VERZEICHNIS, das SYSTEMATISCH VERZEICHNIS sowie das
HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION können auf der Internet-Homepage des
BMGF eingesehen und abgerufen werden (http://www.bmgf.gv.at).

Für die Bereitstellung der für die Bearbeitung benutzten Dateien ist dem DIMDI zu danken.
Ein besonderer Dank gilt Frau Mag. Gudrun Spitzwieser für die Unterstützung bei der Aufbe-
reitung der Dateien und die Adaptierung für die Anwendung in Österreich.

Bei einem so umfangreichen Werk können Layout- und Bearbeitungsfehler trotz aller Sorgfält
nicht vermieden werden. Wir ersuchen darum, Hinweise auf Fehler sowie Verbesserungs-
möglichkeiten und sonstige Anregungen an das Bundesministerium für Gesundheit und
Frauen, Gruppe I/C, Radetzkystr. 2, 1030 Wien; E-Mail: LKF-Hotline@bmgf.gv.at zu richten.
Dreistellige allgemeine Systematik
Kapitel I
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)

Infektiöse Darmkrankheiten (A00-A09)

A00 Cholera
A01 Typhus abdominalis und Paratyphus
A02 Sonstige Salmonelleninfektionen
A03 Shigellose [Bakterielle Ruhr]
A04 Sonstige bakterielle Darminfektionen
A05 Sonstige bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen, anderenorts nicht klassifiziert
A06 Amöbiasis
A07 Sonstige Darmkrankheiten durch Protozoen
A08 Virusbedingte und sonstige näher bezeichnete Darminfektionen
A09 Sonstige Gastroenteritis und Kolitis infektiösen und nicht näher bezeichneten Ursprungs

Tuberkulose (A15-A19)

A15 Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert
A16 Tuberkulose der Atmungsorgane, weder bakteriologisch noch histologisch gesichert
A17† Tuberkulose des Nervensystems
A18 Tuberkulose sonstiger Organe
A19 Miliartuberkulose

Bestimmte bakterielle Zoonosen (A20-A28)

A20 Pest
A21 Tularämie
A22 Anthrax [Milzbrand]
A23 Brucellose
A24 Rotz [Malleus] und Melioidose [Pseudorotz]
A25 Rattenbisskrankheiten
A26 Erysipeloid
A27 Leptospirose
A28 Sonstige bakterielle Zoonosen, anderenorts nicht klassifiziert

Sonstige bakterielle Krankheiten (A30-A49)

A30 Lepra [Aussatz]
A31 Infektion durch sonstige Mykobakterien
A32 Listeriose
A33 Tetanus neonatorum
A34 Tetanus während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes
A35 Sonstiger Tetanus
A36 Diphtherie
A37 Keuchhusten
A38 Scharlach
A39 Meningokokkeninfektion
A40 Streptokokkensepsis
A41 Sonstige Sepsis
A42 Aktinomykose
A43 Nokardiose
ICD-10 BMGF 2017  Dreistellige allgemeine Systematik

A44  Bartonellose
A46  Erysipel [Wundrose]
A48  Sonstige bakterielle Krankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
A49  Bakterielle Infektion nicht näher bezeichneter Lokalisation

Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden (A50-A64)
A50  Syphilis connata
A51  Frühsyphilis
A52  Spät.syphilis
A53  Sonstige und nicht näher bezeichnete Syphilis
A54  Gonokokkeninfektion
A55  Lymphogranuloma inguinale (venereum) durch Chlamydien
A56  Sonstige durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydienerkrankheiten
A57  Ulcus molle (venereum)
A58  Granuloma venereum (inguinale)
A59  Trichomoniasis
A60  Infektionen des Anogenitalbereiches durch Herpesviren [Herpes simplex]
A63  Sonstige vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragene Krankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
A64  Durch Geschlechtsverkehr übertragene Krankheiten, nicht näher bezeichnet

Sonstige Spirochätenkrankheiten (A65-A69)
A65  Nichtvenerische Syphilis
A66  Frambösie
A67  Pinta [Carate]
A68  Rückfallfieber
A69  Sonstige Spirochäteninfektionen

Sonstige Krankheiten durch Chlamydien (A70-A74)
A70  Infektionen durch Chlamydia psittaci
A71  Trachom
A74  Sonstige Krankheiten durch Chlamydien

Rickettsiosen (A75-A79)
A75  Fleckfieber
A77  Zeckenbissfieber [Rickettsiosen, durch Zecken übertragen]
A78  Q-Fieber
A79  Sonstige Rickettsiosen

Virusinfektionen des Zentralnervensystems (A80-A89)
A80  Akute Poliomyelitis [Spinale Kinderlähmung]
A81  Atypische Virusinfektionen des Zentralnervensystems
A82  Tollwut [Rabies]
A83  Virusenzephalitis, durch Moskitos [Stechmücken] übertragen
A84  Virusenzephalitis, durch Zecken übertragen
A85  Sonstige Virusenzephalitis, anderenorts nicht klassifiziert
A86  Virusenzephalitis, nicht näher bezeichnet
A87  Virusmeningitis
A88  Sonstige Virusinfektionen des Zentralnervensystems, anderenorts nicht klassifiziert
A89  Virusinfektion des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten und virale hämorrhagische Fieber (A90-A99)
A92 Sonstige durch Moskitos [Stechmücken] übertragene Viruskrankheiten
A93 Sonstige durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
A94 Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheit, nicht näher bezeichnet
A95 Gelbfieber
A96 Hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren
A97 Dengue
A98 Sonstige hämorrhagische Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
A99 Nicht näher bezeichnete hämorrhagische Viruskrankheit

Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind (B00-B09)
B00 Infektionen durch Herpesviren [Herpes simplex]
B01 Varizellen [Windpocken]
B02 Zoster [Herpes zoster]
B03 Pocken
B04 Affenpocken
B05 Masern
B06 Röteln [Rubeola] [Rubella]
B07 Viruswarzen
B08 Sonstige Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind, anderenorts nicht klassifiziert
B09 Nicht näher bezeichnete Virusinfektion, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet ist

Virushepatitis (B15-B19)
B15 Akute Virushepatitis A
B16 Akute Virushepatitis B
B17 Sonstige akute Virushepatitis
B18 Chronische Virushepatitis
B19 Nicht näher bezeichnete Virushepatitis

HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit] (B20-B24)
B20 Infektions- und parasitäre Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B21 Bösartige Neubildungen infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B22 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B23 Sonstige Krankheitszustände infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B24 Nicht näher bezeichnete HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]

Sonstige Viruskrankheiten (B25-B34)
B25 Zytomegalie
B26 Mumps
B27 Infektions- Mononukleose
B30 Viruskonjunktivitis
B33 Sonstige Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
B34 Viruskrankheit nicht näher bezeichnete Lokalisation
Mykosen (B35-B49)
- B35 Dermatophytose [Tinea]
- B36 Sonstige oberflächliche Mykosen
- B37 Kandidose
- B38 Kokzidioidomykose
- B39 Histoplasmose
- B40 Blastomykose
- B41 Parakokzidioidomykose
- B42 Sporotrichose
- B43 Chromomykose und chromomykotischer Abszess
- B44 Aspergillose
- B45 Kryptokokkose
- B46 Zygomycose
- B47 Myzetom
- B48 Sonstige Mykosen, anderenorts nicht klassifiziert
- B49 Nicht näher bezeichnete Mykose

Protozoenkrankheiten (B50-B64)
- B50 Malaria tropica durch Plasmodium falciparum
- B51 Malaria tertiana durch Plasmodium vivax
- B52 Malaria quartana durch Plasmodium malariae
- B53 Sonstige parasitologisch bestätigte Malaria
- B54 Malaria, nicht näher bezeichnet
- B55 Leishmaniose
- B56 Afrikanische Trypanosomiasis
- B57 Chagas-Krankheit
- B58 Toxoplasmose
- B59† Pneumozystose (J17.3*)
- B60 Sonstige Protozoenkrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
- B64 Nicht näher bezeichnete Protozoenkrankheit

Helminthosen (B65-B83)
- B65 Schistosomiasis [Bilharziose]
- B66 Befall durch sonstige Trematoden [Egel]
- B67 Echinokokkose
- B68 Taeniasis
- B69 Zystizerkose
- B70 Diphyllolothriose und Sparganose
- B71 Befall durch sonstige Zestoden
- B72 Drakunkulose
- B73 Onchozerkose
- B74 Filariosis
- B75 Trichinellose
- B76 Hakenwurm-Krankheit
- B77 Askaridose
- B78 Strongyloidiasis
- B79 Trichuriasis
- B80 Enterobiasis
- B81 Sonstige intestine Helminthesen, anderenorts nicht klassifiziert
- B82 Nicht näher bezeichnete intestinaler Parasitismus
- B83 Sonstige Helminthesen
Pedikulose [Läusebefall], Akarinose [Milbenbefall] und sonstiger Parasitenbefall der Haut (B85-B89)
B85 Pedikulose [Läusebefall] und Phthiriasis [Filzläusebefall]
B86 Skabies
B87 Myiasis
B88 Sonstiger Parasitenbefall der Haut
B89 Nicht näher bezeichnete parasitäre Krankheit

Folgezustände von infektiösen und parasitären Krankheiten (B90-B94)
B90 Folgezustände der Tuberkulose
B91 Folgezustände der Poliomyelitis
B92 Folgezustände der Lepra
B94 Folgezustände sonstiger und nicht näher bezeichneter infektiöser und parasitärer Krankheiten

Bakterien, Viren und sonstige Infektionserreger als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind (B95-B98)
B95 Streptokokken und Staphylokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96 Sonstige näher bezeichnete Bakterien als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97 Viren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B98 Sonstige näher bezeichnete infektiöse Erreger als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind

Sonstige Infektionskrankheiten (B99-B99)
B99 Sonstige und nicht näher bezeichnete Infektionskrankheiten

Kapitel II
Neubildungen (C00-D48)

Bösartige Neubildungen (C00-C97)

Bösartige Neubildungen an genau bezeichneten Lokalisationen, als primär festgestellt oder vermutet, ausgenommen lymphatisches, blutbildendes und verwandtes Gewebe (C00-C75)

Bösartige Neubildungen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx (C00-C14)
C00 Bösartige Neubildung der Lippe
C01 Bösartige Neubildung des Zungengrundes
C02 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Zunge
C03 Bösartige Neubildung des Zahnfleisches
C04 Bösartige Neubildung des Mundbodens
C05 Bösartige Neubildung des Gaumens
C06 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Mundes
C07 Bösartige Neubildung der Parotis
C08 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter großer Speicheldrüsen
Bösartige Neubildungen der Tonsille
C09 Bösartige Neubildung der Tonsille
C10 Bösartige Neubildung des Oropharynx
C11 Bösartige Neubildung des Nasopharynx
C12 Bösartige Neubildung des Recessus piriformis
C13 Bösartige Neubildung des Hypopharynx
C14 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneten Lokalisationen der Lippe, der Mundöhle und des Pharynx

Bösartige Neubildungen der Verdaungsorgane (C15-C26)
C15 Bösartige Neubildung des Ösophagus
C16 Bösartige Neubildung des Magens
C17 Bösartige Neubildung des Dünndarmes
C18 Bösartige Neubildung des Kolons
C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang
C20 Bösartige Neubildung des Rektums
C21 Bösartige Neubildung des Anus und des Analkanals
C22 Bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge
C23 Bösartige Neubildung der Gallenblase
C24 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Gallenwege
C25 Bösartige Neubildung des Pankreas
C26 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichnete Verdaungsorgane

Bösartige Neubildungen der Atmungsorgane und sonstiger intrathorakaler Organe (C30-C39)
C30 Bösartige Neubildung der Nasenhöhle und des Mittelohres
C31 Bösartige Neubildung der Nasennebenhöhlen
C32 Bösartige Neubildung des Larynx
C33 Bösartige Neubildung der Trachea
C34 Bösartige Neubildung der Bronchien und der Lunge
C35 Bösartige Neubildung des Thymus
C36 Bösartige Neubildung des Herzens, des Mediastinums und der Pleura
C37 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneten Lokalisationen des Atemorgans und sonstiger intrathorakaler Organe

Bösartige Neubildungen des Knochens und des Gelenkknorpels (C40-C41)
C40 Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels der Extremitäten
C41 Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels sonstiger und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

Melanom und sonstige bösartige Neubildungen der Haut (C43-C44)
C43 Bösartiges Melanom der Haut
C44 Sonstige bösartige Neubildungen der Haut

Bösartige Neubildungen des mesothelialen Gewebes und des Weichteilgewebes (C45-C49)
C45 Mesotheliom
C46 Kaposi-Sarkom [Sarcoma idiopathicum multiplex haemorrhagicum]
C47 Bösartige Neubildung der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems
C48 Bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums
C49 Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe
Bösartige Neubildungen der Brustdrüse [Mamma] (C50-C50)
C50 Bösartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma]

Bösartige Neubildungen der weiblichen Genitalorgane (C51-C58)
C51 Bösartige Neubildung der Vulva
C52 Bösartige Neubildung der Vagina
C53 Bösartige Neubildung der Cervix uteri
C54 Bösartige Neubildung des Corpus uteri
C55 Bösartige Neubildung des Uterus, Teil nicht näher bezeichnet
C56 Bösartige Neubildung des Ovars
C57 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneten weiblichen Genitalorgane
C58 Bösartige Neubildung der Plazenta

Bösartige Neubildungen der männlichen Genitalorgane (C60-C63)
C60 Bösartige Neubildung des Penis
C61 Bösartige Neubildung der Prostata
C62 Bösartige Neubildung des Hodens
C63 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneten männlichen Genitalorgane

Bösartige Neubildungen der Harnorgane (C64-C68)
C64 Bösartige Neubildung der Niere, ausgenommen Nierenbecken
C65 Bösartige Neubildung des Nierenbeckens
C66 Bösartige Neubildung des Ureters
C67 Bösartige Neubildung der Harnblase
C68 Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneten Harnorgane

Bösartige Neubildungen des Auges, des Gehirns und sonstiger Teile des Zentralnervensystems (C69-C72)
C69 Bösartige Neubildung des Auges und der Augenanhangsgebilde
C70 Bösartige Neubildung der Meningen
C71 Bösartige Neubildung des Gehirns
C72 Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems

Bösartige Neubildungen der Schilddrüse und sonstiger endokriner Drüsen (C73-C75)
C73 Bösartige Neubildung der Schilddrüse
C74 Bösartige Neubildung der Nebenniere
C75 Bösartige Neubildung sonstiger endokriner Drüsen und verwandter Strukturen

Bösartige Neubildungen ungenau bezeichnet, sekundärer und nicht näher bezeichneten Lokalisationen (C76-C80)
C76 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichnet der Lokalisationen
C77 Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der Lymphknoten
C78 Sekundäre bösartige Neubildung der Atmungs- und Verdauungsorgane
C79 Sekundäre bösartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen
C80 Bösartige Neubildung ohne Angabe der Lokalisation
Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet (C81-C96)

C81  Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose]
C82  Follikuläres Lymphom
C83  Nicht follikuläres Lymphom
C84  Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
C85  Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
C86  Weitere spezifizierte T/NK-Zell-Lymphome
C88  Bösartige immunproliferative Krankheiten
C90  Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen
C91  Lymphatische Leukämie
C92  Myeloische Leukämie
C93  Monozytenleukämie
C94  Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps
C95  Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C96  Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes

Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen (C97-C97)

C97  Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen

In-situ-Neubildungen (D00-D09)

D00  Carcinoma in situ der Mundhöhle, des Ösophagus und des Magens
D01  Carcinoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Verdauungsorgane
D02  Carcinoma in situ des Mittelohres und des Atmungssystems
D03  Melanoma in situ
D04  Carcinoma in situ der Haut
D05  Carcinoma in situ der Brustdrüse [Mamma]
D06  Carcinoma in situ der Cervix uteri
D07  Carcinoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Genitalorgane
D09  Carcinoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Lokalisationen

Gutartige Neubildungen (D10-D36)

D10  Gutartige Neubildung des Mundes und des Pharynx
D11  Gutartige Neubildung der großen Speicheldrüsen
D12  Gutartige Neubildung des Kolons, des Rektums, des Analkanals und des Anus
D13  Gutartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Teile des Verdauungssystems
D14  Gutartige Neubildung des Mittelohres und des Atmungssystems
D15  Gutartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter intrathorakaler Organe
D16  Gutartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels
D17  Gutartige Neubildung des Fettgewebes
D18  Hämagiomi und Lymphangiomi, jede Lokalisation
D19  Gutartige Neubildung des mesothelialen Gewebes
D20  Gutartige Neubildung des Weichteilgewebes des Retroperitoneums und des Peritoneums
D21  Sonstige gutartige Neubildungen des Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe
D22  Melanozytenävus
D23  Sonstige gutartige Neubildungen der Haut
D24  Gutartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma]
D25  Leiomyom des Uterus
D26  Sonstige gutartige Neubildungen des Uterus
D27  Gutartige Neubildung des Ovars
D28  Gutartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneten weiblichen Genitalorgane
D29  Gutartige Neubildung der männlichen Genitalorgane
D30  Gutartige Neubildung der Harnorgane
D31  Gutartige Neubildung des Auges und der Augenanhangsgebilde
D32  Gutartige Neubildung der Meningen
D33  Gutartige Neubildung des Gehirns und anderer Teile des Zentralnervensystems
D34  Gutartige Neubildung der Schilddrüse
D35  Gutartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichnetender endokriner Drüsen
D36  Gutartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens (D37-D48)
D37  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Mundhöhle und der Verdauungsorgane
D38  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Mittelohres, der Atmungsorgane und der intrathorakalen Organe
D39  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der weiblichen Genitalorgane
D40  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der männlichen Genitalorgane
D41  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Harnorgane
D42  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Meningen
D43  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Gehirns und des Zentralnervensystems
D44  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der endokrinen Drüsen
D45  Polycythaemia vera
D46  Myelodysplastische Syndrome
D47  Sonstige Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
D48  Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

Kapitel III
Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D50-D89)

Alimentäre Anämien (D50-D53)
D50  Eisenmangelanämie
D51  Vitamin-B₁₂-Mangelanämie
D52  Folsäure-Mangelanämie
D53  Sonstige alimentäre Anämien

Hämolytische Anämien (D55-D59)
D55  Anämie durch Enzymdefekte
D56  Thalassämie
D57  Sichelzellenkrankheiten
D58  Sonstige hereditäre hämolytische Anämien
D59  Erworbene hämolytische Anämien

- 28 -
Aplastische und sonstige Anämien (D60-D64)

D60 Erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie] [pure red cell aplasia]
D61 Sonstige aplastische Anämien
D62 Akute Blutzellsanämie
D63* Anämie bei chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
D64 Sonstige Anämien

Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen (D65-D69)

D65 Disseminierte intravasale Gerinnung [Defibrinationssyndrom]
D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel
D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel
D68 Sonstige Koagulopathien
D69 Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen

Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe (D70-D77)

D70 Agranulozytose
D71 Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten
D72 Sonstige Krankheiten der Leukozyten
D73 Krankheiten der Milz
D74 Methämoglobinämie
D75 Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
D76 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Beteiligung des lymphoreti kulären Gewebes und des retikulohistiozytären Systems
D77* Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D80-D89)

D80 Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel
D81 Kombinierte Immundefekte
D82 Immundefekt in Verbindung mit anderen schweren Defekten
D83 Varia ble Immundefekt [common variable immunodeficiency]
D84 Sonstige Immundefekte
D86 Sarkoidose
D89 Sonstige Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, anderenorts nicht klassifiziert

Kapitel IV
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)

Krankheiten der Schilddrüse (E00-E07)

E00 Angeborenes Jodmangelsyndrom
E01 Jodmangelbedingte Schilddrüsenschäden und verwandte Zustände
E02 Subklinische Jodmangel-Hypothyreose
E03 Sonstige Hypothyreose
E04 Sonstige nichttoxische Struma
E05 Hyperthyreose [Thyreotoxikose]
E06 Thyreoiditis
E07 Sonstige Krankheiten der Schilddrüse
Diabetes mellitus (E10-E14)
E10 Diabetes mellitus, Typ 1
E11 Diabetes mellitus, Typ 2
E12 Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]
E13 Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus
E14 Nicht näher bezeichnete Diabetes mellitus

Sonstige Störungen der Blutglukose-Regulation und der inneren Sekretion des Pankreas (E15-E16)
E15 Hypoglykämisches Koma, nichtdiabetisch
E16 Sonstige Störungen der inneren Sekretion des Pankreas

Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen (E20-E35)
E20 Hypoparathyreoidismus
E21 Hyperparathyreoidismus und sonstige Krankheiten der Nebenschilddrüse
E22 Überfunktion der Hypophyse
E23 Unterfunktion und andere Störungen der Hypophyse
E24 Cushingsyndrom
E25 Adrenogenitale Störungen
E26 Hyperaldosteronismus
E27 Sonstige Krankheiten der Nebenniere
E28 Ovarielle Dysfunktion
E29 Testikuläre Dysfunktion
E30 Pubertasstörungen, anderenorts nicht klassifiziert
E31 Polyglanduläre Dysfunktion
E32 Krankheiten des Thymus
E33 Sonstige endokrine Störungen
E35* Störungen der endokrinen Drüsen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Mangelernährung (E40-E46)
E40 Kwashiorkor
E41 Alimentärer Marasmus
E42 Kwashiorkor-Marasmus
E43 Nicht näher bezeichnete erhebliche Energie- und Eiweißmangelernährung
E44 Energie- und Eiweißmangelernährung mäßigen und leichten Grades
E45 Entwicklungsverzögerung durch Energie- und Eiweißmangelernährung
E46 Nicht näher bezeichnete Energie- und Eiweißmangelernährung

Sonstige alimentäre Mangelzustände (E50-E64)
E50 Vitamin-A-Mangel
E51 Thiaminmangel [Vitamin-B1-Mangel]
E52 Niazinmangel [Pellagra]
E53 Mangel an sonstigen Vitaminen des Vitamin-B-Komplexes
E54 Ascorbinsäuremangel
E55 Vitamin-D-Mangel
E56 Sonstige Vitaminmangelzustände
E58 Alimentärer Kalziummangel
E59 Alimentärer Selenmangel
E60 Alimentärer Zinkmangel
E61 Mangel an sonstigen Spurenelementen
E63 Sonstige alimentäre Mangelzustände
E64 Folgen von Mangelernährung oder sonstigen alimentären Mangelzuständen
Adipositas und sonstige Überernährung (E65-E68)
E65  Lokalisierte Adipositas
E66  Adipositas
E67  Sonstige Überernährung
E68  Folgen der Überernährung

Stoffwechselstörungen (E70-E90)
E70  Störungen des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren
E71  Störungen des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren und des Fettsäurestoffwechsels
E72  Sonstige Störungen des Aminösäurestoffwechsels
E73  Laktoseintoleranz
E74  Sonstige Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels
E75  Störungen des Sphingolipidstoffwechsels und sonstige Störungen der Lipidspeicherung
E76  Störungen des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels
E77  Störungen des Glykoproteinstoffwechsels
E78  Störungen des Lipoproteinstoffwechsels und sonstige Lipidämien
E79  Störungen des Purin- und Pyrimidinstoffwechsels
E80  Störungen des Porphyrin- und Bilirubinstoffwechsels
E83  Störungen des Mineralstoffwechsels
E84  Zystische Fibrose
E85  Amyloidose
E86  Volumenmangel
E87  Sonstige Störungen des Wasser- und Elektrolythaushaltes sowie des Säure-Basen-Gleichgewichts
E88  Sonstige Stoffwechselstörungen
E89  Endokrine und Stoffwechselstörungen nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
E90*  Ernährungs- und Stoffwechselstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Kapitel V
Psychische und Verhaltensstörungen (F00-F99)

Organische, einschließlich symptomatischer psychischer Störungen (F00-F09)
F00*  Demenz bei Alzheimer-Krankheit (G30.-†)
F01  Vaskuläre Demenz
F02*  Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
F03  Nicht näher bezeichnete Demenz
F04  Organisches amnestisches Syndrom, nicht durch Alkohol oder andere psychotrope Substanzen bedingt
F05  Delir, nicht durch Alkohol oder andere psychotrope Substanzen bedingt
F06  Andere psychische Störungen aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit
F07  Persönlichkeits- und Verhaltensstörung aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns
F09  Nicht näher bezeichnete organische oder symptomatische psychische Störung
Psychische und Verhaltensstörungen durch psychotrope Substanzen (F10-F19)

F10 Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol
F11 Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide
F12 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide
F13 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika
F14 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain
F15 Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein
F16 Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene
F17 Psychische und Verhaltensstörungen durch Tabak
F18 Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel
F19 Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen

Schizophrenie, schizotype und wahnhafte Störungen (F20-F29)

F20 Schizophrenie
F21 Schizotype Störung
F22 Anhaltende wahnhafte Störungen
F23 Akute vorübergehende psychotische Störungen
F24 Induzierte wahnhafte Störung
F25 Schizoaffektive Störungen
F28 Sonstige nichtorganische psychotische Störungen
F29 Nicht näher bezeichnete nichtorganische Psychose

Affektive Störungen (F30-F39)

F30 Manische Episode
F31 Bipolare affektive Störung
F32 Depressive Episode
F33 Rezidivierende depressive Störung
F34 Anhaltende affektive Störungen
F38 Andere affektive Störungen
F39 Nicht näher bezeichnete affektive Störung

Neurotische, Belastungs- und somatoforme Störungen (F40-F48)

F40 Phobische Störungen
F41 Andere Angststörungen
F42 Zwangsstörung
F43 Reaktionen auf schwere Belastungen und Anpassungsstörungen
F44 Dissoziative Störungen [Konversionsstörungen]
F45 Somatoforme Störungen
F48 Andere neurotische Störungen

Verhaltensauffälligkeiten mit körperlichen Störungen und Faktoren (F50-F59)

F50 Esssstörungen
F51 Nichtorganische Schlafstörungen
F52 Sexuelle Funktionsstörungen, nicht verursacht durch eine organische Störung oder Krankheit
F53 Psychische oder Verhaltensstörungen im Wochenbett, anderenorts nichtklassifiziert
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>F54</td>
<td>Psychologische Faktoren oder Verhaltensfaktoren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td>F55</td>
<td>Missbrauch von nichtabhängigserzeugenden Substanzen</td>
</tr>
<tr>
<td>F59</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Verhaltensauffälligkeiten bei körperlichen Störungen und Faktoren</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><strong>Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen (F60-F69)</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>F60</td>
<td>Spezifische Persönlichkeitsstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F61</td>
<td>Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F62</td>
<td>Andauernde Persönlichkeitsänderungen, nicht Folge einer Schädigung oder Krankheit des Gehirns</td>
</tr>
<tr>
<td>F63</td>
<td>Abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle</td>
</tr>
<tr>
<td>F64</td>
<td>Störungen der Geschlechtsidentität</td>
</tr>
<tr>
<td>F65</td>
<td>Störungen der Sexualpräferenz</td>
</tr>
<tr>
<td>F66</td>
<td>Psychische und Verhaltensstörungen in Verbindung mit der sexuellen Entwicklung und Orientierung</td>
</tr>
<tr>
<td>F68</td>
<td>Andere Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F69</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><strong>Intelligenzminderung (F70-F79)</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>F70</td>
<td>Leichte Intelligenzminderung</td>
</tr>
<tr>
<td>F71</td>
<td>Mittelgradige Intelligenzminderung</td>
</tr>
<tr>
<td>F72</td>
<td>Schwere Intelligenzminderung</td>
</tr>
<tr>
<td>F73</td>
<td>Schwerste Intelligenzminderung</td>
</tr>
<tr>
<td>F78</td>
<td>Andere Intelligenzminderung</td>
</tr>
<tr>
<td>F79</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><strong>Entwicklungsstörungen (F80-F89)</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>F80</td>
<td>Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache</td>
</tr>
<tr>
<td>F81</td>
<td>Umschriebene Entwicklungsstörungen schulischer Fertigkeiten</td>
</tr>
<tr>
<td>F82</td>
<td>Umschriebene Entwicklungsstörung der motorischen Funktionen</td>
</tr>
<tr>
<td>F83</td>
<td>Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F84</td>
<td>Tief greifende Entwicklungsstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F88</td>
<td>Andere Entwicklungsstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F89</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><strong>Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend (F90-F98)</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>F90</td>
<td>Hyperkinetische Störungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F91</td>
<td>Störungen des Sozialverhaltens</td>
</tr>
<tr>
<td>F92</td>
<td>Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen</td>
</tr>
<tr>
<td>F93</td>
<td>Emotionale Störungen des Kindesalters</td>
</tr>
<tr>
<td>F94</td>
<td>Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit und Jugend</td>
</tr>
<tr>
<td>F95</td>
<td>Ticstörungen</td>
</tr>
<tr>
<td>F98</td>
<td>Andere Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><strong>Nicht näher bezeichnete psychische Störungen (F99-F99)</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>F99</td>
<td>Psychische Störung ohne nähere Angabe</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Kapitel VI
Krankheiten des Nervensystems (G00-G99)

Entzündliche Krankheiten des Zentralnervensystems (G00-G09)
G00 Bakterielle Meningitis, anderenorts nicht klassifiziert
G01* Meningitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
G02* Meningitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
G03 Meningitis durch sonstige und nicht näher bezeichnete Ursachen
G04 Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis
G05* Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G06 Intrakranielle und intraspine Abszesse und Granulome
G07* Intrakranielle und intraspine Abszesse und Granulome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G08 Intrakranielle und intraspine Phlebitis und Thrombophlebitis
G09 Folgen entzündlicher Krankheiten des Zentralnervensystems

Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen (G10-G14)
G10 Chorea Huntington
G11 Hereditäre Ataxie
G12 Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome
G13* Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G14 Postpolio-Syndrom

Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen (G20-G26)
G20 Primäres Parkinson-Syndrom
G21 Sekundäres Parkinson-Syndrom
G22* Parkinson-Syndrom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G23 Sonstige degenerative Krankheiten der Basalganglien
G24 Dystonie
G25 Sonstige extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen
G26* Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems (G30-G32)
G30 Alzheimer-Krankheit
G31 Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems, anderenorts nicht klassifiziert
G32* Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems (G35-G37)
G35 Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]
G36 Sonstige akute disseminierte Demyelinisation
G37 Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems
Episodische und paroxysmale Krankheiten des Nervensystems (G40-G47)
G40 Epilepsie
G41 Status epilepticus
G43 Migräne
G44 Sonstige Kopfschmerzsyndrome
G45 Zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome
G46* Zerebrale Gefäßsyndrome bei zerebrovaskulären Krankheiten (H60-H67†)
G47 Schlafstörungen

Krankheiten von Nerven, Nervenwurzeln und Nervenplexus (G50-G59)
G50 Krankheiten des N. trigeminus [V. Hirnnerv]
G51 Krankheiten des N. facialis [VII. Hirnnerv]
G52 Krankheiten sonstiger Hirnnerven
G53* Krankheiten der Hirnnerven bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G54 Krankheiten von Nervenwurzeln und Nervenplexus
G55* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G56 Mononeuropathien der oberen Extremität
G57 Mononeuropathien der unteren Extremität
G58 Sonstige Mononeuropathien
G59* Mononeuropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Polyneuropathien und sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems (G60-G64)
G60 Hereditäre und idiopathische Neuropathie
G61 Polyneuritis
G62 Sonstige Polyneuropathien
G63* Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G64 Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems

Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels (G70-G73)
G70 Myasthenia gravis und sonstige neuromuskuläre Krankheiten
G71 Primäre Myopathien
G72 Sonstige Myopathien
G73* Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Zerebrale Lähmung und sonstige Lähmungssyndrome (G80-G83)
G80 Infantile Zerebralparesen
G81 Hemiparese und Hemiplegie
G82 Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie
G83 Sonstige Lähmungssyndrome

Sonstige Krankheiten des Nervensystems (G90-G99)
G90 Krankheiten des autonomen Nervensystems
G91 Hydrozephalus
G92 Toxische Enzephalopathie
G93 Sonstige Krankheiten des Gehirns
G94* Sonstige Krankheiten des Gehirns bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G95 Sonstige Krankheiten des Rückenmarkes
G96 Sonstige Krankheiten des Zentralnervensystems
G97 Krankheiten des Nervensystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
G98 Sonstige Krankheiten des Nervensystems, anderenorts nicht klassifiziert
G99* Sonstige Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Kapitel VII
Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde (H00-H59)

Affektionen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita (H00-H06)
H00 Hordeolum und Chalazion
H01 Sonstige Entzündung des Augenlides
H02 Sonstige Affektionen des Augenlides
H03* Affektionen des Augenlides bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H04 Affektionen des Tränenapparates
H05 Affektionen der Orbita
H06* Affektionen des Tränenapparates und der Orbita bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Affektionen der Konjunktiva (H10-H13)
H10 Konjunktivitis
H11 Sonstige Affektionen der Konjunktiva
H13* Affektionen der Konjunktiva bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Affektionen der Sklera, der Hornhaut, der Iris und des Ziliarkörpers (H15-H22)
H15 Affektionen der Sklera
H16 Keratitis
H17 Hornhautnarben und -trübungen
H18 Sonstige Affektionen der Hornhaut
H19* Affektionen der Sklera und der Hornhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H20 Iridozyklitis
H21 Sonstige Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers
H22* Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Affektionen der Linse (H25-H28)
H25 Cataracta senilis
H26 Sonstige Kataraktformen
H27 Sonstige Affektionen der Linse
H28* Katarakt und sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Affektionen der Aderhaut und der Netzhaut (H30-H36)
H30 Chorioretinitis  
H31 Sonstige Affektionen der Aderhaut  
H32* Chorioretinale Affektionen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  
H33 Netzhautablösung und Netzhautriss  
H34 Netzhautgefäßeverschluss  
H35 Sonstige Affektionen der Netzhaut  
H36* Affektionen der Netzhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  

Glaukom (H40-H42)
H40 Glaukom  
H42* Glaukom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  

Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels (H43-H45)
H43 Affektionen des Glaskörpers  
H44 Affektionen des Augapfels  
H45* Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  

Affektionen des N. opticus und der Sehbahn (H46-H48)
H46 Neuritis nervi optici  
H47 Sonstige Affektionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehbahn  
H48* Affektionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehbahn bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  

Affektionen der Augenmuskeln, Störungen der Blickbewegungen sowie Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler (H49-H52)
H49 Strabismus paralyticus  
H50 Sonstiger Strabismus  
H51 Sonstige Störungen der Blickbewegungen  
H52 Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler  

Sehstörungen und Blindheit (H53-H54)
H53 Sehstörungen  
H54 Sehbeeinträchtigung einschließlich Blindheit (binokular oder monokular)  

Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde (H55-H59)
H55 Nystagmus und sonstige abnorme Augenbewegungen  
H57 Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde  
H58* Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  
H59 Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
Kapitel VIII
Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes (H60-H95)

Krankheiten des äußeren Ohres (H60-H62)
H60 Otitis externa
H61 Sonstige Krankheiten des äußeren Ohres
H62* Krankheiten des äußeren Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes (H65-H75)
H65 Nichteitrige Otitis media
H66 Eitrige und nicht näher bezeichnete Otitis media
H67* Otitis media bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H68 Entzündung und Verschluss der Tuba auditiva
H69 Sonstige Krankheiten der Tuba auditiva
H70 Mastoiditis und verwandte Zustände
H71 Cholesteatom des Mittelohres
H72 Trommelfellperforation
H73 Sonstige Krankheiten des Trommelfells
H74 Sonstige Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes
H75* Sonstige Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten des Innenohres (H80-H83)
H80 Otosklerose
H81 Störungen der Vestibularfunktion
H82* Schwindelsyndrome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H83 Sonstige Krankheiten des Innenohres

Sonstige Krankheiten des Ohres (H90-H95)
H90 Hörverlust durch Schallleitungs- oder Schallempfindungsstörung
H91 Sonstiger Hörverlust
H92 Ootalgie und Ohrenfluss
H93 Sonstige Krankheiten des Ohres, anderenorts nicht klassifiziert
H94* Sonstige Krankheiten des Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H95 Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

Kapitel IX
Krankheiten des Kreislaufsystems (I00-I99)

Akutes rheumatisches Fieber (I00-I02)
I00 Rheumatisches Fieber ohne Angabe einer Herzbeteiligung
I01 Rheumatisches Fieber mit Herzbeteiligung
I02 Rheumatische Chorea

Chronische rheumatische Herzerkrankheiten (I05-I09)
I05 Rheumatische Mitralklappenkrankheiten
I06 Rheumatische Aortenklappenkrankheiten
I07 Rheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten
I08 Krankheiten mehrerer Herzklappen
I09 Sonstige rheumatische Herzkrankeit

Hypertonie [Hochdruckkrankheit] (I10-I15)
I10 Essentielle (primäre) Hypertonie
I11 Hypertensive Herzkrankheit
I12 Hypertensive Nierenkrankheit
I13 Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit
I15 Sekundäre Hypertonie

Ischämische Herzkrankeit (I20-I25)
I20 Angina pectoris
I21 Akuter Myokardinfarkt
I22 Rezidivierender Myokardinfarkt
I23 Bestimmte akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt
I24 Sonstige akute ischämische Herzkrankeit
I25 Chronische ischämische Herzkrankeit

Pulmonale Herzkrankeit und Krankheiten des Lungenkreislaufes (I26-I28)
I26 Lungenembolie
I27 Sonstige pulmonale Herzkrankeiten
I28 Sonstige Krankheiten der Lungengefäße

Sonstige Formen der Herzkrankeit (I30-I52)
I30 Akute Perikarditis
I31 Sonstige Krankheiten des Perikards
I32* Perikarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I33 Akute und subakute Endokarditis
I34 Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten
I35 Nichtrheumatische Aortenklappenkrankheiten
I36 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten
I37 Pulmonalklappenkrankheiten
I38 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet
I39* Endokarditis und Herzklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I40 Akute Myokarditis
I41* Myokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I42 Kardiomyopathie
I43* Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I44 Atrioventrikulärer Block und Linksschenkelblock
I45 Sonstige kardiale Erregungsleitungsstörungen
I46 Herzstillstand
I47 Paroxysmale Tachykardie
I48 Vorhofflimmern und Vorhofflattern
I49 Sonstige kardiale Arrhythmien
I50 Herzinsuffizienz
I51 Komplikationen einer Herzkrankeit und ungenau beschriebene Herzkrankeit
I52* Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Zerebrovaskuläre Krankheiten (I60-I69)
I60    Subarachnoidalblutung
I61    Intrazerebrale Blutung
I62    Sonstige nichttraumatische intrakranielle Blutung
I63    Hirninfarkt
I64    Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet
I65    Verschluss und Stenose präzerebraler Arterien ohne resultierenden Hirninfarkt
I66    Verschluss und Stenose zerebraler Arterien ohne resultierenden Hirninfarkt
I67    Sonstige zerebrovaskuläre Krankheiten
I68*   Zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I69    Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit

Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren (I70-I79)
I70    Atherosklerose
I71    Aortenaneurysma und -dissektion
I72    Sonstiges Aneurysma und sonstige Dissektion
I73    Sonstige periphere Gefäßkrankheiten
I74    Arterielle Embolie und Thrombose
I77    Sonstige Krankheiten der Arterien und Arteriolen
I78    Krankheiten der Kapillaren
I79*   Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Venen, der Lymphgefäße und der Lymphknoten, anderenorts nicht klassifiziert (I80-I89)
I80    Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis
I81    Pfortaderthrombose
I82    Sonstige venöse Embolie und Thrombose
I83    Varizen der unteren Extremitäten
I85    Ösophagusvarizen
I86    Varizen sonstiger Lokalisationen
I87    Sonstige Venenkrankheiten
I88    Unspezifische Lymphadenitis
I89    Sonstige nichtinfektiöse Krankheiten der Lymphgefäße und Lymphknoten

Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems (I95-I99)
I95    Hypotonie
I97    Kreislaufkomplikationen nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
I98*   Sonstige Störungen des Kreislaufsystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I99    Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems
Kapitel X
Krankheiten des Atmungssystems (J00-J99)

Akute Infektionen der oberen Atemwege (J00-J06)
J00 Akute Rhinopharyngitis [Erkältungsschnupfen]
J01 Akute Sinusitis
J02 Akute Pharyngitis
J03 Akute Tonsillitis
J04 Akute Laryngitis und Tracheitis
J05 Akute obstruktive Laryngitis [Krupp] und Epiglottitis
J06 Akute Infektionen an mehreren oder nicht näher bezeichneten Lokalisationen der oberen Atemwege

Grippe und Pneumonie (J09-J18)
J09 Grippe durch zoonotische oder pandemische nachgewiesene Influenzaviren
J10 Grippe durch saisonale nachgewiesene Influenzaviren
J11 Grippe, Viren nicht nachgewiesen
J12 Viruspneumonie, anderenorts nicht klassifiziert
J13 Pneumonie durch Streptococcus pneumoniae
J14 Pneumonie durch Haemophilus influenzae
J15 Pneumonie durch Bakterien, anderenorts nicht klassifiziert
J16 Pneumonie durch sonstige Infektionserreger, anderenorts nicht klassifiziert
J17* Pneumonie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
J18 Pneumonie, Erreger nicht näher bezeichnet

Sonstige akute Infektionen der unteren Atemwege (J20-J22)
J20 Akute Bronchitis
J21 Akute Bronchiolitis
J22 Akute Infektion der unteren Atemwege, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege (J30-J39)
J30 Vasomotorische und allergische Rhinopathie
J31Chronische Rhinitis, Rhinopharyngitis und Pharyngitis
J32 Chronische Sinusitis
J33 Nasenpolyp
J34 Sonstige Krankheiten der Nase und der Nasennebenhöhlen
J35 Chronische Krankheiten der Gaumenmandeln und der Rachenmandel
J36 Peritonsillarabszess
J37 Chronische Laryngitis und Laryngotracheitis
J38 Krankheiten der Stimmlippen und des Kehlkopfes, anderenorts nicht klassifiziert
J39 Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege

Chronische Krankheiten der unteren Atemwege (J40-J47)
J40 Bronchitis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet
J41 Einfache und schleimig-eitrige chronische Bronchitis
J42 Nicht näher bezeichnete chronische Bronchitis
J43 Emphysem
J44 Sonstige chronische obstruktive Lungenkrankheit
J45 Asthma bronchiale
J46 Status asthmaticus
J47 Bronchiektasen
Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen (J60-J70)

J60 Kohlenöagarbeiter-Pneumokoniose
J61 Pneumokoniose durch Asbest und sonstige anorganische Fasern
J62 Pneumokoniose durch Quarzstaub
J63 Pneumokoniose durch sonstige anorganische Stäube
J64 Nicht näher bezeichnete Pneumokoniose
J65 Pneumokoniose in Verbindung mit Tuberkulose
J66 Krankheit der Atemwege durch spezifischen organischen Staub
J67 Allergische Alveolitis durch organischen Staub
J68 Krankheiten der Atmungsorgane durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfen
J69 Pneumonie durch feste und flüssige Substanzen
J70 Krankheiten der Atmungsorgane durch sonstige exogene Substanzen

Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane, die hauptsächlich das Interstitium betreffen (J80-J84)

J80 Atemnotsyndrom des Erwachsenen [ARDS]
J81 Lungenödem
J82 Eosinophiles Lungeninfiltrat, anderenorts nicht klassifiziert
J84 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten

Purulente und nekrotisierende Krankheitszustände der unteren Atemwege (J85-J86)

J85 Abszess der Lunge und des Mediastinums
J86 Pyothorax

Sonstige Krankheiten der Pleura (J90-J94)

J90 Pleuraerguss, anderenorts nicht klassifiziert
J91* Pleuraerguss bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
J92 Pleuraplaques
J93 Pneumothorax
J94 Sonstige Krankheitszustände der Pleura

Sonstige Krankheiten des Atmungssystems (J95-J99)

J95 Krankheiten der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
J96 Respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert
J98 Sonstige Krankheiten der Atemwege
J99* Krankheiten der Atemwege bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Kapitel XI
Krankheiten des Verdauungssystems (K00-K93)

Krankheiten der Mundhöhle, der Speicheldrüsen und der Kiefer (K00-K14)

K00 Störungen der Zahnentwicklung und des Zahndurchbruchs
K01 Retinierte und impaktierte Zähne
K02 Zahnrücks
K03 Sonstige Krankheiten der Zahnhartsubstanzen
K04 Krankheiten der Pulpa und des periapikalen Gewebes
K05  Gingivitis und Krankheiten des Parodonts
K06  Sonstige Krankheiten der Gingiva und des zahnlosen Alveolarkammes
K07  Dentofaziale Anomalien [einschließlich fehlerhafter Okklusion]
K08  Sonstige Krankheiten der Zähne und des Zahnhalteapparates
K09  Zysten der Mundregion, anderenorts nicht klassifiziert
K10  Sonstige Krankheiten der Kiefer
K11  Krankheiten der Speicheldrüsen
K12  Stomatitis und verwandte Krankheiten
K13  Sonstige Krankheiten der Lippe und der Mundschleimhaut
K14  Krankheiten der Zunge

Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Duodenums (K20-K31)
K20  Ösophagitis
K21  Gastroösophageale Refluxkrankheit
K22  Sonstige Krankheiten des Ösophagus
K23* Krankheiten des Ösophagus bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
K25  Ulcus ventriculi
K26  Ulcus duodeni
K27  Ulcus pepticum, Lokalisation nicht näher bezeichnet
K28  Ulcus pepticum jejuni
K29  Gastritis und Duodenitis
K30  Funktionelle Dyspepsie
K31  Sonstige Krankheiten des Magens und des Duodenums

Krankheiten der Appendix (K35-K38)
K35  Akute Appendizitis
K36  Sonstige Appendizitis
K37  Nicht näher bezeichnete Appendizitis
K38  Sonstige Krankheiten der Appendix

Hernien (K40-K46)
K40  Hernia inguinalis
K41  Hernia femoralis
K42  Hernia umbilicalis
K43  Hernia ventralis
K44  Hernia diaphragmatica
K45  Sonstige abdominale Hernien
K46  Nicht näher bezeichnete abdominale Hernie

Nichtinfektöse Enteritis und Kolitis (K50-K52)
K50  Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] [Morbus Crohn]
K51  Colitis ulcerosa
K52  Sonstige nichtinfektöse Gastroenteritis und Kolitis

Sonstige Krankheiten des Darmes (K55-K64)
K55  Gefäßkrankheiten des Darmes
K56  Paralytischer Ileus und intestinale Obstruktion ohne Hernie
K57  Divertikulose des Darmes
K58  Reizdarmsyndrom
K59  Sonstige funktionelle Darmstörungen
K60  Fissur und Fistel in der Anal- und Rektalregion
K61  Abszess in der Anal- und Rektalregion
K62  Sonstige Krankheiten des Anus und des Rektums
K63  Sonstige Krankheiten des Darmes
K64  Hämorrhoiden und Perianalvenenthrombose

Krankheiten des Peritoneums (K65-K67)
K65  Peritonitis
K66  Sonstige Krankheiten des Peritoneums
K67* Krankheiten des Peritoneums bei anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten

Krankheiten der Leber (K70-K77)
K70  Alkoholische Leberkrankheit
K71  Toxische Leberkrankheit
K72  Leberversagen, anderenorts nicht classifiziert
K73  Chronische Hepatitis, anderenorts nicht classifiziert
K74  Fibrose und Zirrhose der Leber
K75  Sonstige entzündliche Leberkrankheiten
K76  Sonstige Krankheiten der Leber
K77* Leberkrankheiten bei anderenorts classifizierten Krankheiten

Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas (K80-K87)
K80  Cholelithiasis
K81  Cholezystitis
K82  Sonstige Krankheiten der Gallenblase
K83  Sonstige Krankheiten der Gallenwege
K85  Akute Pankreatitis
K86  Sonstige Krankheiten des Pankreas
K87* Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas bei anderenorts classifizierten Krankheiten

Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems (K90-K93)
K90  Intestinale Malabsorption
K91  Krankheiten des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
K92  Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems
K93* Krankheiten sonstiger Verdauungsorgane bei anderenorts classifizierten Krankheiten

Kapitel XII
Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L00-L99)

Infektionen der Haut und der Unterhaut (L00-L08)
L00  Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom]
L01  Impetigo
L02  Hautabszess, Furunkel und Karbunkel
L03  Phlegmone
L04  Akute Lymphadenitis
L05  Pilonidalzyste
L08  Sonstige lokale Infektionen der Haut und der Unterhaut
Bullöse Dermatosen (L10-L14)
L10 Pemphiguskrankheiten
L11 Sonstige akantholytische Dermatosen
L12 Pemphigoidkrankheiten
L13 Sonstige bullöse Dermatosen
L14* Bullöse Dermatosen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Dermatitis und Ekzem (L20-L30)
L20 Atopisches [endogenes] Ekzem
L21 Seborrhoisches Ekzem
L22 Windeldermatitis
L23 Allergische Kontaktdermatitis
L24 Toxische Kontaktdermatitis
L25 Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis
L26 Exfoliative Dermatitis
L27 Dermatitis durch oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen
L28 Lichen simplex chronicus und Prurigo
L29 Pruritus
L30 Sonstige Dermatitis

Papulosquamöse Hautkrankheiten (L40-L45)
L40 Psoriasis
L41 Parapsoriasis
L42 Pityriasis rosea
L43 Lichen ruber planus
L44 Sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten
L45* Papulosquamöse Hautkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Urtikaria und Erythem (L50-L54)
L50 Urtikaria
L51 Erythema exsudativum multiforme
L52 Erythema nodosum
L53 Sonstige erythematöse Krankheiten
L54* Erythem bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59)
L55 Dermatitis solaris acuta
L56 Sonstige akute Hautveränderungen durch Ultraviolettstrahlen
L57 Hautveränderungen durch chronische Exposition gegenüber nichtionisierender Strahlung
L58 Radiodermatitis
L59 Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung

Krankheiten der Hautanhangsgebilde (L60-L75)
L60 Krankheiten der Nägel
L62* Krankheiten der Nägel bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L63 Alopecia areata
L64 Alopecia androgenetica
L65* Sonstiger Haarausfall ohne Narbenbildung
L66 Narbige Alopieze [Haarausfall mit Narbenbildung]
L67 Anomalien der Haarfarbe und des Haarschaftes
L68 Hypertrichose
L70 Akne
L71 Rosazea
L72 Follikuläre Zysten der Haut und der Unterhaut
L73 Sonstige Krankheiten der Haarfollikel
L74 Krankheiten der ekkrien Schweißdrüsen
L75 Krankheiten der apokrinen Schweißdrüsen

Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L80-L99)
L80 Vitiligo
L81 Sonstige Störungen der Hautpigmentierung
L82 Seborrhoische Keratose
L83 Acanthosis nigricans
L84 Hühneraugen und Horn- (Haut-) Schwielen
L85 Sonstige Epidermisverdickung
L86* Keratom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L87 Störungen der transepidermalen Elimination
L88 Pyoderma gangraenosum
L89 Dekubitalgeschwür und Druckzone
L90 Atrophische Hautkrankheiten
L91 Hypertrophe Hautkrankheiten
L92 Granulomatöse Krankheiten der Haut und der Unterhaut
L93 Lupus erythematodes
L94 Sonstige lokalisierte Krankheiten des Bindegewebes
L95 Anderenorts nicht klassifizierte Vaskulitis, die auf die Haut begrenzt ist
L97 Ulcus cruris, anderenorts nicht klassifiziert
L98 Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut, anderenorts nicht klassifiziert
L99* Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Kapitel XIII
Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M00-M99)

Arthropathien (M00-M25)

Infektiöse Arthropathien (M00-M03)
M00 Eitrige Arthritis
M01* Direkte Gelenkinfektionen bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
M02 Reaktive Arthritis
M03* Postinfektiöse und reaktive Arthritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Entzündliche Polyarthropathien (M05-M14)
M05 Seropositive chronische Polyarthritis
M06 Sonstige chronische Polyarthritis
M07* Arthritis psoriatica und Arthritis bei gastrointestinalen Grundkrankheiten
M08 Juvenile Arthritis
M09* Juvenile Arthritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M10 Gicht
M11 Sonstige Kristall-Arthropathien
M12 Sonstige näher bezeichnete Arthropathien
ICD-10 BMGF 2017

Dreistellige allgemeine Systematik

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M13</td>
<td>Sonstige Arthritis</td>
</tr>
<tr>
<td>M14*</td>
<td>Arthropathien bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Arthrose (M15-M19)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M15</td>
<td>Polyarthrose</td>
</tr>
<tr>
<td>M16</td>
<td>Koxarthrose [Arthrose des Hüftgelenkes]</td>
</tr>
<tr>
<td>M17</td>
<td>Gonarthrose [Arthrose des Kniegelenkes]</td>
</tr>
<tr>
<td>M18</td>
<td>Rhizarthrose [Arthrose des Daumensattelgelenkes]</td>
</tr>
<tr>
<td>M19</td>
<td>Sonstige Arthrose</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Sonstige Gelenkkrankheiten (M20-M25)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M20</td>
<td>Erworbene Deformitäten der Finger und Zehen</td>
</tr>
<tr>
<td>M21</td>
<td>Sonstige erworbene Deformitäten der Extremitäten</td>
</tr>
<tr>
<td>M22</td>
<td>Krankheiten der Patella</td>
</tr>
<tr>
<td>M23</td>
<td>Binnenschädigung des Kniegelenkes [internal derangement]</td>
</tr>
<tr>
<td>M24</td>
<td>Sonstige näher bezeichnete Gelenkschädigungen</td>
</tr>
<tr>
<td>M25</td>
<td>Sonstige Gelenkkrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M30</td>
<td>Panarteriitis nodosa und verwandte Zustände</td>
</tr>
<tr>
<td>M31</td>
<td>Sonstige nekrotisierende Vaskulopathien</td>
</tr>
<tr>
<td>M32</td>
<td>Systemischer Lupus erythematodes</td>
</tr>
<tr>
<td>M33</td>
<td>Dermatomyositis-Polymyositis</td>
</tr>
<tr>
<td>M34</td>
<td>Systemische Sklerose</td>
</tr>
<tr>
<td>M35</td>
<td>Sonstige Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes</td>
</tr>
<tr>
<td>M36*</td>
<td>Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M54)**

**Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M43)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M40</td>
<td>Kyphose und Lordose</td>
</tr>
<tr>
<td>M41</td>
<td>Skoliose</td>
</tr>
<tr>
<td>M42</td>
<td>Osteochondrose der Wirbelsäule</td>
</tr>
<tr>
<td>M43</td>
<td>Sonstige Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Spondylopathien (M45-M49)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M45</td>
<td>Spondylitis ankylosans</td>
</tr>
<tr>
<td>M46</td>
<td>Sonstige entzündliche Spondylopathien</td>
</tr>
<tr>
<td>M47</td>
<td>Spondylose</td>
</tr>
<tr>
<td>M48</td>
<td>Sonstige Spondylopathien</td>
</tr>
<tr>
<td>M49*</td>
<td>Spondylopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M50-M54)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M50</td>
<td>Zervikale Bandscheibenschäden</td>
</tr>
<tr>
<td>M51</td>
<td>Sonstige Bandscheibenschäden</td>
</tr>
<tr>
<td>M53</td>
<td>Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens, anderenorts nicht klassifiziert</td>
</tr>
<tr>
<td>M54</td>
<td>Rückenschmerzen</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Krankheiten der Weichteilgewebe (M60-M79)

Krankheiten der Muskeln (M60-M63)
- M60 Myositis
- M61 Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln
- M62 Sonstige Muskelkrankheiten
- M63* Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Synovialis und der Sehnen (M65-M68)
- M65 Synovitis und Tenosynovitis
- M66 Spontanruptur der Synovialis und von Sehnen
- M67 Sonstige Krankheiten der Synovialis und der Sehnen
- M68* Krankheiten der Synovialis und der Sehnen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes (M70-M79)
- M70 Krankheiten des Weichteilgewebes im Zusammenhang mit Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck
- M71 Sonstige Bursopathien
- M72 Fibromatosen
- M73* Krankheiten des Weichteilgewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- M75 Schulterläsionen
- M76 Enthesopathien der unteren Extremität mit Ausnahme des Fußes
- M77 Sonstige Enthesopathien
- M79 Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes, anderenorts nicht klassifiziert

Osteopathien und Chondropathien (M80-M94)

Veränderungen der Knochendichte und -struktur (M80-M85)
- M80 Osteoporose mit pathologischer Fraktur
- M81 Osteoporose ohne pathologische Fraktur
- M82* Osteoporose bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- M83 Osteomalazie im Erwachsenenalter
- M84 Veränderungen der Knochenkontinuität
- M85 Sonstige Veränderungen der Knochendichte und -struktur

Sonstige Osteopathien (M86-M90)
- M86 Osteomyelitis
- M87 Knochennekrose
- M88 Osteodystrophia deformans [Paget-Krankheit]
- M89 Sonstige Knochenkrankheiten
- M90* Osteopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Chondropathien (M91-M94)
- M91 Juvenile Osteochondrose der Hüfte und des Beckens
- M92 Sonstige juvenile Osteochondrosen
- M93 Sonstige Osteochondropathien
- M94 Sonstige Knorpelkrankheiten
Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M95-M99)
M95 Sonstige erworbene Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes
M96 Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
M99 Biomechanische Funktionsstörungen, anderenorts nicht klassifiziert

Kapitel XIV
Krankheiten des Urogenitalsystems (N00-N99)

Glomeruläre Krankheiten (N00-N08)
N00 Akutes nephritisches Syndrom
N01 Rapid-progressives nephritisches Syndrom
N02 Rezidivierende und persistierende Hämaturie
N03 Chronisches nephritisches Syndrom
N04 Nephrotisches Syndrom
N05 Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom
N06 Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen
N07 Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert
N08* Glomeruläre Krankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten (N10-N16)
N10 Akute tubulointerstitielle Nephritis
N11 Chronische tubulointerstitielle Nephritis
N12 Tubulointerstitielle Nephritis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet
N13 Obstruktive Uropathie und Refluxuropathie
N14 Arzneimittel- und schwermetallinduzierte tubulointerstitielle und tubuläre Krankheitszustände
N15 Sonstige tubulointerstitielle Nierenkrankheiten
N16* Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Niereninsuffizienz (N17-N19)
N17 Akutes Nierenversagen
N18 Chronische Nierenkrankheit
N19 Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz

Urolithiasis (N20-N23)
N20 Nieren- und Ureterstein
N21 Stein in den unteren Harnwegen
N22* Harnstein bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N23 Nicht näher bezeichnete Nierenkolik

Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters (N25-N29)
N25 Krankheiten infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion
N26 Schrumpfniere, nicht näher bezeichnet
N27 Kleine Niere unbekannter Ursache
N28 Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters, anderenorts nicht klassifiziert
N29* Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Sonstige Krankheiten des Harnsystems (N30-N39)
N30 Zystitis
N31 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert
N32 Sonstige Krankheiten der Harnblase
N33* Krankheiten der Harnblase bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N34 Urethritis und urethrales Syndrom
N35 Harnröhrenstriktur
N36 Sonstige Krankheiten der Harnröhre
N37* Krankheiten der Harnröhre bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N39 Sonstige Krankheiten des Harnsystems

Krankheiten der männlichen Genitalorgane (N40-N51)
N40 Prostatahyperplasie
N41 Entzündliche Krankheiten der Prostata
N42 Sonstige Krankheiten der Prostata
N43 Hydrozele und Spermatozele
N44 Hodentorsion
N45 Orchitis und Epididymitis
N46 Sterilität beim Mann
N47 Vorhauthypertrophie, Phimose und Paraphimose
N48 Sonstige Krankheiten des Penis
N49 Entzündliche Krankheiten der männlichen Genitalorgane, anderenorts nicht klassifiziert
N50 Sonstige Krankheiten der männlichen Genitalorgane
N51* Krankheiten der männlichen Genitalorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Mamma [Brustdrüse] (N60-N64)
N60 Gutartige Mammadystplasie [Brustdrüsendysplasie]
N61 Entzündliche Krankheiten der Mamma [Brustdrüse]
N62 Hypertrophie der Mamma [Brustdrüse]
N63 Nicht näher bezeichnete Knoten in der Mamma [Brustdrüse]
N64 Sonstige Krankheiten der Mamma [Brustdrüse]

Entzündliche Krankheiten der weiblichen Beckenorgane (N70-N77)
N70 Salpingitis und Oophoritis
N71 Entzündliche Krankheit des Uterus, ausgenommen der Zervix
N72 Entzündliche Krankheit der Cervix uteri
N73 Sonstige entzündliche Krankheiten im weiblichen Becken
N74* Entzündung im weiblichen Becken bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N75 Krankheiten der Bartholin-Drüsen
N76 Sonstige entzündliche Krankheit der Vagina und Vulva
N77* Vulvovaginale Ulzeration und Entzündung bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Nichtentzündliche Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes (N80-N98)
N80 Endometriose
N81 Genitalprolaps bei der Frau
N82 Fisteln mit Beteiligung des weiblichen Genitaltraktes
N83 Nichtentzündliche Krankheiten des Ovars, der Tuba uterina und des Lig. latum uteri
N84 Polyp des weiblichen Genitaltraktes
N85 Sonstige nichtentzündliche Krankheiten des Uterus, ausgenommen der Zervix
N86  Erosion und Ektropium der Cervix uteri
N87  Dysplasie der Cervix uteri
N88  Sonstige nichtentzündliche Krankheiten der Cervix uteri
N89  Sonstige nichtentzündliche Krankheiten der Vagina
N90  Sonstige nichtentzündliche Krankheiten der Vulva und des Perineums
N91  Ausgebliebene, zu schwache oder zu seltene Menstruation
N92  Zu starke, zu häufige oder unregelmäßige Menstruation
N93  Sonstige abnorme Uterus- oder Vaginalblutung
N94  Schmerz und andere Zustände im Zusammenhang mit den weiblichen Genitalorganen und dem Menstruationszyklus
N95  Klimakterische Störungen
N96  Neigung zu habituellem Abort
N97  Sterilität der Frau
N98  Komplikationen im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung

Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems (N99-N99)
N99  Krankheiten des Urogenitalsystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

Kapitel XV
Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O00-O99)

Schwangerschaft mit abortivem Ausgang (O00-O08)
O00  Extrauteringravidität
O01  Blasenmole
O02  Sonstige abnorme Konzeptionsprodukte
O03  Spontanabort
O04  Ärztlich eingeleiteter Abort
O05  Sonstiger Abort
O06  Nicht näher bezeichneter Abort
O07  Misslungene Aborteinleitung
O08  Komplikationen nach Abort, Extrauteringravidität und Molenschwangerschaft

Ödeme, Proteinurie und Hypertonie während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O10-O16)
O10  Vorher bestehende Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
O11  Chronische Hypertonie mit aufgepflropfter Präeklampsie
O12  Gestationsödeme und Gestationsproteinurie [schwangerschaftsinduziert] ohne Hypertonie
O13  Gestationshypertonie [schwangerschaftsinduzierte Hypertonie]
O14  Präeklampsie
O15  Eklampsie
O16  Nicht näher bezeichnete Hypertonie der Mutter

Sonstige Krankheiten der Mutter, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind (O20-O29)
O20  Blutung in der Frühschwangerschaft
O21  Übermäßiges Erbrechen während der Schwangerschaft
O22  Venenkrankheiten und Hämorrhoiden als Komplikationen in der Schwangerschaft
O23  Infektionen des Urogenitaltraktes in der Schwangerschaft
O24  Diabetes mellitus in der Schwangerschaft
O25 Fehl- und Mangelernährung in der Schwangerschaft
O26 Betreuung der Mutter bei sonstigen Zuständen, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind
O28 Abnorme Befunde bei der Screeninguntersuchung der Mutter zur pränatalen Diagnostik
O29 Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft

Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Fetus und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungskomplikationen (O30-O48)

O30 Mehrlingsschwangerschaft
O31 Komplikationen, die für eine Mehrlingsschwangerschaft spezifisch sind
O32 Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Lage- und Einstellungsanomalie des Fetus
O33 Betreuung der Mutter bei festgestelltem oder vermutetem Missverhältnis zwischen Fetus und Becken
O34 Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Anomalie der Beckenorgane
O35 Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Anomalie oder Schädigung des Fetus
O36 Betreuung der Mutter wegen sonstiger festgestellter oder vermuteter Komplikationen beim Fetus
O40 Polyhydramnion
O41 Sonstige Veränderungen des Fruchtwassers und der Eihäute
O42 Vorzeitiger Blasensprung
O43 Pathologische Zustände der Plazenta
O44 Placenta praevia
O45 Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae]
O46 Präpartale Blutung, anderenorts nicht klassifiziert
O47 Frustrane Kontraktionen [Unnütze Wehen]
O48 Übertragene Schwangerschaft

Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung (O60-O75)

O60 Vorzeitige Wehen und Entbindung
O61 Misslungene Geburteinleitung
O62 Abnorme Wehentätigkeit
O63 Protrahierte Geburt
O64 Geburtshindernis durch Lage-, Haltungs- und Einstellungsanomalien des Fetus
O65 Geburtshindernis durch Anomalie des mütterlichen Beckens
O66 Sonstiges Geburtshindernis
O67 Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch intrapartale Blutung, anderenorts nicht klassifiziert
O68 Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch fetalen Distress [fetal distress] [fetaler Gefahrenzustand]
O69 Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Nabelschnurkomplikationen
O70 Dammriss unter der Geburt
O71 Sonstige Verletzungen unter der Geburt
O72 Postpartale Blutung
O73 Retention der Plazenta und der Eihäute ohne Blutung
O74 Komplikationen bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O75 Sonstige Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung, anderenorts nicht klassifiziert
Entbindung (O80-O84)

- O80 Spontangeburt eines Einlings
- O81 Geburt eines Einlings durch Zangen- oder Vakuumextraktion
- O82 Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung [Sectio caesarea]
- O83 Sonstige geburthilfliche Maßnahmen bei Geburt eines Einlings
- O84 Mehrlingsgeburten

Komplikationen, die vorwiegend im Wochenbett auftreten (O85-O92)

- O85 Puerperalfieber
- O86 Sonstige Wochenbettinfektionen
- O87 Venenkrankheiten und Hämorrhoiden als Komplikationen im Wochenbett
- O88 Embolie während der Gestationsperiode
- O89 Komplikationen bei Anästhesie im Wochenbett
- O90 Wochenbettkomplikationen, anderenorts nicht klassifiziert
- O91 Infektionen der Mamma [Brustdrüse] im Zusammenhang mit der Gestation
- O92 Sonstige Krankheiten der Mamma [Brustdrüse] im Zusammenhang mit der Gestation und Laktationsstörungen

Sonstige Krankheitszustände während der Gestationsperiode, die anderenorts nicht klassifiziert sind (O94-O99)

- O94 Folgen von Komplikationen während Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett
- O95 Sterbefall während der Gestationsperiode nicht näher bezeichneter Ursache
- O96 Tod infolge jeder gestationsbedingten Ursache nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung
- O97 Tod an den Folgen gestationsbedingter Ursachen
- O98 Infektiöse und parasitäre Krankheiten der Mutter, die anderenorts klassifizierbar sind, die jedoch Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
- O99 Sonstige Krankheiten der Mutter, die anderenorts klassifizierbar sind, die jedoch Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren

Kapitel XVI
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)

Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Faktoren und durch Komplikationen bei Schwangerschaft, Wehentätigkeit und Entbindung (P00-P04)

- P00 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Zustände der Mutter, die zur vorliegenden Schwangerschaft keine Beziehung haben müssen
- P01 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Schwangerschaftskomplikationen
- P02 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Komplikationen von Plazenta, Nabelschnur und Eihäuten
- P03 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Komplikationen bei Wehen und Entbindung
- P04 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Noxen, die transplazentar oder mit der Muttermilch übertragen werden
Störungen im Zusammenhang mit der Schwangerschaftsdauer und dem fetalen Wachstum (P05-P08)

P05  Intrauterine Mangelentwicklung und fetale Mangelernährung
P07  Störungen im Zusammenhang mit kurzer Schwangerschaftsdauer und niedrigem Geburtsgewicht, anderenorts nicht klassifiziert
P08  Störungen im Zusammenhang mit langer Schwangerschaftsdauer und hohem Geburtsgewicht

Geburtstrauma (P10-P15)

P10  Intrakranielle Verletzung und Blutung durch Geburtsverletzung
P11  Sonstige Geburtsverletzungen des Zentralnervensystems
P12  Geburtsverletzung der behaarten Kopfhaut
P13  Geburtsverletzung des Skeletts
P14  Geburtsverletzung des peripheren Nervensystems
P15  Sonstige Geburtsverletzungen

Krankheiten des Atmungs- und Herz-Kreislaufsystems, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P20-P29)

P20  Intrauterine Hypoxie
P21  Asphyxie unter der Geburt
P22  Atemnot [Respiratory distress] beim Neugeborenen
P23  Angeborene Pneumonie
P24  Aspirationssyndrome beim Neugeborenen
P25  Interstitielles Emphysem und verwandte Zustände mit Ursprung in der Perinatalperiode
P26  Lungenblutung mit Ursprung in der Perinatalperiode
P27  Chronische Atemwegskrankheit mit Ursprung in der Perinatalperiode
P28  Sonstige Störungen der Atmung mit Ursprung in der Perinatalperiode
P29  Kardiovaskuläre Krankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode

Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P35-P39)

P35  Angeborene Viruskrankheiten
P36  Bakterielle Sepsis beim Neugeborenen
P37  Sonstige angeborene infektiöse und parasitäre Krankheiten
P38  Omphalitis beim Neugeborenen mit oder ohne leichte Blutung
P39  Sonstige Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind

Hämorrhagische und hämatologische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen (P50-P61)

P50  Fetaler Blutverlust
P51  Nabelblutung beim Neugeborenen
P52  Intrakranielle nichttraumatische Blutung beim Fetus und Neugeborenen
P53  Hämorrhagische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen
P54  Sonstige Blutungen beim Neugeborenen
P55  Hämolytische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen
P56  Hydrops fetalis durch hämolytische Krankheit
P57  Kernikterus
P58  Neugeborenenikterus durch sonstige gesteigerte Hämolyse
P59  Neugeborenenikterus durch sonstige und nicht näher bezeichnete Ursachen
P60  Disseminierte intravasale Gerinnung beim Fetus und Neugeborenen
P61  Sonstige hämatologische Krankheiten in der Perinatalperiode
Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind (P70-P74)
P70 Transitorische Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind
P71 Transitorische Störungen des Kalzium- und Magnesiumstoffwechsels beim Neugeborenen
P72 Sonstige transitorische endokrine Krankheiten beim Neugeborenen
P74 Sonstige transitorische Störungen des Elektrolythaushaltes und des Stoffwechsels beim Neugeborenen

Krankheiten des Verdauungssystems beim Fetus und Neugeborenen (P75-P78)
P75* Mekoniumileus bei zystischer Fibrose (E84.1†)
P76 Sonstiger Darmverschluss beim Neugeborenen
P77 Enterocolitis necroticans beim Fetus und Neugeborenen
P78 Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems in der Perinatalperiode

Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut und der Temperaturregulation beim Fetus und Neugeborenen (P80-P83)
P80 Hypothermie beim Neugeborenen
P81 Sonstige Störungen der Temperaturregulation beim Neugeborenen
P83 Sonstige Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind

Sonstige Störungen, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P90-P96)
P90 Krämpfe beim Neugeborenen
P91 Sonstige zerebrale Störungen beim Neugeborenen
P92 Ernährungsprobleme beim Neugeborenen
P93 Reaktionen und Intoxikationen durch Arzneimittel oder Drogen, die dem Fetus und Neugeborenen verabreicht wurden
P94 Störungen des Muskeltonus beim Neugeborenen
P95 Fetaltod nicht näher bezeichneter Ursache
P96 Sonstige Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben

Kapitel XVII
Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)

Angeborene Fehlbildungen des Nervensystems (Q00-Q07)
Q00 Anenzephalie und ähnliche Fehlbildungen
Q01 Enzephalozele
Q02 Mikrozephalie
Q03 Angeborener Hydrozephalus
Q04 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns
Q05 Spina bifida
Q06 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks
Q07 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Nervensystems
Angeborene Fehlbildungen des Auges, des Ohres, des Gesichtes und des Halses (Q10-Q18)

Q10  Angeborene Fehlbildungen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita
Q11  Anophthalmus, Mikrophthalmus und Makrophthalmus
Q12  Angeborene Fehlbildungen der Linse
Q13  Angeborene Fehlbildungen des vorderen Augenabschnittes
Q14  Angeborene Fehlbildung des hinteren Augenabschnittes
Q15  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Auges
Q16  Angeborene Fehlbildungen des Ohres, die eine Beeinträchtigung des Hörvermögens verursachen
Q17  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ohres
Q18  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gesichtes und des Halses

Angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems (Q20-Q28)

Q20  Angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen
Q21  Angeborene Fehlbildungen der Herzsepten
Q22  Angeborene Fehlbildungen der Pulmonal- und der Trikuspidalklappe
Q23  Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und der Mitralklappe
Q24  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Herzens
Q25  Angeborene Fehlbildungen der großen Arterien
Q26  Angeborene Fehlbildungen der großen Venen
Q27  Sonstige angeborene Fehlbildungen des peripheren Gefäßsystems
Q28  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems

Angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems (Q30-Q34)

Q30  Angeborene Fehlbildungen der Nase
Q31  Angeborene Fehlbildungen des Kehlkopfes
Q32  Angeborene Fehlbildungen der Trachea und der Bronchien
Q33  Angeborene Fehlbildungen der Lunge
Q34  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems

Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte (Q35-Q37)

Q35  Gaumenspalte
Q36  Lippenspalte
Q37  Gaumenspalte mit Lippenspalte

Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems (Q38-Q45)

Q38  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Zunge, des Mundes und des Rachens
Q39  Angeborene Fehlbildungen des Ösophagus
Q40  Sonstige angeborene Fehlbildungen des oberen Verdauungstraktes
Q41  Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dünndarmes
Q42  Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dickdarmes
Q43  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Darmes
Q44  Angeborene Fehlbildungen der Gallenblase, der Gallengänge und der Leber
Q45  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems

Angeborene Fehlbildungen der Genitalorgane (Q50-Q56)

Q50  Angeborene Fehlbildungen der Ovarien, der Tubae uterinae und der Ligg. lata uteri
Q51  Angeborene Fehlbildungen des Uterus und der Cervix uteri
Q52  Sonstige angeborene Fehlbildungen der weiblichen Genitalorgane
Q53  Nondescensus testis
Q54  Hypospadie
Q55  Sonstige angeborene Fehlbildungen der männlichen Genitalorgane
Q56  Unbestimmtes Geschlecht und Pseudohermaphroditismus

Angeborene Fehlbildungen des Harnsystems (Q60-Q64)
Q60  Nierenagenesie und sonstige Reduktionsdefekte der Niere
Q61  Zystische Nierenkrankheit
Q62  Angeborene obstruktive Defekte des Nierenbeckens und angeborene Fehlbildungen des Ureters
Q63  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Niere
Q64  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Harnsystems

Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems (Q65-Q79)
Q65  Angeborene Deformitäten der Hüfte
Q66  Angeborene Deformitäten der Füße
Q67  Angeborene Muskel-Skelett-Deformitäten des Kopfes, des Gesichtes, der Wirbelsäule und des Thorax
Q68  Sonstige angeborene Muskel-Skelett-Deformitäten
Q69  Polydaktylie
Q70  Syndaktylie
Q71  Reduktionsdefekte der oberen Extremität
Q72  Reduktionsdefekte der unteren Extremität
Q73  Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneten Extremität(en)
Q74  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Extremität(en)
Q75  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Schädel- und Gesichtsschädelknochen
Q76  Angeborene Fehlbildungen der Wirbelsäule und des knöchernen Thorax
Q77  Osteochondrodysplasie mit Wachstumsstörungen der Röhrenknochen und der Wirbelsäule
Q78  Sonstige Osteochondrodysplasien
Q79  Angeborene Fehlbildungen des Muskel-Skelett-Systems, anderenorts nicht klassifiziert

Sonstige angeborene Fehlbildungen (Q80-Q89)
Q80  Ichthyosis congenita
Q81  Epidermolysis bullosa
Q82  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Haut
Q83  Angeborene Fehlbildungen der Mamma [Brustdrüse]
Q84  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Integumentes
Q85  Phakomatosen, anderenorts nicht klassifiziert
Q86  Angeborene Fehlbildungssyndrome durch bekannte äußere Ursachen, anderenorts nicht klassifiziert
Q87  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome mit Beteiligung mehrerer Systeme
Q89  Sonstige angeborene Fehlbildungen, anderenorts nicht klassifiziert

Chromosomenanomalien, anderenorts nicht klassifiziert (Q90-Q99)
Q90  Down-Syndrom
Q91  Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom
Q92  Sonstige Trisomien und partielle Trisomien der Autosomen, anderenorts nicht klassifiziert
Q93  Monosomien und Deletionen der Autosomen, anderenorts nicht klassifiziert
Q95  Balancierte Chromosomen-Rearrangements und Struktur-Marker, anderenorts nicht klassifiziert
Kapitel XVIII
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)

Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen (R00-R09)
R00 Störungen des Herzschlages
R01 Herzgeräusche und andere Herz-Schallphänomene
R02 Gangrän, anderenorts nicht klassifiziert
R03 Abnemer Blutdruckwert ohne Diagnose
R04 Blutung aus den Atemwegen
R05 Husten
R06 Störungen der Atmung
R07 Hals- und Brustschmerzen
R09 Sonstige Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen

Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen (R10-R19)
R10 Bauch- und Beckenschmerzen
R11 Übelkeit und Erbrechen
R12 Sodbrennen
R13 Dysphagie
R14 Flatulenz und verwandte Zustände
R15 Stuhlinkontinenz
R16 Hepatomegalie und Splenomegalie, anderenorts nicht klassifiziert
R17 Gelbsucht, nicht näher bezeichnet
R18 Aszites
R19 Sonstige Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen

Symptome, die die Haut und das Unterhautgewebe betreffen (R20-R23)
R20 Sensibilitätsstörungen der Haut
R21 Hautausschlag und sonstige unspezifische Hauteruptionen
R22 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut
R23 Sonstige Hautveränderungen

Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen (R25-R29)
R25 Abnorme unwillkürliche Bewegungen
R26 Störungen des Ganges und der Mobilität
R27 Sonstige Koordinationsstörungen
R29 Sonstige Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen
Symptome, die das Harnsystem betreffen (R30-R39)

R30  Schmerzen beim Wasserlassen
R31  Nicht näher bezeichnete Hämaturie
R32  Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz
R33  Harnverhaltung
R34  Anurie und Oligurie
R35  Polyurie
R36  Ausfluss aus der Harnröhre
R39  Sonstige Symptome, die das Harnsystem betreffen

Symptome, die das Erkennungs- und Wahrnehmungsvermögen, die Stimmung und das Verhalten betreffen (R40-R46)

R40  Somnolenz, Sopor und Koma
R41  Sonstige Symptome, die das Erkennungsvermögen und das Bewusstsein betreffen
R42  Schwindel und Taumel
R43  Störungen des Geruchs- und Geschmackssinnes
R44  Sonstige Symptome, die die Sinneswahrnehmungen und das Wahrnehmungsvermögen betreffen
R45  Symptome, die die Stimmung betreffen
R46  Symptome, die das äußere Erscheinungsbild und das Verhalten betreffen

Symptome, die die Sprache und die Stimme betreffen (R47-R49)

R47  Sprech- und Sprachstörungen, anderenorts nicht klassifiziert
R48  Dyslexie und sonstige Werkzeugstörungen, anderenorts nicht klassifiziert
R49  Störungen der Stimme

Allgemeinsymptome (R50-R69)

R50  Fieber sonstiger und unbekannter Ursache
R51  Kopfschmerz
R52  Schmerz, anderenorts nicht klassifiziert
R53  Unwohlsein und Ermüdung
R54  Senilität
R55  Synkope und Kollaps
R56  Krämpfe, anderenorts nicht klassifiziert
R57  Schock, anderenorts nicht klassifiziert
R58  Blutung, anderenorts nicht klassifiziert
R59  Lymphknotenvergrößerung
R60  Ödem, anderenorts nicht klassifiziert
R61  Hyperhidrose
R62  Ausbleiben der erwarteten normalen physiologischen Entwicklung
R63  Symptome, die die Nahrungs- und Flüssigkeitsaufnahme betreffen
R64  Kachexie
R65  Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS]
R68  Sonstige Allgemeinsymptome
R69  Unbekannte und nicht näher bezeichnete Krankheitsursachen

Abnorme Blutuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R70-R79)

R70  Beschleunigte Blutkörperchensenkungsreaktion und Veränderungen der Plasmaviskosität
R71  Veränderung der Erythrozyten
ICD-10 BMGF 2017
Dreistellige allgemeine Systematik

R72 Veränderung der Leukozyten, anderenorts nicht classifiziert
R73 Erhöhter Blutglukosewert
R74 Abnorme Serumenzymwerte
R75 Laborhinweis auf Humanes Immundefizienz-Virus [HIV]
R76 Sonstige abnorme immunologische Serumbefunde
R77 Sonstige Veränderungen der Plasmaproteine
R78 Nachweis von Drogen und anderen Substanzen, die normalerweise nicht im Blut vorhanden sind
R79 Sonstige abnorme Befunde der Blutchemie

Abnorme Urinuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R80-R82)
R80 Isolierte Proteinurie
R81 Glukosurie
R82 Sonstige abnorme Urinbefunde

Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei der Untersuchung anderer Körperflüssigkeiten, Substanzen und Gewebe (R83-R89)
R83 Abnorme Liquorbefunde
R84 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus Atemwegen und Thorax
R85 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus Verdauungsorganen und Bauchhöhle
R86 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus den männlichen Genitalorganen
R87 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus den weiblichen Genitalorganen
R88 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus anderen Körperorganen, -systemen und -geweben

Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei bildgebender Diagnostik und Funktionsprüfungen (R90-R94)
R90 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik des Zentralnervensystems
R91 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Lunge
R92 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Mamma [Brustdrüse]
R93 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik sonstiger Körperstrukturen
R94 Abnorme Ergebnisse von Funktionsprüfungen

Ungenau bezeichnete und unbekannte Todesursachen (R95-R99)
R95 Plötzlicher Kindstod
R96 Sonstiger plötzlicher Tod unbekannter Ursache
R98 Tod ohne Anwesenheit anderer Personen
R99 Sonstige ungenau oder nicht näher bezeichnete Todesursachen

- 60 -
Kapitel XIX
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Verletzungen des Kopfes (S00-S09)
S00 Oberflächliche Verletzung des Kopfes
S01 Offene Wunde des Kopfes
S02 Fraktur des Schädels und der Gesichtsschädelknochen
S03 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern des Kopfes
S04 Verletzung von Hirnnerven
S05 Verletzung des Auges und der Orbita
S06 Intrakranielle Verletzung
S07 Zerquetschung des Kopfes
S08 Traumatische Amputation von Teilen des Kopfes
S09 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Kopfes

Verletzungen des Halses (S10-S19)
S10 Oberflächliche Verletzung des Halses
S11 Offene Wunde des Halses
S12 Fraktur im Bereich des Halses
S13 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern in Halshöhe
S14 Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe
S15 Verletzung von Blutgefäßen in Halshöhe
S16 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Halshöhe
S17 Zerquetschung des Halses
S18 Traumatische Amputation in Halshöhe
S19 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Halses

Verletzungen des Thorax (S20-S29)
S20 Oberflächliche Verletzung des Thorax
S21 Offene Wunde des Thorax
S22 Fraktur der Rippe(n), des Sternums und der Brustwirbelsäule
S23 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern im Bereich des Thorax
S24 Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe
S25 Verletzung von Blutgefäßen des Thorax
S26 Verletzung des Herzens
S27 Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter intrathorakaler Organe
S28 Zerquetschung des Thorax und traumatische Amputation von Teilen des Thorax
S29 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Thorax

Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend, der Lendenwirbelsäule und des Beckens (S30-S39)
S30 Oberflächliche Verletzung des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S31 Offene Wunde des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S32 Fraktur der Lendenwirbelsäule und des Beckens
S33 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern der Lendenwirbelsäule und des Beckens
S34 Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S35 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S36 Verletzung von intraabdominalen Organen
S37 Verletzung der Harnorgane und der Beckenorgane
S38 Zerquetschung und traumatische Amputation von Teilen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S39 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

Verletzungen der Schulter und des Oberarmes (S40-S49)
S40 Oberflächliche Verletzung der Schulter und des Oberarmes
S41 Offene Wunde der Schulter und des Oberarmes
S42 Fraktur im Bereich der Schulter und des Oberarmes
S43 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern des Schultergürtels
S44 Verletzung von Nerven in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S45 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S46 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S47 Zerquetschung der Schulter und des Oberarmes
S48 Traumatische Amputation an Schulter und Oberarm
S49 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Schulter und des Oberarmes

Verletzungen des Ellenbogens und des Unterarmes (S50-S59)
S50 Oberflächliche Verletzung des Unterarmes
S51 Offene Wunde des Unterarmes
S52 Fraktur des Unterarmes
S53 Luxation, Verstauchung und Zerrung des Ellenbogengelenkes und von Bändern des Ellenbogens
S54 Verletzung von Nerven in Höhe des Unterarmes
S55 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Unterarmes
S56 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterarmes
S57 Zerquetschung des Unterarmes
S58 Traumatische Amputation am Unterarm
S59 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Unterarmes

Verletzungen des Handgelenkes und der Hand (S60-S69)
S60 Oberflächliche Verletzung des Handgelenkes und der Hand
S61 Offene Wunde des Handgelenkes und der Hand
S62 Fraktur im Bereich des Handgelenkes und der Hand
S63 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S64 Verletzung von Nerven in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S65 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S67 Zerquetschung des Handgelenkes und der Hand
S68 Traumatische Amputation an Handgelenk und Hand
S69 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Handgelenkes und der Hand

Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels (S70-S79)
S70 Oberflächliche Verletzung der Hüfte und des Oberschenkels
S71 Offene Wunde der Hüfte und des Oberschenkels
S72 Fraktur des Femurs
S73 Luxation, Verstauchung und Zerrung des Hüftgelenkes und von Bändern der Hüfte
S74 Verletzung von Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
S75 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
S76 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
S77 Zerquetschung der Hüfte und des Oberschenkels
S78 Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel
S79 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels

Verletzungen des Knies und des Unterschenkels (S80-S89)
S80 Oberflächliche Verletzung des Unterschenkels
S81 Offene Wunde des Unterschenkels
S82 Fraktur des Unterschenkels, einschließlich des oberen Sprunggelenkes
S83 Luxation, Verstauchung und Zerrung des Kniegelenkes und von Bändern des Kniegelenkes
S84 Verletzung von Nerven in Höhe des Unterschenkels
S85 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Unterschenkels
S86 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterschenkels
S87 Zerquetschung des Unterschenkels
S88 Traumatische Amputation am Unterschenkel
S89 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Unterschenkels

Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes (S90-S99)
S90 Oberflächliche Verletzung der Knöchelregion und des Fußes
S91 Offene Wunde der Knöchelregion und des Fußes
S92 Fraktur des Fußes [ausgenommen oberes Sprunggelenk]
S93 Luxation, Verstauchung und Zerrung der Gelenke und Bänder in Höhe des oberen Sprunggelenkes und des Fußes
S94 Verletzung von Nerven in Höhe des Knöchels und des Fußes
S95 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Knöchels und des Fußes
S96 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Knöchels und des Fußes
S97 Zerquetschung des oberen Sprunggelenkes und des Fußes
S98 Traumatische Amputation am oberen Sprunggelenk und Fuß
S99 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes

Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T07)
T00 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T01 Offene Wunden mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T02 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T03 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T04 Zerquetschungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T05 Traumatische Amputationen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T06 Sonstige Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen, anderenorts nicht klassifiziert
T07 Nicht näher bezeichnete multiple Verletzungen

Verletzungen nicht näher bezeichneter Teile des Rumpfes, der Extremitäten oder anderer Körperregionen (T08-T14)
T08 Fraktur der Wirbelsäule, Höhe nicht näher bezeichnet
T09 Sonstige Verletzungen der Wirbelsäule und des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet
ICD-10 BMGF 2017

Dreistellige allgemeine Systematik

T10 Fraktur der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11 Sonstige Verletzungen der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T12 Fraktur der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13 Sonstige Verletzungen der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T14 Verletzung an einer nicht näher bezeichneten Körperregion

Folgen des Eindringens eines Fremdkörpers durch eine natürliche Körperöffnung (T15-T19)
T15 Fremdkörper im äußeren Auge
T16 Fremdkörper im Ohr
T17 Fremdkörper in den Atemwegen
T18 Fremdkörper im Verdauungstrakt
T19 Fremdkörper im Urogenitaltrakt

Verbrennungen oder Verätzungen (T20-T32)

Verbrennungen oder Verätzungen der äußeren Körperoberfläche, Lokalisation bezeichnet (T20-T25)
T20 Verbrennung oder Verätzung des Kopfes und des Halses
T21 Verbrennung oder Verätzung des Rumpfes
T22 Verbrennung oder Verätzung der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand
T23 Verbrennung oder Verätzung des Handgelenkes und der Hand
T24 Verbrennung oder Verätzung der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß
T25 Verbrennung oder Verätzung der Knöchelregion und des Fußes

Verbrennungen oder Verätzungen, die auf das Auge und auf innere Organe begrenzt sind (T26-T28)
T26 Verbrennung oder Verätzung, begrenzt auf das Auge und seine Anhangsgebilde
T27 Verbrennung oder Verätzung der Atemwege
T28 Verbrennung oder Verätzung sonstiger innerer Organe

Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen (T29-T32)
T29 Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer Körperregionen
T30 Verbrennung oder Verätzung, Körperregion nicht näher bezeichnet
T31 Verbrennungen, klassifiziert nach dem Ausmaß der betroffenen Körperoberfläche
T32 Verätzungen, klassifiziert nach dem Ausmaß der betroffenen Körperoberfläche

Erfrierungen (T33-T35)
T33 Oberflächliche Erfrierung
T34 Erfrierung mit Gewebselekrose
T35 Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen und nicht näher bezeichnete Erfrierung

Vergiftungen durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen (T36-T50)
T36 Vergiftung durch systemisch wirkende Antibiotika
T37 Vergiftung durch sonstige systemisch wirkende Antiinfektiva und Antiparasitika
T38 Vergiftung durch Hormone und deren synthetische Ersatzstoffe und Antagonisten, anderenorts nicht klassifiziert
T39 Vergiftung durch nichtopioidhaltige Analgetika, Antipyretika und Antirheumatika
T40 Vergiftung durch Betäubungsmittel und Psychodynamika [Halluzinogene]
T41 Vergiftung durch Anaesthetika und therapeutische Gase
T42 Vergiftung durch Antiepileptika, Sedativa, Hypnotika und Antiparkinsonmittel
T43 Vergiftung durch psychotrope Substanzen, anderenorts nicht klassifiziert
T44 Vergiftung durch primär auf das autonome Nervensystem wirkende Arzneimittel
T45 Vergiftung durch primär systemisch und auf das Blut wirkende Mittel, anderenorts nicht klassifiziert
T46 Vergiftung durch primär auf das Herz-Kreislaufsystem wirkende Mittel
T47 Vergiftung durch primär auf den Magen-Darm-Trakt wirkende Mittel
T48 Vergiftung durch primär auf die glatte Muskulatur, die Skelettmuskulatur und das Atmungssystem wirkende Mittel
T49 Vergiftung durch primär auf Haut und Schleimhäute wirkende und in der Augen-, der Hals-Nasen-Ohren- und der Zahnheilkunde angewendete Mittel vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen (T51-T65)
T50 Vergiftung durch Diuretika und sonstige und nicht näher bezeichnete Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen

Toxische Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen (T51-T65)
T51 Toxische Wirkung von Alkohol
T52 Toxische Wirkung von organischen Lösungsmitteln
T53 Toxische Wirkung von halogenierten aliphatischen und aromatischen Kohlenwasserstoffen
T54 Toxische Wirkung von ätzenden Substanzen
T55 Toxische Wirkung von Seifen und Detergenzien
T56 Toxische Wirkung von Metallen
T57 Toxische Wirkung von sonstigen anorganischen Substanzen
T58 Toxische Wirkung von Kohlenmonoxid
T59 Toxische Wirkung sonstiger Gase, Dämpfe oder sonstigen Rauches
T60 Toxische Wirkung von Schädlingbekämpfungsmitteln [Pestiziden]
T61 Toxische Wirkung schädlicher Substanzen, die mit essbaren Meerestieren aufgenommen wurden
T62 Toxische Wirkung sonstiger schädlicher Substanzen, die mit der Nahrung aufgenommen wurden
T63 Toxische Wirkung durch Kontakt mit giftigen Tieren
T64 Toxische Wirkung von Aflatoxin und sonstigem Mykotoxin in kontaminierten Lebensmitteln
T65 Toxische Wirkung sonstiger und nicht näher bezeichneter Substanzen

Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen (T66-T78)
T66 Nicht näher bezeichnete Schäden durch Strahlung
T67 Schäden durch Hitze und Sonnenlicht
T68 Hypothermie
T69 Sonstige Schäden durch niedrige Temperatur
T70 Schäden durch Luft- und Wasserdruck
T71 Erstickung
T72 Schäden durch sonstigen Mangel
T74 Missbrauch von Personen
T75 Schäden durch sonstige äußere Ursachen
T78 Unerwünschte Nebenwirkungen, anderenorts nicht klassifiziert
Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas (T79-T79)
T79 Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas, anderenorts nicht klassifiziert

Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88)
T80 Komplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken
T81 Komplikationen bei Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert
T82 Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen
T83 Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Urogenitaltrakt
T84 Komplikationen durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate
T85 Komplikationen durch sonstige interne Prothesen, Implantate oder Transplantate
T86 Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben
T87 Komplikationen, die für Replantation und Amputation bezeichnend sind
T88 Sonstige Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert

Folgen von Verletzungen, Vergiftungen und sonstigen Auswirkungen äußerer Ursachen (T90-T98)
T90 Folgen von Verletzungen des Kopfes
T91 Folgen von Verletzungen des Halses und des Rumpfes
T92 Folgen von Verletzungen der oberen Extremität
T93 Folgen von Verletzungen der unteren Extremität
T94 Folgen von Verletzungen mehrerer oder nicht näher bezeichneter Körperregionen
T95 Folgen von Verbrennungen, Verätzungen oder Erfrierungen
T96 Folgen einer Vergiftung durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
T97 Folgen toxischer Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen
T98 Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter Wirkungen äußerer Ursachen

Kapitel XXa
Exogene Noxen – Ätiologie (901-999)

Exogene Noxen – Ätiologie (901-999)
901 Arbeitsunfall
902 Schülerunfall
911 Verkehrsunfall
912 Verkehrsunfall als Arbeitsunfall
921 Sportunfall
922 Unfall bei Hausarbeit
923 Unfall bei Heimwerken und Gartenarbeit
929 Sonstiger Unfall im privaten Bereich
931 Suizid-Versuch oder absichtliche Selbsterlegation
941 Absichtliche Verletzung durch andere Personen, auch Tötungsversuch
999 Sonstige Ursachen exogener Noxen
Kapitel XXI
Faktoren, die den Gesundheitszustand beeinflussen und zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führen (Z00-Z99)

Personen, die das Gesundheitswesen zur Untersuchung und Abklärung in Anspruch nehmen (Z00-Z13)

Z00 Allgemeinuntersuchung und Abklärung bei Personen ohne Beschwerden oder angegebene Diagnose
Z01 Sonstige spezielle Untersuchungen und Abklärungen bei Personen ohne Beschwerden oder angegebene Diagnose
Z02 Untersuchung und Konsultation aus administrativen Gründen
Z03 Ärztliche Beobachtung und Beurteilung von Verdachtsfällen
Z04 Untersuchung und Beobachtung aus sonstigen Gründen
Z08 Nachuntersuchung nach Behandlung wegen bösartiger Neubildung
Z09 Nachuntersuchung nach Behandlung wegen anderer Krankheitszustände außer bösartigen Neubildungen
Z10 Allgemeine Reihenuntersuchung bestimmter Bevölkerungsgruppen
Z11 Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf infektiöse und parasitäre Krankheiten
Z12 Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildungen
Z13 Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige Krankheiten oder Störungen

Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken hinsichtlich übertragbarer Krankheiten (Z20-Z29)

Z20 Kontakt mit und Exposition gegenüber übertragbaren Krankheiten
Z21 Asymptomatische HIV-Infektion [Humane Immundefizienz-Virusinfektion]
Z22 Keimträger von Infektionskrankheiten
Z23 Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen einzelne bakterielle Krankheiten
Z24 Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen bestimmte einzelne Viruskrankheiten
Z25 Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen andere einzelne Viruskrankheiten
Z26 Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen andere einzelne Infektionskrankheiten
Z27 Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen Kombinationen von Infektionskrankheiten
Z28 Nicht durchgeführte Impfung [Immunisierung]
Z29 Notwendigkeit von anderen prophylaktischen Maßnahmen

Personen, die das Gesundheitswesen im Zusammenhang mit Problemen der Reproduktion in Anspruch nehmen (Z30-Z39)

Z30 Kontrazeptive Maßnahmen
Z31 Fertilisationsfördernde Maßnahmen
Z32 Untersuchung und Test zur Feststellung einer Schwangerschaft
Z33 Schwangerschaftsstillstand als Nebenbefund
Z34 Überwachung einer normalen Schwangerschaft
Z35 Überwachung einer Risikoschwangerschaft
Z36 Pränatales Screening
Z37 Resultat der Entbindung
Z38 Lebendgeborene nach dem Geburtsort
Z39 Postpartale Betreuung und Untersuchung der Mutter

Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke spezifischer Maßnahmen und zur medizinischen Betreuung in Anspruch nehmen (Z40-Z54)

Z40 Prophylaktische Operation
Z41 Maßnahmen aus anderen Gründen als der Wiederherstellung des Gesundheitszustandes
Z42 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie
Z43 Versorgung künstlicher Körperöffnungen
Z44 Versorgen mit und Anpassen einer Ektoprothese
Z45 Anpassung und Handhabung eines implantierten medizinischen Gerätes
Z46 Versorgen mit und Anpassen von anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln
Z47 Andere orthopädische Nachbehandlung
Z48 Andere Nachbehandlung nach chirurgischem Eingriff
Z49 Dialysebehandlung
Z50 Rehabilitationsmaßnahmen
Z51 Sonstige medizinische Behandlung
Z52 Spender von Organen oder Geweben
Z53 Personen, die Einrichtungen des Gesundheitswesens wegen spezifischer Maßnahmen aufgesucht haben, die aber nicht durchgeführt wurden
Z54 Rekonvaleszenz

Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund sozioökonomischer oder psychosozialer Umstände (Z55-Z65)

In Österreich gestrichen.

Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen (Z70-Z76)

Z70 Beratung in Bezug auf Sexualeinstellung, -verhalten oder -orientierung
Z71 Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke anderer Beratung oder ärztlicher Konsultation in Anspruch nehmen, anderenorts nicht klassifiziert
Z72 Probleme mit Bezug auf die Lebensführung
Z73 Probleme mit Bezug auf Schwierigkeiten bei der Lebensbewältigung
Z74 Probleme mit Bezug auf Pflegebedürftigkeit
Z75 Probleme mit Bezug auf medizinische Betreuungsmöglichkeiten oder andere Gesundheitsversorgung
Z76 Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen

Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund der Familien- oder Eigenanamnese und bestimmte Zustände, die den Gesundheitszustand beeinflussen (Z80-Z99)

Z80 Bösartige Neubildung in der Familienanamnese
Z81 Psychische Krankheiten oder Verhaltensstörungen in der Familienanamnese
Z82 Bestimmte Behinderungen oder chronische Krankheiten in der Familienanamnese, die zu Schädigung oder Behinderung führen
Z83 Andere spezifische Krankheiten in der Familienanamnese
Z84 Andere Krankheiten oder Zustände in der Familienanamnese
Z85 Bösartige Neubildung in der Eigenanamnese
Z86  Bestimmte andere Krankheiten in der Eigenanamnese
Z87  Andere Krankheiten oder Zustände in der Eigenanamnese
Z88  Allergie gegenüber Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen in der Eigenanamnese
Z89  Extremitätenverlust
Z90  Verlust von Organen, anderenorts nicht klassifiziert
Z91  Risikofaktoren in der Eigenanamnese, anderenorts nicht klassifiziert
Z92  Medizinische Behandlung in der Eigenanamnese
Z93  Vorhandensein einer künstlichen Körperöffnung
Z94  Zustand nach Organ- oder Gewebetransplantation
Z95  Vorhandensein von kardialen oder vaskulären Implantaten oder Transplantaten
Z96  Vorhandensein von anderen funktionellen Implantaten
Z97  Vorhandensein anderer medizinischer Geräte oder Hilfsmittel
Z98  Sonstige Zustände nach chirurgischem Eingriff
Z99  Abhängigkeit von unterstützenden Apparaten, medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln, anderenorts nicht klassifiziert

Kapitel XXII
Schlüsselnummern für besondere Zwecke (U00-U85)

Vorläufige Zuordnungen für Krankheiten mit unklarer Ätiologie und nicht belegte Schlüsselnummern (U00-U49)

U04  Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS]
U06  Nicht belegte Schlüsselnummer U06
U07  Nicht belegte Schlüsselnummer U07

Infektionserreger mit Resistzen gegen bestimmte Antibiotika und Chemotherapeutika (U82-U85)

U82  Resistenz gegen Beta-Laktam-Antibiotika
U83  Resistenz gegen sonstige Antibiotika
U84  Resistenz gegen sonstige antimikrobielle Medikamente
U85  Resistenz gegen antineoplastische Medikamente
Vierstellige ausführliche Systematik
Kapitel I
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)

Inkl.: Krankheiten, die allgemein als ansteckend oder übertragbar anerkannt sind

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (U82-U84), um das Vorliegen einer Resistenz gegen antimikrobielle Medikamente anzugeben.

Exkl.: Keinträger oder -ausscheider, einschließlich Verdachtsfällen (Z22.-)
Bestimmte lokализierte Infektionen - siehe im entsprechenden Kapitel des jeweiligen Körpersystems
Infektiose und parasitäre Krankheiten, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
[ausgenommen Tetanus in diesem Zeitabschnitt] (O98.-)
Infektiose und parasitäre Krankheiten, die spezifisch für die Perinatalperiode sind [ausgenommen Tetanus neonatorum, Syphilis connata, perinatale Gonokokkeninfektion und perinatale HIV-Krankheit] (P35-P39)
Grippe und sonstige akute Infektionen der Atemwege (J00-J22)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
A00-A09 Infektiöse Darmkrankheiten
A15-A19 Tuberkulose
A20-A28 Bestimmte bakterielle Zoonosen
A30-A49 Sonstige bakterielle Krankheiten
A50-A64 Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden
A65-A69 Sonstige Spirochätenkrankheiten
A70-A74 Sonstige Krankheiten durch Chlamyden
A75-A79 Rickettiosen
A80-A89 Virusinfektionen des Zentralnervensystems
A90-A99 Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten und virale hämorrhagische Fieber
B00-B09 Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind
B15-B19 Virushepatitis
B20-B24 HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B25-B34 Sonstige Viruskrankheiten
B35-B49 Mykosen
B50-B64 Protozoonkrankheiten
B65-B83 Helmintosen
B85-B89 Pedikulose [Läusebefall], Akarinoise [Milbenbefall] und sonstiger Parasitenbefall der Haut
B90-B94 Folgezustände von infektiösen und parasitären Krankheiten
B95-B98 Bakterien, Viren und sonstige Infektionserreger als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B99-B99 Sonstige Infektionskrankheiten

Infektiöse Darmkrankheiten
(A00-A09)

A00 Cholera
A00.0 Cholera durch Vibrio cholerae O:1, Biovar cholerae
Klassische Cholera
A00.1 Cholera durch Vibrio cholerae O:1, Biovar eltor
El-Tor-Cholera
A00.9 Cholera, nicht näher bezeichnet

A01 Typhus abdominalis und Paratyphus
A01.0 Typhus abdominalis
Infektion durch Salmonella typhi
Typhoides Fieber
A01.1 Paratyphus A
A01.2 Paratyphus B
A01.3 Paratyphus C
A01.4 Paratyphus, nicht näher bezeichnet
   Infektion durch Salmonella paratyphi o.n.A.

A02 Sonstige Salmonelleninfektionen
   Inkl.: Infektion oder Lebensmittelvergiftung durch Salmonellen außer durch Salmonella
          typhi und Salmonella paratyphi
A02.0 Salmonellenenteritis
   Enteritis infectious durch Salmonellen
A02.1 Salmonellensepsis
A02.2 Lokalisierte Salmonelleninfektionen
   Arthritis† (M01.3*)
   Meningitis† (G01*)
   Osteomyelitis† (M90.2*) durch Salmonellen
   Pneumonie† (J17.0*)
   Tubulointerstitielle Nierenkrankheit† (N16.0*)
A02.8 Sonstige näher bezeichnete Salmonelleninfektionen
A02.9 Salmonelleninfektion, nicht näher bezeichnet

A03 Shigellose [Bakterielle Ruhr]
A03.0 Shigellose durch Shigella dysenteriae
   Shigellose durch Shigellen der Gruppe A [Shiga-Kruse-Ruhr]
A03.1 Shigellose durch Shigella flexneri
   Shigellose durch Shigellen der Gruppe B
A03.2 Shigellose durch Shigella boydii
   Shigellose durch Shigellen der Gruppe C
A03.3 Shigellose durch Shigella sonnei
   Shigellose durch Shigellen der Gruppe D
A03.8 Sonstige Shigellosen
A03.9 Shigellose, nicht näher bezeichnet
   Bakterielle Ruhr [Bakterielle Dysenterie] o.n.A.

A04 Sonstige bakterielle Darminfektionen
   Exkl.: Lebensmittelvergiftungen, andererorts klassifiziert
          Tuberkulöse Enteritis (A18.3)
A04.0 Darminfektion durch enteropathogene Escherichia coli
A04.1 Darminfektion durch enterotoxinbildende Escherichia coli
A04.2 Darminfektion durch enteroinvasive Escherichia coli
A04.3 Darminfektion durch enterohämorrhagische Escherichia coli
A04.4 Sonstige Darminfektionen durch Escherichia coli
   Enteritis durch Escherichia coli o.n.A.
A04.5 Enteritis durch Campylobacter
A04.6 Enteritis durch Yersinia enterocolitica
   Exkl.: Extraintestinale Yersiniose (A28.2)
A04.7 Enterokolitis durch Clostridium difficile
   Lebensmittelvergiftung durch Clostridium difficile
   Pseudomembranöse Kolitis
A04.8 Sonstige näher bezeichnete bakterielle Darminfektionen
A04.9 Bakterielle Darminfektion, nicht näher bezeichnet
   Bakterielle Enteritis o.n.A.
A05 Sonstige bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.*: Infektion durch Escherichia coli (A04.0-A04.4)
Infektion oder Lebensmittelvergiftung durch Clostridium difficile (A04.7)
Infektion oder Lebensmittelvergiftung durch Salmonellen (A02.-)
Listeriose (A32.-)
Toxische Wirkung schädlicher (verdorbener) Lebensmittel (T61-T62)

A05.0 Lebensmittelvergiftung durch Staphylokokken
A05.1 Botulismus
Klassische Lebensmittelvergiftung durch Clostridium botulinum
A05.2 Lebensmittelvergiftung durch Clostridium perfringens [Clostridium welchii]
Enteritis necroticans
A05.3 Lebensmittelvergiftung durch Vibrio parahaemolyticus
A05.4 Lebensmittelvergiftung durch Bacillus cereus
A05.8 Sonstige näher bezeichnete bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen
A05.9 Bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftung, nicht näher bezeichnet

A06 Amöbiasis

*Inkl.*: Infektion durch Entamoeba histolytica

*Exkl.*: Sonstige Darmkrankheiten durch Protozoen (A07.-)

A06.0 Akute Amöbenruhr
Akute Amöbiasis
Amöbenkolitis o.n.A.

A06.1 Chronische intestinale Amöbiasis
A06.2 Nichtdysenterische Kolitis durch Amöben
A06.3 Amöbom des Darmes
Amöbom o.n.A.

A06.4† Leberabszess durch Amöben (K77.0*)
Amöbenhepatitis

A06.5† Lungenabszess durch Amöben (J99.8*)
Abszess der Lunge (und der Leber) durch Amöben

A06.6† Hirnabszess durch Amöben (G07*)
Abszess des Gehirns (und der Leber) (und der Lunge) durch Amöben

A06.7 Amöbiasis der Haut

A06.8 Amöbeninfektion an sonstigen Lokalisationen
Appendizitis
Balanitis† (N51.2*) durch Amöben

A06.9 Amöbiasis, nicht näher bezeichnet

A07 Sonstige Darmkrankheiten durch Protozoen

A07.0 Balantidiose
Balantidieneruhr

A07.1 Giardiasis [Lambliasis]

A07.2 Kryptosporidiose

A07.3 Isosporose
Infektion durch Isospora belli und Isospora hominis
Intestinale Kokzidiose
Isosporiasis

A07.8 Sonstige näher bezeichnete Darmkrankheiten durch Protozoen
Intestinale Trichomoniasis
Sarkosporidiose
Sarkozystose
ICD-10 BMGF 2017
Kapitel I

A07.9 Darmkrankheit durch Protozoen, nicht näher bezeichnet
Diarrhoe
dysenterie durch Protozoen
Kolitis
Flagellatendiarrhoe

A08 Virusbedingte und sonstige näher bezeichnete Darminfektionen
Exkl.: Grippe mit Beteiligung des Gastrointestinaltraktes (J09, J10.8, J11.8)
A08.0 Enteritis durch Rotaviren
A08.1 Akute Gastroenteritis durch Norovirus [Norwalk-Virus]
A08.2 Enteritis durch Adenoviren
A08.3 Enteritis durch sonstige Viren
A08.4 Virusbedingte Darminfektion, nicht näher bezeichnet
Enteritis o.n.A.
Gastroenteritis o.n.A.
durch Viren

A08.5 Sonstige näher bezeichnete Darminfektionen

A09 Sonstige Gastroenteritis und Kolitis infektiösen und nicht näher bezeichneten Ursprungs
Exkl.: Durch Bakterien, Protozoen, Viren und sonstige näher bezeichnete Infektionserreger (A00-A08)
Nichtinfektiöse Diarrhoe (K52.9)
Nichtinfektiöse Diarrhoe beim Neugeborenen (P78.3)
A09.0 Sonstige und nicht näher bezeichnete Gastroenteritis und Kolitis infektiösen Ursprungs
Darmkatarrh
Diarrhoe [Durchfall]:
  • akut blutig
  • akut hämorrhagisch
  • akut wässrig
  • dysenterisch
  • epidemisch
Infektiöser oder septischer:
  • Enteritis
  • Gastroenteritis Hämorrhagisch o.n.A.
  • Kolitis
Infektiöse Diarrhoe o.n.A.
A09.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete Gastroenteritis und Kolitis nicht näher bezeichneten Ursprungs
Neonatale Diarrhoe o.n.A.
Tuberkulose
(A15-A19)

\textit{Inkl.:} Infektionen durch Mycobacterium tuberculosis und Mycobacterium bovis

\textit{Exkl.:} Angeborene Tuberkulose (P37.0)
Folgezustände der Tuberkulose (B90.-)
Tuberkulose infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit] (B20.0)
Pneumokoniose in Verbindung mit Tuberkulose (J65)
Silikotuberkulose (J65)

\begin{itemize}
  \item A15 \textbf{Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
  \item A15.0 Lungentuberkulose, durch mikroskopische Untersuchung des Sputums gesichert, mit oder ohne Nachweis durch Kultur
    \textit{Tuberkulös:}
    \begin{itemize}
      \item Bronchiektasie
      \item Fibrose der Lunge
      \item Pneumonie
      \item Pneumothorax
    \end{itemize}
    \textit{Unter A15.0 aufgeführte Zustände, nur durch Kultur gesichert}
  \item A15.1 Lungentuberkulose, nur durch Kultur gesichert
    Unter A15.0 aufgeführte Zustände, nur durch Kultur gesichert
  \item A15.2 Lungentuberkulose, histologisch gesichert
    Unter A15.0 aufgeführte Zustände, histologisch gesichert
  \item A15.3 Lungentuberkulose, durch nicht näher bezeichnete Untersuchungsverfahren gesichert
    Unter A15.0 aufgeführte Zustände, die gesichert sind, bei denen jedoch keine Angabe darüber vorliegt, ob sie bakteriologisch oder histologisch gesichert wurden
  \item A15.4 \textbf{Tuberkulose der intrathorakalen Lymphknoten, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
    Lymphknotentuberkulose:
    \begin{itemize}
      \item hilär
      \item mediastinal
      \item tracheobronchial
    \end{itemize}
    \textit{Exkl.:} Als primär bezeichnet (A15.7)
  \item A15.5 \textbf{Tuberkulose des Larynx, der Trachea und der Bronchien, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
    Larynx:
    \begin{itemize}
      \item Bronchien
      \item Glottis
      \item Larynx
      \item Trachea
    \end{itemize}
    \textit{Unter A15.0 aufgeführte Zustände, nur durch Kultur gesichert}
  \item A15.6 \textbf{Tuberkulöse Pleuritis, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
    \textit{Tuberkulöses Empyem}
    \textit{Tuberkulose der Pleura}
    \textit{Exkl.:} Bei primärer Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert (A15.7)
  \item A15.7 \textbf{Primäre Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
  \item A15.8 \textbf{Sonstige Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
    Tuberkulose:
    \begin{itemize}
      \item Mediastinum
      \item Nase
      \item Nasennebenhöhle [jede]
      \item Nasopharynx
    \end{itemize}
    \textit{Unter A15.0 aufgeführte Zustände, nur durch Kultur gesichert}
  \item A15.9 \textbf{Nicht näher bezeichnete Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert}
\end{itemize}
A16 Tuberkulose der Atmungsorgane, weder bakteriologisch noch histologisch gesichert

A16.0 Lungentuberkulose, weder bakteriologisch noch histologisch gesichert
Tuberkulös:
- Bronchiektasie
- Fibrose der Lunge
- Pneumone
- Pneumothorax

weder bakteriologisch noch histologisch gesichert

A16.1 Lungentuberkulose, bakteriologische und histologische Untersuchung nicht durchgeführt
Unter A16.0 aufgeführte Zustände, bakteriologische und histologische Untersuchung nicht durchgeführt

A16.2 Lungentuberkulose ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Lungentuberkulose
Tuberkulös:
- Bronchiektasie
- Fibrose der Lunge
- Pneumone
- Pneumothorax

o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung)

A16.3 Tuberkulose der intrathorakalen Lymphknoten ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Lymphknotentuberkulose:
- hilär
- intrathorakal
- mediastinal
- tracheobronchial

o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung)

Exkl.: Als primär bezeichnet (A16.7)

A16.4 Tuberkulose des Larynx, der Trachea und der Bronchien ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Tuberkulose:
- Bronchien
- Glottis
- Larynx
- Trachea

o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung)

A16.5 Tuberkulöse Pleuritis ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Tuberkulös:
- Empyem
- Pleuritis

o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung)

Tuberkulose der Pleura

Exkl.: Bei primärer Tuberkulose der Atmungsorgane (A16.7)

A16.7 Primäre Tuberkulose der Atmungsorgane ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Primäre(r):
- Tuberkulose der Atmungsorgane o.n.A.
- tuberkulöser Komplex

A16.8 Sonstige Tuberkulose der Atmungsorgane ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Tuberkulose:
- Mediastinum
- Nase
- Nasennebenhöhle [jede]
- Nasopharynx

o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung)

A16.9 Nicht näher bezeichnete Tuberkulose der Atmungsorgane ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung
Tuberkulose o.n.A.
Tuberkulose der Atmungsorgane o.n.A.
A17† Tuberkulose des Nervensystems
A17.0† Tuberkulöse Meningitis (G01*)
Tuberkulöse Leptomeningitis
Tuberkulose der Meningen (zerebral) (spinal)
A17.1† Meningeales Tuberkulom (G07*)
Tuberkulom der Meningen
A17.8† Sonstige Tuberkulose des Nervensystems
Tuberkulös:
• Hir abszess (G07*)
• Meningoenzephalitis (G05.0*)
• Myelitis (G05.0*)
• Polyneuropathie (G63.0*)
Tuberkulom in Gehirn (G07*)
Tuberkulose Rückenmark (G07*)
A17.9† Tuberkulose des Nervensystems, nicht näher bezeichnet (G99.8*)
A18 Tuberkulose sonstiger Organe
A18.0† Tuberkulose der Knochen und Gelenke
Tuberkulös:
• Arthritis (M01.1*)
• Knochennekrose (M90.0*)
• Mastoiditis (H75.0*)
• Osteomyelitis (M90.0*)
• Ostitis (M90.0*)
• Synovitis (M68.0*)
• Tenosynovitis (M68.0*)
Tuberkulose:
• Hüfte (M01.1*)
• Knie (M01.1*)
• Wirbelsäule (M49.0*)
A18.1 Tuberkulose des Urogenitalsystems
Tuberkulose:
• Cervix uteri† (N74.0*)
• Harnblase† (N33.0*)
• männliche Genitalorgane† (N51.-*)
• Niere† (N29.1*)
• Ureter† (N29.1*)
• Tuberkulose im weiblichen Becken† (N74.1*)
A18.2 Tuberkulose peripherer Lymphknoten
Tuberkulöse Lymphadenitis
Exkl.: Tuberkulöse tracheobronchiale Adenopathie (A15.4, A16.3)
Tuberkulose der Lymphknoten:
• intrathorakal (A15.4, A16.3)
• mesenterial und retroperitoneal (A18.3)
A18.3 Tuberkulose des Darmes, des Peritoneums und der Mesenteriallymphknoten
Tuberkulös:
• Aszites
• Enteritis† (K93.0*)
• Peritonitis† (K67.3*)
Tuberkulose:
• Anus und Rektum† (K93.0*)
• Darm (Dickdarm) (Dünndarm)† (K93.0*)
• retroperitoneal (Lymphknoten)
A18.4 **Tuberkulose der Haut und des Unterhautgewebes**
Lupus:
- exedens
- vulgaris:
  - des Augenlides (H03.1*)
  - o.n.A.
Skrofuloderm
Tuberculosis cutis indurativa [Erythema induratum, tuberkulösis]
*Exkl.:* Lupus erythematoses (L93.-)
Systemischer Lupus erythematoses (M32.-)

A18.5 **Tuberkulose des Auges**
Tuberkulose:
- Chorioretinitis† (H32.0*)
- Episkleritis† (H19.0*)
- interstitielle Keratitis† (H19.2*)
- Iridozyklitis† (H22.0*)
- Keratokonjunktivitis (interstitiell) (phlyktänulär)† (H19.2*)
*Exkl.:* Lupus vulgaris des Augenlides (A18.4)

A18.6 **Tuberkulose des Ohres**
Tuberkulöse Otitis media† (H67.0*)
*Exkl.:* Tuberkulöse Mastoiditis (A18.0†)

A18.7† **Tuberkulose der Nebennieren (E35.1*)**
Addison-Krankheit, tuberkulös

A18.8 **Tuberkulose sonstiger näher bezeichnetener Organe**
Tuberkulöse zerebrale Arteriitis† (I68.1*)
Tuberkulose:
- Endokard† (I39.8*)
- Myokard† (I41.0*)
- Ösophagus† (K23.0*)
- Perikard† (I32.0*)
- Schilddrüse† (E35.0*)

A19 **Miliartuberkulose**
*Inkl.:* Tuberkulöse Polyserositis
Tuberkulose:
- disseminiert
- generalisiert

A19.0 **Akute Miliartuberkulose einer einzelnen näher bezeichneten Lokalisation**
A19.1 **Akute Miliartuberkulose mehrerer Lokalisationen**
A19.2 **Akute Miliartuberkulose, nicht näher bezeichnet**
A19.8 **Sonstige Miliartuberkulose**
A19.9 **Miliartuberkulose, nicht näher bezeichnet**

Bestimmte bakterielle Zoonosen
(A20-A28)

A20**Pest**
*Inkl.:* Infektion durch Yersinia pestis
A20.0 **Bubonenpest**
A20.1 **Hautpest**
A20.2 **Lungenpest**
A20.3 **Pestmeningitis**
A20.7 **Pestsepsis**
A20.8  Sonstige Formen der Pest
Abortive Pest
Asymptomatische Pest
Pestis minor

A20.9  Pest, nicht näher bezeichnet

A21  Tularämie
Inkl.: Hasenpest
Hirschfliegenfieber
Infektion durch Francisella tularensis

A21.0  Ulzeroglanduläre Tularämie
A21.1  Okuloglanduläre Tularämie
A21.2  Pulmonale Tularämie
A21.3  Gastrointestinale Tularämie
Abdominale Tularämie
A21.7  Generalisierte Tularämie
A21.8  Sonstige Formen der Tularämie
A21.9  Tularämie, nicht näher bezeichnet

A22  Anthrax [Milzbrand]
Inkl.: Infektion durch Bacillus anthracis

A22.0  Hautmilzbrand
Milzbrandkarbunkel
Pustula maligna

A22.1  Lungenmilzbrand
Hadrernkrankheit
Milzbrand, durch Inhalation erworben

A22.2  Darmmilzbrand
A22.7  Milzbrandsepsis
A22.8  Sonstige Formen des Milzbrandes
Milzbrandmeningitis† (G01*)
A22.9  Milzbrand, nicht näher bezeichnet

A23  Brucellose
Inkl.: Maltafieber
Mittelmeerfieber
Undulierendes Fieber

A23.0  Brucellose durch Brucella melitensis
Maltafieber
A23.1  Brucellose durch Brucella abortus
Bang-Krankheit
Morbus Bang
A23.2  Brucellose durch Brucella suis
Schweinebrucellose
A23.3  Brucellose durch Brucella canis
A23.8  Sonstige Brucellose
A23.9  Brucellose, nicht näher bezeichnet

A24  Rotz [Malleus] und Melioidose [Pseudorotz]

A24.0  Rotz
Infektion durch Burkholderia mallei
Infektion durch Pseudomonas mallei
Malleus
A24.1  Akute oder fulminante Melioidose
Melioidose:
• Pneumonie
• Sepsis
A24.2  Subakute oder chronische Melioidose
A24.3  Sonstige Melioidose
A24.4  Melioidose, nicht näher bezeichnet
Infektion durch Burkholderia pseudomallei o.n.A.
Infektion durch Pseudomonas pseudomallei o.n.A.
Whitmore-Krankheit

A25  Rattenbisskrankheiten
A25.0  Spirillen-Rattenbisskrankheit
Sodoku
A25.1  Streptobazillen-Rattenbisskrankheit
Erythema arthriticum epidemicum
Haverhill-Fieber
Rattenbissfieber durch Streptobazillen
A25.9  Rattenbisskrankheit, nicht näher bezeichnet

A26  Erysipeloid
A26.0  Haut-Erysipeloid
Erythema migrans
Schweinerotlauf
A26.7  Erysipelothrix-Sepsis
A26.8  Sonstige Formen des Erysipeloids
A26.9  Erysipeloid, nicht näher bezeichnet

A27  Leptospirose
A27.0  Leptospirosis icterohaemorrhagica [Weil-Krankheit]
Leptospirose durch Leptospira interrogans serovar icterohaemorrhagiae
A27.8  Sonstige Formen der Leptospirose
A27.9  Leptospirose, nicht näher bezeichnet

A28  Sonstige bakterielle Zoonosen, anderenorts nicht klassifiziert
A28.0  Pasturellose
A28.1  Katzenkratzkrankheit
Katzenkratzfieber
A28.2  Extraintestinale Yersiniose
Exkl.: Enteritis durch Yersinia enterocolitica (A04.6)
Pest (A20.-)
A28.8  Sonstige näher bezeichnete bakterielle Zoonosen, anderenorts nicht klassifiziert
A28.9  Bakterielle Zoonose, nicht näher bezeichnet

Sonstige bakterielle Krankheiten
(A30-A49)

A30  Lepra [Aussatz]
Inkl.: Infektion durch Mycobacterium leprae
Exkl.: Folgezustände der Lepra (B92)
A30.0  Indeterminierte Lepra
I-Lepra
A30.1  *Tuberkuloide Lepra*
TT-Lepra
A30.2  *Borderline-tuberkuloide Lepra*
BT-Lepra
A30.3  *Borderline-Lepra*
BB-Lepra
A30.4  *Borderline-lepromatöse Lepra*
BL-Lepra
A30.5  *Lepromatöse Lepra*
LL-Lepra
A30.8  *Sonstige Formen der Lepra*
A30.9  *Lepra, nicht näher bezeichnet*

A31  *Infektion durch sonstige Mykobakterien*

*Exkl.*: Lepra (A30.-)
Tuberkulose (A15-A19)

A31.0  *Infektion der Lunge durch sonstige Mykobakterien*

Infektion durch *Mycobacterium*:
- *avium*
- *intracellulare* [Battey]
- *kansasi*

A31.1  *Infektion der Haut durch sonstige Mykobakterien*

Infektion durch *Mycobacterium*:
- *marinum* [Schwimmbadgranulom]
- *ulcerans* [Buruli-Ulkus]

A31.8  *Sonstige Infektionen durch Mykobakterien*

A31.9  *Infektion durch Mykobakterien, nicht näher bezeichnet*

Atypische mykobakterielle Infektion o.n.A.
Mykobakteriose o.n.A.

A32  *Listeriose*

*Inkl.*: Nahrungsmittelbedingte Infektion durch Listerien

*Exkl.*: Neugeborenenlisteriose (disseminiert) (P37.2)

A32.0  *Kutane Listeriose*

A32.1†  *Meningitis und Meningoenzephalitis durch Listerien*

Meningitis (G01*)
Meningoenzephalitis (G05.0*)

A32.7  *Listeriensepsis*

A32.8  *Sonstige Formen der Listeriose*

Endokarditis durch Listerien† (I39.8*)
Okuloglanduläre Listeriose
Zerebrale Arteritis durch Listerien† (I68.1*)

A32.9  *Listeriose, nicht näher bezeichnet*

A33  *Tetanus neonatorum*

A34  *Tetanus während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes*

A35  *Sonstiger Tetanus*

*Inkl.*: Tetanus o.n.A.

*Exkl.*: Tetanus:
- *neonatorum* (A33)
- während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (A34)
A36  Diphtherie
A36.0  Rachendiphtherie
Angina pseudomembranacea diphtherica
Tonsillendiphtherie
A36.1  Nasenrachendiphtherie
A36.2  Kehlkopfdiphtherie
Diphtherische Laryngotracheitis
A36.3  Hautdiphtherie
Exkl.: Erythrasma (L08.1)
A36.8  Sonstige Diphtherie
Diphtherisch:
• Konjunktivitis† (H13.1*)
• Myokarditis† (I41.0*)
• Polyneuritis† (G63.0*)
A36.9  Diphtherie, nicht näher bezeichnet
A37  Keuchhusten
A37.0  Keuchhusten durch Bordetella pertussis
A37.1  Keuchhusten durch Bordetella parapertussis
A37.8  Keuchhusten durch sonstige Bordetella-Spezies
A37.9  Keuchhusten, nicht näher bezeichnet
A38  Scharlach
Inkl.: Scarlatina
Exkl.: Streptokokken-Pharyngitis (J02.0)
A39  Meningokokkeninfektion
A39.0†  Meningokokkenmeningitis (G01*)
A39.1†  Waterhouse-Friderichsen-Syndrom (E35.1*)
Hämorrhagische Entzündung der Nebenniere durch Meningokokken
Meningokokkensepsis mit Nebennierenblutung
A39.2  Akute Meningokokkensepsis
A39.3  Chronische Meningokokkensepsis
A39.4  Meningokokkensepsis, nicht näher bezeichnet
Meningokokken-Bakterämie o.n.A.
A39.5†  Herzkrankheit durch Meningokokken
Endokarditis (I39.8*)
Karditis o.n.A. (I52.0*)
Myokarditis (I41.0*)
Perikarditis (I52.0*) durch Meningokokken
A39.8  Sonstige Meningokokkeninfektionen
Arthritis nach Meningokokkeninfektion† (M03.0*)
Arthritis† (M01.0*)
Enzephalitis† (G05.0*)
Konjunktivitis† (H13.1*) durch Meningokokken
Retrobulbäre Neuritis† (H48.1*)
A39.9  Meningokokkeninfektion, nicht näher bezeichnet
Krankheit durch Meningokokken o.n.A.
**ICD-10 BMGF 2017**

**Kapitel I**

---

**A40**  
**Streptokokkensepsis**  
Soll das Vorliegen eines septischen Schocks angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (R57.2) zu benutzen.  

*Exkl.*: Beim Neugeborenen (P36.0-P36.1)  
Nach:  
- Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O03-O07, O08.0)  
- Immunisierung (T88.0)  
- Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.2)  
- medizinischen Maßnahmen (T81.4)  
- Puerperal (O85)  
- Unter der Geburt (O75.3)  

**A40.0**  
*Sepsis durch Streptokokken, Gruppe A*  

**A40.1**  
*Sepsis durch Streptokokken, Gruppe B*  

**A40.2**  
*Sepsis durch Streptokokken, Gruppe D*  

**A40.3**  
*Sepsis durch Streptococcus pneumoniae*  
Sepsis durch Pneumokokken  

**A40.8**  
*Sonstige Sepsis durch Streptokokken*  

**A40.9**  
*Sepsis durch Streptokokken, nicht näher bezeichnet*  

---

**A41**  
**Sonstige Sepsis**  
Soll das Vorliegen eines septischen Schocks angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (R57.2) zu benutzen.  

*Exkl.*: Bakterämie o.n.A. (A49.9)  
Nach:  
- Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O03-O07, O08.0)  
- Immunisierung (T88.0)  
- Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.2)  
- medizinischen Maßnahmen (T81.4)  
- *Sepsis (durch) (bei):*  
  - aktinomykotisch (A42.7)  
  - beim Neugeborenen (P36.-)  
  - Candida (B37.7)  
  - Erysipelothrix (A26.7)  
  - extraintestinale Yersiniose (A28.2)  
  - Gonokokken (A54.8)  
  - Herpesviren (B00.7)  
  - Listerien (A32.7)  
  - Meliodose (A24.1)  
  - Meningokokken (A39.2-A39.4)  
  - Milzbrand (A22.7)  
  - Pest (A20.7)  
  - puerperal (O85)  
  - Streptokokken (A40.-)  
  - Tularämie (A21.7)  
  - Syndrom des toxischen Schocks (A48.3)  
  - Unter der Geburt (O75.3)  

**A41.0**  
*Sepsis durch Staphylococcus aureus*  

**A41.1**  
*Sepsis durch sonstige näher bezeichnete Staphylokokken*  
Sepsis durch koagulasenegative Staphylokokken  

**A41.2**  
*Sepsis durch nicht näher bezeichnete Staphylokokken*  

**A41.3**  
*Sepsis durch Haemophilus influenzae*  

**A41.4**  
*Sepsis durch Anaerobier*  

*Exkl.*: Gasbrand (A48.0)  

**A41.5**  
*Sepsis durch sonstige gramnegative Erreger*  
Sepsis durch gramnegative Erreger o.n.A.
A41.8 Sonstige näher bezeichnete Sepsis
A41.9 Sepsis, nicht näher bezeichnet

A42 Aktinomykose
   Exkl.: Aktinomyzetom (B47.1)
A42.0 Aktinomykose der Lunge
A42.1 Abdominale Aktinomykose
A42.2 Zervikofaziale Aktinomykose
A42.7 Aktinomykotische Sepsis
A42.8 Sonstige Formen der Aktinomykose
A42.9 Aktinomykose, nicht näher bezeichnet

A43 Nokardiose
A43.0 Pulmonale Nokardiose
A43.1 Nokardiose der Haut
A43.8 Sonstige Formen der Nokardiose
A43.9 Nokardiose, nicht näher bezeichnet

A44 Bartonellose
A44.0 Systemische Bartonellose
   Oroya-Fieber
A44.1 Kutane und mukokutane Bartonellose
   Verruga peruana [Verruga peruviana]
A44.8 Sonstige Formen der Bartonellose
A44.9 Bartonellose, nicht näher bezeichnet

A46 Erysipel [Wundrose]
   Exkl.: Postpartales oder puerperales Erysipel (O86.8)

A48 Sonstige bakterielle Krankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
   Exkl.: Aktinomyzetom (B47.1)
A48.0 Gasbrand [Gasödem]
   Muskelnekrose
   Phlegmone durch Clostridien
A48.1 Legionellose mit Pneumonie
   Legionärskrankheit
   Anm.: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die
   Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.
A48.2 Legionellose ohne Pneumonie [Pontiac-Fieber]
A48.3 Syndrom des toxischen Schocks
   Exkl.: Endotoxinschock o.n.A. (R57.8)
   Sepsis o.n.A. (A41.9)
A48.4 Brazilian purpuric fever
   Systemische Infektion durch Haemophilus aegyptius
A48.8 Sonstige näher bezeichnete bakterielle Krankheiten

A49 Bakterielle Infektion nicht näher bezeichnete Lokalisation
   Exkl.: Bakterien als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln aufgeführt sind (B95-B96)
   Chlamydienniereninfektion o.n.A. (A74.9)
   Meningokokkeninfektion o.n.A. (A39.9)
   Rickettsienniereninfektion o.n.A. (A79.9)
   Sprochäteninfektion o.n.A. (A69.9)
A49.0 Staphylokokkeninfektion nicht näher bezeichnete Lokalisation
ICD-10 BMGF 2017

A49.1 Streptokokken- und Enterokokkeninfektion nicht näher bezeichneter Lokalisation
A49.2 Infektion durch Haemophilus influenzae nicht näher bezeichneter Lokalisation
A49.3 Mykoplasmeninfektion nicht näher bezeichnete Lokalisation
A49.8 Sonstige bakterielle Infektionen nicht näher bezeichnete Lokalisation
A49.9 Bakterielle Infektion, nicht näher bezeichnet

Bakterämie o.n.A.

Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden
(A50-A64)

Exkl.: HIV-Krankheit (B20-B24)
Reiter-Krankheit (M02.3)
Unspezifische und nicht durch Gonokokken hervorgerufene Urethritis (N34.1)

A50 Syphilis connata

A50.0 Floride konnatale Frühsyphilis
Jeder konnatale syphilitische Zustand, als früh oder manifest bezeichnet, bis zu zwei Jahren nach der Geburt.

Konnatale Frühsyphilis:
- kutan
- mucokutan
- viszeral

Konnatale frühsyphilitische:
- Augenbeteiligung
- Laryngitis
- Osteochondropathie
- Pharyngitis
- Pneumonie
- Rhinitis

A50.1 Latente konnatale Frühsyphilis
Konnatale Syphilis ohne klinische Manifestationen, mit positiver Serunreaktion und negativem Liquorbefund, bis zu zwei Jahren nach der Geburt.

A50.2 Konnatale Frühsyphilis, nicht näher bezeichnet
Konnatale Syphilis o.n.A., bis unter zwei Jahre nach der Geburt.

A50.3 Konnatale spätsyphilitische Augenkrankheit
Konnatale spätsyphilitische:
- Augenkrankheit, anderenorts nicht klassifiziert† (H58.8*)
- interstitielle Keratitis† (H19.2*)

Exkl.: Hutchinson-Trias (A50.5)

A50.4 Konnatale spätauftretende Neurosyphilis [Juvenile Neurosyphilis]
Dementia paralytica juvenilis
Juvenile:
- progressive Paralyse
- Tabes dorsalis
- taboparalytische Neurosyphilis
Konnatale spätsyphilitische:
- Enzephalitis† (G05.0*)
- Meningitis† (G01*)
- Polyneuropathie† (G63.0*)

Soll eine damit verbundene psychische Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Hutchinson-Trias (A50.5)
A50.5 **Sonstige Formen der floriden konnatalen Spätsyphilis**
Jeder konnatale syphilitische Zustand, als spät oder manifest bezeichnet, zwei Jahre oder später nach der Geburt.
Clutton-Hydrarthrose† (M03.1*)
Hutchinson-
• Trias
• Zähne
Konnatale kardiovaskuläre Spätsyphilis† (I98.0*)
Konnatale spätsyphilitische:
• Arthropathie† (M03.1*)
• Osteochondropathie† (M90.2*)
Syphilitische Sattelnase

A50.6 **Latente konnatale Spätsyphilis**
Konnatale Syphilis ohne klinische Manifestationen, mit positiver Serumreaktion und negativem Liquorbefund, zwei Jahre oder späternach der Geburt.

A50.7 **Konnatale Spätsyphilis, nicht näher bezeichnet**
Konnatale Syphilis o.n.A., zwei Jahre oder späternach der Geburt.
Syphilis connata tarda o.n.A.

A50.9 **Syphilis connata, nicht näher bezeichnet**

A51 **Frühsyphilis**
A51.0 **Primärer syphilitischer Genitalaffekt**
Syphilitischer Schanker o.n.A.
A51.1 **Analer Primäraffekt bei Syphilis**
A51.2 **Primäraffekt bei Syphilis, sonstige Lokalisationen**
A51.3 **Sekundäre Syphilis der Haut und der Schleimhäute**
Condyloma latum
Syphilitisch:
• Alopezie† (L99.8*)
• Leukoderm† (L99.8*)
• Schleimhautpapeln [Plaques muniqueus]
A51.4 **Sonstige sekundäre Syphilis**
Sekundäre syphilitische:
• Augenkrankheit, anderenorts nicht klassifiziert† (H58.8*)
• Entzündung im weiblichen Becken† (N74.2*)
• Iridozyklitis† (H22.0*)
• Lymphadenopathie
• Meningitis† (G01*)
• Myositis† (M63.0*)
• Periostitis† (M90.1*)
A51.5 **Latente Frühsyphilis**
Syphilis (erworben) ohne klinische Manifestationen, mit positiver Serumreaktion und negativem Liquorbefund, bis zu zwei Jahren nach Infektion.
A51.9 **Frühsyphilis, nicht näher bezeichnet**

A52 **Spätsyphilis**
A52.0† **Kardiovaskuläre Syphilis**
Kardiovaskuläre Syphilis o.n.A. (I98.0*)
Syphilitisch:
• Aortenaneurysma (I79.0*)
• Aortensuffizienz (I39.1*)
• Aortitis (I79.1*)
• Endokarditis o.n.A. (I39.8*)
• Myokarditis (I41.0*)
• Perikarditis (I32.0*)
• Pulmonalklappeninsuffizienz (I39.3*)
• Zerebrale Arteritis (I68.1*)
A52.1 Floride Neurosyphilis
Charcot-Arthropathie† (M14.6*)
Spätsyphilitisch:
• Enzephalitis† (G05.0*)
• Meningitis† (G01*)
• Neuritis des N. vestibulocochlearis† (H94.0*)
• Optikusatrophie† (H48.0*)
• Polyneuropathie† (G63.0*)
• Retrobulbäre Neuritis† (H48.1*)
Syphilitisches Parkinson-Syndrom† (G22*)
Tabes dorsalis

A52.2 Asymptomatische Neurosyphilis

A52.3 Neurosyphilis, nicht näher bezeichnet
Gnumma (syphilitisch)
Syphilis (Spät-)
Zentralnervensystem, o.n.A.
Syphilom

A52.7 Sonstige floride Spätsyphilis
Glomeruläre Krankheit bei Syphilis† (N08.0*)
Gnumma (syphilitisch)
jede Lokalisation, mit Ausnahme der unter
Syphilis, Spät- oder tertiäre A52.0-A52.3 klassifizierten Lokalisationen
Spätsyphilitisch:
• Augenkrankheit, anderenorts nicht klassifiziert† (H58.0*)
• Bursitis† (M73.1*)
• Chorioretinitis† (H32.0*)
• Entzündung im weiblichen Becken† (N74.2*)
• Episkleritis† (H19.0*)
• Leukoderm† (L99.8*)
• Peritonitis† (K67.2*)
Syphilis [nicht näher bezeichnetes Stadium]:
• Knochen† (M90.2*)
• Leber† (K77.0*)
• Lunge† (J99.8*)
• Muskel† (M63.0*)
• Synovialmembran† (M68.0*)

A52.8 Latente Spätsyphilis
Syphilis (erworben) ohne klinische Manifestationen, mit positiver Serumreaktion und negativem
Liquorbefund, zwei Jahre oder späternach Infektion.

A52.9 Spätsyphilis, nicht näher bezeichnet

A53 Sonstige und nicht näher bezeichnete Syphilis
A53.0 Latente Syphilis, nicht als früh oder spät bezeichnet
Latente Syphilis o.n.A.
Positive Serumreaktion auf Syphilis

A53.9 Syphilis, nicht näher bezeichnet
Infektion durch Treponema pallidum o.n.A.
Syphilis (erworben) o.n.A.
Exkl.: Syphilis o.n.A. als Todesursache vor Vollendung des zweiten Lebensjahres (A50.2)

A54 Gonokokkeninfektion
A54.0 Gonokokkeninfektion des unteren Urogenitaltraktes ohne periurethralen Abszess
oder Abszess der Glandulae urethrales
Urethritis
Vulvovaginitis
Zervizitis
Zystitis
o.n.A.
durch Gonokokken

Exkl.: Mit Abszess:
• Glandulae urethrales (A54.1)
• periurethral (A54.1)
A54.1 Gonokokkeninfektion des unteren Urogenitaltraktes mit periurethralem Abszess oder Abszess der Glandulae urethrales
Abszess der Bartholin-Drüse durch Gonokokken

A54.2 Pelviperitonitis durch Gonokokken und Gonokokkeninfektionen sonstiger Urogenitalorgane
Entzündung im weiblichen Becken† (N74.3*)
Epididymitis† (N51.1*)
Orchitis† (N51.1*)
Prostatitis† (N51.0*)
Exkl.: Gonokokkenperitonitis (A54.8)

A54.3 Gonokokkeninfektion des Auges
Iridozyklitis† (H22.0*)
Konjunktivitis† (H13.1*)
Ophthalmia neonatorum
durch Gonokokken

A54.4† Gonokokkeninfektion des Muskel-Skelett-Systems
Arthritis (M01.3*)
Bursitis (M73.0*)
Osteomyelitis (M90.2*)
Synovitis (M68.0*)
Tenosynovitis (M68.0*)
durch Gonokokken

A54.5 Gonokokkenpharyngitis

A54.6 Gonokokkeninfektion des Anus und des Rektums

A54.8 Sonstige Gonokokkeninfektionen
Endokarditis† (I39.8*)
Hautläsionen
Hirnabszess† (G07*)
Meningitis† (G01*)
Myokarditis† (I41.0*)
Perikarditis† (I32.0*)
Peritonitis† (K67.1*)
Pneumonie† (J17.0*)
Sepsis
durch Gonokokken
Exkl.: Gonokokkenpelviperitonitis (A54.2)

A54.9 Gonokokkeninfektion, nicht näher bezeichnet

A55 Lymphogranuloma inguinale (venereum) durch Chlamyden
Ini.: Durand-Nicolas-Favre-Krankheit
Esthiomène
Klimatischer oder tropischer Bubo

A56 Sonstige durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydienkrankheiten
Ini.: Durch Geschlechtsverkehr übertragene Krankheiten durch Chlamydia trachomatis
Exkl.: Konjunktivitis beim Neugeborenen (P39.1)
Lymphogranulom(A55)
Pneumonie beim Neugeborenen (P23.1)
Zustände, die unter A74.- klassifiziert sind

A56.0 Chlamydienerkrankung des unteren Urogenitaltraktes
Urethritis
Vulvovaginitis
Zervizitis
durch Chlamyden

A56.1 Chlamydienerkrankung des Pelviperitoneums und sonstiger Urogenitalorgane
Entzündung im weiblichen Becken† (N74.4*)
Epididymitis† (N51.1*)
Orchitis† (N51.1*)
durch Chlamyden

A56.2 Chlamydienerkrankung des Urogenitaltraktes, nicht näher bezeichnet

A56.3 Chlamydienerkrankung des Anus und des Rektums
A56.4 Chlamydieninfektion des Pharynx
A56.8 Durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydieninfektion an sonstigen Lokalisationen

A57 Ulcus molle (venereum)
*Inkl.:* Weicher Schanker

A58 Granuloma venereum (inguinale)
*Inkl.:* Donovansosis

A59 Trichomoniasis
*Exkl.:* Intestinale Trichomoniasis (A07.8)

A59.0 Trichomoniasis urogenitalis
Leukorrhoe (vaginal) durch Trichomonas (vaginalis)
Prostatitis† (N51.0*)

A59.8 Sonstige Lokalisationen der Trichomoniasis
A59.9 Trichomoniasis, nicht näher bezeichnet

A60 Infektionen des Anogenitalbereiches durch Herpesviren [Herpes simplex]
A60.0 Infektion der Genitalorgane und des Urogenitaltraktes durch Herpesviren
Infektion des Genitaltraktes:
• männlich† (N51.-*) durch Herpesviren
• weiblich† (N77.0-N77.1*) durch Herpesviren

A60.1 Infektion der Perianalhaut und des Rektums durch Herpesviren
A60.9 Infektion des Anogenitalbereiches durch Herpesviren, nicht näher bezeichnet

A63 Sonstige vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragene Krankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
*Exkl.:* Molluscum contagiosum (B08.1)
Papillom der Cervix uteri (D26.0)

A63.0 Anogenitale (venerische) Warzen
A63.8 Sonstige näher bezeichnete, vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragene Krankheiten

A64 Durch Geschlechtsverkehr übertragene Krankheiten, nicht näher bezeichnet
*Inkl.:* Geschlechtskrankheiten o.n.A.

Sonstige Spirochätenkrankheiten (A65-A69)

*Exkl.:* Leptospirose (A27.-) Syphilis (A50-A53)

A65 Nichtvenerische Syphilis
*Inkl.:* Bejel
Endemische Syphilis
Njovera

A66 Frambösie
*Inkl.:* Framboesia (tropica)
Pian
Yaws
A66.0 **Primärläsion bei Frambösie**
Frambösie:
- initial oder primär
- initiales Ulkus
Frambösieschanker
Muttereffloreszenz

A66.1 **Multiple Papillome und Krabbenframbösie**
Frambösepapillome der Handfläche oder Fußsohle
Frambösium
Pianom

A66.2 **Sonstige Hautläsionen im Frühstadium der Frambösie**
Framböside im Frühstadium der Frambösie
Frühe Frambösie (Haut) (makulär) (makulopapulös) (mikropapulös) (papulös)
Hautframbösie, bis zu fünf Jahren nach Infektion

A66.3 **Hyperkeratose bei Frambösie**
Ghoul hand
Hyperkeratose der Handfläche oder Fußsohle (früh) (spät) durch Frambösie
Worm-eaten soles

A66.4 **Gummata und Ulzera bei Frambösie**
Gummöses Frambösid
Noduläre (ulzeröse) Frambösie im Spätestadium

A66.5 **Gangosa**
Rhinopharyngitis mutilans

A66.6 **Knochen- und Gelenkveränderungen bei Frambösie**
Ganglion
Hydrarthrose bei Frambösie (früh) (spät)
Ostitis
Periostitis (hypertrophisch)
Gumma, Knochen
Gummöse Ostitis oder Periostitis bei Frambösie (spät)

A66.7 **Sonstige Manifestationen bei Frambösie**
Gelenknahe Frambösieknoten
Schleimhautframbösie

A66.8 **Latente Frambösie**
Frambösie ohne klinische Manifestationen, mit positiver serologischer Reaktion

A66.9 **Frambösie, nicht näher bezeichnet**

A67 **Pinta [Carate]**

A67.0 **Primärläsion bei Pinta**
Papel (primär)
Schanker (primär)
Pinta [Carate]

A67.1 **Zwischenstadium der Pinta**
Erythematöse Plaques
Hyperkeratose
Hyperpigmentierte Veränderungen
Pintide
Pinta [Carate]

A67.2 **Spätstadium der Pinta**
Hautveränderungen:
- depigmentiert
- narbig
Pinta [Carate]
Pigmentstörung
Kardiovaskuläre Veränderungen† (I98.1*)

A67.3 **Mischformen der Pinta**
Depigmentierte und hyperpigmentierte Hautveränderungen gleichzeitig, bei Pinta [Carate]

A67.9 **Pinta, nicht näher bezeichnet**
Rückfallfieber

**Inkl.:** Rekurrenfsieber

**Exkl.:** Lyme-Krankheit (A69.2)

A68.0 Durch Läuse übertragenes Rückfallfieber
Rückfallfieber durch *Borrelia recurrentis*

A68.1 Durch Zecken übertragenes Rückfallfieber
Rückfallfieber durch jede Borrelienart, ausgenommen durch *Borrelia recurrentis*

A68.9 Rückfallfieber, nicht näher bezeichnet

Sonstige Spirochäteninfektionen

A69.0 Nekrotisierend-ulzeröse Stomatitis
*Cancrum oris*
Gangrän durch Fusospirochäten
*Noma*
Stomatitis gangraenosa

A69.1 Sonstige Fusospirochätenosen
Nekrotisierend-ulzerös (akut):
- *Gingivitis*
- *Gingivostomatitis*
- Pharyngitis durch Fusospirochäten
  Plaut-Vincent:-
- *Angina*
- *Gingivitis*
- Spirochäten-Stomatitis

A69.2 Lyme-Krankheit
*Erythema chronicum migrans* durch *Borrelia burgdorferi*

A69.8 Sonstige näher bezeichnete Spirochäteninfektionen

A69.9 Spirochäteninfektion, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten durch Chlamydien
(A70-A74)

A70 Infektionen durch Chlamydia psittaci

**Inkl.:** Ornithose
Papageienkrankheit
Psittakose

A71 Trachom

**Exkl.:** Folgezustände des Trachoms (B94.0)

A71.0 Initialstadium des Trachoms
Trachoma dubium

A71.1 Aktives Stadium des Trachoms
Conjunctivitis granulosa (trachomatosa)
Trachomatös:
- folliculäre Conjunktivitis
- *Pannus*

A71.9 Trachom, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten durch Chlamydien

**Exkl.:** Durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydienkrankheiten (A55-A56)
Konjunktivitis beim Neugeborenen durch *Chlamydia* (P39.1)
Pneumonie beim Neugeborenen durch *Chlamydia* (P23.1)
Pneumonie durch *Chlamydia* (J16.0)

A74.0† Chlamydienkonjunktivitis (H13.1*)
Paratrachom
A74.8  Sonstige Chlamydienkrankheiten
Chlamydienperitonitis† (K67.0*)

A74.9  Chlamydieninfektion, nicht näher bezeichnet
Chlamydiose o.n.A.

Rickettsiosen
(A75-A79)

A75  Fleckfieber
Exkl.: Rickettsiose durch Neorickettsia sennetsu [Ehrlichia sennetsu] (A79.8)

A75.0  Epidemisches Fleckfieber durch Rickettsia prowazeki
Epidemisches Läusefleckfieber
Klassisches Fleckfieber

A75.1  Fleckfieber-Spätrezidiv [Brill-Krankheit]
Brill-Zinsser-Krankheit

A75.2  Fleckfieber durch Rickettsia typhi [Rickettsia mooseri]
Murines Fleckfieber (durch Flöhe übertragen)

A75.3  Fleckfieber durch Rickettsia tsutsugamushi [Rickettsia orientalis]
Milbenfleckfieber
Tsutsugamushio-Fieber

A75.9  Fleckfieber, nicht näher bezeichnet
Fleckfieber o.n.A.

A77  Zeckenbissfieber [Rickettsiosen, durch Zecken übertragen]

A77.0  Zeckenbissfieber durch Rickettsia rickettsii
Rocky-Mountain-Fieber
São-Paulo-Fieber

A77.1  Zeckenbissfieber durch Rickettsia conori
Afrikatisches Zeckenbissfieber
Boutonneuse-Fieber
Indisches Zeckenbissfieber
Kenya-Fieber
Marseille-Fieber
Mittelmeer-Zeckenbissfieber

A77.2  Zeckenbissfieber durch Rickettsia sibirica
Nordasiatisches Zeckenbissfieber
Sibirisches Zeckenbissfieber

A77.3  Zeckenbissfieber durch Rickettsia australis
Queensland-Zeckenbissfieber

A77.8  Sonstige Zeckenbissfieber

A77.9  Zeckenbissfieber, nicht näher bezeichnet
Durch Zecken übertragene Rickettsiose o.n.A.

A78  Q-Fieber
Inkl.: Balkangrippe
Infektion durch Rickettsia burnetii [Coxiella burnetii]
Query-Fieber

A79  Sonstige Rickettsiosen

A79.0  Wolhynisches Fieber
Fünftagefieber
Trench-Fever

A79.1  Rickettsienpocken durch Rickettsia akari
Bläschenrickettsiose
A79.8  Sonstige näher bezeichnete Rickettsiosen
Rickettsiose durch Neorickettsia sennetsu [Ehrlichia sennetsu]

A79.9  Rickettsiose, nicht näher bezeichnet
Rickettsien-Infektion o.n.A.

Virusinfektionen des Zentralnervensystems
(A80-A89)

*Exkl.*: Folgezustände von:
- Poliomyelitis (B91)
- Virusenzephalitis (B94.1)

**A80**  Akute Poliomyelitis [Spinale Kinderlähmung]
- A80.0  Akute paralytische Poliomyelitis durch Impfvirus
- A80.1  Akute paralytische Poliomyelitis durch importiertes Wildvirus
- A80.2  Akute paralytische Poliomyelitis durch einheimisches Wildvirus
- A80.3  Sonstige und nicht näher bezeichnete akute paralytische Poliomyelitis
- A80.4  Akute nichtparalytische Poliomyelitis
- A80.9  Akute Poliomyelitis, nicht näher bezeichnet

**A81**  Atypische Virusinfektionen des Zentralnervensystems
*Inkl.:* Prionen-Krankheiten des Zentralnervensystems
- A81.0  Creutzfeldt-Jakob-Krankheit
  Subakute spongiforme Enzephalopathie
- A81.1  Subakute sklerosierende Panenzephalitis
  Einschlusskörperchenenzephalitis [Dawson]
  Sklerosierende Leukenzephalopathie [van Bogaert]
- A81.2  Progressive multifokale Leukenzephalopathie
  Multifokale Leukenzephalopathie o.n.A.
- A81.8  Sonstige atypische Virusinfektionen des Zentralnervensystems
  Kuru
- A81.9  Atypische Virusinfektion des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
  Prionen-Krankheit des Zentralnervensystems o.n.A.

**A82**  Tollwut [Rabies]
- A82.0  Wildtier-Tollwut
- A82.1  Haustier-Tollwut
- A82.9  Tollwut, nicht näher bezeichnet

**A83**  Virusenzephalitis, durch Moskitos [Stechmücken] übertragen
*Inkl.:* Virusmeningoencephalitis, durch Moskitos übertragen
*Exkl.:* Venezuelische Pferdeenzephalitis (A92.2)
- A83.0  Japanische Enzephalitis
  Japan-B-Enzephalitis
- A83.1  Westliche Pferdeenzephalitis [Western-Equine-Encephalitis]
- A83.2  Östliche Pferdeenzephalitis [Eastern-Equine-Encephalitis]
- A83.3  St.-Louis-Enzephalitis
- A83.4  Australische Enzephalitis
  Kunjin-Krankheit
  Murray-Valley-Enzephalitis
A83.5  Kalifornische Enzephalitis
Kalifornische Meningoenzephalitis
LaCrosse-Enzephalitis

A83.6  Rocio-Virusenzephalitis

A83.8  Sonstige Virusenzephalitis, durch Moskitos übertragen

A83.9  Virusenzephalitis, durch Moskitos übertragen, nicht näher bezeichnet

A84  Virusenzephalitis, durch Zecken übertragen

Inkl.: Virusmeningoenzephalitis, durch Zecken übertragen

A84.0  Fernöstliche Enzephalitis, durch Zecken übertragen [Russische Frühsommer-Enzephalitis]

A84.1  Mitteleuropäische Enzephalitis, durch Zecken übertragen
Zentraleuropäische Frühsommer-Meningoenzephalitis [FSME]

A84.8  Sonstige Virusenzephalitis, durch Zecken übertragen
Louping-ill-Krankheit [Spring- und Drehkrankheit]
Powassan-Enzephalitis

A84.9  Virusenzephalitis, durch Zecken übertragen, nicht näher bezeichnet

A85  Sonstige Virusenzephalitis, anderenorts nicht klassifiziert

Inkl.: Virusenzephalomyelitis durch näher bezeichnete Viren, anderenorts nicht klassifiziert
Virusmeningoenzephalitis durch näher bezeichnete Viren, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Benigne myalgische Enzephalomyelitis (G93.3)
Enzephalitis durch:
- Herpes-Virus [Herpes simplex] (B00.4)
- Masern-Virus (B05.0)
- Mumps-Virus (B26.2)
- Poliomyelitis-Virus (A80.0)
- Varizella-Zoster-Virus (B02.0)
Lymphozytäre Choriomeningitis (A87.2)

A85.0†  Enzephalitis durch Enteroviren (G05.1*)
Enzephalomyelitis durch Enteroviren

A85.1†  Enzephalitis durch Adenoviren (G05.1*)
Meningoenzephalitis durch Adenoviren

A85.2  Virusenzephalitis, durch Arthropoden übertragen, nicht näher bezeichnet

A85.8  Sonstige näher bezeichnete Virusenzephalitis
Econom-Enzephalitis
Encephalitis lethargica sive epidemica

A86  Virusenzephalitis, nicht näher bezeichnet

Inkl.: Virusenzephalomyelitis o.n.A.
Virusmeningoenzephalitis o.n.A.

A87  Virusmeningitis

Exkl.: Meningitis durch:
- Herpes-Virus [Herpes simplex] (B00.3)
- Masern-Virus (B05.1)
- Mumps-Virus (B26.1)
- Poliomyelitis-Virus (A80.0)
- Varizella-Zoster-Virus (B02.1)

A87.0†  Meningitis durch Enteroviren (G02.0*)
Meningitis durch Coxackieviren
Meningitis durch ECHO-Viren

A87.1†  Meningitis durch Adenoviren (G02.0*)

A87.2  Lymphozytäre Choriomeningitis
Lymphozytäre Meningoenzephalitis

A87.8  Sonstige Virusmeningitis

A87.9  Virusmeningitis, nicht näher bezeichnet
A88
Sonstige Virusinfektionen des Zentralnervensystems, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Virusenzephalitis o.n.A. (A86)
Virusmeningitis o.n.A. (A87.9)
A88.0 Fieber und Exanthem durch Enteroviren [Boston-Exanthem]
A88.1 Epidemischer Schwindel
A88.8 Sonstige näher bezeichnete Virusinfektionen des Zentralnervensystems

A89
Virusinfektion des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet

Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten und virale hämorrhagische Fieber
(A92-A99)

A92
Sonstige durch Moskitos [Stechmücken] übertragene Viruskrankheiten
Exkl.: Ross-River-Krankheit (B33.1)
A92.0 Chikungunya-Viruskrankheit
(Hämorrhagisches) Chikungunya-Fieber
A92.1 O’Nyong-nyong-Fieber
A92.2 Venezolanisches Pferdefieber
Venezuela-Pferdeenzephalitis
Venezuela-Pferdeenzephalomyelitis
A92.3 West-Nil-Virusinfektion
West-Nil-Fieber
A92.4 Rifttalfieber
Rift-Valley-Fieber
A92.8 Sonstige näher bezeichnete, durch Moskitos übertragene Viruskrankheiten
A92.9 Durch Moskitos übertragene Viruskrankheit, nicht näher bezeichnet

A93
Sonstige durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
A93.0 Oropouche-Viruskrankheit
Oropouche-Fieber
A93.1 Pappataci-Fieber
Phlebotomus-Fieber
Sandfliegenfieber
A93.2 Colorado-Zeckenfieber
A93.8 Sonstige näher bezeichnete, durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten
Piry-Fieber
Schweres Fieber mit Thrombozytopeniesyndrom [SFTS]
Stomatitis-vesicularis-Viruskrankheit [Indiana-Fieber]

A94
Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheit, nicht näher bezeichnet
Inkl.: Arbovirusinfektion o.n.A.
Arboviruskrankheit o.n.A.

A95
Gelbfieber
A95.0 Buschgelbfieber
Dschungelgelbfieber
Silvatisches Gelbfieber
A95.1 Urbanes Gelbfieber
A95.9 Gelbfieber, nicht näher bezeichnet
Hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren

- **A96.0** Hämorrhagisches Fieber durch Junin-Viren
  Argentinisches hämorrhagisches Fieber

- **A96.1** Hämorrhagisches Fieber durch Machupo-Viren
  Bolivianisches hämorrhagisches Fieber

- **A96.2** Lassa-Fieber
  Hämorragisches Fieber durch Lassa-Viren

- **A96.8** Sonstiges hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren

**A96.9** Hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren, nicht näher bezeichnet

**A97** Dengue

- **A97.0** Dengue ohne Warnzeichen
  Hämorrhagisches Dengue-Fieber, Grad 1 und Grad 2
  Hämorragisches Dengue-Fieber ohne Warnzeichen

- **A97.1** Dengue mit Warnzeichen
  Hämorragisches Dengue-Fieber mit Warnzeichen

- **A97.2** Schweres Dengue
  Schweres Dengue-Fieber
  Schweres hämorrhagisches Dengue-Fieber

- **A97.9** Dengue, nicht näher bezeichnet
  Dengue-Fieber (DF) o. n. A.

**A98** Sonstige hämorrhagische Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert

- **A98.0** Hämorrhagisches Krim-Kongo-Fieber
  Zentralasiatisches hämorrhagisches Fieber

- **A98.1** Hämorrhagisches Omsk-Fieber

- **A98.2** Kyasanur-Wald-Krankheit

- **A98.3** Marburg-Viruskrankheit

- **A98.4** Ebola-Viruskrankheit

- **A98.5** Hämorrhagisches Fieber mit renalem Syndrom
  Epidemische Nephropathie
  Hämorragisches Fieber:
  - epidemisch
  - koreanisch
  - russisch
  Hantavirus-Krankheit mit renaler Beteiligung
  Infektion durch Hantan-Viren
  Exkl.: Hantavirus- (Herz-) Lungensyndrom (B33.4† J17.1*)

- **A98.8** Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Viruskrankheiten
ICD-10 BMGF 2017

Nicht näher bezeichnete hämorrhagische Viruskrankheit

Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind
(B00-B09)

**B00** Infektionen durch Herpesviren [Herpes simplex]
*Exkl.*: Angeborene Infektion durch Herpesviren (P35.2)
Herpangina (B08.5)
Infektionen des Anogenitalbereiches durch Herpesviren (A60.-)
Mononukleose durch Gamma-Herpesviren (B27.0)

**B00.0** Eczema herpeticum Kaposi
Varizelliforme Eruption Kaposi

**B00.1** Dermatitis vesicularis durch Herpesviren
Dermatitis vesicularis:
- Lippe
- Ohr
Herpes simplex:
- facialis
- labialis

**B00.2** Gingivostomatitis herpetica und Pharyngotonsillitits herpetica
Pharyngitis durch Herpesviren

**B00.3†** Meningitis durch Herpesviren (G02.0*)

**B00.4†** Enzephalitis durch Herpesviren (G05.1*)
Enzephalitis und Enzephalomyelitis durch Herpes-simiae-Virus
Meningoenzephalitis durch Herpesviren

**B00.5** Augenkranke durch Herpesviren
Dermatitis des Augenlides†(H03.1*)
Iridozyklitis† (H22.0*)
Iritis† (H22.0*)
Keratitis† (H19.1*)
Keratokonjunktivitis† (H19.1*)
Konjunktivitis† (H13.1*)
Uveitis anterior† (H22.0*) durch Herpesviren

**B00.7** Disseminierte Herpesvirus-Krankheit
Sepsis durch Herpesviren

**B00.8** Sonstige Infektionsformen durch Herpesviren
Hepatitis durch Herpesviren† (K77.0*)
Panaritium durch Herpesviren† (L99.8*)

**B00.9** Infektion durch Herpesviren, nicht näher bezeichnet
Infektion durch Herpes-simplex-Virus o.n.A.

**B01** Varizellen [Windpocken]

**B01.0†** Varizellen-Meningitis (G02.0*)

**B01.1†** Varizellen-Enzephalitis (G05.1*)
Enzephalitis nach Varizellenninfektion
Varizellen-Enzephalomyelitis

**B01.2†** Varizellen-Pneumonie (J17.1*)

**B01.8** Varizellen mit sonstigen Komplikationen

**B01.9** Varizellen ohne Komplikation
Varizellen o.n.A.
## B02 Zoster [Herpes zoster]

**Inkl.:** Gürtelrose

Herpes zoster

### B02.0† Zoster-Enzephalitis (G05.1*)
Zoster-Meningoenzephalitis

### B02.1† Zoster-Meningitis (G02.0*)

### B02.2† Zoster mit Beteiligung anderer Abschnitte des Nervensystems

Entzündung des Ganglion geniculi (G53.0*)

Polyneuropathie (G63.0*)

Trigeminusneuralgie (G53.0*)

nach Zoster

### B02.3 Zoster ophthalmicus

Blepharitis† (H03.1*)

Iridozyklitis† (H22.0*)

Iritis† (H22.0*)

Keratitis† (H19.2*)

Keratokonjunktivitis† (H19.2*)

Konjunktivitis† (H13.1*)

Skleritis† (H19.0*)

### B02.7 Zoster generalisatus

### B02.8 Zoster mit sonstigen Komplikationen

### B02.9 Zoster ohne Komplikation

Zoster o.n.A.

## B03 Pocken


## B04 Affenpocken

## B05 Masern

**Inkl.:** Morbilli

**Exkl.:** Subakute sklerosierende Panenzephalitis (A81.1)

### B05.0† Masern, kompliziert durch Enzephalitis (G05.1*)
Enzephalitis bei Masern

### B05.1† Masern, kompliziert durch Meningitis (G02.0*)
Meningitis bei Masern

### B05.2† Masern, kompliziert durch Pneumonie (J17.1*)
Pneumonie bei Masern

### B05.3† Masern, kompliziert durch Otitis media (H67.1*)
Otitis media bei Masern

### B05.4 Masern mit Darmkomplikationen

### B05.8 Masern mit sonstigen Komplikationen

Keratitis und Keratokonjunktivitis bei Masern† (H19.2*)

### B05.9 Masern ohne Komplikation

Masern o.n.A.
B06  Röteln [Rubeola] [Rubella]
   Exkl.: Angeborene Röteln (P35.0)

B06.0†  Röteln mit neurologischen Komplikationen
   Röteln:
   • Enzephalitis (G05.1*)
   • Meningitis (G02.0*)
   • Meningoenzephalitis (G05.1*)

B06.8  Röteln mit sonstigen Komplikationen
   Röteln:
   • Arthritis† (M01.4*)
   • Pneumonie† (J17.1*)

B06.9  Röteln ohne Komplikation
   Röteln o.n.A.

B07  Viruswarzen
   Inkl.: Verruca:
   • simplex
   • vulgaris
   Exkl.: Anogenitale (venerische) Warzen (A63.0)
   Papillom:
   • Cervix uteri (D26.0)
   • Harnblase (D41.4)
   • Larynx (D14.1)

B08  Sonstige Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind, anderenorts nicht klassifiziert
   Exkl.: Stomatitis-vesicularis-Viruskrankheit (A93.8)

B08.0  Sonstige Infektionen durch Orthopoxviren
   Infektion durch Vacciniairus
   Kuhpocken
   Orfivirus-Krankheit [Schauflocken]
   Pseudokuhpocken [Melkerknoten]
   Exkl.: Affenpocken (B04)

B08.1  Molluscum contagiosum

B08.2  Exanthema subitum [Sechste Krankheit]
   Dreitagefieber-Exanthem

B08.3  Erythema infectiosum [Fünfte Krankheit]
   Ringelrötel

B08.4  Vesikuläre Stomatitis mit Exanthem durch Enteroviren
   Hand-, Fuß- und Mundexanthem

B08.5  Vesikuläre Pharyngitis durch Enteroviren
   Herpangina

B08.8  Sonstige näher bezeichnete Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind
   Lymphonoduläre Pharyngitis durch Enteroviren
   Maul- und Klauenseuche
   Tanapocken
   Yabapocken

B09  Nicht näher bezeichnete Virusinfektion, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet ist
   Inkl.: Exanthem o.n.A. durch Viren
Virushepatitis
(B15-B19)

Soll bei Posttransfusionshepatitis die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:
Folgezustände der Virushepatitis (B94.2)
Hepatitis durch Herpesviren [Herpes simplex] (B00.8)
Hepatitis durch Zytomegalieviren (B25.1)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B15</td>
<td>Akute Virushepatitis A</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Virushepatitis A mit Coma hepaticum</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Virushepatitis A ohne Coma hepaticum</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Hepatitis A (akut) (durch Viren) o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>B16</td>
<td>Akute Virushepatitis B</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis B mit Delta-Virus (Begleitinfektion) und mit Coma hepaticum</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis B mit Delta-Virus (Begleitinfektion) ohne Coma hepaticum</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis B ohne Delta-Virus mit Coma hepaticum</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis B ohne Delta-Virus und ohne Coma hepaticum</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Hepatitis B (viral) o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>B17</td>
<td>Sonstige akute Virushepatitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Delta-Virus- (Super-) Infektion eines Hepatitis-B- (Virus-) Trägers</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis C</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis E</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Sonstige näher bezeichnete akute Virushepatitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Hepatitis Non-A, Non-B (akut) (durch Viren), anderenorts nicht klassifiziert</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute Virushepatitis, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akute (infektiöse) Hepatitis o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>B18</td>
<td>Chronische Virushepatitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Chronische Virushepatitis B mit Delta-Virus</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Hepatitis B (viral) o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Chronische Virushepatitis C</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Sonstige chronische Virushepatitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Chronische Virushepatitis, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>B19</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Virushepatitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nicht näher bezeichnete Virushepatitis mit hepatischem Koma</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nicht näher bezeichnete Virushepatitis ohne hepatisches Koma</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Virushepatitis o.n.A.</td>
</tr>
</tbody>
</table>
HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]  
(B20-B24)

Exkl.: Asymptomatische HIV-Infektion (Z21)  
Als Komplikation bei Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O98.7)

B20  
Infektiöse und parasitäre Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]  
Exkl.: Akutes HIV-Infektionssyndrom (B23.0)

B20.0  
Mykobakterielle Infektionen infolge HIV-Krankheit  
Tuberkulose infolge HIV-Krankheit

B20.1  
Sonstige bakterielle Infektionen infolge HIV-Krankheit

B20.2  
Zytomegalie infolge HIV-Krankheit

B20.3  
Sonstige Virusinfektionen infolge HIV-Krankheit

B20.4  
Kandidose infolge HIV-Krankheit

B20.5  
Sonstige Mykosen infolge HIV-Krankheit

B20.6  
Pneumocystis-Pneumonie infolge HIV-Krankheit  
Pneumocystis carinii Pneumonie infolge HIV-Krankheit

B20.7  
Mehrere Infektionen infolge HIV-Krankheit

B20.8  
Sonstige infektiöse und parasitäre Krankheiten infolge HIV-Krankheit

B20.9  
Nicht näher bezeichnete infektiöse oder parasitäre Krankheit infolge HIV-Krankheit  
Infektion o.n.A. infolge HIV-Krankheit

B21  
Bösartige Neubildungen infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]

B21.0  
Kaposi-Sarkom infolge HIV-Krankheit

B21.1  
Burkitt-Lymphom infolge HIV-Krankheit

B21.2  
Sonstige Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms infolge HIV-Krankheit

B21.3  
Sonstige bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes infolge HIV-Krankheit

B21.7  
Mehrere bösartige Neubildungen infolge HIV-Krankheit

B21.8  
Sonstige bösartige Neubildungen infolge HIV-Krankheit

B21.9  
Nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen infolge HIV-Krankheit

B22  
Sonstige näher bezeichnete Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]

B22.0  
Enzephalopathie infolge HIV-Krankheit  
Demenz bei HIV-Krankheit

B22.1  
Interstitielle lymphoide Pneumonie infolge HIV-Krankheit

B22.2  
Kachexie-Syndrom infolge HIV-Krankheit  
Gedeihstörung infolge HIV-Krankheit  
Slim disease  
Wasting syndrome

B22.7  
Mehrere anderenorts klassifizierte Krankheiten infolge HIV-Krankheit  
Hinw.: Für den Gebrauch dieser Kategorie sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität und Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

B23  
Sonstige Krankheitszustände infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]

B23.0  
Akutes HIV-Infektionssyndrom

B23.1  
(Persistierende) generalisierte Lymphadenopathie infolge HIV-Krankheit
B23.2  Blut- und Immunanomalien infolge HIV-Krankheit, anderenorts nicht klassifiziert
B23.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheitszustände infolge HIV-Krankheit

B24  Nicht näher bezeichnete HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]

  *Inkl.:* AIDS-related complex [ARC] o.n.A.
  Erworbenes Immundefektsyndrom [AIDS] o.n.A.

Sonstige Viruskrankheiten
(B25-B34)

**B25**  Zytomegalie
  *Exkl.:* Angeborene Zytomegalie (P35.1)
  Mononukleose durch Zytomegalieviren (B27.1)
  
  B25.0†  Pneumonie durch Zytomegalieviren (J17.1*)
  B25.1†  Hepatitis durch Zytomegalieviren (K77.0*)
  B25.2†  Pankreatitis durch Zytomegalieviren (K87.1*)
  B25.8  Sonstige Zytomegalie
  B25.9  Zytomegalie, nicht näher bezeichnet

**B26**  Mumps
  *Inkl.:* Infektiöse Parotitis
  Parotitis epidemica
  
  B26.0†  Mumps-Orchitis (N51.1*)
  B26.1†  Mumps-Meningitis (G02.0*)
  B26.2†  Mumps-Enzephalitis (G05.1*)
  B26.3†  Mumps-Pankreatitis (K87.1*)
  B26.8  Mumps mit sonstigen Komplikationen
  Mumps:
  • Arthritis† (M01.5*)
  • Myokarditis† (I41.1*)
  • Nephritis† (N08.0*)
  • Polyneuropathie† (G63.0*)
  
  B26.9  Mumps ohne Komplikation
  Mumps o.n.A.
  Mumps-Parotitis o.n.A.

**B27**  Infektiöse Mononukleose
  *Inkl.:* Mononukleosis infectiosa
  Monozytenangina
  Pfeiffer-Drüsenfieber
  
  B27.0  Mononukleose durch Gamma-Herpesviren
  Mononukleose durch Epstein-Barr-Viren
  
  B27.1  Mononukleose durch Zytomegalieviren
  
  B27.8  Sonstige infektiöse Mononukleose
  
  B27.9  Infektiöse Mononukleose, nicht näher bezeichnet

**B30**  Viruskonjunktivitis
  *Exkl.:* Augenkrankheit (durch) (bei):
  • Herpesviren [Herpes simplex] (B00.5)
  • Zoster (B02.3)
  
  B30.0†  Keratokonjunktivitis durch Adenoviren (H19.2*)
  Keratoconjunctivitis epidemica
B30.1† Konjunktivitis durch Adenoviren (H13.1*)
Akute folliculäre Konjunktivitis durch Adenoviren
Schwimmbadkonjunktivitis

B30.2 Pharyngokonjunktivalfieber (durch Viren)

B30.3† Akute epidemische hämorrhagische Konjunktivitis (durch Enteroviren) (H13.1*)
Hämorrhagische Konjunktivitis (akut) (epidemisch)
Konjunktivitis durch:
• Coxackievirus A 24
• Enterovirus 70

B30.8† Sonstige Konjunktivitis durch Viren (H13.1*)
Newcastle-Keratokonjunktivitis

B30.9 Konjunktivitis durch Viren, nicht näher bezeichnet

B33 Sonstige Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert

B33.0 Pleurodynia epidemică
Bornholmer Krankheit
Myalgie epidemică

B33.1 Ross-River-Krankheit
Epidemische Polyarthritis und Exanthem
Ross-River-Fieber

B33.2 Karditis durch Viren

B33.3 Infektion durch Retroviren, anderenorts nicht klassifiziert
Infektion durch Retroviren o.n.A.

B33.4† Hantavirus- (Herz-) Lungensyndrom (J17.1*)
Hantavirus (cardio)pulmonary syndrom [HPS] [HCPS]
Hantavirus-Krankheit mit Lungenmanifestation
Sin-nombre-Virus-Krankheit

Soll ein mit dem Hantavirus- (Herz-) Lungensyndrom verbundenes Nierenversagen durch das Andes-, Bayou- und Black-Creek-Canal-Hantavirus angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (N17.9) zu benutzen.

Exkl.: Hämorragisches Fieber mit renaler Beteiligung (A98.5† N08.0*)

B33.8 Sonstige näher bezeichnete Viruskrankheiten

B34 Viruskrankheit nicht näher bezeichneter Lokalisation

Exkl.: Infektion durch Herpes-Virus [Herpes simplex] o.n.A. (B00.9)
Infektion durch Retroviren o.n.A. (B33.3)
Viren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind (B97.-) Zytomegalie o.n.A. (B25.9)

B34.0 Infektion durch Adenoviren nicht näher bezeichneter Lokalisation

B34.1 Infektion durch Enteroviren nicht näher bezeichneter Lokalisation
Infektion durch Coxackieviren o.n.A.
Infektion durch ECHO-Viren o.n.A.

B34.2 Infektion durch Koronaviren nicht näher bezeichneter Lokalisation
Exkl.: Schwere akutes respiratorisches Syndrom [SARS] (U04.9)

B34.3 Infektion durch Parvoviren nicht näher bezeichneter Lokalisation

B34.4 Infektion durch Papovaviren nicht näher bezeichneter Lokalisation

B34.8 Sonstige Virusinfektionen nicht näher bezeichneter Lokalisation

B34.9 Virusinfektion, nicht näher bezeichnet
Varianz o.n.A.
Mykosen
(B35-B49)

*Exkl.*: Allergische Alveolitis durch organischen Staub (J67.-)
Mycosis fungoides (C84.0)

**B35**  
*Dermatophytose [Tinea]*

*Inkl.*: Favus  
Infektionen durch Arten von *Epidermophyton*, *Microsporum* und *Trichophyton*  
*Tinea* jeden Typs, mit Ausnahme der unter B36.- aufgeführten Typen

**B35.0**  
*Tinea barbae* und *Tinea capitis*  
Bartmykose  
Kerion  
Kopfmykose  
Mykotische Sykose

**B35.1**  
*Tinea unguium*  
Dermatophytose der Nägel  
Mykose der Nägel  
Onychia durch Dermatophyten  
Onychomykose

**B35.2**  
*Tinea manuum*  
Dermatophytose der Hände  
Mykose der Hände

**B35.3**  
*Tinea pedis*  
Dermatophytose der Füße  
Fußpilz  
Mykose der Füße

**B35.4**  
*Tinea corporis*  
Dermatomykose des Körpers

**B35.5**  
*Tinea imbricata*  
Tokelau

**B35.6**  
*Tinea inguinalis* [Tinea cruris]  
Dhobie itch  
Indische Wäscherflechte  
Jock itch  
Mykose der Leistenbeuge

**B35.8**  
*Sonstige Dermatophytosen*  
Disseminierte Dermatophytose  
Granulomatöse Dermatophytose

**B35.9**  
*Dermatophytose, nicht näher bezeichnet*  
*Tinea o.n.A.*

**B36**  
*Sonstige oberflächliche Mykosen*

**B36.0**  
*Pityriasis versicolor*  
*Tinea:*  
• *flava*  
• *versicolor*

**B36.1**  
*Tinea nigra*  
Keratomycosis nigriscans palmaris  
Microsporosis nigra  
Pityriasis nigra

**B36.2**  
*Piedra alba* [weiße Piedra]  
*Tinea blanca*

**B36.3**  
*Piedra nigra* [schwarze Piedra]

**B36.8**  
*Sonstige näher bezeichnete oberflächliche Mykosen*

**B36.9**  
*Oberflächliche Mykose, nicht näher bezeichnet*
**B37**  Kandidose  

*Inkl.:* Kandidamykose, Moniliasis  

*Exkl.:* Kandidose beim Neugeborenen (P37.5)

**B37.0**  Candida-Stomatitis  
Mundsoor

**B37.1**  Kandidose der Lunge  

**B37.2**  Kandidose der Haut und der Nägel  

*Inkl.:* Onychomykose, Paronychie  

*Exkl.:* Windeldermatitis (L22)

**B37.3†**  Kandidose der Vulva und der Vagina (N77.1*)  
Vaginalsoor  
Vulvovaginitis candidomycetica  
Vulvovaginitis durch Candida

**B37.4**  Kandidose an sonstigen Lokalisationen des Urogenitalsystems  
Balanitis† (N51.2*)  
Urethritis† (N37.0*)  

*Inkl.:* durch Candida

**B37.5†**  Candida-Meningitis (G02.1*)  

**B37.6†**  Candida-Endokarditis (I39.8*)

**B37.7**  Candida-Sepsis

**B37.8**  Kandidose an sonstigen Lokalisationen  
Cheilitis  
Enteritis  

*Inkl.:* durch Candida

**B37.9**  Kandidose, nicht näher bezeichnet  
Soor o.n.A.

**B38**  Kokzidioidomykose

**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

**B38.4†**  Kokzidioidomykose der Meningen (G02.1*)

**B38.7**  Disseminierte Kokzidioidomykose  
Generalisierte Kokzidioidomykose

**B38.8**  Sonstige Formen der Kokzidioidomykose

**B38.9**  Kokzidioidomykose, nicht näher bezeichnet

**B39**  Histoplasmosose

**B39.0**  Akute Histoplasmosose der Lunge durch Histoplasma capsulatum

**B39.1**  Chronische Histoplasmosose der Lunge durch Histoplasma capsulatum

**B39.2**  Histoplasmosose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet

**B39.3**  Disseminierte Histoplasmosose durch Histoplasma capsulatum  
Generalisierte Histoplasmosose durch Histoplasma capsulatum

**B39.4**  Histoplasmosose durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet  
Amerikanische Histoplasmosose

**B39.5**  Histoplasmosose durch Histoplasma duboisi  
Afrikanische Histoplasmosose

**B39.9**  Histoplasmosose, nicht näher bezeichnet
### B40  Blastomykose

*Exkl.:* Südamerikanische Blastomykose (B41.-)
Keloidblastomykose (B48.0)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Description</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B40.0</td>
<td>Akute Blastomykose der Lunge</td>
</tr>
<tr>
<td>B40.1</td>
<td>Chronische Blastomykose der Lunge</td>
</tr>
<tr>
<td>B40.2</td>
<td>Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>B40.3</td>
<td>Blastomykose der Haut</td>
</tr>
<tr>
<td>B40.7</td>
<td>Dissemiinierte Blastomykose</td>
</tr>
<tr>
<td>B40.8</td>
<td>Sonstige Formen der Blastomykose</td>
</tr>
<tr>
<td>B40.9</td>
<td>Blastomykose, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### B41  Parakokzidioidomykose

*Inkl.:* Lutz-Krankheit
Südamerikanische Blastomykose

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Description</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B41.0</td>
<td>Parakokzidioidomykose der Lunge</td>
</tr>
<tr>
<td>B41.7</td>
<td>Dissemiinierte Parakokzidioidomykose</td>
</tr>
<tr>
<td>B41.8</td>
<td>Sonstige Formen der Parakokzidioidomykose</td>
</tr>
<tr>
<td>B41.9</td>
<td>Parakokzidioidomykose, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### B42  Sporotrichose

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Description</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B42.0†</td>
<td>Sporotrichose der Lunge (J99.8*)</td>
</tr>
<tr>
<td>B42.1</td>
<td>Lymphokutane Sporotrichose</td>
</tr>
<tr>
<td>B42.7</td>
<td>Dissemiinierte Sporotrichose</td>
</tr>
<tr>
<td>B42.8</td>
<td>Sonstige Formen der Sporotrichose</td>
</tr>
<tr>
<td>B42.9</td>
<td>Sporotrichose, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### B43  Chromomykose und chromomykotischer Abszess

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Description</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B43.0</td>
<td>Chromomykose der Haut</td>
</tr>
<tr>
<td>B43.1</td>
<td>Chromomykotischer Abszess des Gehirns</td>
</tr>
<tr>
<td>B43.2</td>
<td>Chromomykotische(r) Abszess und Zyste der Unterhaut</td>
</tr>
<tr>
<td>B43.8</td>
<td>Sonstige Formen der Chromomykose</td>
</tr>
<tr>
<td>B43.9</td>
<td>Chromomykose, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### B44  Aspergillose

*Inkl.:* Aspergillom

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Description</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B44.0</td>
<td>Invasive Aspergillose der Lunge</td>
</tr>
<tr>
<td>B44.1</td>
<td>Sonstige Aspergillose der Lunge</td>
</tr>
<tr>
<td>B44.2</td>
<td>Aspergillose der Tonsillen</td>
</tr>
<tr>
<td>B44.7</td>
<td>Dissemiinierte Aspergillose</td>
</tr>
<tr>
<td>B44.8</td>
<td>Sonstige Formen der Aspergillose</td>
</tr>
<tr>
<td>B44.9</td>
<td>Aspergillose, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### B45  Kryptokokkose

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Description</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B45.0</td>
<td>Kryptokokkose der Lunge</td>
</tr>
</tbody>
</table>
B45.1 Kryptokokkose des Gehirns
Kryptokokkose der Hirnhäute und des Gehirns
Meningitis durch Kryptokokken† (G02.1*)
B45.2 Kryptokokkose der Haut
B45.3 Kryptokokkose der Knochen
B45.7 Disseminierte Kryptokokkose
Generalisierte Kryptokokkose
B45.8 Sonstige Formen der Kryptokokkose
B45.9 Kryptokokkose, nicht näher bezeichnet

B46 Zygomykose
B46.0 Mukormykose der Lunge
B46.1 Rhinozerebrale Mukormykose
B46.2 Mukormykose des Magen-Darm-Traktes
B46.3 Mukormykose der Haut
Mukormykose der Unterhaut
B46.4 Disseminierte Mukormykose
Generalisierte Mukormykose
B46.5 Mukormykose, nicht näher bezeichnet
B46.8 Sonstige Formen der Zygomykose
Entomophthoramykose
B46.9 Zygomykose, nicht näher bezeichnet
Phykomykose o.n.A.

B47 Myzetom
B47.0 Eumyzetom
Madurafuß, mykotisch
Maduramykose
B47.1 Aktinomyzetom
B47.9 Myzetom, nicht näher bezeichnet
Madurafuß o.n.A.

B48 Sonstige Mykosen, anderenorts nicht klassifiziert
B48.0 Lobomykose
Keloid-Blastomykose
B48.1 Rhinosporidiose
B48.2 Allescheriose
Infektion durch Pseudallescheria boydii
Infektion durch Scedosporium
Exkl.: Madurafuß (B47.0)
B48.3 Geotrichose
Stomatitis durch Geotricha
B48.4 Penizilliose
B48.7 Mykosen durch opportunistisch-pathogene Pilze
Mykosen durch Pilze geringer Virulenz, die eine Infektion nur dann hervorrufen können, wenn bestimmte Voraussetzungen gegeben sind, wie z.B. schwere Krankheiten oder die Anwendung immunsuppressiver und anderer Therapeutika sowie Strahlentherapie. Der größte Teil der verursachenden Pilze lebt normalerweise schmarotzend im Erdboden oder in ver Faulenden Pflanzen.
B48.8 Sonstige näher bezeichnete Mykosen
Adiaspiromykose

B49 Nicht näher bezeichnete Mykose
Inkl.: Fungämie o.n.A.
Protozoenkrankheiten
(B50-B64)

**Exkl.:** Amöbiasis (A06.-)
Sonstige Darmkrankheiten durch Protozoen (A07.-)

**B50**  
Malaria tropica durch Plasmodium falciparum  
*Inkl.*: Mischinfektionen von Plasmodium falciparum mit anderen Plasmodienarten

**B50.0**  
Malaria tropica mit zerebralen Komplikationen  
Zerebrale Malaria o.n.A.

**B50.8**  
Sonstige schwere Formen oder Komplikationen der Malaria tropica  
Schwere Formen oder Komplikationen der Malaria tropica o.n.A.

**B50.9**  
Malaria tropica, nicht näher bezeichnet

**B51**  
Malaria tertiana durch Plasmodium vivax  
*Inkl.*: Mischinfektionen von Plasmodium vivax mit anderen Plasmodienarten, ausgenommen Plasmodium falciparum  
*Exkl.*: Als Mischinfektion mit Plasmodium falciparum (B50.-)

**B51.0**  
Malaria tertiana mit Milzruptur

**B51.8**  
Malaria tertiana mit sonstigen Komplikationen

**B51.9**  
Malaria tertiana ohne Komplikation  
Malaria tertiana o.n.A.

**B52**  
Malaria quartana durch Plasmodium malariae  
*Inkl.*: Mischinfektionen von Plasmodium malariae mit anderen Plasmodienarten, ausgenommen Plasmodium falciparum und Plasmodium vivax  
*Exkl.*: Als Mischinfektion mit Plasmodium:  
• falciparum (B50.-)  
• vivax (B51.-)

**B52.0**  
Malaria quartana mit Nephropathie

**B52.8**  
Malaria quartana mit sonstigen Komplikationen

**B52.9**  
Malaria quartana ohne Komplikation  
Malaria quartana o.n.A.

**B53**  
Sonstige parasitologisch bestätigte Malaria

**B53.0**  
Malaria durch Plasmodium ovale  
*Exkl.*: Als Mischinfektion mit Plasmodium:  
• falciparum (B50.-)  
• malariae (B52.-)  
• vivax (B51.-)

**B53.1**  
Malaria durch Affen-Plasmodien  
*Exkl.*: Als Mischinfektion mit Plasmodium:  
• falciparum (B50.-)  
• malariae (B52.-)  
• ovale (B53.0)  
• vivax (B51.-)

**B53.8**  
Sonstige parasitologisch bestätigte Malaria, anderenorts nicht klassifiziert  
Parasitologisch bestätigte Malaria o.n.A.

**B54**  
Malaria, nicht näher bezeichnet  
*Inkl.*: Klinisch diagnostizierte Malaria ohne parasitologische Bestätigung

**B55**  
Leishmaniose

**B55.0**  
Viszerale Leishmaniose  
Hautbefall nach Kala-Azar  
Kala-Azar
B55.1 Kutane Leishmaniose
Orientbeule

B55.2 Mukokutane Leishmaniose
Espundia

B55.9 Leishmaniose, nicht näher bezeichnet

B56 Afrikanische Trypanosomiasis

Inkl.: Schlafkrankheit

B56.0 Trypanosomiasis gambiensis
Infektion durch Trypanosoma brucei gambiense
Westafrikanische Schlafkrankheit

B56.1 Trypanosomiasis rhodesiensis
Infektion durch Trypanosoma brucei rhodesiense
Ostafrikanische Schlafkrankheit

B56.9 Afrikanische Trypanosomiasis, nicht näher bezeichnet
Schlafkrankheit o.n.A.
Trypanosomiasis o.n.A., in Orten, in denen afrikanische Trypanosomiasis häufig vorkommt

B57 Chagas-Krankheit

Inkl.: Amerikanische Trypanosomiasis

Infektion durch Trypanosoma cruzi

B57.0† Akute Chagas-Krankheit mit Herzbeteiligung (I41.2*, I98.1*)
Akute Chagas-Krankheit mit:
• kardiovaskulärer Beteiligung, anderenorts nicht klassifiziert (I98.1*)
• Myokarditis (I41.2*)

B57.1 Akute Chagas-Krankheit ohne Herzbeteiligung
Akute Chagas-Krankheit o.n.A.

B57.2 Chagas-Krankheit (chronisch) mit Herzbeteiligung
Amerikanische Trypanosomiasis o.n.A.
Chagas-Krankheit (chronisch) (nat):
• kardiovaskulärer Beteiligung, anderenorts nicht klassifiziert† (I98.1*)
• Myokarditis† (I41.2*)
• o.n.A.
Trypanosomiasis o.n.A., in Gebieten, in denen Chagas-Krankheit häufig vorkommt

B57.3 Chagas-Krankheit (chronisch) mit Beteiligung des Verdauungssystems

B57.4 Chagas-Krankheit (chronisch) mit Beteiligung des Nervensystems

B57.5 Chagas-Krankheit (chronisch) mit Beteiligung sonstiger Organe

B58 Toxoplasmose

Inkl.: Infektion durch Toxoplasma gondii

Exkl.: Angeborene Toxoplasmose (P37.1)

B58.0† Augenerkrankung durch Toxoplasmen
Chorioretinitis durch Toxoplasmen (H32.0*)

B58.1† Hepatitis durch Toxoplasmen (K77.0*)

B58.2† Meningoenzephalitis durch Toxoplasmen (G05.2*)

B58.3† Toxoplasmose der Lunge (J17.3*)

B58.8 Toxoplasmosen mit Beteiligung sonstiger Organe
Myokarditis durch Toxoplasmen† (I41.2*)
Myositis durch Toxoplasmen† (M63.1*)

B58.9 Toxoplasmose, nicht näher bezeichnet
**B59† Pneumozystose (J17.3*)**

*Inkl.*: Plasmazelluläre interstitielle Pneumonie
Pneumonie durch:
- Pneumocystis carinii
- Pneumocystis jirovecii

**B60 Sonstige Protozoenkrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.*: Intestinale Mikrosporidiose (A07.8)
Isosporose (A07.3)
Kryptosporidiose (A07.2)

**B60.0 Babesiose**
Pyroplasmose

**B60.1 Akanthamöbiasis**
Keratokonjunktivitis durch Akanthamöben† (H19.2*)
Konjunktivitis durch Akanthamöben† (H13.1*)

**B60.2 Naegleriainfektion**
Primäre Amöben-Meningoenzephalitis† (G05.2*)

**B60.8 Sonstige näher bezeichnete Protozoenkrankheiten**
Mikrosporidiose

**B64 Nicht näher bezeichnete Protozoenkrankheit**

---

**Helminthosen (B65-B83)**

**B65 Schistosomiasis [Bilharziose]**

*Inkl.*: Snail fever

**B65.0 Schistosomiasis durch Schistosoma haematobium [Blasenbilharziose]**
Schistosomiasis urogenitalis

**B65.1 Schistosomiasis durch Schistosoma mansoni [Darmbilharziose]**
Schistosomiasis intestinalis

**B65.2 Schistosomiasis durch Schistosoma japonicum**
Asiatische Schistosomiasis

**B65.3 Zerkariendermatitis**
Schistosomendermatitis

**B65.8 Sonstige Formen der Schistosomiasis**
Infektion durch Schistosoma:
- intercalatum
- mattheei
- mekongi

**B65.9 Schistosomiasis, nicht näher bezeichnet**

**B66 Befall durch sonstige Trematoden [Egel]**

**B66.0 Opisthorchiasis**
Infektion durch:
- Katzenleberegel
- Opisthorchis (felineus) (viverrini)

**B66.1 Clonorchiasis**
Chinesische Leberegel-Krankheit
Infektion durch Clonorchis sinensis
Orientalische Leberegel-Krankheit

**B66.2 Dicrocoeliasis**
Infektion durch Dicrocoelium dendriticum
Lanzettegel-Infektion
B66.3 Fascioliasis
Infektion durch Fasciola:
• gigantica
• hepatica
• indica
Leberegel-Krankheit
Schafleberegel-Krankheit

B66.4 Paragonimiasis
Infektion durch Paragonimus-Arten
Lungenegel-Krankheit
Pulmonale Distomatose

B66.5 Fasciolopsiasis
Darmegel-Krankheit
Infektion durch Fasciolopsis buski
Intestinale Distomatose

B66.8 Befall durch sonstige näher bezeichnete Trematoden
Echinostomiasis
Heterophyiasis
Metagonimiasis
Nanophyetiasis
Watsoniasis

B66.9 Trematodenbefall, nicht näher bezeichnet

B67 Echinokokkose
Inkl.: Hydatidose

B67.0 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Leber

B67.1 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Lunge

B67.2 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] der Knochen

B67.3 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose] an mehreren und sonstigen Lokalisationen

B67.4 Echinococcus-granulosus-Infektion [zystische Echinokokkose], nicht näher bezeichnet
Hundebandwurm (Infektion)

B67.5 Echinococcus-multilocularis-Infektion [alveoläre Echinokokkose] der Leber

B67.6 Echinococcus-multilocularis-Infektion [alveoläre Echinokokkose] an mehreren und sonstigen Lokalisationen

B67.7 Echinococcus-multilocularis-Infektion [alveoläre Echinokokkose], nicht näher bezeichnet

B67.8 Nicht näher bezeichnete Echinokokkose der Leber

B67.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete Echinokokkose
Echinokokkose o.n.A.

B68 Taeniasis
Exkl.: Zystizerkose (B69.-)

B68.0 Befall durch Taenia solium
Schweinebandwurm (Infektion)

B68.1 Befall durch Taenia saginata
Infektion durch Bandwurm Taenia saginata (adult)
Rinderbandwurm (Infektion)

B68.9 Taeniasis, nicht näher bezeichnet

B69 Zystizerkose
Inkl.: Infektion durch Larven des Schweinebandwurmes

B69.0 Zystizerkose des Zentralnervensystems

B69.1 Zystizerkose der Augen
B69.8  Zystizerkose an sonstigen Lokalisationen
B69.9  Zystizerkose, nicht näher bezeichnet

B70  Diphyllobothriose und Sparganose
B70.0  Diphyllobothriose
Fischbandwurm (Infektion)
Infektion durch adulte Form von Diphyllobothrium (latum) (pacificum)
* Exkl.: Befall durch Larven von Diphyllobothrium (B70.1)

B70.1  Sparganose
Befall durch Diphyllobothrium-Larven
Infektion durch:
• Sparganum (mansoni) (proliferum)
• Spirometra-Larven
Spirometrosis

B71  Befall durch sonstige Zestoden
B71.0  Hymenolepiasis
Rattenbandwurm (Infektion)
Zwergbandwurm (Infektion)
B71.1  Dipyliodosie
Dipyliodiasis
B71.8  Sonstige näher bezeichnete Zestodeninfektionen
Coenurosis
B71.9  Zestodeninfektion, nicht näher bezeichnet
Bandwurm (Infektion) o.n.A.

B72  Drakunkulose
* Inkl.: Infektion durch Dracunculus medinensis
Medinawurm-Infektion

B73  Onchozerkose
* Inkl.: Flussblindheit
    Onchocerca-volvulus-Infektion
    Onchozerkiasis

B74  Filariose
* Exkl.: Onchozerkose (B73)
    Tropische (pulmonale) Eosinophilie o.n.A. (J82)
B74.0  Filariose durch Wuchereria bancrofti
Elephantiasis durch Wuchereria bancrofti
Lymphatische Filariose
B74.1  Filariose durch Brugia malayi
B74.2  Filariose durch Brugia timori
B74.3  Loiasis
Afrikanische Augenwurmkrankheit
Kalabarschwellung
Loa-loa-Filariose
B74.4  Mansoneliasis
Infektion durch Mansonella:
• ozzardi
• perstans [Dipetalonema perstans]
• streptocerca
B74.8  Sonstige Filariose
Dirofilariose
B74.9  Filariose, nicht näher bezeichnet
B75 Trichinellose
_Inkl.:_ Infektion durch Trichinella-Arten
Trichinose

B76 Hakenwurm-Krankheit
_Inkl.:_ Unzinariosis

B76.0 Ankylostomiasis
Infektion durch Ancylostoma-Arten

B76.1 Nekatoriasis
Infektion durch Necator americanus

B76.8 Sonstige Hakenwurm-Krankheiten

B76.9 Hakenwurm-Krankheit, nicht näher bezeichnet
Larva migrans cutanea o.n.A.

B77 Askaridose
_Inkl.:_ Askariasis
Askariasis
Spulwurm-Infektion

B77.0 Askaridose mit intestinalen Komplikationen
B77.8 Askaridose mit sonstigen Komplikationen
B77.9 Askaridose, nicht näher bezeichnet

B78 Strongyloidiasis
_Exkl.:_ Trichostrongyliasis (B81.2)

B78.0 Strongyloidiasis des Darmes
B78.1 Strongyloidiasis der Haut
B78.7 Disseminierte Strongyloidiasis
B78.9 Strongyloidiasis, nicht näher bezeichnet

B79 Trichuriasis
_Inkl.:_ Peitschenwurm (Krankheit) (Infektion)
Trichocephaliasis

B80 Enterobiasis
_Inkl.:_ Fadenwurm-Infektion
Madenwurm-Infektion
Oxyuriasis

B81 Sonstige intestinale Helminthenosen, anderenorts nicht klassifiziert
_Exkl.:_ Angiostrongyliasis durch:
- Angiostrongylus cantonensis (B83.2)
- Parastrongylus cantonensis (B83.2)

B81.0 Anisakiasis
Infektion durch Anisakis-Larven

B81.1 Intestinale Kapillariosis
Infektion durch Capillaria philippinensis
Kapillariosis o.n.A.
_Exkl.:_ Kapillariosis der Leber (B83.8)

B81.2 Trichostrongyliasis

B81.3 Intestinale Angiostrongyliasis
Angiostrongyliasis durch:
- Angiostrongylus costaricensis
- Parastrongylus costaricensis
B81.4 **Mischformen intestinaler Helminthosen**
Helminthose-Mischformen o.n.A.
Infektion durch mehr als eine der unter B65.0-B81.3 und B81.8 klassifizierbaren intestinalen Helminthenarten

B81.8 **Sonstige näher bezeichnete intestinale Helminthosen**
Infektion durch:
- Oesophagostomum-Arten [Oesophagostomiasis]
- Ternidens diminutus [Ternidensiasis]
- Ternidens deminutus [Ternidensiasis]

B82 **Nicht näher bezeichnete intestinaler Parasitismus**

B82.0 **Intestinale Helminthose, nicht näher bezeichnet**

B82.9 **Intestinaler Parasitismus, nicht näher bezeichnet**

B83 **Sonstige Helminthosen**
*Exkl.:* Kapillaritis:
- intestinal (B81.1)
- o.n.A. (B81.1)

B83.0 **Larva migrans visceralis**
Toxokariasis

B83.1 **Gnathostomiasis**

B83.2 **Angiostrongyliasis durch Parastrongylus cantonensis**
Angiostrongyliasis durch Angiostrongylus cantonensis
Eosinophile Meningoenzephalitis† (G05.2*)
*Exkl.:* Intestinale Angiostrongyliasis (B81.3)

B83.3 **Syngamiarias**
Syngamasis

B83.4 **Hirudiniasis interna**
*Exkl.:* Hirudiniasis externa (B88.3)

B83.8 **Sonstige näher bezeichnete Helminthosen**
Akanthocephaliasis
Gongylonemiasis
Kapillaritis der Leber
Metastrongyliasis
Thelaziasis

B83.9 **Helminthose, nicht näher bezeichnet**
Würmer o.n.A.
*Exkl.:* Intestinale Helminthose o.n.A. (B82.0)

---

**Pedikulose [Läusebefall], Akarinose [Milbenbefall] und sonstiger Parasitenbefall der Haut (B85-B89)**

B85 **Pedikulose [Läusebefall] und Phthiriasis [Filzläusebefall]**

B85.0 **Pedikulose durch Pediculus humanus capitis**
Kopflausbefall

B85.1 **Pedikulose durch Pediculus humanus corporis**
Kleiderlausbefall

B85.2 **Pedikulose, nicht näher bezeichnet**
B85.3 **Phthiriasis** [Filzläusebefall]
Befall durch:
- Filzläuse
- Phthirus pubis

B85.4 **Mischformen von Pedikulose und Phthiriasis**
Befall durch mehr als eine der unter B85.0-B85.3 klassifizierbaren Arten

B86 **Skabies**
*Inkl.:* Krätze

B87 **Myiasis**
*Inkl.:* Befall durch Fliegenlarven

B87.0 **Deratemyiasis**
Hautmadenfraß

B87.1 **Wundmyiasis**
Hautmyiasis, traumatisch

B87.2 **Ophthalmyiasis**

B87.3 **Nasopharyngeale Myiasis**
Laryngeale Myiasis

B87.4 **Oatomyiasis**

B87.8 **Myiasis an sonstigen Lokalisationen**
Entero- und Urogenitalmyiasis

B87.9 **Myiasis, nicht näher bezeichnet**

B88 **Sonstiger Parasitenbefall der Haut**

B88.0 **Sonstige Akarinose** [Milbenbefall]
Dermatitis durch:
- Demodex-Arten
- Dermatophagoides gallinae
- Liponyssoides sanguineus
Milben-Dermatitis
Trombikulose
*Exkl.:* Skabies (B86)

B88.1 **Tungiasis** [Sandflöhebefall]

B88.2 **Sonstiger Befall durch Arthropoden**
Skarabiosis

B88.3 **Hirudinisiasis externa**
Blutegelbefall o.n.A.
*Exkl.:* Hirudinisiasis interna (B83.4)

B88.8 **Sonstiger näher bezeichneter Parasitenbefall der Haut**
Fischparasitenbefall durch Vandellia cirrhosa
Linguatulose
Porozephalose

B88.9 **Parasitenbefall der Haut, nicht näher bezeichnet**
Befall o.n.A. durch Milben
Hautparasiten o.n.A.

B89 **Nicht näher bezeichnete parasitäre Krankheit**
Folgezustände von infektiösen und parasitären Krankheiten
(B90-B94)


Diese Kategorien sind nicht für chronische Infektionen zu benutzen. Aktuelle Infektionen sind mit den entsprechenden Kategorien für akute bzw. chronische Infektionskrankheiten zu verschlüsseln.

### B90 Folgezustände der Tuberkulose

- **B90.0** Folgezustände einer Tuberkulose des Zentralnerven systems
- **B90.1** Folgezustände einer Tuberkulose des Urogenitalsystems
- **B90.2** Folgezustände einer Tuberkulose der Knochen und der Gelenke
- **B90.8** Folgezustände einer Tuberkulose sonstiger Organe
- **B90.9** Folgezustände einer Tuberkulose der Atmungsorgane und einer nicht näher bezeichneten Tuberkulose
  - Folgezustände einer Tuberkulose o.n.A.

### B91 Folgezustände der Poliomyelitis

*Exkl.:* Postpolio-Syndrom (G14)

### B92 Folgezustände der Lepra

### B94 Folgezustände sonstiger und nicht näher bezeichneter infektiöser und parasitärer Krankheiten

- **B94.0** Folgezustände des Trachoms
- **B94.1** Folgezustände der Virusenzephalitis
- **B94.2** Folgezustände der Virushepatitis
- **B94.8** Folgezustände sonstiger näher bezeichnet der infektiöser und parasitärer Krankheiten
- **B94.9** Folgezustände nicht näher bezeichnet der infektiöser oder parasitärer Krankheit

### Bakterien, Viren und sonstige Infektionserreger als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind (B95-B98)

**Hinw.:** Diese Kategorien sollten niemals zur primären Verschlüsselung benutzt werden. Sie dienen als ergänzende oder zusätzliche Schlüsselnummern zur Angabe des Infektionserregers bei anderenorts klassifizierten Krankheiten.

### B95 Streptokokken und Staphylokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind

- **B95.0!** Streptokokken, Gruppe A, als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
- **B95.1!** Streptokokken, Gruppe B, als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
- **B95.2!** Streptokokken, Gruppe D, und Enterokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B95.3! Streptococcus pneumoniae als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B95.4! Sonstige Streptokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B95.5! Nicht näher bezeichnete Streptokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B95.6! Staphylococcus aureus als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B95.7! Sonstige Staphylokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B95.8! Nicht näher bezeichnete Staphylokokken als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind

B96
Sonstige näher bezeichnete Bakterien als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.0! Mycoplasma pneumoniae [M. pneumoniae] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
Pleuropneumonia-like-organism [PPLO]
B96.1! Klebsiella pneumoniae [K. pneumoniae] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.2! Escherichia coli [E. coli] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.3! Haemophilus influenzae [H. influenzae] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.4! Proteus (mirabilis) (morganii) als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.5! Pseudomonas (aeruginosa) als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.6! Bacteroides fragilis [B. fragilis] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.7! Clostridium perfringens [C. perfringens] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B96.8! Sonstige näher bezeichnete Bakterien als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind

B97
Viren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.0! Adenoviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.1! Enteroviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
Coxackieviren
ECHO-Viren
B97.2! Koronaviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.3! Retroviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
Lentiviren
Onkoviren
B97.4! Respiratory-Syncytial-Viren [RS-Viren] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.5! Reoviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.6! Paroviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.7! Papillomaviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
B97.8! Sonstige Viren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind
Humaines Metapneumovirus
<table>
<thead>
<tr>
<th>B98</th>
<th>Sonstige näher bezeichnete infektiöse Erreger als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>B98.0</td>
<td><em>Helicobacter pylori [H. pylori] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind</em></td>
</tr>
<tr>
<td>B98.1</td>
<td><em>Vibrio vulnificus als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind</em></td>
</tr>
</tbody>
</table>

Sonstige Infektionskrankheiten  
(B99-B99)

| B99  | Sonstige und nicht näher bezeichnete Infektionskrankheiten          |
Kapitel II
Neubildungen (C00-D48)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

C00-C97 Bösartige Neubildungen
C00-C75 Bösartige Neubildungen an genau bezeichneten Lokalisationen, als primär festgestellt oder vermutet, ausgenommen lymphatisches, blutbildendes und verwandtes Gewebe
C00-C14 Bösartige Neubildungen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx
C15-C26 Bösartige Neubildungen der Verdauungsorgane
C30-C39 Bösartige Neubildungen der Atmungsorgane und sonstiger intrathorakaler Organe
C40-C41 Bösartige Neubildungen des Knochens und des Gelenkknorpels
C43-C44 Melanom und sonstige bösartige Neubildungen der Haut
C45-C49 Bösartige Neubildungen des mesothelialen Gewebes und des Weichteilgewebes
C50-C50 Bösartige Neubildungen der Brustdrüse [Mamma]
C51-C58 Bösartige Neubildungen der weiblichen Genitalorgane
C60-C63 Bösartige Neubildungen der männlichen Genitalorgane
C64-C68 Bösartige Neubildungen der Harnorgane
C69-C72 Bösartige Neubildungen des Auges, des Gehirns und sonstiger Teile des Zentralnervensystems
C73-C75 Bösartige Neubildungen der Schilddrüse und sonstiger endokriner Drüsen
C76-C80 Bösartige Neubildungen unge nau bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen
C76-C80 Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen
C76-C80 Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet
C76-C80 Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen
C97-C97 Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen

D00-D09 In-situ-Neubildungen
D10-D36 Gutartige Neubildungen
D37-D48 Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens

Hinweise:

1. Primäre, unge nau bezeichnete, sekundäre und nicht näher bezeichnete Lokalisationen bösartiger Neubildungen

Die Kategorien C76-C80 umfassen bösartige Neubildungen, bei denen keine eindeutige Angabe über deren Ursprungsort vorliegt, oder Neubildungen ohne Angabe des Ursprungsorts, die als "disseminiert", "ausgebreitet" oder "ausgedehnt" bezeichnet sind. In diesen Fällen wird der Ursprungsort als unbekannt angesehen.

2. Funktionelle Aktivität

In diesem Kapitel sind sämtliche Neubildungen klassifiziert, ungeachtet dessen, ob sie funktionell aktiv sind oder nicht. Mit einer zusätzlichen Schlüsselnummer aus Kapitel IV kann eine mit einer Neubildung zusammenhängende funktionelle Aktivität angegeben werden. So erhält z.B. ein katecholaminbildendes bösartiges Phäochromozytom der Nebenniere die Schlüsselnummer C74 und die zusätzliche Schlüsselnummer E27.5; ein basophiles Adenom der Hypophyse mit Cushing-Syndrom erhält die Schlüsselnummer D35.2 und die zusätzliche Schlüsselnummer E24.0.

3. Morphologie

Im vorliegenden Kapitel II erfolgt die Klassifizierung der Neubildungen innerhalb großer Gruppen nach dem (biologischen bzw. biotischen) Verhalten, innerhalb dieser Gruppen hauptsächlich nach der Lokalisation. In einigen Ausnahmefällen wird die Morphologie in der Kategorien- und Subkategorien-Überschrift angegeben.


4. Verwendung von Subkategorien in Kapitel II
Es soll auf die spezielle Verwendung der Subkategorie .8 in diesem Kapitel hingewiesen werden [siehe Hinweis 5]. Wo Subkategorien für "sonstige" erforderlich waren, wurden diese generell mit Subkategorie .7 bezeichnet.

5. Bösartige Neubildungen mit Überlappung der Lokalisationsgrenzen und Verwendung der Subkategorie .8 (mehrere Teilbereiche überlappend)
In den Kategorien C00-C75 sind primäre bösartige Neubildungen nach ihrem Ursprungsort klassifiziert. Viele dreistellige Kategorien sind außerdem nach aufgeführten Teilbereichen oder Subkategorien des betreffenden Organs unterteilt. Eine Neubildung, die zwei oder mehr aneinandergrenzende Teilbereiche innerhalb einer dreistelligen Kategorie überlappt und deren Ursprungsort nicht bestimmt werden kann, sollte entsprechend der Subkategorie .8 ("mehrere Teilbereiche überlappend") klassifiziert werden, vorausgesetzt, dass die Kombination nicht speziell an anderer Stelle aufgeführt ist. Karzinom der Speiseröhre und des Magens wird beispielsweise speziell mit C16.0 (Kardia) klassifiziert, während Karzinom der Spitze und der Ventralfläche der Zunge mit C02.8 verschlüsselt werden sollte. Andererseits sollte Karzinom der Zungenspitze mit Ausdehnung auf die Ventralfläche mit C02.1 verschlüsselt werden, da der Ursprungsort, die Zungenspitze, bekannt ist. Überlappend bedeutet, dass die beteiligten Teilbereiche aneinandergrenzen. Obwohl numerisch aufeinanderfolgende Subkategorien häufig auch anatomisch aneinandergrenzen, ist dies jedoch nicht immer der Fall (z.B. Hamblase C67.-), so dass der Kodierer bei der Festlegung der topographischen Beziehungen möglicherweise auf anatomische Lehrbücher zurückgreifen muss.

Manchmal liegt eine Überlappendung über die Grenzen der dreistelligen Kategorien innerhalb bestimmter Systeme vor; um dem Rechnung zu tragen, sind die folgenden Subkategorien vorgesehen:
C02.8 Zunge, mehrere Teilbereiche überlappend
C08.8 Große Speicheldrüsen, mehrere Teilbereiche überlappend
C14.8 Lippe, Mundhöhle und Pharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C21.8 Rektum, Anus und Canalis analis, mehrere Teilbereiche überlappend
C24.8 Gallenwege, mehrere Teilbereiche überlappend
C26.8 Verdauungssystem, mehrere Teilbereiche überlappend
C39.8 Atemorgane und intrathorakale Organe, mehrere Teilbereiche überlappend
C41.8 Knochen und Gelenkknoepel, mehrere Teilbereiche überlappend
C49.8 Bindegewebe und Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend
C57.8 Weibliche Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C63.8 Männliche Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C68.8 Hamorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C72.8 Zentralnervensystem, mehrere Teilbereiche überlappend

Ein entsprechendes Beispiel ist Karzinom des Magens und des Dünn darmes, das die Schlüsselnummer C26.8 (Verdauungssystem, mehrere Teilbereiche überlappend) erhalten sollte.

6. Bösartige Neubildungen ektopen Gewebes
Bösartige Neubildungen ektopen Gewebes sind entsprechend der Lokalisation zu verschlüsseln, an der sie auftreten, z.B. werden bösartige Neubildungen ektopen Pankreasgewebes im Ovar mit der Kategorie C56 (Bösartige Neubildung des Ovars) verschlüsselt.

7. Benutzung des Alphabetischen Verzeichnisses bei der Verschlüsselung von Neubildungen
Zusätzlich zur Lokalisation müssen bei der Verschlüsselung von Neubildungen auch die Morphologie und das Verhalten berücksichtigt werden. Bei der Klassifizierung von Neubildungen muss zunächst immer der Eintrag im Alphabetischen Verzeichnis nachgeschlagen werden, um die morphologische Bezeichnung zu erhalten.
In der Einleitung zu Band 3 (Alphabetisches Verzeichnis) werden allgemeine Hinweise zum richtigen Gebrauch des Alphabetischen Verzeichnisses gegeben. Die genaueren Anleitungen und Beispiele zu Neubildungen sollten berücksichtigt werden, um die Kategorien und Subkategorien des Kapitels II richtig zu benutzen.

8. Benutzung der Internationalen Klassifikation der Krankheiten für die Onkologie (ICD-O)

Für bestimmte morphologische Typen bietet das Kapitel II eine recht begrenzte oder überhaupt keine topographische Klassifikation. Der Topographie-Schlüssel der ICD-O verwendet für alle Neubildungen im Wesentlichen die gleichen drei- und vierstelligen Kategorien wie das Kapitel II für bösartige Neubildungen (C00-C77, C80); dadurch wird eine genauere Verschlüsselung der Lokalisation anderer Neubildungen (bösartige sekundäre (metastatische), gutartige, in situ und ungewisse oder unbekannte) möglich.

Wer sowohl die Lokalisation als auch die Morphologie von Tumoren angeben will, z.B. Krebsregister, onkologische Krankenhäuser, Pathologie-Abteilungen und andere Einrichtungen, die sich mit Krebs befassen, dem wird daher empfohlen, die ICD-O zu benutzen.

Bösartige Neubildungen (C00-C97)

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (U85), um das Vorliegen einer Resistenz, eines Nichtansprechens oder refraktären Verhaltens der Neubildung auf antineoplastische Medikamente anzugeben.

Bösartige Neubildungen an genau bezeichneten Lokalisationen, als primär festgestellt oder vermutet, ausgenommen lymphatisches, blutbildendes und verwandtes Gewebe (C00-C75)

Bösartige Neubildungen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx (C00-C14)

<table>
<thead>
<tr>
<th>C00</th>
<th>Bösartige Neubildung der Lippe</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Exkl.: Lippenhaut (C43.0, C44.0)</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>C00.0</td>
<td>Äußere Oberlippe</td>
</tr>
<tr>
<td>Oberlippe:</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Lippenrot</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Lippenrotgrenze</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>C00.1</td>
<td>Äußere Unterlippe</td>
</tr>
<tr>
<td>Unterlippe:</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Lippenrot</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Lippenrotgrenze</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>C00.2</td>
<td>Äußere Lippe, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>Lippenrotgrenze o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>C00.3</td>
<td>Oberlippe, Innenseite</td>
</tr>
<tr>
<td>Oberlippe:</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Frenulum</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Mundhöhleseite</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Schleimhaut</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Wangenseite</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>C00.4</td>
<td>Unterlippe, Innenseite</td>
</tr>
<tr>
<td>Unterlippe:</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Frenulum</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Mundhöhleseite</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Schleimhaut</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>• Wangenseite</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>
C00.5  Lippe, nicht näher bezeichnet, Innenseite
Lippe, ohne Angabe, ob Oberlippe oder Unterlippe:
• Frenulum
• Mundhöhlenseite
• Schleimhaut
• Wangenseite

C00.6  Lippenkommissur
Mundwinkel

C00.8  Lippe, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C00.9  Lippe, nicht näher bezeichnet

C01  Bösartige Neubildung des Zungengrundes
Inkl.: Dorsalfläche der Zungenbasis
Fixierter Zungenteil o.n.A.
Hinteres Drittel der Zunge

C02  Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Zunge

C02.0  Zungenrücken
Vordere zwei Drittel der Zunge, Dorsalfläche
Exkl.: Dorsalfläche der Zungenbasis (C01)

C02.1  Zungenrand
Zungenspitze

C02.2  Zungenunterfläche
Frenulum linguae
Vordere zwei Drittel der Zunge, Ventralfläche

C02.3  Vordere zwei Drittel der Zunge, Bereich nicht näher bezeichnet
Beweglicher Zungenteil o.n.A.
Mittleres Drittel der Zunge o.n.A.

C02.4  Zungentonsille
Exkl.: Tonsille o.n.A. (C09.9)

C02.8  Zunge, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildung der Zunge, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C01-C02.4 klassifiziert werden kann

C02.9  Zunge, nicht näher bezeichnet

C03  Bösartige Neubildung des Zahnfleisches
Inkl.: Alveolar- (Kamm-) Mukosa
Gingiva
Exkl.: Bösartige odontogene Neubildungen (C41.0-C41.1)

C03.0  Oberkieferzahnfleisch

C03.1  Unterkieferzahnfleisch

C03.9  Zahnfleisch, nicht näher bezeichnet

C04  Bösartige Neubildung des Mundbodens

C04.0  Vorderer Teil des Mundbodens
Von vorn bis zum Prämolar-Eckzahn-Übergang

C04.1  Seitlicher Teil des Mundbodens

C04.8  Mundboden, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C04.9  Mundboden, nicht näher bezeichnet
C05  Bösartige Neubildung des Gaumens
   C05.0  Harter Gaumen
   C05.1  Weicher Gaumen
      Exkl.: Nasopharyngeale Fläche des weichen Gaumens (C11.3)
   C05.2  Uvula
   C05.8  Gaumen, mehrere Teilbereiche überlappend
      [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
   C05.9  Gaumen, nicht näher bezeichnet

C06  Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Mundes
   C06.0  Wangenschleimhaut
      Mundschleimhaut o.n.A.
      Wange, innere
   C06.1  Vestibulum oris
      Lippenumschlagsfalte (oben) (unten)
      Wangenumschlagsfalte (oben) (unten)
   C06.2  Retromolarregion
   C06.8  Sonstige und nicht näher bezeichnete Teile des Mundes, mehrere Teilbereiche überlappend
      [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
   C06.9  Mund, nicht näher bezeichnet
      Kleine Speicheldrüse, nicht näher bezeichnete Lokalisation
      Mundhöhle o.n.A.

C07  Bösartige Neubildung der Parotis

C08  Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter großer Speicheldrüsen
   Exkl.: Bösartige Neubildung der kleinen Speicheldrüsen, die entsprechend ihrer anatomischen
   Lokalisation klassifiziert werden
   Bösartige Neubildung der kleinen Speicheldrüsen o.n.A. (C06.9)
   Parotis (C07)
   C08.0  Glandula submandibularis
      Glandula submaxillaris
   C08.1  Glandula sublingualis
   C08.8  Große Speicheldrüsen, mehrere Teilbereiche überlappend
      [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
      Bösartige Neubildung der großen Speicheldrüsen, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien
      C07-C08.1 klassifiziert werden kann
   C08.9  Große Speicheldrüse, nicht näher bezeichnet
      Speicheldrüse (große) o.n.A.

C09  Bösartige Neubildung der Tonsille
   Exkl.: Rachentonsille (C11.1)
   Zungentonsille (C02.4)
   C09.0  Fossa tonsillaris
   C09.1  Gaumenbogen (vorderer) (hinterer)
   C09.8  Tonsille, mehrere Teilbereiche überlappend
      [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildung des Oropharynx

Exkl.: Tonsille (C09.-)

C10.0  Vallecula epiglottica

C10.1  Vorderfläche der Epiglottis
Epiglottis, freier Rand [Margo]
Plica(e) glosso-epiglottica(e)

Exkl.: Epiglottis (suprahyoïdaler Anteil) o.n.A. (C32.1)

C10.2  Seitenwand des Oropharynx

C10.3  Hinterwand des Oropharynx

C10.4  Kiemengang
Branchiogene Zyste [Lokalisation der Neubildung]

C10.8  Oropharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Übergangsregion des Oropharynx

C10.9  Oropharynx, nicht näher bezeichnet

Bösartige Neubildung des Nasopharynx

C11.0  Obere Wand des Nasopharynx
Dach des Nasopharynx

C11.1  Hinterwand des Nasopharynx
Adenoide
Rachentonsille

C11.2  Seitenwand des Nasopharynx
Pharyngeales Tubenostium
Recessus pharyngeus
Rosenmüller-Grube

C11.3  Vorderwand des Nasopharynx
Boden des Nasopharynx
Hinterrand des Nasenseptums und der Choanen
Nasopharyngeale (anteriore) (posteriore) Fläche des weichen Gaumens

C11.8  Nasopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C11.9  Nasopharynx, nicht näher bezeichnet
Wand des Nasopharynx o.n.A.

Bösartige Neubildung des Recessus piriformis
Inkl.: Fossa piriformis

Bösartige Neubildung des Hypopharynx

Exkl.: Recessus piriformis (C12)

C13.0  Regio postcricoidea

C13.1  Aryepiglottische Falte, hypopharyngeale Seite
Aryepiglottische Falte:
• Randzone
• o.n.A.

Exkl.: Aryepiglottische Falte, laryngeale Seite (C32.1)

C13.2  Hinterwand des Hypopharynx
C13.8 Hypopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
    [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C13.9 Hypopharynx, nicht näher bezeichnet
    Wand des Hypopharynx o.n.A.

C14 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichnet der Lokalisationen
der Lippe, der Mundöhle und des Pharynx
    Exkl.: Mundhöhle o.n.A. (C06.9)
C14.0 Pharynx, nicht näher bezeichnet
C14.2 Lymphatischer Rachenring [Waldeyer]
C14.8 Lippe, Mundhöhle und Pharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
    [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
    Bösartige Neubildung der Lippe, der Mundöhle und des Pharynx, deren Ursprungsort nicht unter
den Kategorien C00-C14.2 klassifiziert werden kann

Bösartige Neubildungen der Verdauungsorgane
    (C15-C26)

C15 Bösartige Neubildung des Ösophagus
    Hinw.: Zwei Subklassifikationen stehen zur Auswahl:
    .0-.2 nach der anatomischen Bezeichnung
    .3-.5 nach dem Drittel
    Es wird absichtlich von dem Grundsatz abgewichen, dass die Kategorien einander
    ausschließen sollten, da beide Einteilungen verwendet werden, die daraus resultierenden
    anatomischen Unterteilungen jedoch nicht übereinstimmen.
C15.0 Zervikaler Ösophagus
C15.1 Thorakaler Ösophagus
C15.2 Abdominaler Ösophagus
C15.3 Ösophagus, oberes Drittel
C15.4 Ösophagus, mittleres Drittel
C15.5 Ösophagus, unteres Drittel
C15.8 Ösophagus, mehrere Teilbereiche überlappend
    [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C15.9 Ösophagus, nicht näher bezeichnet

C16 Bösartige Neubildung des Magens
C16.0 Kardia
    Ösophagogastrischer Übergang
    Ösophagus und Magen
    Ostium cardiacum
    Speiseröhren-Magen-Übergang
C16.1 Fundus ventriculi
C16.2 Corpus ventriculi
C16.3 Antrum pyloricum
    Magenvorhof
C16.4 Pylorus
    Canalis pyloricus
    Präpylorus
C16.5 Kleine Kurvatur des Magens, nicht näher bezeichnet
    Kleine Kurvatur des Magens, nicht unter C16.1-C16.4 klassifizierbar
C16.6 Große Kurvatur des Magens, nicht näher bezeichnet
    Große Kurvatur des Magens, nicht unter C16.0-C16.4 klassifizierbar
C16.8 Magen, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C16.9 Magen, nicht näher bezeichnet
Magenkrebs o.n.A.

C17 Bösartige Neubildung des Dünndarmes

C17.0 Duodenum

C17.1 Jejunum

C17.2 Ileum
Exkl.: Ileozäkalklappe [Bauhin] (C18.0)

C17.3 Meckel-Divertikel

C17.8 Dünnarm, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C17.9 Dünnarm, nicht näher bezeichnet

C18 Bösartige Neubildung des Kolons
Anm.: In österreichischen Krankenanstalten verpflichtende Codierung des UICC-Stadiums an der 5. Stelle, siehe dazu Anhang A.

C18.0 Zäkum
Ileozäkalklappe [Bauhin]

C18.1 Appendix vermiformis

C18.2 Colon ascendens

C18.3 Flexura coli dextra [hepatica]

C18.4 Colon transversum

C18.5 Flexura coli sinistra [lienalis]

C18.6 Colon descendens

C18.7 Colon sigmoideum
Sigmoid (Flexur)
Exkl.: Rektosigmoid, Übergang (C19)

C18.8 Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C18.9 Kolon, nicht näher bezeichnet
Dickdarm o.n.A.

C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang
Inkl.: Kolon mit Rektum
Übergang vom Rektum zum Colon sigmoideum
Anm.: In österreichischen Krankenanstalten verpflichtende Codierung des UICC-Stadiums an der 5. Stelle, siehe dazu Anhang A.

C20 Bösartige Neubildung des Rektums
Inkl.: Ampulla recti
Anm.: In österreichischen Krankenanstalten verpflichtende Codierung des UICC-Stadiums an der 5. Stelle, siehe dazu Anhang A.

C21 Bösartige Neubildung des Anus und des Analkanals

C21.0 Anus, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Anus:
- Haut (C43.5, C44.5)
- Rand (-Gebiet) (C43.5, C44.5)
- Perianalhaut (C43.5, C44.5)

C21.1 Analkanal
Sphincter ani

C21.2 Kloakenregion
C21.8  Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Anorektaler Übergang
Anorektum
Bösartige Neubildung des Rektums, des Anus und des Analkanals, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C20-C21.2 klassifiziert werden kann

C22  Bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge
Exkl.: Gallenwege o.n.A. (C24.9)
Sekundäre bösartige Neubildung der Leber (C78.7)

C22.0  Leberzellkarzinom
Carcinoma hepatocellulare

C22.1  Intrahepatisches Gallengangskarzinom
Cholangiokarzinom

C22.2  Hepatoblastom

C22.3  Angiosarkom der Leber
Kupffer-Zell-Sarkom

C22.4  Sonstige Sarkome der Leber

C22.7  Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber

C22.9  Leber, nicht näher bezeichnet

C23  Bösartige Neubildung der Gallenblase

C24  Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Gallenwege
Exkl.: Intrahepatischer Gallengang (C22.1)

C24.0  Extrahepatischer Gallengang
Ductus:
• choledochus
• cysticus
• hepaticus
• hepaticus communis
Gallenweg o.n.A.

C24.1  Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri]

C24.8  Gallenwege, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildung der Gallenwege, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C22.0-C24.1 klassifiziert werden kann
Bösartige Neubildung mit Beteiligung sowohl der intra- als auch der extrahepatischen Gallengänge

C24.9  Gallenwege, nicht näher bezeichnet

C25  Bösartige Neubildung des Pankreas

C25.0  Pankreaskopf
C25.1  Pankreaskörper
C25.2  Pankreaschwanz
C25.3  Ductus pancreaticus

C25.4  Endokriner Drüsenanteil des Pankreas
Langerhans-Inseln

C25.7  Sonstige Teile des Pankreas

C25.8  Pankreas, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C25.9  Pankreas, nicht näher bezeichnet
Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Verdauungsorgane

**Exkl.:** Peritoneum und Retroperitoneum (C48.-)

**C26.0** Intestinaltrakt, Teil nicht näher bezeichnet
Darm o.n.A.

**C26.1** Milz

**Exkl.:** Follikuläres Lymphom (C82.-)
Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose] (C81.-)
Nicht follikuläres Lymphom (C83.-)
Reizzelliges T/NK-Zell-Lymphom (C84.-)
Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms (C85.-)

**C26.8** Verdauungssystem, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

Bösartige Neubildung der Verdauungsorgane, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C15-C26.1 klassifiziert werden kann

**Exkl.:** Speiseröhren-Magen-Übergang (C16.0)

**C26.9** Ungenau bezeichnete Lokalisationen des Verdauungssystems
Gastrointestinaltrakt o.n.A.
Verdauungsorbinalkanal o.-tract o.n.A.

Bösartige Neubildungen der Atmungsorgane und sonstiger intrathorakaler Organe (C30-C39)

**Inkl.:** Mittelohr

**Exkl.:** Mesotheliom (C45.-)

**C30** Bösartige Neubildung der Nasenhöhle und des Mittelohres

**C30.0** Nasenhöhle
Conchae nasales
Naseninnenraum
Nasenknorpel
Nasenseptum
Vestibulum nasi

**Exkl.:** Bulbus olfactorius (C72.2)
Haut der Nase (C43.3, C44.3)
Hinterrand des Nasenseptums und der Choanen (C11.3)
Nase o.n.A., (C76.0)
Nasenbein (C41.0)

**C30.1** Mittelohr
Cellulae mastoideae
Innenohr
Tuba auditiva [Eustachio]

**Exkl.:** Gehörgang (äußerer) (C43.2, C44.2)
Haut des (äußereren) Ohres (C43.2, C44.2)
Knöcherner Gehörgang (Meatus) (C41.0)
Ohrknorpel (C49.0)

**C31** Bösartige Neubildung der Nasennebenhöhlen

**C31.0** Sinus maxillaris [Kieferhöhle]
Antrum maxillare [Highmore-Höhle]

**C31.1** Sinus ethmoidalis [Siebbeinzellen]

**C31.2** Sinus frontalis [Stirnhöhle]

**C31.3** Sinus sphenoidalis [Keilbeinhöhle]
C31.8 Nasennebenhöhlen, mehrere Teilbereiche übergreifend
   [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C31.9 Nasennehöhlen, nicht näher bezeichnet

C32 Bösartige Neubildung des Larynx

C32.0 Glottis
   Lig. vocale [echtes Stimmband] o.n.A.
   Ventriculus laryngis

C32.1 Supraglottis
   Aryepiglottische Falte, laryngeale Seite
   Epiglottis (suprahyoideal Anteil) o.n.A.
   Hintere (laryngeale) Fläche der Epiglottis
   Plica vestibularis
   Taschenband [falsches Stimmband]
   Vestibulum laryngis

   \textit{Exkl.:} Aryepiglottische Falte:
   \begin{itemize}
   \item hypopharyngeale Seite (C13.1)
   \item Randzone (C13.1)
   \item o.n.A. (C13.1)
   \end{itemize}
   Vorderfläche der Epiglottis (C10.1)

C32.2 Subglottis

C32.3 Larynxknorpel

C32.8 Larynx, mehrere Teilbereiche übergreifend
   [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C32.9 Larynx, nicht näher bezeichnet

C33 Bösartige Neubildung der Trachea

C34 Bösartige Neubildung der Bronchien und der Lunge

C34.0 Hauptbronchus
   Carina tracheae
   Hilus (Lunge)

C34.1 Oberlappen (-Bronchus)

C34.2 Mittellappen (-Bronchus)

C34.3 Unterlappen (-Bronchus)

C34.8 Bronchus und Lunge, mehrere Teilbereiche übergreifend
   [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C34.9 Bronchus oder Lunge, nicht näher bezeichnet

C37 Bösartige Neubildung des Thymus

C38 Bösartige Neubildung des Herzens, des Mediastinums und der Pleura

   \textit{Exkl.:} Mesotheliom (C45.-)

C38.0 Herz
   Perikard

   \textit{Exkl.:} Große Gefäße (C49.3)

C38.1 Vorderes Mediastinum

C38.2 Hinteres Mediastinum

C38.3 Mediastinum, Teil nicht näher bezeichnet

C38.4 Pleura

C38.8 Herz, Mediastinum und Pleura, mehrere Teilbereiche übergreifend
   [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneten Lokalisationen des Atmungssystems und sonstiger intrathorakaler Organe

Exkl.: Intrathorakal o.n.A. (C76.1)
    Thorakal o.n.A. (C76.1)

C39.0 Obere Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet
C39.8 Atmungssorgane und sonstige intrathorakale Organe, mehrere Teilbereiche überlappend

[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

Bösartige Neubildung der Atmungssorgane und sonstiger intrathorakaler Organe, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C30-C39.0 klassifiziert werden kann

C39.9 Ungenau bezeichnete Lokalisationen des Atmungssystems
    Respirationstrakt o.n.A.

Bösartige Neubildungen des Knochens und des Gelenkknorpels (C40-C41)

Exkl.: Knochenmark o.n.A. (C96.7)
    Synovialmembran (C49.-)

C40 Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels der Extremitäten

C40.0 Skapula und lange Knochen der oberen Extremität
C40.1 Kurze Knochen der oberen Extremität
C40.2 Lange Knochen der unteren Extremität
C40.3 Kurze Knochen der unteren Extremität
C40.8 Knochen und Gelenkknorpel der Extremitäten, mehrere Teilbereiche überlappend

[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C40.9 Knochen und Gelenkknorpel einer Extremität, nicht näher bezeichnet

C41 Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels sonstiger und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

Exkl.: Knochen der Extremitäten (C40.-)
    Knorpel:
    • Extremitäten (C40.-)
    • Larynx (C32.3)
    • Nase (C30.0)
    • Ohr (C49.0)

C41.0 Knochen des Hirn- und Gesichtsschädels
    Knochen der Augenhöhle
    Oberkiefer

Exkl.: Karzinom jeden Typs, außer intraossären oder odontogenen Ursprungs:
    • Oberkieferzahnfleisch (C03.0)
    • Sinus maxillaris (C31.0)
    • Unterkieferknochend (C41.1)

C41.1 Unterkieferknochen
    Mandibula

Exkl.: Karzinom jeden Typs, außer intraossären oder odontogenen Ursprungs:
    • Unterkieferzahnfleisch (C03.1)
    • Zahnfleisch o.n.A. (C03.9)
    • Unterkieferknochen (C41.0)

C41.2 Wirbelsäule

Exkl.: Kreuzbein und Steißbein (C41.4)

C41.3 Rippen, Sternum und Klavikula
**ICD-10 BMGF 2017**

**Kapitel II**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
</table>
| C41.4 | Beckenknochen  
| | Kreuzbein  
| | Steißbein |
| C41.8 | Knochen und Gelenkknorpel, mehrere Teilbereiche überlappend  
| | [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels] |
| | Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C40-C41.4 klassifiziert werden kann |
| C41.9 | Knochen und Gelenkknorpel, nicht näher bezeichnet |

**Melanom und sonstige bösartige Neubildungen der Haut (C43-C44)**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
</table>
| C43  | Bösartiges Melanom der Haut  
| | Exkl.: Bösartiges Melanom der Haut der Genitalorgane (C51-C52 , C60.- , C63.-) |
| C43.0 | Bösartiges Melanom der Lippe  
| | Exkl.: Lippenrothaut (C00.0-C00.2) |
| C43.1 | Bösartiges Melanom des Augenlides, einschließlich Kanthus |
| C43.2 | Bösartiges Melanom des Ohres und des äußeren Gehörganges |
| C43.3 | Bösartiges Melanom sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes |
| C43.4 | Bösartiges Melanom der behaarten Kopfhaut und des Halses |
| C43.5 | Bösartiges Melanom des Rumpfes  
| | Anus:  
| | • Haut  
| | • Rand (-Gebiet)  
| | Haut der Brustdrüse  
| | Perianalhaut  
| | Exkl.: Anus o.n.A. (C21.0) |
| C43.6 | Bösartiges Melanom der oberen Extremität, einschließlich Schulter |
| C43.7 | Bösartiges Melanom der unteren Extremität, einschließlich Hüfte |
| C43.8 | Bösartiges Melanom der Haut, mehrere Teilbereiche überlappend  
| | [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels] |
| C43.9 | Bösartiges Melanom der Haut, nicht näher bezeichnet  
| | Melanom (bösartig) o.n.A. |

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
</table>
| C44  | Sonstige bösartige Neubildungen der Haut  
| | Inkl.: Bösartige Neubildung:  
| | • Schweißdrüsen  
| | • Talgdrüsen  
| | Exkl.: Bösartiges Melanom der Haut (C43.-)  
| | Haut der Genitalorgane (C51-C52 , C60.- , C63.-)  
| | Kaposi-Sarkom (C46.-) |
| C44.0 | Lippenhaut  
| | Basalzellenkarzinom der Lippe  
| | Exkl.: Bösartige Neubildung der Lippe (C00.-) |
| C44.1 | Haut des Augenlides, einschließlich Kanthus  
| | Exkl.: Bindegewebe des Augenlides (C49.0) |
| C44.2 | Haut des Ohres und des äußeren Gehörganges  
| | Exkl.: Bindegewebe des Ohres (C49.0) |
| C44.3 | Haut sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes |
| C44.4 | Behaarte Kopfhaut und Haut des Halses |
C44.5 Haut des Rumpfes
Anus:
• Haut
• Rand (-Gebiet)
Haut der Brustdrüse
Perianalhaut
Exkl.: Anus o.n.A. (C21.0)

C44.6 Haut der oberen Extremität, einschließlich Schulter

C44.7 Haut der unteren Extremität, einschließlich Hüfte

C44.8 Haut, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C44.9 Bösartige Neubildung der Haut, nicht näher bezeichnet

Bösartige Neubildungen des mesothelialen Gewebes und des Weichteilgewebes
(C45-C49)

C45 Mesotheliom

C45.0 Mesotheliom der Pleura
Exkl.: Sonstige bösartige Neubildungen der Pleura (C38.4)

C45.1 Mesotheliom des Peritoneums
Mesenterium
Mesokolon
Omentum
Peritoneum (parietale) (viscerale)
Exkl.: Sonstige bösartige Neubildungen des Peritoneums (C48.-)

C45.2 Mesotheliom des Perikards
Exkl.: Sonstige bösartige Neubildungen des Perikards (C38.0)

C45.7 Mesotheliom sonstiger Lokalisationen

C45.9 Mesotheliom, nicht näher bezeichnet

C46 Kaposi-Sarkom [Sarcoma idiopathicum multiplex haemorrhagicum]

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 Bösartige Neubildung der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems
Inkl.: Sympathische und parasympathische Nerven und Ganglien
Exkl.: Hirnnerven (C72.2-C72.5)

C47.0 Periphere Nerven des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
Exkl.: Periphere Nerven der Orbita (C69.6)

C47.1 Periphere Nerven der oberen Extremität, einschließlich Schulter

C47.2 Periphere Nerven der unteren Extremität, einschließlich Hüfte

C47.3 Periphere Nerven des Thorax

C47.4 Periphere Nerven des Abdomens

C47.5 Periphere Nerven des Beckens
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel II

C47.6 Periphere Nerven des Rumpfes, nicht näher bezeichnet

C47.8 Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C47.9 Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, nicht näher bezeichnet

C48 Bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums

Exkl.: Kaposi-Sarkom (C46.1)
Mesotheliom (C45.-)

C48.0 Retroperitoneum

C48.1 Näher bezeichnete Teile des Peritoneums
Mesenterium
Mesokolon
Omentum
Peritoneum:
• parietale
• viscerale

C48.2 Peritoneum, nicht näher bezeichnet

C48.8 Retroperitoneum und Peritoneum, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C49 Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe

Inkl.: Blutgefäße
Bursa
Faszie
Fett
Knorpel
Ligamentum, ausgenommen Bänder des Uterus
Lymphgefäße
Muskel
Sehnen (Scheide)
Synovialmembran

Exkl.: Bindegewebe der Brustdrüse (C50.-)
Kaposi-Sarkom (C46.-)
Knorpel:
• Gelenk (C40-C41)
• Larynx (C32.3)
• Nase (C30.0)
Mesotheliom (C45.-)
Periphere Nerven und autonomes Nervensystem (C47.-)
Peritoneum (C48.-)
Retroperitoneum (C48.0)

C49.0 Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
Bindegewebe:
• Augenlid
• Ohr

Exkl.: Bindegewebe der Orbita (C69.6)

C49.1 Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der oberen Extremität, einschließlich Schulter

C49.2 Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der unteren Extremität, einschließlich Hüfte
C49.3  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Thorax
Axilla
Große Gefäße
Zwerchfell

*Exkl.*: Brustdrüse (C50.-)
Herz (C38.0)
Mediastinum (C38.1-C38.3)
Thymus (C37)

C49.4  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Abdomens
Bauchwand
Hypochondrium

C49.5  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Beckens
Damm
Gesäß
Leistengegend

C49.6  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Rumpfes, nicht näher bezeichnet
Rücken o.n.A.

C49.8  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildung des Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe, deren Ursprungsart nicht unter den Kategorien C47-C49.6 klassifiziert werden kann

C49.9  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, nicht näher bezeichnet

**Bösartige Neubildungen der Brustdrüse [Mamma] (C50-C50)**

**C50**  Bösartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma]

*Inkl.*: Bindegewebe der Brustdrüse

*Exkl.*: Haut der Brustdrüse (C43.5, C44.5)

C50.0  Brustwarze und Warzenhof
C50.1  Zentraler Drüsenkörper der Brustdrüse
C50.2  Oberer innerer Quadrant der Brustdrüse
C50.3  Unterer innerer Quadrant der Brustdrüse
C50.4  Oberer äußerer Quadrant der Brustdrüse
C50.5  Unterer äußerer Quadrant der Brustdrüse
C50.6  Recessus axillaris der Brustdrüse
C50.8  Brustdrüse, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C50.9  Brustdrüse, nicht näher bezeichnet

**Bösartige Neubildungen der weiblichen Genitalorgane (C51-C58)**

*Inkl.*: Haut der weiblichen Genitalorgane

**C51**  Bösartige Neubildung der Vulva

C51.0  Labium majus
Bartholin-Drüse [Glandula vestibularis major]
C51.1  Labium minus
C51.2  Klitoris
C51.8  Vulva, mehrere Teilbereiche überlappend
- [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C51.9  Vulva, nicht näher bezeichnet
- Äußere weibliche Genitalorgane o.n.A.
- Pudendum femininum

C52  Bösartige Neubildung der Vagina

C53  Bösartige Neubildung der Cervix uteri
- C53.0  Endozervix
- C53.1  Ektozervix
- C53.8  Cervix uteri, mehrere Teilbereiche überlappend
  - [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
- C53.9  Cervix uteri, nicht näher bezeichnet

C54  Bösartige Neubildung des Corpus uteri
- C54.0  Isthmus uteri
  - Unterer Uterinsegment
- C54.1  Endometrium
- C54.2  Myometrium
- C54.3  Fundus uteri
- C54.8  Corpus uteri, mehrere Teilbereiche überlappend
  - [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
- C54.9  Corpus uteri, nicht näher bezeichnet

C55  Bösartige Neubildung des Uterus, Teil nicht näher bezeichnet

C56  Bösartige Neubildung des Ovars

C57  Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter weiblicher Genitalorgane
- C57.0  Tuba uterina [Fallopio]
  - Eileiter
  - Ovidukt
- C57.1  Lig. latum uteri
- C57.2  Lig. teres uteri
  - Lig. rotundum
- C57.3  Parametrium
  - Uterusband o.n.A.
- C57.4  Uterine Adnexe, nicht näher bezeichnet
- C57.7  Sonstige näher bezeichnete weibliche Genitalorgane
  - Wolff-Körper oder Wolff-Gang
- C57.8  Weibliche Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
  - [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
  - Bösartige Neubildungen der weiblichen Genitalorgane, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C51-C57.7, C58 klassifiziert werden kann
  - Tuboovarial
  - Uterooovarial
- C57.9  Weibliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet
  - Weiblicher Urogenitaltrakt o.n.A.
C58  **Bösartige Neubildung der Plazenta**  
*Inkl.:* Chorionepitheliom o.n.A.  
Chorionkarzinom o.n.A.  
*Exkl.:* Blasenmole:  
- bösartig (D39.2)  
- invasiv (D39.2)  
- o.n.A. (O01.9)  
Chorioadenoma (destruens) (D39.2)

### Bösartige Neubildungen der männlichen Genitalorgane (C60-C63)

*Inkl.:* Haut der männlichen Genitalorgane

**C60**  **Bösartige Neubildung des Penis**

C60.0  **Praeputium penis**  
Vorhaut

C60.1  **Glans penis**

C60.2  **Penisschaft**  
Corpus cavernosum

C60.8  **Penis, mehrere Teilbereiche überlappend**  
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

C60.9  **Penis, nicht näher bezeichnet**  
Penishaut o.n.A.

**C61**  **Bösartige Neubildung der Prostata**

**C62**  **Bösartige Neubildung des Hodens**

C62.0  **Dystoper Hoden**  
Ektopischer Hoden [Lokalisation der Neubildung]  
Retinierter Hoden [Lokalisation der Neubildung]

C62.1  **Deszendierter Hoden**  
Skrotaler Hoden

C62.9  **Hoden, nicht näher bezeichnet**

**C63**  **Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter männlicher Genitalorgane**

C63.0  **Nebenhoden [Epididymis]**

C63.1  **Samenstrang**

C63.2  **Skrotum**  
Skrotalhaut

C63.7  **Sonstige näher bezeichnete männliche Genitalorgane**  
Bläschenrüse [Samenbläschen]  
Tunica vaginalis testis

C63.8  **Männliche Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend**  
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

Bösartige Neubildungen der männlichen Genitalorgane, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C60-C63.7 klassifiziert werden kann

C63.9  **Männliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet**  
Männlicher Urogenitaltrakt o.n.A.
Bösartige Neubildungen der Harnorgane (C64-C68)

**C64**  Bösartige Neubildung der Niere, ausgenommen Nierenbecken

*Exkl.:* Nierenbecken (C65)
Nierenbeckenkelche (C65)

**C65**  Bösartige Neubildung des Nierenbeckens

*Inkl.:* Nierenbeckenkelche
Nierenbecken-Ureter-Übergang

**C66**  Bösartige Neubildung des Ureters

*Exkl.:* Ostium ureteris (C67.6)

**C67**  Bösartige Neubildung der Harnblase

C67.0  Trigonum vesicae
C67.1  Apex vesicae
C67.2  Laterale Harnblasenwand
C67.3  Vordere Harnblasenwand
C67.4  Hintere Harnblasenwand
C67.5  Harnblasenhals
Ostium urethrae internum
C67.6  Ostium ureteris
C67.7  Urachus
C67.8  Harnblase, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C67.9  Harnblase, nicht näher bezeichnet

**C68**  Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Harnorgane

*Exkl.:* Urogenitaltrakt o.n.A.:
- männlich (C63.9)
- weiblich (C57.9)

C68.0  Urethra

*Exkl.:* Ostium urethrae internum (C67.5)

**C68.1**  Paraurethrale Drüse

**C68.8**  Harnorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildungen der Harnorgane, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C64-C68.1 klassifiziert werden kann

C68.9  Harnorgan, nicht näher bezeichnet
Harnsystem o.n.A.

Bösartige Neubildungen des Auges, des Gehirns und sonstiger Teile des Zentralnervensystems (C69-C72)

**C69**  Bösartige Neubildung des Auges und der Augenanhangsgebilde

*Exkl.:* Augenlid (-Haut) (C43.1 , C44.1)
Bindegewebe des Augenlides (C49.0)
N. opticus (C72.3)

C69.0  Konjunktiva
C69.1  Kornea
C69.2 Retina
C69.3 Chorioidea
C69.4 Ziliarkörper
C69.5 Tränendrüse und Tränenwege
  Ductus nasolacrimalis
  Tränensack
C69.6 Orbita
  Bindegewebe der Orbita
  Extraokulärer Muskel
  Periphere Nerven der Orbita
  Retrobulbares Gewebe
  Retrookuläres Gewebe
  *Exkl.: Knochen der Augenhöhle (C41.0)*
C69.8 Auge und Augenanhangsgebilde, mehrere Teilbereiche überlappend
  [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C69.9 Auge, nicht näher bezeichnet
  Augapfel

C70 Bösartige Neubildung der Meningen
C70.0 Hirnhäute
C70.1 Rückenmarkhäute
C70.9 Meningen, nicht näher bezeichnet

C71 Bösartige Neubildung des Gehirns
  *Exkl.: Hirnnerven (C72.2-C72.5)*
  Retrobulbares Gewebe (C69.6)
C71.0 Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel
  Supratentoriell o.n.A.
C71.1 Frontallappen
C71.2 Temporallappen
C71.3 Parietallappen
C71.4 Okzipitallappen
C71.5 Hirnventrikel
  *Exkl.: IV. Ventrikel (C71.7)*
C71.6 Zerebellum
C71.7 Hirnstamm
  Infratentoriell o.n.A.
  IV. Ventrikel
C71.8 Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend
  [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
C71.9 Gehirn, nicht näher bezeichnet

C72 Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems
  *Exkl.: Meningen (C70.-)*
  Periphere Nerven und autonomes Nervensystem (C47.-)
C72.0 Rückenmark
C72.1 Cauda equina
C72.2 Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]
  Bulbus olfactorius
C72.3 N. opticus [II. Hirnnerv]
C72.4 N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]
C72.5 Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven
Hirnnerven o.n.A.

C72.8 Gehirn und andere Teile des Zentralnervensystems, mehrere Teilbereiche überlappend
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]
Bösartige Neubildung des Gehirns und anderer Teile des Zentralnervensystems, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C70-C72.5 klassifiziert werden kann

C72.9 Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
Nervensystem o.n.A.

Bösartige Neubildungen der Schilddrüse und sonstiger endokriner Drüsen (C73-C75)

C73 Bösartige Neubildung der Schilddrüse

C74 Bösartige Neubildung der Nebenniere
C74.0 Nebennierenrinde
C74.1 Nebennierenmark
C74.9 Nebenniere, nicht näher bezeichnet

C75 Bösartige Neubildung sonstiger endokriner Drüsen und verwandter Strukturen

Exkl.: Endokriner Drüsenanteil des Pankreas (C25.4)
Hoden (C62.-)
Nebenniere (C74.-)
Ovar (C56)
Schilddrüse (C73)
Thymus (C37)

C75.0 Nebenschilddrüse
C75.1 Hypophyse
C75.2 Ductus craniopharyngealis
C75.3 Epiphyse [Glandula pinealis] [Zirbeldrüse]
C75.4 Glomus caroticum
C75.5 Glomus aorticum und sonstige Paraganglien

C75.8 Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen, nicht näher bezeichnet
Hinw.: Sind bei Mehrfachbeteiligung die Lokalisationen bekannt, sollten sie einzeln verschlüsselt werden.

C75.9 Endokrine Drüse, nicht näher bezeichnet
Bösartige Neubildungen ungenau bezeichnet, sekundärer und nicht näher bezeichnet Localkationen (C76-C80)

**C76**  
Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichnet Localkationen  
*Exkl.:* Bösartige Neubildung:  
- Lokalisation nicht näher bezeichnet (C80.-)  
- Lymphatisches, blutbildendes und verwandtes Gewebe (C81-C96)  
- Urogenitaltrakt o.n.A.:  
  - männlich (C63.9)  
  - weiblich (C57.9)

- **C76.0** Kopf, Gesicht und Hals  
  - Nase o.n.A.  
  - Wange o.n.A.

- **C76.1** Thorax  
  - Axilla o.n.A.  
  - Intrathorakal o.n.A.  
  - Thorakal o.n.A.

- **C76.2** Abdomen

- **C76.3** Becken  
  - Leistengegend o.n.A.  
  - Lokalisation innerhalb des Beckens, mehrere Teilbereiche überlappend, wie z.B.:  
    - rektovaginal (Septum)  
    - rektovesikal (Septum)

- **C76.4** Obere Extremität

- **C76.5** Untere Extremität

- **C76.6** Sonstige ungenau bezeichnete Lokalisationen

- **C76.7** Sonstige und ungenauer bezeichnete Lokalisationen, mehrere Teilbereiche überlappend  
  [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

**C77**  
Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der Lymphknoten  
*Exkl.:* Bösartige Neubildung der Lymphknoten, als primär bezeichnet (C81-C86, C96.-)

- **C77.0** Lymphknoten des Kopfes, des Gesichtes und des Halses  
  - Supraklavikuläre Lymphknoten

- **C77.1** Intrathorakale Lymphknoten

- **C77.2** Intraabdominale Lymphknoten

- **C77.3** Axilläre Lymphknoten und Lymphknoten der oberen Extremität  
  - Pectorale Lymphknoten

- **C77.4** Inguinale Lymphknoten und Lymphknoten der unteren Extremität

- **C77.5** Intrapelvine Lymphknoten

- **C77.6** Lymphknoten mehrerer Regionen

- **C77.7** Lymphknoten, nicht näher bezeichnet

**C78**  
Sekundäre bösartige Neubildung der Atmungs- und Verdauungsgänge

- **C78.0** Sekundäre bösartige Neubildung der Lunge

- **C78.1** Sekundäre bösartige Neubildung des Mediastinums

- **C78.2** Sekundäre bösartige Neubildung der Pleura  
  - Maligner Pleuraerguss o.n.A.

- **C78.3** Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichnet Atmungsgänge

- **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
Aszites durch bösartige Neubildung o.n.A.
C78.7 Sekundäre bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge
C78.8 Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Verdauungsorgane

C79 Sekundäre bösartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen
C79.0 Sekundäre bösartige Neubildung der Niere und des Nierenbeckens
C79.1 Sekundäre bösartige Neubildung der Harnblase sowie sonstiger und nicht näher bezeichneter Harnorgane
C79.2 Sekundäre bösartige Neubildung der Haut
C79.3 Sekundäre bösartige Neubildung des Gehirns und der Hirnhäute
C79.4 Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Nervensystems
C79.5 Sekundäre bösartige Neubildung des Knochens und des Knochenmarkes
C79.6 Sekundäre bösartige Neubildung des Ovars
C79.7 Sekundäre bösartige Neubildung der Nebenniere
C79.8 Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen
C79.9 Sekundäre bösartige Neubildung nicht näher bezeichneter Lokalisation
  Generalisiert (sekundär):
  • Krebs o.n.A.
  • Maligner Tumor o.n.A.
  Karzinose (sekundär) o.n.A.
  Multipler sekundärer Krebs o.n.A.

C80 Bösartige Neubildung ohne Angabe der Lokalisation
C80.0 Bösartige Neubildung, primäre Lokalisation unbekannt, so bezeichnet
  Primäre Lokalisation unbekannt
C80.9 Bösartige Neubildung, nicht näher bezeichnet
  Karzinom o.n.A.
  Krebs o.n.A.
  Maligner Tumor o.n.A.
  Multipler Krebs o.n.A.
  Tumorkachexie o.n.A.
  Exkl.: Multipler sekundärer Krebs o.n.A. (C79.9)
  Sekundäre bösartige Neubildung nicht näher bezeichnet Lokalisation (C79.9)

Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet (C81-C96)
  Exkl.: Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der Lymphknoten (C77.-)

C81 Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose]
C81.0 Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom
C81.1 Nodular-sklerosierendes (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.2 Gemischtzelliges (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.3 Lymphozytenarmes (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.4 Lymphozytenreiches (klassisches) Hodgkin-Lymphom
  Exkl.: Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom (C81.0)
C81.7  Sonstige Typen des (klassischen) Hodgkin-Lymphoms
Klassisches Hodgkin-Lymphom, nicht typisiert

C81.9  Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet

C82  Follikuläres Lymphom

Inkl.: Follikuläres Lymphom mit oder ohne diffuse Bezirke
Exkl.: Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome (C84.-)

C82.0  Follikuläres Lymphom Grad I

C82.1  Follikuläres Lymphom Grad II

C82.2  Follikuläres Lymphom Grad III, nicht näher bezeichnet

C82.3  Follikuläres Lymphom Grad IIIa

C82.4  Follikuläres Lymphom Grad IIIb

C82.5  Diffuses Follikelzentrumslymphom

C82.6  Kutanes Follikelzentrumslymphom

C82.7  Sonstige Typen des follikulären Lymphoms

C82.9  Follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet
Noduläres Lymphom o.n.A.

C83  Nicht follikuläres Lymphom

C83.0  Kleinzzelliges B-Zell-Lymphom
Lymphoplasmozytisches Lymphom
Nicht leukämische Variante der B-CLL
Nodales Marginalzonenlymphom
Splenisches Marginalzonenlymphom
Exkl.: Chronische lymphatische Leukämie (C91.1)
Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome (C84.-)
Makroglobulinämie Waldenström (C88.0)

C83.1  Mantelzell-Lymphom
Maligne lymphomatöse Polyposis
Zentrozytisches Lymphom

C83.3  Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom
Anaplastisches
CD30-positives
Immunoblastisches
Plasmarubrik-Lymphom
Subtyp nicht differenziert
T-Zell-reiches
Zentroblastisches
Exkl.: Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom (C85.2)
Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome (C84.-)

C83.5  Lymphoblastisches Lymphom
B-Zell-Vorläufer-Lymphom
Lymphoblastisches B-Zell-Lymphom
Lymphoblastisches T-Zell-Lymphom
Lymphoblastisches Lymphom o.n.A
T-Zell-Vorläufer-Lymphom

C83.7  Burkitt-Lymphom
Atypisches Burkitt-Lymphom
„Burkitt-like“-Lymphom
Exkl.: Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ (C91.8)

C83.8  Sonstige nicht follikuläre Lymphome
B-Zell-Lymphom mit primärem Erguss
Intravaskuläres großzelliges B-Zell-Lymphom
Lymphomatoid Granulomatose
Exkl.: Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom (C85.2)
T-Zell-reiches B-Zell-Lymphom (C83.3)
C83.9  Nicht follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet

C84  Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
C84.0  Mycosis fungoides
C84.1  Sézary-Syndrom
C84.4  Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert
  Lennert-Lymphom
  Lymphoepitheloides Lymphom

C84.5  Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
  Hinw.: Wenn bei einem näher bezeichneten Lymphom die Abstammung oder die Beteiligung von T-
  Zellen angegeben ist, ist die genauere Bezeichnung zu verschlüsseln.

  Exkl.: Angioimmunoblastisches T-Zell-Lymphom (C86.5)
  Blastisches NK-Zell-Lymphom (C86.4)
  Extranodales NK-Zell-Lymphom, nasaler Typ (C86.0)
  Hepatosplenisches T-Zell-Lymphom (C86.1)
  Primäre kutane CD30-positive T-Zell-Proliferationen (C86.6)
  Subkutanes pannikuläres T-Zell-Lymphom (C86.3)
  T-Zell-Leukämien (C91.-)
  T-Zell-Lymphom vom Enteropathie-Typ (C86.2)

C84.6  Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv
  Anaplastisches großzelliges Lymphom, CD30-positiv

C84.7  Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ
  Exkl.: Primäre kutane CD30-positive T-Zell-Proliferationen (C86.6)

C84.8  Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet

C84.9  Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
  NK/T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet

  Exkl.: Nicht spezifiziertes reifzelliges T-Zell-Lymphom (C84.4)

C85  Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
C85.1  B-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
  Hinw.: Wenn bei einem näher bezeichneten Lymphom die Abstammung oder die Beteiligung von B-
  Zellen angegeben ist, ist die genauere Bezeichnung zu verschlüsseln.

C85.2  Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom

C85.7  Sonstige näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
C85.9  Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
  Bösartiges Lymphom o.n.A.
  Lymphom o.n.A.
  Non-Hodgkin-Lymphom o.n.A.

C86  Weitere spezifizierte T/NK-Zell-Lymphome

  Exkl.: Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ (C84.7)
  Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv (C84.6)

C86.0  Extranodales NK/T-Zell-Lymphom, nasaler Typ
C86.1  Hepatosplenisches T-Zell-Lymphom
  Enthält Alpha/Beta- und Gamma/Delta-Typen
C86.2  T-Zell-Lymphom vom Enteropathie-Typ
  Enteropathie-assoziiertes T-Zell-Lymphom
C86.3  Subkutanes pannikuläres T-Zell-Lymphom
C86.4  Blastisches NK-Zell-Lymphom
C86.5  Angioimmunoblastisches T-Zell-Lymphom
  Angioimmunoblastische Lymphadenopathie mit Dysproteinämie [AILD]
C86.6  Primäre kutane CD30-positive T-Zell-Proliferationen
  Lyphomatoide Papulose
  Primäres kutanes anaplastisches großzelliges Lymphom
  Primäres kutanes CD30-positives großzelliges T-Zell-Lymphom
C88  Bösartige immunproliferative Krankheiten
C88.0 Makroglobulinämie Waldenström
Lymphoplasmozytisches Lymphom mit IgM-Produktion
Makroglobulinämie (primär) (idiopathisch)
Exkl.: Kleinzeliges B-Zell-Lymphom (C83.0)
C88.2 Sonstige Schwerkettenkrankheit
Franklin-Krankheit
Gamma-Schwerkettenkrankheit
My-Schwerkettenkrankheiten
C88.3 Immunproliferative Dünndarmkrankheit
Alpha-Schwerkettekrankheit
Immunproliferative Dünndarmkrankheit vom Mittelmeer-Typ
C88.4 Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom]
Hinw.: Soll der Übergang in ein hochmalignes (diffuses großzelliges) Lymphom angegeben werden,
so ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (C83.3) zu verwenden.
Lymphom des Kuta-assoziierten lymphatischen Gewebes [SALT-Lymphom]
Lymphom des Bronchus-assoziierten lymphatischen Gewebes [BALT-Lymphom]
C88.7 Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten
C88.9 Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet
Immunproliferative Krankheit o.n.A.
C90  Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen
C90.0 Multiples Myelom
Kahler-Krankheit
Medulläres Plasmozytom
Myelomatose
Plasmazellmyelom
Exkl.: Solitäres Plasmozytom (C90.3)
C90.1 Plasmazellenleukämie
Plasmazytische Leukämie
C90.2 Extramedulläres Plasmozytom
C90.3 Solitäres Plasmozytom
Lokalisiert-bösartiger Plasmazelltumor o.n.A.
Plasmozytom o.n.A.
Solitäres Myelom
C91  Lymphatische Leukämie
C91.0 Akute lymphatische Leukämie [ALL]
Hinw.: Diese Schlüsselnummer ist ausschließlich für T-Zell- oder B-Zell-Vorläufer-Leukämien zu
verwenden.
C91.1 Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]
Lymphoplasmazytoides Leukämie
Richter-Syndrom
Exkl.: Lymphoplasmazytoides Lymphom (C83.0)
C91.3 Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ
C91.4 Haarzellenleukämie
Leukämische Retikuloendotheliose
C91.5 Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert)
Akute
Chronische
Leukämie
Smouldering
C91.6 Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
</table>
| C91.7 | **Sonstige lymphatische Leukämie**  
Leukämie grob-granulierter Lymphozyten vom T-Zell-Typ (assoziert mit rheumatoider Arthritis) |
| C91.8 | **Reizzellige B-ALL vom Burkitt-Typ**  
*Exkl.*: Burkitt-Lymphom mit geringer oder ohne Knochenmarkinfiltration (C83.7) |
| C91.9 | **Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet** |
| C92 | **Myeloische Leukämie**  
*Inkl.*: Leukämie:  
- granulozytär  
- myelogen |
| C92.0 | **Akute myeloblastische Leukämie [AML]**  
Akute myeloische Leukämie, minimal differenziert  
Akute myeloische Leukämie (mit Ausreifung)  
AML1/ETO  
AML M0  
AML M1  
AML M2  
AML mit t(8;21)  
AML (ohne eine FAB-Klassifizierung) o.n.a.  
Refraktäre Anämie mit Blastenkrise in Transformation  
*Exkl.*: Akute Exazerbation einer chronischen myeloischen Leukämie (C92.1) |
| C92.1 | **Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv**  
Chronische myeloische Leukämie mit Blastenkrise  
Chronische myeloische Leukämie, Philadelphia-Chromosom (Ph1) positiv  
Chronische myeloische Leukämie, t(9;22) (q34;q11)  
*Exkl.*: Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ (C92.2)  
Chronische myelomonozytäre Leukämie (C93.1)  
Unklassifiziertes myeloproliferatives Syndrom (D47.1) |
| C92.2 | **Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ** |
| C92.3 | **Myelosarkom**  
*Hinw.*: Als Tumor wachsende Variante einer myeloischen Leukämie im Weichteilgewebe  
Chlorom  
Granulozytäres Sarkom |
| C92.4 | **Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL]**  
AML M3  
AML mit t(15;17) und Varianten |
| C92.5 | **Akute myelomonozytäre Leukämie**  
AML M4  
AML M4 Eo mit inv(16) oder t(16;16) |
| C92.6 | **Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormalität**  
Akute myeloische Leukämie mit Veränderungen des MLL-Gens |
| C92.7 | **Sonstige myeloische Leukämie**  
*Exkl.*: Chronische Eosinophilien-Leukämie [Hypereosinophiles Syndrom] (D47.5) |
| C92.8 | **Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie**  
*Hinw.*: Akute myeloische Leukämie mit Dysplasie der Resthämopoese und/oder mit myelodysplastischem Syndrom in der Vorgeschichte |
| C92.9 | **Myeloische Leukämie, nicht näher bezeichnet** |
| C93 | **Monozytenleukämie**  
*Inkl.*: Monozytoid Leukämie |
| C93.0 | **Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie**  
AML M5  
AML M5a  
AML M5b |
C93.1 **Chronische myelomonocytaire Leukämie**  
Chronische monozytaire Leukämie  
CMML-1  
CMML-2  
CMML mit Eosinophilie

C93.3 **Juvenile myelomonocytaire Leukämie**

C93.7 **Sonstige Monozytenleukämie**

C93.9 **Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet**

C94 **Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelletyps**  
*Exkl.*: Leukämische Retikuloendotheliose (C91.4)  
Plasmazytenleukämie (C90.1)

C94.0 **Akute Erythroleukämie**  
Akute myeloische Leukämie, M6 (a) (b)  
Erythroleukämie

C94.2 **Akute Megakaryoblastenleukämie**  
Akute megakaryozytaire Leukämie  
Akute myeloische Leukämie, M7

C94.3 **Mastzellenleukämie**

C94.4 **Akute Panmyelose mit Myelofibrose**  
Akute Myelofibrose

C94.6 **Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar**

C94.7 **Sonstige näher bezeichnete Leukämien**  
Aggressive NK-Zell-Leukämie  
Akute Basophile-Leukämie

C95 **Leukämie nicht näher bezeichneten Zelletyps**

C95.0 **Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelletyps**  
Akute bilinäre Leukämie  
Akute gemischt-blinäre Leukämie  
Biphänotypische akute Leukämie  
Stammzellenleukämie mit unklarer Linienzugehörigkeit  
*Exkl.*: Akute Exazerbation einer nicht näher bezeichneten chronischen Leukämie (C95.1)

C95.1 **Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelletyps**

C95.7 **Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelletyps**

C95.9 **Leukämie, nicht näher bezeichnet**

C96 **Sonstige und nicht näher bezeichnete bösertige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes**

C96.0 **Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit]**  
Histiozytose X, multisystemisch

C96.2 **Bösartiger Mastzelltumor**  
Aggressive systemische Mastozytose  
Mastzellensarkom  
*Exkl.*: Mastozytose (angeboren) (der Haut) (Q82.2)  
Indolente systemische Mastozytose (D47.0)  
Mastzellenleukämie (C94.3)

C96.4 **Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen)**  
Langerhans-Zell-Sarkom  
Sarkom der folliculären dendritischen Zellen  
Sarkom der interdigitierenden dendritischen Zellen

C96.5 **Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose**  
Hand-Schüller-Christian-Krankheit  
Histiozytose X, multifokal
C96.6 **Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose**
- Eosinophiles Granulom
- Histiozytose X, unifokal
- Histiozytose X o.n.A.
- Langerhans-Zell-Histiozytose o.n.A.

C96.7 **Sonstige näher bezeichnete bösertige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes**

C96.8 **Histiozytisches Sarkom**
- Bösartige Histiocytose

C96.9 **Bösartige Neubildung des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet**

Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen (C97-C97)

C97 **Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen**

_Hinw.:_ Für den Gebrauch dieser Kategorie sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität und Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

In-situ-Neubildungen (D00-D09)

_Hinw.:_ Von vielen In-situ-Neubildungen wird angenommen, dass sie auf einer kontinuierlichen Skala der morphologischen Veränderung liegen, die von der Dysplasie bis hin zum invasiven Wachstum reicht. So gelten z.B. für zervikal intraepitheliale Neoplasie (CIN) drei Grade, von denen Grad III sowohl die hochgradige Dysplasie als auch das Carcinoma in situ umfasst. Diese Einteilung wird auch für andere Organe verwendet, z.B. für Vulva und Vagina. Dem nachstehenden Abschnitt sind Beschreibungen des Grades III der intraepithelialen Neoplasie mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie zugeordnet; die Grade I und II sind als Dysplasien des betreffenden Organsystems klassifiziert und sollten mit einer Schlüsselnummer aus dem Kapitel des jeweiligen Körpersystems kodiert werden.

_Inkl.:_ Bowen-Krankheit
- Erythroplasie
- Morphologieschlüsselnummern mit Malignitätsgrad /2
- Erythroplasie Queyrat

D00 **Carcinoma in situ der Mundhöhle, des Ösophagus und des Magens**

_Exkl.:_ Melanoma in situ (D03.-)

D00.0 **Lippe, Mundhöhle und Pharynx**
- Aryepiglottische Falte:
  - hypopharyngeale Seite
  - Randzone
  - o.n.A.
- Lippenrotgrenze

_Exkl.:_ Aryepiglottische Falte, laryngeale Seite (D02.0)
- Epiglottis:
  - suprahyoideal Anteil (D02.0)
  - o.n.A. (D02.0)
- Lippenhaut (D03.0, D04.0)

D00.1 **Ösophagus**

D00.2 **Magen**

D01 **Carcinoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Verdauungsorgane**

_Exkl.:_ Melanoma in situ (D03.-)

D01.0 **Kolon**

_Exkl.:_ Rektosigmoid, Übergang (D01.1)
D01.1  Rektosigmoid, Übergang
D01.2  Rektum
D01.3  Anal- und Anus-kanal und Anus
   Exkl.: Anus:
   • Haut (D03.5, D04.5)
   • Rand (-Gebiet) (D03.5, D04.5)
   Perianalhaut (D03.5, D04.5)
D01.4  Sonstige und nicht näher bezeichnete Teile des Darmes
   Exkl.: Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri] (D01.5)
D01.5  Leber, Gallenblase und Gallengänge
   Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri]
D01.6  Sonstige näher bezeichnete Verdauungssorgane
   Pankreas
D01.7  Verdauungsorgan, nicht näher bezeichnet

D02  Carcinoma in situ des Mittelohres und des Atmungssystems
   Exkl.: Melanoma in situ (D03.-)
D02.0  Larynx
   Aryepiglottische Falte, laryngeale Seite
   Epiglottis (suprahyoidaler Anteil)
   Exkl.: Aryepiglottische Falte:
   • hypopharyngeale Seite (D00.0)
   • Randzone (D00.0)
   • o.n.A. (D00.0)
D02.1  Trachea
D02.2  Bronchus und Lunge
D02.3  Sonstige Teile des Atmungssystems
   Mittelohr
   Nasenhöhlen
   Nebenhöhlen
   Exkl.: Nase:
   • Haut (D03.3, D04.3)
   • o.n.A. (D09.7)
   Ohr (äußeres) (Haut) (D03.2, D04.2)
D02.4  Atmungssystem, nicht näher bezeichnet

D03  Melanoma in situ
D03.0  Melanoma in situ der Lippe
D03.1  Melanoma in situ des Augenlides, einschließlich Kanthus
D03.2  Melanoma in situ des Ohres und des äußeren Gehörganges
D03.3  Melanoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes
D03.4  Melanoma in situ der behaarten Kopfhaut und des Halses
D03.5  Melanoma in situ des Rumpfes
   Anus:
   • Haut
   • Rand (-Gebiet)
   Brustdrüsen (Haut) (Weichteilgewebe)
   Perianalhaut
D03.6  Melanoma in situ der oberen Extremität, einschließlich Schulter
D03.7  Melanoma in situ der unteren Extremität, einschließlich Hüfte
D03.8  Melanoma in situ an sonstigen Lokalisationen
D03.9  Melanoma in situ, nicht näher bezeichnet
D04 Carcinoma in situ der Haut

*Exkl.*: Melanoma in situ (D03.-)
Erythroplasie Queyrat (Penis) o.n.A. (D07.4)

D04.0 Lippenhaut

*Exkl.*: Lippenrotgrenze (D00.0)

D04.1 Haut des Augenlides, einschließlich Kauhus

D04.2 Haut des Ohres und des äußeren Gehörganges

D04.3 Haut sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes

D04.4 Behaarte Kopfhaut und Haut des Halses

D04.5 Haut des Rumpfes

Anus:

- Haut
- Rand (-Gebiet)
- Haut der Brustdrüse
- Perianalhaut

*Exkl.*: Anus o.n.A. (D01.3)
Haut der Genitalorgane (D07.-)

D04.6 Haut der oberen Extremität, einschließlich Schulter

D04.7 Haut der unteren Extremität, einschließlich Hüfte

D04.8 Haut an sonstigen Lokalisationen

D04.9 Haut, nicht näher bezeichnet

D05 Carcinoma in situ der Brustdrüse [Mamma]

*Exkl.*: Carcinoma in situ der Brustdrüsenhaut (D04.5)
Melanoma in situ der Brustdrüse (Haut) (D03.5)

D05.0 Lobuläres Carcinoma in situ der Brustdrüse

D05.1 Carcinoma in situ der Milchgänge

D05.7 Sonstiges Carcinoma in situ der Brustdrüse

D05.9 Carcinoma in situ der Brustdrüse, nicht näher bezeichnet

D06 Carcinoma in situ der Cervix uteri

*Inkl.*: Zervikale intraepitheliale Neoplasie [CIN] III. Grades, mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie

*Exkl.*: Hochgradige Dysplasie der Cervix uteri o.n.A. (N87.2)
Melanoma in situ der Cervix uteri (D03.5)

D06.0 Endozervix

D06.1 Ektozervix

D06.7 Sonstige Teile der Cervix uteri

D06.9 Cervix uteri, nicht näher bezeichnet

D07 Carcinoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Genitalorgane

*Exkl.*: Melanoma in situ (D03.5)

D07.0 Endometrium

D07.1 Vulva

Intraepitheliale Neoplasie der Vulva [VIN] III. Grades, mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie

*Exkl.*: Hochgradige Dysplasie der Vulva o.n.A. (N90.2)

D07.2 Vagina

Intraepitheliale Neoplasie der Vagina [VAIN] III. Grades, mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie

*Exkl.*: Hochgradige Dysplasie der Vagina o.n.A. (N89.2)

D07.3 Sonstige und nicht näher bezeichnete weibliche Genitalorgane
ICD-10 BMGF 2017
Kapitel II

D07.4 Penis
Erythroplasie Queyrat o.n.A.

D07.5 Prostata
Exkl.: Niedriggradige Dysplasie der Prostata (N42.3)

D07.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete männliche Genitalorgane

D09 Carcinoma in situ sonstiger und nicht näher bezeichneter Lokalisationen
Exkl.: Melanoma in situ (D03.-)

D09.0 Harnblase

D09.1 Sonstige und nicht näher bezeichnete Harnorgane

D09.2 Auge
Exkl.: Augenlidhaut (D04.1)

D09.3 Schilddrüse und sonstige endokrine Drüsen
Exkl.: Endokriner Drüsenanteil des Pankreas (D01.7)
Hoden (D07.6)
Ovar (D07.3)

D09.7 Carcinoma in situ sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen

D09.9 Carcinoma in situ, nicht näher bezeichnet

Gutartige Neubildungen
(D10-D36)

Inkl.: Morphologieschlüsselnummern mit Malignitätsgrad /0

D10 Gutartige Neubildung des Mundes und des Pharynx

D10.0 Lippe
Lippe (Frenulum labii) (Innenseite) (Schleimhaut) (Lippenrotgrenze)
Exkl.: Lippenhaut (D22.0, D23.0)

D10.1 Zunge
Zungentonsille

D10.2 Mundboden

D10.3 Sonstige und nicht näher bezeichnete Teile des Mundes
Kleine Speicheldrüse o.n.A.
Exkl.: Gutartige odontogene Neubildungen (D16.4-D16.5)
Lippenschleimhaut (D10.0)
Nasopharyngeale Oberfläche des weichen Gaumens (D10.6)

D10.4 Tonsille
Tonsille (Schlund-) (Gaumen-)
Exkl.: Fossa tonsillaris (D10.5)
Gaumenbögen (D10.5)
Rachentonsille (D10.6)
Zungentonsille (D10.1)

D10.5 Sonstige Teile des Oropharynx
Epiglottis, Vorderfläche
Fossa tonsillaris
Gaumenbögen
Vallecula
Exkl.: Epiglottis
• suprahyoidaler Anteil (D14.1)
• o.n.A. (D14.1)

D10.6 Nasopharynx
Hinterrand des Nasenseptums und der Choanen
Rachentonsille
D10.7  Hypopharynx
D10.9  Pharynx, nicht näher bezeichnet

D11  Gutartige Neubildung der großen Speicheldrüsen

*Exkl.*: Gutartige Neubildungen der kleinen Speicheldrüsen, die entsprechend ihrer anatomischen Lokalisation klassifiziert werden
Gutartige Neubildungen der kleinen Speicheldrüsen o.n.A. (D10.3)

D11.0  Parotis
D11.7  Sonstige große Speicheldrüsen
Glandula:
- sublingualis
- submandibularis

D11.9  Große Speicheldrüse, nicht näher bezeichnet

D12  Gutartige Neubildung des Kolons, des Rektums, des Analkanals und des Anus

D12.0  Zäkum
Ileozißkalklappe [Bauhin]
D12.1  Appendix vermißiformis
D12.2  Colon ascendenz
D12.3  Colon transversum
Flexura coli dextra [hepatica]
Flexura coli sinistra [lienalis]

D12.4  Colon descendenz
D12.5  Colon sigmoideum
D12.6  Kolon, nicht näher bezeichnet
Adenomatose des Kolons
Dickdarm o.n.A.
Polyposis coli (hereditär)

D12.7  Rektosigmoid, Übergang
D12.8  Rektum
D12.9  Analkanal und Anus

*Exkl.*: Anus:
- Haut (D22.5 , D23.5)
- Rand (-Gebiet) (D22.5 , D23.5)
Perianalhaut (D22.5 , D23.5)

D13  Gutartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Teile des Verdauungssystems

D13.0  Ösophagus
D13.1  Magen
D13.2  Duodenum
D13.3  Sonstige und nicht näher bezeichnete Teile des Dünndarmes
D13.4  Leber
Intrahepatische Gallengänge
D13.5  Extrahepatische Gallengänge und Gallenblase
D13.6  Pankreas

*Exkl.*: Endokriner Drüsenanteil des Pankreas (D13.7)
D13.7  Endokriner Drüsenanteil des Pankreas
Inselzelltumor
Insulinom
D13.9  Ungenau bezeichnete Lokalisationen innerhalb des Verdauungssystems
Darm o.n.A.
Milz
Verdauungssystem o.n.A.

D14  Gutartige Neubildung des Mittelohres und des Atmungssystems

D14.0  Mittelohr, Nasenhöhle und Nasennebenhöhlen
Nasenknorpel
_Exkl.:_ Bulbus olfactorius (D33.3)
Gehörgang (äußerer) (D22.2, D23.2)
Hinterrand des Nasenseptums und der Choanen (D10.6)
Knochen:
• Nase (D16.4)
• Ohr (D16.4)
Nase:
• Haut (D22.3, D23.3)
• o.n.A. (D36.7)
Ohr (äußerer) (Haut) (D22.2, D23.2)
Ohrknorpel (D21.0)
Polyp:
• Nase (Nasenhöhle) (J33.-)
• Nasennebenhöhlen (J33.8)
• Ohr (Mittelohr) (H74.4)

D14.1  Larynx
Epiglottis (suprahoidaler Anteil)
_Exkl.:_ Epiglottis, Vorderfläche (D10.5)
Stimmrippen- und Larynxpolyp (J38.1)

D14.2  Trachea

D14.3  Bronchus und Lunge

D14.4  Atmungssystem, nicht näher bezeichnet

D15  Gutartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter intrathorakaler Organe
_Exkl.:_ Mesotheliales Gewebe (D19.-)

D15.0  Thymus

D15.1  Herz
_Exkl.:_ Große Gefäße (D21.3)

D15.2  Mediastinum

D15.7  Sonstige näher bezeichnete intrathorakale Organe

D15.9  Intrathorakales Organ, nicht näher bezeichnet

D16  Gutartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels
_Exkl.:_ Bindegewebe:
• Augenlid (D21.0)
• Larynx (D14.1)
• Nase (D14.0)
• Ohr (D21.0)
Synovialmembran (D21.-)

D16.0  Skapula und lange Knochen der oberen Extremität

D16.1  Kurze Knochen der oberen Extremität

D16.2  Lange Knochen der unteren Extremität

D16.3  Kurze Knochen der unteren Extremität

D16.4  Knochen des Hirn- und Gesichtsschädels
Knochen der Augenhöhle
Oberkiefer
_Exkl.:_ Unterkieferknochen (D16.5)
D16.5  Unterkieferknochen
Mandibula

D16.6  Wirbelsäule
*Exkl.*: Kreuzbein und Steißbein (D16.8)

D16.7  Rippen, Sternum und Klavikula

D16.8  Knöchernes Becken
 Hüftbeine
Kreuzbein
Steißbein

D16.9  Knochen und Gelenkknorpel, nicht näher bezeichnet

D17  Gutartige Neubildung des Fettgewebes

D17.0  Gutartige Neubildung des Fettgewebes der Haut und der Unterhaut des Kopfes, des Gesichtes und des Halses

D17.1  Gutartige Neubildung des Fettgewebes der Haut und der Unterhaut des Rumpfes

D17.2  Gutartige Neubildung des Fettgewebes der Haut und der Unterhaut der Extremitäten

D17.3  Gutartige Neubildung des Fettgewebes der Haut und der Unterhaut an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

D17.4  Gutartige Neubildung des Fettgewebes der intrathorakalen Organe

D17.5  Gutartige Neubildung des Fettgewebes der intraabdominalen Organe
*Exkl.*: Peritoneum und Retroperitoneum (D17.7)

D17.6  Gutartige Neubildung des Fettgewebes des Samenstrangs

D17.7  Gutartige Neubildung des Fettgewebes an sonstigen Lokalisationen
Peritoneum
Retroperitoneum

D17.9  Gutartige Neubildung des Fettgewebes, nicht näher bezeichnet
Lipom o.n.A.

D18  Hämangiom und Lymphangiom, jede Lokalisation
*Exkl.*: Blauer Nävus oder Pigmentnävus (D22.-)

D18.0  Hämangiom, jede Lokalisation
Angiom o.n.A.

D18.1  Lymphangiom, jede Lokalisation

D19  Gutartige Neubildung des mesothelialen Gewebes

D19.0  Mesotheliales Gewebe der Pleura

D19.1  Mesotheliales Gewebe des Peritoneums

D19.7  Mesotheliales Gewebe an sonstigen Lokalisationen

D19.9  Mesotheliales Gewebe, nicht näher bezeichnet
Gutartiges Mesotheliom o.n.A.

D20  Gutartige Neubildung des Weichteilgewebes des Retroperitoneums und des Peritoneums
*Exkl.*: Gutartige Neubildung des Fettgewebes des Peritoneums und des Retroperitoneums (D17.7) Mesotheliales Gewebe (D19.-)

D20.0  Retroperitoneum

D20.1  Peritoneum
D21  Sonstige gutartige Neubildungen des Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe

_Inkl.:_ Blutgefäße

- Bursa
- Faszie
- Fett
- Knorpel
- Ligamentum, ausgenommen Bänder des Uterus
- Lymphgefäße
- Muskel
- Sehne
- Sehnenscheide
- Synovialmemran

_Exkl.:_ Bindegewebe der Brustdrüse (D24)

- Hämagiom (D18.0)
- Knorpel:
  - Gelenk (D16.-)
  - Larynx (D14.1)
  - Nase (D14.0)
- Lymphangiom (D18.1)
- Neubildung des Fettgewebes (D17.-)
- Periphere Nerven und autonomes Nervensystem (D36.1)
- Peritoneum (D20.1)
- Retroperitoneum (D20.0)
- Uterus:
  - Ligamentum, jedes (D28.2)
  - Leiomyom (D25.-)

D21.0  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Kopfes, des Gesichtes und des Halses

- Bindegewebe:
  - Augenlid
  - Ohr

_Exkl.:_ Bindegewebe der Orbita (D31.6)

D21.1  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der oberen Extremität, einschließlich Schulter

D21.2  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der unteren Extremität, einschließlich Hüfte

D21.3  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Thorax

- Axilla
- Große Gefäße
- Zwerchfell

_Exkl.:_ Herz (D15.1)

- Mediastinum (D15.2)
- Thymus (D15.0)

D21.4  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Abdomens

D21.5  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Beckens

_Exkl.:_ Uterus:

- Ligamentum, jedes (D28.2)
- Leiomyom (D25.-)

D21.6  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Rumpfes, nicht näher bezeichnet

- Rücken o.n.A.

D21.9  Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, nicht näher bezeichnet
**D22 Melanozytennävus**

*Inkl.*: Naevus pilosus

Nävus:
- blauer
- Nävuszell-
- Pigment-
- o.n.A.

**D22.0 Melanozytennävus der Lippe**

**D22.1 Melanozytennävus des Augenlides, einschließlich Kanthus**

**D22.2 Melanozytennävus des Ohres und des äußeren Gehörganges**

**D22.3 Melanozytennävus sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes**

**D22.4 Melanozytennävus der behaarten Kopfhaut und des Halses**

**D22.5 Melanozytennävus des Rumpfes**

Anus:
- Haut
- Rand (-Gebiet)
  Haut der Brustdrüse
  Perianalhaut

**D22.6 Melanozytennävus der oberen Extremität, einschließlich Schulter**

**D22.7 Melanozytennävus der unteren Extremität, einschließlich Hüfte**

**D22.9 Melanozytennävus, nicht näher bezeichnet**

**D23 Sonstige gutartige Neubildungen der Haut**

*Inkl.*: Gutartige Neubildung:
- Haarfollikel
- Schweißdrüsen
- Talgdrüsen

*Exkl.*: Gutartige Neubildung des Fettgewebes (D17.0-D17.3)
Melanozytennävus (D22.-)

**D23.0 Lippenhaut**

*Exkl.*: Lippenrotgrenze (D10.0)

**D23.1 Haut des Augenlides, einschließlich Kanthus**

**D23.2 Haut des Ohres und des äußeren Gehörganges**

**D23.3 Haut sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes**

**D23.4 Behaarte Kopfhaut und Haut des Halses**

**D23.5 Haut des Rumpfes**

Anus:
- Haut
- Rand (-Gebiet)
  Haut der Brustdrüse
  Perianalhaut

*Exkl.*: Anus o.n.A. (D12.9)
  Haut der Genitalorgane (D28-D29)

**D23.6 Haut der oberen Extremität, einschließlich Schulter**

**D23.7 Haut der unteren Extremität, einschließlich Hüfte**

**D23.9 Haut, nicht näher bezeichnet**

**D24 Gutartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma]**

*Inkl.*: Brustdrüse:
- Bindegewebe
- Weichteile

*Exkl.*: Gutartige Mammadysplasie [Brustdrüsendysplasie] (N60.-)
  Haut der Brustdrüse (D22.5, D23.5)
D25  Leiomyom des Uterus
    *Inkl.*: Fibromyom des Uterus

D25.0  Submuköses Leiomyom des Uterus
D25.1  Intramurales Leiomyom des Uterus
D25.2  Subseröses Leiomyom des Uterus
D25.9  Leiomyom des Uterus, nicht näher bezeichnet

D26  Sonstige gutartige Neubildungen des Uterus
    Cervix uteri
    Corpus uteri
    Sonstige Teile des Uterus
    Uterus, nicht näher bezeichnet

D27  Gutartige Neubildung des Ovars

D28  Gutartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter weiblicher Genitalorgane
    *Inkl.*: Adenomatöser Polyp
            Haut der weiblichen Genitalorgane

D28.0  Vulva
D28.1  Vagina
D28.2  Tubae uterinae und Ligamenta
        Lig. (latum) (teres) uteri
        Tuba uterina [Falloppio]
D28.7  Sonstige näher bezeichnete weibliche Genitalorgane
D28.9  Weibliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet

D29  Gutartige Neubildung der männlichen Genitalorgane
    *Inkl.*: Haut der männlichen Genitalorgane

D29.0  Penis
D29.1  Prostata
        *Exkl.*: Hyperplasie der Prostata (adenomatöse) (N40)
        Prostata:
        • Hypertrophie (N40)
        • Vergrößerung (N40)
D29.2  Hoden
D29.3  Nebenhoden
D29.4  Skrotum
        Skrotalhaut
D29.7  Sonstige männliche Genitalorgane
        Bläschendrüse [Samenbläschen]
        Samenstrang
        Tunica vaginalis testis
D29.9  Männliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet

D30  Gutartige Neubildung der Harnorgane
    *Exkl.*: Nierenbecken (D30.1)
    Nierenbeckenkelche (D30.1)

D30.0  Niere
D30.1  Nierenbecken
D30.2  Ureter
        *Exkl.*: Ostium ureteris (D30.3)
D30.3 **Harnblase**  
Ostium ureteris  
Ostium urethrae internum

D30.4 **Urethra**  
*Exkl.:* Ostium urethrae internum (D30.3)

D30.7 **Sonstige Harnorgane**  
Paraurethrale Drüsen

D30.9 **Harnorgan, nicht näher bezeichnet**  
Harnsystem o.n.A.

**D31**  
**Gutartige Neubildung des Auges und der Augenanhangsgebilde**  
*Exkl.:* Bindegewebe des Augenlides (D21.0)  
Haut des Augenlides (D22.1, D23.1)  
N. opticus (D33.3)

D31.0 **Konjunktiva**

D31.1 **Kornea**

D31.2 **Retina**

D31.3 **Chorioidea**

D31.4 **Ziliarkörper**

D31.5 **Tränendrüse und Tränenwege**  
Ductus nasolacrimalis  
Tränensack

D31.6 **Orbita, nicht näher bezeichnet**  
Bindegewebe der Orbita  
Extraokuläre Muskeln  
Periphere Nerven der Orbita  
Retrobulbares Gewebe  
Retrookuläres Gewebe  
*Exkl.:* Knochen der Augenhöhle (D16.4)

D31.9 **Auge, nicht näher bezeichnet**  
Augapfel

**D32**  
**Gutartige Neubildung der Meningen**

D32.0 **Hirnhäute**

D32.1 **Rückenmarkhäute**

D32.9 **Meningen, nicht näher bezeichnet**  
Meningeom o.n.A.

**D33**  
**Gutartige Neubildung des Gehirns und anderer Teile des Zentralnervensystems**  
*Exkl.:* Angiom (D18.0)  
Meningen (D32.-)  
Periphere Nerven und autonomes Nervensystem (D36.1)  
Retrookuläres Gewebe (D31.6)

D33.0 **Gehirn, supratentoriell**  
Zerebrum  
Lobus:  
• frontalis  
• occipitalis  
• parietalis  
• temporalis  
Ventrikel  
*Exkl.:* IV. Ventrikel (D33.1)
D33.1 Gehirn, infratentoriell
  Hirnstamm
  Zerebellum
  IV. Ventrikel

D33.2 Gehirn, nicht näher bezeichnet

D33.3 Hirnnerven
  Bulbus olfactorius

D33.4 Rückenmark

D33.7 Sonstige näher bezeichnete Teile des Zentralnervensystems

D33.9 Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
  Nervensystem (ZNS) o.n.A.

D34 Gutartige Neubildung der Schilddrüse

D35 Gutartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter endokriner Drüsen
  Exkl.: Endokriner Drüsenanteil des Pankreas (D13.7)
    Hoden (D29.2)
    Ovar (D27)
    Thymus (D15.0)

D35.0 Nebenniere

D35.1 Nebenschildrüse

D35.2 Hypophyse

D35.3 Ductus craniopharyngealis

D35.4 Epiphyse [Glandula pinealis] [Zirbeldrüse]

D35.5 Glomus caroticum

D35.6 Glomus aorticum und sonstige Paraganglien

D35.7 Sonstige näher bezeichnete endokrine Drüsen

D35.8 Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen

D35.9 Endokrine Drüse, nicht näher bezeichnet

D36 Gutartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

D36.0 Lymphknoten

D36.1 Periphere Nerven und autonomes Nervensystem
  Exkl.: Periphere Nerven der Orbita (D31.6)

D36.7 Sonstige näher bezeichnete Lokalisationen
  Nase o.n.A.

D36.9 Gutartige Neubildung an nicht näher bezeichneten Lokalisationen
Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens (D37-D48)

**Hinw.:** In den Kategorien D37-D48 sind Neubildungen mit unsicherem oder unbekanntem Verhalten nach ihrem Ursprungsort klassifiziert, d.h. es bestehen Zweifel daran, ob die Neubildung bösartig oder gutartig ist. Solchen Neubildungen ist in der Klassifikation der Morphologie der Neubildungen der Malignitätsgrad 1 zugeordnet.

**D37** Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Mundhöhle und der Verdauungsgänge

**D37.0** Lippe, Mundhöhle und Pharynx  
Aryepiglottische Falte:  
• hypopharyngeale Seite  
• Randzone  
• o.n.A.  
Große und kleine Speicheldrüsen  
Lippenrotgrenze  
**Exkl.:** Aryepiglottische Falte, laryngeale Seite (D38.0)  
Epiglottis:  
• suprahyoidaler Anteil (D38.0)  
• o.n.A. (D38.0)  
Lippenhaut (D48.5)

**D37.1** Magen

**D37.2** Dünndarm

**D37.3** Appendix vermiformis

**D37.4** Kolon

**D37.5** Rektum  
Rektosigmoid, Übergang

**D37.6** Leber, Gallenblase und Gallengänge  
Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri]

**D37.7** Sonstige Verdauungsgänge  
Anus o.n.A.  
Canalis analis  
Darm o.n.A.  
Ösophagus  
Pankreas  
Sphincter ani  
**Exkl.:** Anus:  
• Haut (D48.5)  
• Rand (-Gebiet) (D48.5)  
Perianalhaut (D48.5)

**D37.9** Verdauungsorgan, nicht näher bezeichnet

**D38** Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Mittelohres, der Atmungsgänge und der intrathorakalen Organe  
**Exkl.:** Herz (D48.7)

**D38.0** Larynx  
Aryepiglottische Falte, laryngeale Seite  
Epiglottis (suprahyoidaler Anteil)  
**Exkl.:** Aryepiglottische Falte:  
• hypopharyngeale Seite (D37.0)  
• Randzone (D37.0)  
• o.n.A. (D37.0)

**D38.1** Trachea, Bronchus und Lunge

**D38.2** Pleura

**D38.3** Mediastinum
D38.4 Thymus
D38.5 Sonstige Atmungsorgane
Mittelohr
Nasenhöhlen
Nasenknorpel
Nasennebenhöhlen

Exkl.: Nase:
  • Haut (D48.5)
  • o.n.A. (D48.7)
  Ohr (äußeres) (Haut) (D48.5)

D38.6 Atmungsorgan, nicht näher bezeichnet

D39 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der weiblichen Genitalorgane
D39.0 Uterus
D39.1 Ovar
D39.2 Plazenta
  Blasenmole:
  • bösartig
  • invasiv
  Chorioadenoma destruens

Exkl.: Blasenmole o.n.A. (O01.9)

D39.7 Sonstige weibliche Genitalorgane
Haut der weiblichen Genitalorgane

D39.9 Weibliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet

D40 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der männlichen Genitalorgane
D40.0 Prostata
D40.1 Hoden
D40.7 Sonstige männliche Genitalorgane
Haut der männlichen Genitalorgane

D40.9 Männliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet

D41 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Harnorgane
D41.0 Niere

Exkl.: Nierenbecken (D41.1)
D41.1 Nierenbecken
D41.2 Ureter
D41.3 Urethra
D41.4 Harnblase
D41.7 Sonstige Harnorgane
D41.9 Harnorgan, nicht näher bezeichnet

D42 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens der Meningen
D42.0 Hirnhäute
D42.1 Rückenmarkhaut
D42.9 Meningen, nicht näher bezeichnet
**D43** Neubildung unsicherer oder unbekannter Verhaltens des Gehirns und des Zentralnervensystems

*Exkl.:* Periphere Nerven und autonome Nervensystem (D48.2)

**D43.0** Gehirn, supratentoriell
Zerebrum
Lobus:
- frontalis
- occipitalis
- parietalis
- temporalis
Ventrikel
*Exkl.:* IV. Ventrikel (D43.1)

**D43.1** Gehirn, infratentoriell
Hirnstamm
Zerebellum
IV. Ventrikel

**D43.2** Gehirn, nicht näher bezeichnet

**D43.3** Hirnnerven

**D43.4** Rückenmark

**D43.7** Sonstige Teile des Zentralnervensystems

**D43.9** Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
Nervensystem (ZNS) o.n.A.

**D44** Neubildung unsicherer oder unbekannter Verhaltens der endokrinen Drüsen

*Exkl.:* Endokrine Drüsenanteil des Pankreas (D37.7)
Hoden (D40.1)
Ovar (D39.1)
Thymus (D38.4)

**D44.0** Schilddrüse

**D44.1** Nebenniere

**D44.2** Nebenschilddrüse

**D44.3** Hypophyse

**D44.4** Ductus craniopharyngealis

**D44.5** Epiphysä [Glandula pinealis, Zirbeldrüse]

**D44.6** Glomus caroticum

**D44.7** Glomus aorticum und sonstige Paraganglien

**D44.8** Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen
Multiple endokrine Adenomatose

**D44.9** Endokrine Drüse, nicht näher bezeichnet

**D45** Polycythämia vera


**D46** Myelodysplastische Syndrome

*Inkl.:* Alkylanzien-induziertes myelodysplastisches Syndrom
Epipodophyllotoxin-induziertes myelodysplastisches Syndrom
Therapie-induziertes myelodysplastisches Syndrom o.n.A.

*Exkl.:* Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie (D61.1)

**D46.0** Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet

*Hinw.*: Ohne Ringsideroblasten, ohne Blastenvermehrung.

**D46.1** Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten
D46.2 Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss [RAEB]
RAEB I
RAEB II

D46.4 Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet

D46.5 Refraktäre Anämie mit Mehrlinien-Dysplasie

D46.6 Myelodysplastisches Syndrom mit isolierter del(5q)-Chromosomenanomalie 5q-minus-Syndrom

D46.7 Sonstige myelodysplastische Syndrome
Exkl.: Chronische myelomonoozytäre Leukämie (C93.1)

D46.9 Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet
Myelodysplasie o.n.A.
Präleukämie (-Syndrom) o.n.A.

D47 Sonstige Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes

D47.0 Histiozyten- und Mastzelltumor unsicheren oder unbekannten Verhaltens
Indolente systemische Mastozytose
Mastozytom o.n.A.
Mastzelltumor o.n.A.
Systemische Mastozytose, assoziiert mit klonaler hämatologischer Nicht-Mastzell-Krankheit [SM-AHNMD]
Exkl.: Mastozytose (angeboren) (der Haut) (Q82.2)

D47.1 Chronische myeloproliferative Krankheit
Chronische Neutrophilenleukämie
Myeloproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ (C92.2)
Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv (C92.1)

D47.2 Monoklonale Gammopathie unbestimmter Signifikanz [MGUS]

D47.3 Essentielle (hämorrhagische) Thrombozythämie
Idiopathische hämorrhagische Thrombozythämie

D47.4 Osteomyelofibrose
Chronische idiopathische Myelofibrose
Myelofibrose (idiopathisch) (mit myeloider Metaplasie)
Myelosklerose (megakaryozytär) mit myeloider Metaplasie
 Sekundäre Myelofibrose bei myeloproliferativer Erkrankung
Exkl.: Akute Myelofibrose (C94.4)

D47.5 Chronische Eosinophilen-Leukämie [Hypereosinophiles Syndrom]

D47.7 Sonstige näher bezeichnete Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
Histiozytensyndrom unsicher oder unbekannten Verhaltens

D47.9 Neubildung unsicher oder unbekannt Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet
Lymphoproliferative Krankheit o.n.A.

D48 Neubildung unsicher oder unbekannt Verhaltens an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen
Exkl.: Neurofibromatose (nicht bösartig) (Q85.0)

D48.0 Knochen und Gelenkknoorpel
Exkl.: Bindegewebe des Augenlides (D48.1)
Knorpel:
• Larynx (D38.0)
• Nase (D38.5)
• Ohr (D48.1)
Synovialmembran (D48.1)
D48.1 Bindegewebe und andere Weichteilgewebe
Bindegewebe:
• Augenlid
• Ohr

_Exkl.: _Bindegewebe der Brustdrüse (D48.6)
Knorpel:
• Gelenk (D48.0)
• Larynx (D38.0)
• Nase (D38.5)

D48.2 Periphere Nerven und autonomes Nervensystem
_Exkl.: _Periphere Nerven der Orbita (D48.7)

D48.3 Retroperitoneum

D48.4 Peritoneum

D48.5 Haut
Anus:
• Haut
• Rand (-Gebiet)
Haut der Brustdrüse
Perianalhaut

_Exkl.: _Anus o.n.A. (D37.7)
Haut der Genitalorgane (D39.7, D40.7)
Lippenrotgrenze (D37.0)

D48.6 Brustdrüse [Mamma]
Bindegewebe der Brustdrüse
Cystosarcoma phylloides

_Exkl.: _Haut der Brustdrüse (D48.5)

D48.7 Sonstige näher bezeichnete Lokalisationen
Auge
Herz
Periphere Nerven der Orbita

_Exkl.: _Augenlidhaut (D48.5)
Bindegewebe (D48.1)

D48.9 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens, nicht näher bezeichnet
Neoplasma o.n.A.
Neubildung o.n.A.
Tumor o.n.A.
Kapitel III
Krankheiten des Blutes und der blutbildenden 
Organe sowie bestimmte Störungen mit 
Beteiligung des Immunsystems (D50-D89)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99) 
Autoimmunkrankheit (systemisch) o.n.A. (M35.9) 
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96) 
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90) 
HIV-Krankheit (B20-B24) 
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99) 
Neubildungen (C00-D48) 
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, anderenorts nicht klassifiziert (R00-R99) 
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
D50-D53 Alimentäre Anämien
D55-D59 Hämolytische Anämien
D60-D64 Aplastische und sonstige Anämien
D65-D69 Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen
D70-D77 Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
D80-D89 Bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
D63* Anämie bei chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
D77* Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Alimentäre Anämien
(D50-D53)

Eisenmangelanämie
(D50)

Eisenmangelanämie
(D50-D53)

Eisenmangelanämie nach Blutverlust (chronisch)
(D50.0)

Exkl.: Akute Blutungsanämie (D62)

Angeborene Anämie durch fetalen Blutverlust (P61.3)

Sideropenische Dysphagie
(D50.1)

Kelly-Paterson-Syndrom

Plummer-Vinson-Syndrom

Sonstige Eisenmangelanämien
(D50.8)

Eisenmangelanämie, nicht näher bezeichnet
(D50.9)

Vitamin-B₁₂-Mangelanämie
(D51)

Exkl.: Vitamin-B₁₂-Mangel (E53.8)

Vitamin-B₁₂-Mangelanämie durch Mangel an Intrinsic-Faktor
Anämie:
• Addison-
• Biermer-
• perniziös (angeboren)

Angeborener Mangel an Intrinsic-Faktor
D51.1 Vitamin-B₁₂-Mangelanämie durch selektive Vitamin-B₁₂-Malabsorption mit Proteinurie
Imerslund-(Gräsbeck-)Syndrom
Megaloblastäre hereditäre Anämie

D51.2 Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie)

D51.3 Sonstige alimentäre Vitamin-B₁₂-Mangelanämie
Vitamin-B₁₂-Mangelanämie strikter Vegetarier

D51.8 Sonstige Vitamin-B₁₂-Mangelanämien

D51.9 Vitamin-B₁₂-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet

D52 Folsäure-Mangelanämie

D52.0 Alimentäre Folsäure-Mangelanämie
Alimentäre megaloblastäre Anämie

D52.1 Arzneimittelinduzierte Folsäure-Mangelanämie
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

D52.8 Sonstige Folsäure-Mangelanämien

D52.9 Folsäure-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet
Folsäure-Mangelanämie o.n.A.

D53 Sonstige alimentäre Anämien

D53.0 Eiweißmangelanämie

D53.1 Sonstige megaloblastäre Anämien, anderenorts nicht klassifiziert
Megaloblastäre Anämie o.n.A.

D53.2 Skorbutanämie
Exkl.: Skorbut (E54)

D53.8 Sonstige näher bezeichnete alimentäre Anämien
Anämie in Verbindung mit Mangel an:
• Kupfer
• Molybdän
• Zink

D53.9 Alimentäre Anämie, nicht näher bezeichnet
Einfache chronische Anämie
Exkl.: Anämie o.n.A. (D64.9)

Hämolytische Anämien
(D55-D59)

D55 Anämie durch Enzymdefekte
Exkl.: Arzneimittelinduzierte Enzymmangelanämie (D59.2)

D55.0 Anämie durch Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase[G6PD]-Mangel
Favismus
G6PD-Mangelanämie
D55.1 Anämie durch sonstige Störungen des Glutathionstoffwechsels
Anämie (durch):
• Enzymmangel mit Bezug zum Hexosemonophosphat[HMP]-Shunt, ausgenommen G6PD-Mangel
• hämolytisch, nichtspärozytär (hereditär), Typ I

D55.2 Anämie durch Störungen glykolytischer Enzyme
Anämie (durch):
• hämolytisch, nichtspärozytär (hereditär), Typ II
• Hexokinase-Mangel
• Pyruvatkinase[Pk]-Mangel
• Triosephosphat-Isomerase-Mangel

D55.3 Anämie durch Störungen des Nukleotidstoffwechsels
D55.8 Sonstige Anämien durch Enzymdefekte
D55.9 Anämie durch Enzymdefekte, nicht näher bezeichnet

D56 Thalassämie
D56.0 Alpha-Thalassämie
Exkl.: Hydrops fetalis durch hämolytische Krankheit (P56.-)
D56.1 Beta-Thalassämie
Cooley-Anämie
Schwere Beta-Thalassämie
Thalassaemia:
• intermedia
• major

D56.2 Delta-Beta-Thalassämie
D56.3 Thalassämie-Erbanlage
D56.4 Hereditäre Persistenz fetalen Hämoglobins [HPFH]
D56.8 Sonstige Thalassämien
D56.9 Thalassämie, nicht näher bezeichnet
Mittelmeeranämie (mit sonstiger Hämoglobinopathie)
Thalassaemia/Thalassaemia (minor) (gemischt) (mit sonstiger Hämoglobinopathie)

D57 Sichelzellenkrankheiten
Exkl.: Sonstige Hämoglobinopathien (D58.-)
D57.0 Sichelzellenanämie mit Krisen
Hb-SS-Krankheit mit Krisen
D57.1 Sichelzellenanämie ohne Krisen
Sichelzellen:
• Anämie
• Krankheit o.n.A.
• Störung

D57.2 Doppelt heterozygote Sichelzellenkrankheiten
Krankheit:
• Hb-SC
• Hb-SD
• Hb-SE
Sichelzell(en)-Beta-Thalassämie
D57.3 Sichelzellen-Erbanlage
Hb-S-Erbanlage
Heterozygotes Hämoglobin S [HbAS]
D57.8 Sonstige Sichelzellenkrankheiten

D58 Sonstige hereditäre hämolytische Anämien
D58.0 Hereditäre Sphärozytose
Angeborener (sphärozytärer) hämolytischer Ikterus
Hämolytischer (familiärer) Ikterus
Minkowski-Chauffard-Gänsslen-Syndrom
D58.1 **Hereditäre Elliptozytose**  
Elliptozytose (angeboren)  
Ovalozytose (angeboren) (hereditär)

D58.2 **Sonstige Hämoglobinopathien**  
Anomales Hämoglobin o.n.A.  
Hämoglobinopathie o.n.A.  
Hämolytische Anämie durch instabile Hämoglobine Krankheit:  
- Hb-C-  
- Hb-D-  
- Hb-E-  
Kongenitale Heinz-Körper-Anämie  
**Exkl.:** Familäre Polyglobulie [Polyzythämie] (D75.0)  
Hb-M-Krankheit (D74.0)  
Hereditäre Persistenz fetalen Hämoglobins [HPFH] (D56.4)  
Höhenpolyglobulie (D75.1)  
Methämoglobinämie (D74.-)

D58.8 **Sonstige näher bezeichnete hereditäre hämolytische Anämien**  
Stomatozytose

D58.9 **Hereditäre hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet**

D59 **Erworbene hämolytische Anämien**

D59.0 **Arzneimittelinduzierte autoimmunhämolytische Anämie**  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

D59.1 **Sonstige autoimmunhämolytische Anämien**  
Autoimmunhämolytische Krankheit (Kälteautoantikörper-Typ) (Wärmeautoantikörper-Typ)  
Chronische Kälteagglutininkrankheit  
Hämolytische Anämie:  
- Kälteautoantikörper-Typ (sekundär) (symptomatisch)  
- Wärmeautoantikörper-Typ (sekundär) (symptomatisch)  
Kälteagglutinin-:  
- Hämoglobinurie  
- Krankheit  
**Exkl.:** Evans-Syndrom (D69.3)  
Hämolytische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen (P55.-)  
Paroxysmale Kältehämoglobinurie (D59.6)

D59.2 **Arzneimittelinduzierte nicht-autoimmunhämolytische Anämie**  
Arzneimittelinduzierte Enzymmangelanämie  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

D59.3 **Hämolytisch-urämisches Syndrom**

D59.4 **Sonstige nicht-autoimmunhämolytische Anämien**  
Hämolytische Anämie:  
- mechanisch  
- mikroangiopathisch  
- toxisch  
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

D59.5 **Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie [Marchiafava-Micheli]**  
**Exkl.:** Hämoglobinurie o.n.A. (R82.3)
D59.6 Hämoglobinurie durch Hämolyse infolge sonstiger äußerer Ursachen
Hämoglobinurie:
- Belastungs-
- Marsch-
- paroxysmale Kälte-

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:* Hämoglobinurie o.n.A. (R82.3)

D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien
D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
Idiopathische hämolytische Anämie, chronisch

### Aplastische und sonstige Anämien
(D60-D64)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>D60</td>
<td>Erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie] [pure red cell aplasia]</td>
</tr>
<tr>
<td>D60.0</td>
<td>Chronische erworbene isolierte aplastische Anämie</td>
</tr>
<tr>
<td>D60.1</td>
<td>Transitorische erworbene isolierte aplastische Anämie</td>
</tr>
<tr>
<td>D60.8</td>
<td>Sonstige erworbene isolierte aplastische Anämien</td>
</tr>
<tr>
<td>D60.9</td>
<td>Erworbene isolierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>D61</td>
<td>Sonstige aplastische Anämien</td>
</tr>
<tr>
<td>D61.0</td>
<td>Angeborene aplastische Anämie</td>
</tr>
<tr>
<td>D61.1</td>
<td>Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie</td>
</tr>
<tr>
<td>D61.2</td>
<td>Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen</td>
</tr>
<tr>
<td>D61.3</td>
<td>Idiopathische aplastische Anämie</td>
</tr>
<tr>
<td>D61.8</td>
<td>Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien</td>
</tr>
<tr>
<td>D61.9</td>
<td>Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>D62</td>
<td>Akute Blutungsanämie</td>
</tr>
<tr>
<td>D63*</td>
<td>Anämie bei chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>

D63.0* Anämie bei Neubildungen (C00-D48†)
D63.8* Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
Anämie bei chronischer Nierenkrankheit größer oder gleich Stadium 3 (N18.3-N18.9†)

D64 Sonstige Anämien

Exkl.: Refraktäre Anämie:
• mit Blastenüberschuss [RAEB] (D46.2)
• mit Blastenüberschuss in Transformation (C92.0)
• mit Ringsideroblasten (D46.1)
• ohne Ringsideroblasten (D46.0)
• o.n.A. (D46.4)

D64.0 Hereditäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie
X-chromosomal-gebundene hypochrome sideroachrestische Anämie

D64.1 Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (krankheitsbedingt)
Soll die Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

D64.2 Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie durch Arzneimittel oder Toxine
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

D64.3 Sonstige sideroachrestische [sideroblastische] Anämien
Sideroachrestische Anämie:
• pyridoxinsensibel, anderenorts nicht klassifiziert
• o.n.A.

D64.4 Kongenitale dyserythropoetische Anämie
Dyshäm(at)opoetische Anämie (angeboren)
Exkl.: Blackfan-Diamond-Anämie (D61.0)
Di-Guglielmo-Krankheit (C94.0)

D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien
Infantile Pseudoleukämie
Leukoerythroblastische Anämie

D64.9 Anämie, nicht näher bezeichnet

Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen (D65-D69)

D65 Disseminierte intravasale Gerinnung [Defibrinationssyndrom]

Inkl.: Afibrinogenämie, erworben
Diffuse oder disseminierte intravasale Gerinnung [DIC]
Fibrinolyseblutung, erworben
Purpura:
• fibrinolytisch
• fulminans
Verbrauchskoagulopathie
Exkl.: Als Komplikation bei(m):
• Abort, Extrauterigravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.1)
• Neugeborenen (P60)
• Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O45.0 , O46.0 , O67.0 , O72.3)

D66 Hereditärer Faktor-VIII-Mangel

Inkl.: Faktor-VIII-Mangel (mit Funktionsstörung)
Hämophilie:
• A
• klassisch
• o.n.A.
Exkl.: Faktor-VIII-Mangel mit Störung der Gefäßendothelfunktion (D68.0)
**D67 Hereditärer Faktor-IX-Mangel**

*Inkl.:* Christmas disease
- Hämophilie B
- Mangel:
  - Faktor IX (mit Funktionsstörung)
  - Plasma-Thromboplastin-Komponente [PTC]

**D68 Sonstige Koagulopathien**

*Exkl.:* Als Komplikation bei(m):
- Abort, Extrautergravität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.1)
- Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O45.0, O46.0, O67.0, O72.3)

**D68.0 Willebrand-Jürgens-Syndrom**

Angiohämostasie
- Faktor-VIII-Mangel mit Störung der Gefäßendothelfunktion
- Vaskuläre Hämophilie

*Exkl.:* Faktor-VIII-Mangel:
- mit Funktionsstörung (D66)
- o.n.A. (D66)
- Kapillarbrüchigkeit (hereditär) (D69.8)

**D68.1 Hereditärer Faktor-XI-Mangel**

Hämophilie C
- Plasma-Thromboplastin-Antecedent[PTA]-Mangel

**D68.2 Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren**

Angeborene Afibrinogenämie
- Dysfibrinogenämie (angeboren)
- Hypoprokonvertinämie
- Mangel an Faktor:
  - I [Fibrinogen]
  - II [Prothrombin]
  - V [Proakzelerin] [Plasma-Ac-Globulin] [Labiler Faktor]
  - VII [Prokonvertin] [Stabiler Faktor]
  - X [Stuart-Prower-Faktor]
  - XII [Hageman-Faktor]
  - XIII [Fibrinstabilisierender Faktor]
- Owren-Krankheit

**D68.3 Hämorrhagische Diathese durch Antikoagulanzen und Antikörper**

Blutung bei Dauertherapie mit Antikoagulanzen
- Hyperheparinämie
- Vermehrung von:
  - Antithrombin
  - Anti-VIIIa
  - Anti-Xa
  - Anti-Xia

Soll das verabreichte Antikoagulant angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:* Dauertherapie mit Antikoagulanzen ohne Blutung (Z92.1)

**D68.4 Erworbener Mangel an Gerinnungsfaktoren**

Gerinnungsfaktormangel durch:
- Leberkrankheit
- Vitamin-K-Mangel

*Exkl.:* Vitamin-K-Mangel beim Neugeborenen (P53)

**D68.5 Primäre Thrombophilie**

Mangel:
- Antithrombin-
- Protein-C-
- Protein-S-
- Prothrombin-Gen-Mutation
- Resistenz gegen aktiviertes Protein C [Faktor-V-Leiden-Mutation]
D68.6  **Sonstige Thrombophilien**  
Antikardiolipin-Syndrom  
Antiphospholipid-Syndrom  
Vorhandensein des Lupus-Antikoagulans  
*Exkl.:* Disseminierte intravasale Gerinnung (D65)  
Hyperhomocysteinämie (E72.1)

D68.8  **Sonstige näher bezeichnete Koagulopathien**

D68.9  **Koagulopathie, nicht näher bezeichnet**

**D69  Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen**  
*Exkl.:* Benigne Purpura hyper(gamma)globulinaemica (D89.0)  
Essentielle (hämorrhagische) Thrombozytämie (D47.3)  
Kryoglobulinämische Purpura (D89.1)  
Purpura fulminans (D65)  
Thrombotisch-thrombozytopenische Purpura (M31.1)

**D69.0  Purpura anaphylactoides**

Allergische Vaskulitis

Purpura:
- allergica  
- nichtthrombozytopenisch:  
  - hämorrhagisch  
  - idiopathisch  
- Schoenlein-Henoch  
- vaskulär

**D69.1  Qualitative Thrombozytendefekte**

Bemard-Soulier-Syndrom [Riesentrombozyten-Syndrom]  
Glanzmann- (Naegeli-) Syndrom  
Grey-platelet-Syndrom [Syndrom der grauen Thrombozyten]  
Thrombasthenie (hämorrhagisch) (hereditär)  
Thrombozytopenie

*Exkl.:* Willebrand-Jürgens-Syndrom (D68.0)

**D69.2  Sonstige nichtthrombozytopenische Purpura**

Purpura:
- senilis  
- simplex  
- o.n.A.

**D69.3  Idiopathische thrombozytopenische Purpura**

Evans-Syndrom  
Werlhof-Krankheit

**D69.4  Sonstige primäre Thrombozytopenie**  
*Exkl.:* Thrombozytopenie mit Radiusaplasie (Q87.2)  
Transitorische Thrombozytopenie beim Neugeborenen (P61.0)  
Wiskott-Aldrich-Syndrom (D82.0)

**D69.5  Sekundäre Thrombozytopenie**

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**D69.6  Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet**

**D69.8  Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen**

Kapillarbrüchigkeit (hereditär)  
Vaskuläre Pseudohämophilie

**D69.9  Hämorrhagische Diathese, nicht näher bezeichnet**
Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe (D70-D77)

**D70  Agranulozytose**

*Inkl.:* Agranulocytosis infantilis hereditaria
Angina agranulocytotica
Kostmann-Syndrom
Neutropenie:
- angeboren
- arzneimittelinduziert
- periodisch
- splenogen (primär)
- toxisch
- zyklisch
- o.n.A.
Neutropenische Splenomegalie
Werner-Schultz-Krankheit

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:* Transitorische Neutropenie beim Neugeborenen (P61.5)

**D71  Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten**

*Inkl.:* Angeborene Dysphagozytose
Chronische Granulomatose (im Kindesalter)
Defekt des Membranrezeptorenkomplexes [CR3]
Progressive septische Granulomatose

**D72  Sonstige Krankheiten der Leukozyten**

*Exkl.:* Anormale weiße Blutzellen(zahl) (R72)
Basophilie (D75.8)
Myelodysplastische Syndrome (D46.-)
Neutropenie (D70)
Präleukämie (-Syndrom) (D46.9)
Störungen des Immunsystems (D80-D89)

**D72.0  Genetisch bedingte Leukozytenanomalien**
Anomalie (Granulation) (Granulozyten) oder Syndrom:
- Alder-
- May-Hegglin-
- Pelger-Huët-
Hereditär:
- Leukomelanopathie
- leukozytär:
  - Hypersegmentation
  - Hypossegmentation

*Exkl.:* Chediak- (Steinbrinck-) Higashi-Syndrom (E70.3)

**D72.1  Eosinophilie**

Eosinophilie:
- allergisch
- hereditär

**D72.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Leukozyten**
Leukämioide Reaktion:
- lymphozytär
- monozytär
- myelozytär
Leukozytose
Lymphozytopenie
Lymphozytose (symptomatisch)
Monozytose (symptomatisch)
Plasmazytose

**D72.9  Krankheit der Leukozyten, nicht näher bezeichnet**
**D73** Krankheiten der Milz

**D73.0** Hyposplenismus
Asplenie nach Splenektomie
Atrophie der Milz
*Exkl.:* Asplenie (angeboren) (Q89.0)

**D73.1** Hyopersplenismus
*Exkl.:* Splenomegalie:
  * angeboren (Q89.0)
  * o.n.A. (R16.1)

**D73.2** Chronisch-kongestive Splenomegalie

**D73.3** Abszess der Milz

**D73.4** Zyste der Milz

**D73.5** Infarzierung der Milz
Milzruptur, nichttraumatisch
Milztorsion
*Exkl.:* Traumatische Milzruptur (S36.0)

**D73.8** Sonstige Krankheiten der Milz
Fibrose der Milz o.n.A.
Perisplenitis
Splenitis o.n.A.

**D73.9** Krankheit der Milz, nicht näher bezeichnet

**D74** Methämoglobinämie

**D74.0** Angeborene Methämoglobinämie
Angeborener NADH-Methämoglobinreduktase-Mangel
Hämoglobin-M[Hb-M]-Krankheit
Methämoglobinämie, hereditär

**D74.8** Sonstige Methämoglobinämien
Erworbene Methämoglobinämie (mit Sulfhämoglobinämie)
Toxische Methämoglobinämie
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**D74.9** Methämoglobinämie, nicht näher bezeichnet

**D75** Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
*Exkl.:* Hypergammaglobulinämie o.n.A. (D89.2)
Lymphadenitis:
  * akut (L04.−)
  * chronisch (I88.1)
  * mesenterial (akut) (chronisch) (I88.0)
  * o.n.A. (I88.9)
Vergrößerte Lymphknoten (R59.-)

**D75.0** Familiäre Erythrozytose
Polyglobulie [Polyzythämie]:
  * familiär
  * gutartig
*Exkl.:* Hereditäre Ovalozytose (D58.1)
D75.1 Sekundäre Polyglobulie [Polyzythämie]
Erythrozytose o.n.A.
Polyglobulie:
• durch:
  • Aufenthalt in großer Höhe
  • Erythropoetin
  • Hämokonzentration
  • Stress
  • emotionell
  • erworbener
  • hypoxämisch
  • relativ
  • renal
  • o.n.A.
Exkl.: Polycythaemia vera (D45)
Polyglobulie beim Neugeborenen (P61.1)

D75.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
Basophilie

D75.9 Krankheit des Blutes und der blutbildenden Organe, nicht näher bezeichnet

D76 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Beteiligung des lymphoretikulären Gewebes und des retikulohistiozytären Systems
Exkl.: (Abt-)Letterer-Siwe-Krankheit (C96.0)
Bösartige Histiozytose (C96.8)
Eosinophiles Granulom (C96.6)
Hand-Schüller-Christian-Krankheit (C96.5)
Histiozytisches Sarkom (C96.8)
Histiozytose X, multifokal (C96.5)
Histiozytose X, unifokal (C96.6)
Langerhans-Zell-Histiozytose, multifokal (C96.5)
Langerhans-Zell-Histiozytose, unifokal (C96.6)
Retikuloendotheliose:
  • leukämisch (C91.4)
  • ohne Lipidspeicherung (C96.0)
Retikulose:
  • bösartig o.n.A. (C86.0)
  • histiozytär medullär (C96.8)
  • lipomelanotisch (I89.8)

D76.1 Hämophagozytäre Lymphohistiozytose
Familiäre hämophagozytäre Retikulose
Histiozytosen mononukleärer Phagozyten

D76.2 Hämophagozytäres Syndrom bei Infektionen
Soll der Infekionserreger oder die Infektionskrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

D76.3 Sonstige Histiozytose-Syndrome
Retikulohistiozytom (Riesenzellen)
Sinushistiozytose mit massiver Lymphadenopathie
Xanthogranulom

D77* Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Inkl.: Fibrose der Milz bei Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.†)
Bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D80-D89)

**Inkl.:** Defekte im Komplementsystem
- Immundefekte, ausgenommen HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
- Sarkoidose

**Exkl.:** Autoimmunkrankheit (systemisch) o.n.A. (M35.9)
- Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten (D71)
- HIV-Krankheit (B20-B24)
- HIV-Krankheit als Komplikation bei Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O98.7)

### D80 Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel

#### D80.0 Hereditäre Hypogammaglobulinämie
- Autosom-rezessive Agammaglobulinämie (Schweizer Typ)
- X-chromosomal-gebundene Agammaglobulinämie [Bruton] (mit Wachstumshormonmangel)

#### D80.1 Nichtfamiliäre Hypogammaglobulinämie
- Agammaglobulinämie mit Immunglobulin-positiven B-Lymphozyten
- Common-variable-Agammaglobulinämie [CVAgamma]
- Hypogammaglobulinämie o.n.A.

#### D80.2 Selektiver Immunglobulin-A-Mangel [IgA-Mangel]

#### D80.3 Selektiver Mangel an Immunglobulin-G-Subklassen [IgG-Subklassen]

#### D80.4 Selektiver Immunglobulin-M-Mangel [IgM-Mangel]

#### D80.5 Immundefekt bei erhöhtem Immunglobulin M [IgM]

#### D80.6 Antikörpermangel bei Normo- oder Hypergammaglobulinämie

#### D80.7 Transitorische Hypogammaglobulinämie im Kindesalter

#### D80.8 Sonstige Immundefekte mit vorherrschendem Antikörpermangel
- Kappa-Leichtketten-Defekt

#### D80.9 Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel, nicht näher bezeichnet

### D81 Kombinierte Immundefekte

**Exkl.:** Autosomal-rezessive Agammaglobulinämie (Schweizer Typ) (D80.0)

#### D81.0 Schwere kombinierter Immundefekt [SCID] mit retikulärer Dysgenesie

#### D81.1 Schwere kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger T- und B-Zellen-Zahl

#### D81.2 Schwere kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger oder normaler B-Zellen-Zahl

#### D81.3 Adenosin desaminase [ADA]-Mangel

#### D81.4 Nezelof-Syndrom

#### D81.5 Purinnukleosid-Phosphorylase [PNP]-Mangel

#### D81.6 Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-I-Defekt [MHC-Klasse-I-Defekt]
- Bare-lymphocyte-Syndrom

#### D81.7 Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-II-Defekt [MHC-Klasse-II-Defekt]

#### D81.8 Sonstige kombinierte Immundefekte
- Biotinabhängiger Carboxylase-Mangel

#### D81.9 Kombinierter Immundefekt, nicht näher bezeichnet
- Schwere kombinierter Immundefekt [SCID] o.n.A.

### D82 Immundefekt in Verbindung mit anderen schweren Defekten

**Exkl.:** Ataxia teleangiectatica [Louis-Bar-Syndrom] (G11.3)

#### D82.0 Wiskott-Aldrich-Syndrom
- Immundefekt mit Thrombozytopenie und Ekzem
D82.1  Di-George-Syndrom
Syndrom des vierten Kiemenbogens
Thymus:
• Aplasie
• Aplasie oder Hypoplasie mit Immundefekt

D82.2  Immundefekt mit disproportioniertem Kleinwuchs

D82.3  Immundefekt mit hereditär defekter Reaktion auf Epstein-Barr-Virus
X-chromosomale lymphoproliferative Krankheit

D82.4  Hyperimmunglobulin-E[IgE]-Syndrom

D82.8  Immundefekte in Verbindung mit anderen näher bezeichneten schweren Defekten

D82.9  Immundefekt in Verbindung mit schwerem Defekt, nicht näher bezeichnet

D83  Variabler Immundefekt [common variable immunodeficiency]

D83.0  Variabler Immundefekt mit überwiegenden Abweichungen der B-Zellen-Zahl und -Funktion

D83.1  Variabler Immundefekt mit überwiegenden immunregulatorischen T-Zell-Störungen

D83.2  Variabler Immundefekt mit Autoantikörpern gegen B- oder T-Zellen

D83.8  Sonstige variable Immundefekte

D83.9  Variabler Immundefekt, nicht näher bezeichnet

D84  Sonstige Immundefekte

D84.0  Lymphozytenfunktion-Antigen-[LFA-1]-Defekt

D84.1  Defekte im Komplementsystem
C1-Esterase-Inhibitor-[C1-INH]-Mangel

D84.8  Sonstige näher bezeichnete Immundefekte

D84.9  Immundefekt, nicht näher bezeichnet

D86  Sarkoidose

D86.0  Sarkoidose der Lunge

D86.1  Sarkoidose der Lymphknoten

D86.2  Sarkoidose der Lunge mit Sarkoidose der Lymphknoten

D86.3  Sarkoidose der Haut

D86.8  Sarkoidose an sonstigen und kombinierten Lokalisationen
Ir(o)zyklitis bei Sarkoidose† (H22.1*)
Febris uveoparotidea [Heerfordt-Syndrom]
Multiple Hirnnervenläähmung bei Sarkoidose† (G53.2*)
Sarkoid:
• Arthropathie† (M14.8*)
• Myokarditis† (I41.8*)
• Myositis† (M63.3*)

D86.9  Sarkoidose, nicht näher bezeichnet

D89  Sonstige Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.:

Hyperglobulinämie o.n.A. (R77.1)
Monoklonale Gammapathie unbestimmter Signifikanz [MGUS] (D47.2)
Versagen und Abstoßung eines Transplantates (T86.-)

D89.0  Polyklonale Hypergamma globulinämie
Benigne Purpura hyper(gamma)globulinæmica [Waldenström]
Polyklonale Gammapathie o.n.A.
D89.1 **Kryoglobulinämie**

Kryoglobulinämie:
- essentiell
- gemischt
- idiopathisch
- primär
- sekundär

Kryoglobulinämische:
- Purpura
- Vaskulitis

D89.2 **Hypergammaglobulinämie, nicht näher bezeichnet**

D89.3 **Immunrekonstitutionssyndrom**

Inflammatorisches Immunrekonstitutionssyndrom [IRIS]

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

D89.8 **Sonstige näher bezeichnete Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, anderenorts nicht klassifiziert**

D89.9 **Störung mit Beteiligung des Immunsystems, nicht näher bezeichnet**

Immunkrankheit o.n.A.
Kapitel IV
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)

Hinw.: Alle Neubildungen, ob funktionell aktiv oder nicht, sind in Kapitel II klassifiziert. Zutreffende Schlüsselnummern dieses Krankheitskapitels (d.h. E05.8, E07.0, E16-E31, E34.-) können zusätzlich benutzt werden zur Angabe der funktionellen Aktivität einer Neubildung, eines ektopen endokrinen Gewebes sowie der Über- oder Unterfunktion endokriner Drüsen durch Neubildungen oder sonstige anderenorts klassifizierte Zustände.

Exkl.: Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99) Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99) Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind (P70-P74)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
- E00-E07 Krankheiten der Schilddrüse
- E10-E14 Diabetes mellitus
- E15-E16 Sonstige Störungen der Blutglukose-Regulation und der inneren Sekretion des Pankreas
- E20-E35 Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen
- E40-E46 Mangelernährung
- E50-E64 Sonstige alimentäre Mangelzustände
- E65-E68 Adipositas und sonstige Übermäßigkeit
- E70-E90 Stoffwechselstörungen

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
- E35* Störungen der endokrinen Drüsen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- E90* Ernährungs- und Stoffwechselstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Schilddrüse
(E00-E07)

E00 **Angenommenes Jodmangelsyndrom**


Soll eine damit verbundene geistige Retardierung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (F70-F79) zu benutzen.

*Exkl.*: Subklinische Jodmangel-Hypothyreose (E02)

<table>
<thead>
<tr>
<th>E00.0</th>
<th><strong>Angenommenes Jodmangelsyndrom, neurologischer Typ</strong></th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>E00.1</td>
<td><strong>Angenommenes Jodmangelsyndrom, myxödematoser Typ</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>E00.2</td>
<td><strong>Angenommenes Jodmangelsyndrom, gemischter Typ</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>E00.9</td>
<td><strong>Angenommenes Jodmangelsyndrom, nicht näher bezeichnet</strong></td>
</tr>
</tbody>
</table>

Endemischer Kretinismus, neurologischer Typ

Endemischer Kretinismus:
- hypothyreot
- myxödematoser Typ

Endemischer Kretinismus, gemischter Typ

Endemischer Kretinismus o.n.A.

Endemischer Kretinismus o.n.A.
E01 Jodmangelbedingte Schilddrüsenkrankheiten und verwandte Zustände
*Exkl.:* Angeborenes Jodmangel-Syndrom (E00-)
Subklinische Jodmangel-Hypothyreose (E02)

E01.0 Jodmangelbedingte diffuse Struma (endemisch)
E01.1 Jodmangelbedingte mehrknotige Struma (endemisch)

E01.2 Jodmangelbedingte Struma (endemisch), nicht näher bezeichnet
Endemische Struma o.n.A.

E01.8 Sonstige jodmangelbedingte Schilddrüsenkrankheiten und verwandte Zustände
Erworbene Jodmangel-Hypothyreose o.n.A.

E02 Subklinische Jodmangel-Hypothyreose

E03 Sonstige Hypothyreose
*Exkl.:* Hypothyreose nach medizinischen Maßnahmen (E89.0)
Jodmangelbedingte Hypothyreose (E00-E02)

E03.0 Angeborene Hypothyreose mit diffuser Struma
Struma congenita (nichttoxisch):
• parenchymatös
• o.n.A.
*Exkl.:* Transitorische Struma congenita mit normaler Funktion (P72.0)

E03.1 Angeborene Hypothyreose ohne Struma
Angeboren:
• Atrophie der Schilddrüse
• Hypothyreose o.n.A.
Aplasie der Schilddrüse (mit Myxödem)

E03.2 Hypothyreose durch Arzneimittel oder andere exogene Substanzen
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E03.3 Postinfektiöse Hypothyreose

E03.4 Atrophie der Schilddrüse (erworben)
*Exkl.:* Angeborene Atrophie der Schilddrüse (E03.1)

E03.5 Myxödemkoma

E03.8 Sonstige näher bezeichnete Hypothyreose

E03.9 Hypothyreose, nicht näher bezeichnet
Myxödem o.n.A.

E04 Sonstige nichttoxische Struma
*Exkl.:* Jodmangelbedingte Struma (E00-E02)
Struma congenita:
• diffus (E03.0)
• parenchymatös (E03.0)
• o.n.A. (E03.0)

E04.0 Nichttoxische diffuse Struma
Struma, nichttoxisch:
• diffusa (colloides)
• simplex

E04.1 Nichttoxischer solitärer Schilddrüsenknoten
Nichttoxische einknotige Struma
Schilddrüsenknoten (zystisch) o.n.A.
Struma nodosa colloides (zystica)

E04.2 Nichttoxische mehrknotige Struma
Mehrknotige (zystische) Struma o.n.A.
Zystische Struma o.n.A.

E04.8 Sonstige näher bezeichnete nichttoxische Struma
E04.9  Nichttoxische Struma, nicht näher bezeichnet
Struma nodosa (nichttoxisch) o.n.A.
Struma o.n.A.

E05  Hyperthyreose [Thyreotoxikose]
*Exkl.:* Chronische Thyreoiditis mit transitorischer Hyperthyreose (E06.2)
Hyperthyreose beim Neugeborenen (P72.1)

E05.0  Hyperthyreose mit diffuser Struma
Basedow-Krankheit [Morus Basedow]
Toxische diffuse Struma
Toxische Struma o.n.A.

E05.1  Hyperthyreose mit toxischem solitärem Schilddrüsenknoten
Hyperthyreose mit toxischer einknotiger Struma

E05.2  Hyperthyreose mit toxischer mehrknotiger Struma
Toxische Struma nodosa o.n.A.

E05.3  Hyperthyreose durch ektopisches Schilddrüsengewebe

E05.4  Hyperthyreosis factitia

E05.5  Thyreotoxische Krise

E05.8  Sonstige Hyperthyreose
Überproduktion von Thyreotropin
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E05.9  Hyperthyreose, nicht näher bezeichnet
Hyperthyreose o.n.A.
Thyreotoxische Herzkrankheit† (I43.8*)

E06  Thyreoiditis
*Exkl.:* Postpartale Thyreoiditis (O90.5)

E06.0  Akute Thyreoiditis
Abscess der Schilddrüse
Thyreoiditis:
• eitrig
• pyogen
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

E06.1  Subakute Thyreoiditis
Thyreoiditis:
• de-Quervain-
• granulomatös
• nichteitrig
• Riesenzell-
*Exkl.:* Autoimmunthyreoiditis (E06.3)

E06.2  Chronische Thyreoiditis mit transitorischer Hyperthyreose
*Exkl.:* Autoimmunthyreoiditis (E06.3)

E06.3  Autoimmunthyreoiditis
Hashimoto-Thyreoiditis
Hashitoxikose (transitorisch)
Lymphozytäre Thyreoiditis
Struma lymphomatosa [Hashimoto]

E06.4  Arzneimittelinduzierte Thyreoiditis
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
E06.5  **Sonstige chronische Thyreoiditis**  
Thyreoiditis:  
- chronisch:  
  - fibrös  
  - o.n.A.  
- eisenhart  
- Riedel-Struma

E06.9  **Thyreoiditis, nicht näher bezeichnet**

**E07**  
**Sonstige Krankheiten der Schilddrüse**

E07.0  **Hypersekretion von Kalzitonin**  
C-Zellenhyperplasie der Schilddrüse  
Hypersekretion von Thyreokalzitonin

E07.1  **Dyshormogene Struma**  
Familiäre dyshormogene Struma  
Pendred-Syndrom  
*Exkl.*: Transitorische Struma congenita mit normaler Funktion (P72.0)

E07.8  **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Schilddrüse**  
Abnormität des Thyreoglobulin  
Euthyroid-Sick-Syndrom  
Schilddrüse:  
- Blutung  
- Infarktion

E07.9  **Krankheit der Schilddrüse, nicht näher bezeichnet**

---

**Diabetes mellitus**  
*(E10-E14)*

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

Die folgenden vierten Stellen sind bei den Kategorien E10-E14 zu benutzen:

.0  **Mit Koma**  
Diabetisches Koma:  
- hyperosmolar  
- hypoglykämischt  
- mit oder ohne Ketoazidose  
Hyperglykämisches Koma o.n.A.

.1  **Mit Ketoazidose**  
Diabetisch:  
- Azidose  
- Ketoazidose  
| ohne Angabe eines Komas

.2†  **Mit Nierenkomplikationen**  
Diabetische Nephropathie (N08.3*)  
Intrakapilläre Glomerulonephrose (N08.3*)  
Kimmelstiel-Wilson-Syndrom (N08.3*)

.3†  **Mit Augenkomplikationen**  
Diabetisch:  
- Katarakt (H28.0*)  
- Retinopathie (H36.0*)

.4†  **Mit neurologischen Komplikationen**  
Diabetisch:  
- Amyotrophie (G73.0*)  
- autonome Neuropathie (G99.0*)  
- autonome Polyneuropathie (G99.0*)  
- Mononeuropathie (G59.0*)  
- Polyneuropathie (G63.2*)
.5 Mit peripheren vaskulären Komplikationen
Diabetisch:
- Gangrän
- periphere Angiopathie† (I79.2*)
- Ulkus

.6 Mit sonstigen näher bezeichneten Komplikationen
Diabetische Arthropathie† (M14.2*)
Neuropathische diabetische Arthropathie† (M14.6*)

.7 Mit multiplen Komplikationen

.8 Mit nicht näher bezeichneten Komplikationen

.9 Ohne Komplikationen

**E10** Diabetes mellitus, Typ 1
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Diabetes mellitus:
- juveniler Typ
- labil [brittle]
- mit Ketoseneigung

*Exkl.*: Diabetes mellitus:
- beim Neugeborenen (P70.2)
- in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] (E12.-)
- während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes (O24.-)
Gestörte Glukosetoleranz (R73.0)
Glukosurie:
- renal (E74.8)
- o.n.A. (R81)
Postoperative Hypoinsulinämie (E89.1)

**E11** Diabetes mellitus, Typ 2
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Diabetes (mellitus) (ohne Adipositas) (mit Adipositas):
- Alters-
- Erwachsenentyp
- ohne Ketoseneigung
- stabil
  Nicht primär insulinabhängiger Diabetes beim Jugendlichen

*Exkl.*: Diabetes mellitus:
- beim Neugeborenen (P70.2)
- in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] (E12.-)
- während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes (O24.-)
Gestörte Glukosetoleranz (R73.0)
Glukosurie:
- renal (E74.8)
- o.n.A. (R81)
Postoperative Hypoinsulinämie (E89.1)

**E12** Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Diabetes mellitus in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition]:
- Typ 1
- Typ 2

*Exkl.*: Diabetes mellitus:
- beim Neugeborenen (P70.2)
- während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes (O24.-)
Gestörte Glukosetoleranz (R73.0)
Glukosurie:
- renal (E74.8)
- o.n.A. (R81)
Postoperative Hypoinsulinämie (E89.1)
Sonstiger näher bezeichneter Diabetes mellitus
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

Exkl.: Diabetes mellitus:
- beim Neugeborenen (P70.2)
- in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] (E12. -)
- Typ 1 (E10.-)
- Typ 2 (E11.-)
- während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes (O24.-)
  Gestörte Glukosetoleranz (R73.0)
  Glukosurie:
  - renal (E74.8)
  - o.n.A. (R81)
  Postoperative Hypoinsulinämie (E89.1)

E14  Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

Inkl.: Diabetes mellitus o.n.A.

Exkl.: Diabetes mellitus:
- beim Neugeborenen (P70.2)
- in Verbindung mit Fehl- oder Mangelernährung [Malnutrition] (E12. -)
- Typ 1 (E10.-)
- Typ 2 (E11.-)
- während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes (O24.-)
  Gestörte Glukosetoleranz (R73.0)
  Glukosurie:
  - renal (E74.8)
  - o.n.A. (R81)
  Postoperative Hypoinsulinämie (E89.1)

Sonstige Störungen der Blutglukose-Regulation und der inneren Sekretion des Pankreas
(E15-E16)

E15  Hypoglykämisches Koma, nichtdiabetisch

Inkl.: Arzneimittelinduziertes Insulinkoma beim Nichtdiabetiker
Hyperinsulinismus mit hypoglykämischem Koma
Hypoglykämisches Koma o.n.A.

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E16  Sonstige Störungen der inneren Sekretion des Pankreas

E16.0  Arzneimittelinduzierte Hypoglykämie ohne Koma
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E16.1  Sonstige Hypoglykämie
Enzephalopathie durch hypoglykämisches Koma
Funktionelle Hypoglykämie, ohne Anstieg des Insulinspiegels
Hyperinsulinismus:
- funktionell
- o.n.A.
Hyperplasie der Betazellen der Langerhans-Inseln o.n.A.

E16.2  Hypoglykämie, nicht näher bezeichnet

E16.3  Erhöhte Glukagonsekretion
Hyperplasie des endokrinen Drüsenanteils des Pankreas mit Glukagonüberproduktion

E16.4  Abnorme Gastrinsekretion
Hypergastrinämie
Zollinger-Ellison-Syndrom
E16.8 Sonstige näher bezeichnete Störungen der inneren Sekretion des Pankreas
Erhöhte Sekretion von:
- pankreatischem Polypeptid
- Somatostatin
- Somatotropin-Releasing-Hormon [SRH] [GHRH]
- vasoaktivem gastrointestinalem Polypeptid
aus dem endokrinen Drüsenanteil des Pankreas

E16.9 Störung der inneren Sekretion des Pankreas, nicht näher bezeichnet
Hyperplasie des endokrinen Drüsenanteils des Pankreas o.n.A.
Inselzellhyperplasie o.n.A.

Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen
(E20-E35)

Exkl.: Galaktorrhoe (N64.3)
Gynäkomastie (N62)

E20 Hyperparathyreoidismus
Exkl.: Di-George-Syndrom (D82.1)
Hyperparathyreoidismus nach medizinischen Maßnahmen (E89.2)
Tetanie o.n.A. (R29.0)
Transitorischer Hyperparathyreoidismus beim Neugeborenen (P71.4)

E20.0 Idiopathischer Hyperparathyreoidismus
E20.1 Pseudohyperparathyreoidismus
E20.8 Sonstiger Hyperparathyreoidismus
E20.9 Hyperparathyreoidismus, nicht näher bezeichnet
Parathyreogene Tetanie

E21 Hyperparathyreoidismus und sonstige Krankheiten der Nebenschilddrüse
Exkl.: Osteomalazie:
- im Erwachsenenalter (M83. -)
- im Kindes- und Jugendalter (E55.0)

E21.0 Primärer Hyperparathyreoidismus
Hyperplasie der Nebenschilddrüse
Osteodystrophia fibrosa cystica generalisata [von-Recklinghausen-Krankheit des Knochens]

E21.1 Sekundärer Hyperparathyreoidismus, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Sekundärer Hyperparathyreoidismus renal Ursprungs (N25.8)

E21.2 Sonstiger Hyperparathyreoidismus
Tertiärer Hyperparathyreoidismus
Exkl.: Familiäre hypokalziurische Hyperkalziämie (E83.5)

E21.3 Hyperparathyreoidismus, nicht näher bezeichnet
E21.4 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenschilddrüse
E21.5 Krankheit der Nebenschilddrüse, nicht näher bezeichnet

E22 Überfunktion der Hypophyse
Exkl.: Cushing-Syndrom (E24.-)
Nelson-Tumor (E24.1)
Überproduktion von:
- ACTH der Adenohypophyse (E24.0)
- ACTH, nicht in Verbindung mit Cushing-Krankheit (E27.0)
- Thyreotropin (E05.8)

E22.0 Akromegalie und hypophysärer Hochwuchs
Arthropathie in Verbindung mit Akromegalie† (M14.5*)
Überproduktion von Somatotropin [Wachstumshormon]
Exkl.: Erhöhte Sekretion von Somatotropin-Releasing-Hormon aus dem endokrinen Drüsenanteil des Pankreas (E16.8)
Konstitutioneller Hochwuchs (E34.4)
E22.1 Hyperprolaktinämie
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E22.2 Syndrom der inadäquaten Sekretion von Adiuretin

E22.8 Sonstige Überfunktion der Hypophyse
Zentral ausgelöste Pubertas praecox

E22.9 Überfunktion der Hypophyse, nicht näher bezeichnet

E23 Unterfunktion und andere Störungen der Hypophyse
Inkl.: Aufgeführte Zustände, unabhängig davon, ob die Störung in der Hypophyse oder im Hypothalamus liegt.
Exkl.: Hypopituitarismus nach medizinischen Maßnahmen (E89.3)

E23.0 Hypopituitarismus
Fertiler Eunuchoidismus
Hypogonadotroper Hypogonadismus
Hypophysäre Kachexie
Hypophysärer Kleinwuchs
Hypophyseninsuffizienz o.ä.
Hypophysennekrose (postpartal)
Idiopathischer Mangel an Somatotropin [Wachstumshormon]
Isoliertes Mangel an:
• Gonadotropin
• Hypophysenormon
• Somatotropin
Kallmann-Syndrom
Lorain-Kleinwuchs
Panhypopituitarismus
Simmonds-Sheehan-Syndrom

E23.1 Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E23.2 Diabetes insipidus
Exkl.: Renaler Diabetes insipidus (N25.1)

E23.3 Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Prader-Willi-Syndrom (Q87.1)
Silver-Russell-Syndrom (Q87.1)

E23.6 Sonstige Störungen der Hypophyse
Abszess der Hypophyse
Dystrophia adiposogenitalis

E23.7 Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet

E24 Cushing-Syndrom

E24.0 Hypophysäres Cushing-Syndrom
Hypophysärer Hyperadrenokortizismus
Morbus Cushing
Überproduktion von ACTH der Adenohypophyse

E24.1 Nelson-Tumor

E24.2 Arzneimittelinduziertes Cushing-Syndrom
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E24.3 Ektopisches ACTH-Syndrom
Cushing-Syndrom als Folge von ektopischem ACTH-bildendem Tumor

E24.4 Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom

E24.8 Sonstiges Cushing-Syndrom

E24.9 Cushing-Syndrom, nicht näher bezeichnet
ICD-10 BMGF 2017

E25 Adrenogenitale Störungen

  Inkl.: Adrenaler Pseudohermaphroditismus femininus
  Adrenogenitale Syndrome mit Virilisierung oder Feminisierung, erworben oder durch
  Nebennierenrindenhyperplasie mit Hormonsynthesestörung infolge angeborenem
  Enzymmangel
  Heterosexuelle Pseudopubertas praecox feminina
  Isosexuelle Pseudopubertas praecox masculina
  Macrogenitosomia praecox beim männlichen Geschlecht
  Sexuelle Frühreife beim Nebennierenrindenhyperplasie beim männlichen Geschlecht
  Virilisierung (bei der Frau)

E25.0 Angeborene adrenogenitale Störungen in Verbindung mit Enzymmangel
  Angeborene Nebennierenrindenhyperplasie
  Angeborenes adrenogenitales Salzverlustsyndrom
  21-Hydroxylase-Mangel

E25.8 Sonstige adrenogenitale Störungen
  Idiopathische adrenogenitale Störung
  Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
  Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E25.9 Adrenogenitale Störung, nicht näher bezeichnet
  Adrenogenitales Syndrom o.n.A.

E26 Hyperaldosteronismus

E26.0 Primärer Hyperaldosteronismus
  Conn-Syndrom
  Primärer Aldosteronismus durch Nebennierenrindenhyperplasie (beidseitig)

E26.1 Sekundärer Hyperaldosteronismus

E26.8 Sonstiger Hyperaldosteronismus
  Bartter-Syndrom

E26.9 Hyperaldosteronismus, nicht näher bezeichnet

E27 Sonstige Krankheiten der Nebenniere

E27.0 Sonstige Nebennierenrindenüberfunktion
  Überproduktion von ACTH, nicht in Verbindung mit Cushing-Krankheit
  Vorzeitige Adrenarche
  Exkl.: Cushing-Syndrom (E24.-)

E27.1 Primäre Nebennierenrindeninsuffizienz
  Addison-Krankheit
  Autoimmunadrenalitis
  Exkl.: Amyloidose (E85.-)
    Tuberkulöse Addison-Krankheit (A18.7)
    Waterhouse-Friderichsen-Syndrom (A39.1)

E27.2 Addison-Krise
  Akute Nebennierenrindeninsuffizienz
  Nebennierenrinden-Krise

E27.3 Arzneimittelinduzierte Nebennierenrindeninsuffizienz
  Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu
  benutzen.

E27.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Nebennierenrindeninsuffizienz
  Hypoaldosteronismus
  Nebennieren:
  • Blutung
  • Infarktion
  Nebennierenrindeninsuffizienz o.n.A.
  Exkl.: Adrenoleukodystrophie [Addison-Schilder-Syndrom] (E71.3)
    Waterhouse-Friderichsen-Syndrom (A39.1)
E27.5  Nebennierenmarküberfunktion
Hypерsekretion von Katecholaminen
Nebennierenmarkhyperplasie

E27.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere
Abnormität des kortsolbindenden Globulins [Transcortin]

E27.9  Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet

E28  Ovarielle Dysfunktion
  Exkl.: Isoliertcr Gonadotropininmangel (E23.0)
  Ovarialinsuffizienz nach medizinischen Maßnahmen (E89.4)

E28.0  Östrogenüberschuss
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E28.1  Androgenüberschuss
Hypерsekretion ovarieller Androgene
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E28.2  Syndrom polyzystischer Ovarien
Stein-Leventhal-Syndrom
Syndrom sklerozystischer Ovarien

E28.3  Primäre Ovarialinsuffizienz
Östrogenvermindereung
Syndrom resistenter Ovarien
Vorzeitige Menopause o.n.A.
  Exkl.: Menopause und Klimakterium bei der Frau (N95.1)
  Reine Gonadendysgenesie (Q99.1)
  Turner-Syndrom (Q96.-)

E28.8  Sonstige ovarielle Dysfunktion
Ovarielle Überfunktion o.n.A.

E28.9  Ovarielle Dysfunktion, nicht näher bezeichnet

E29  Testikuläre Dysfunktion
  Exkl.: Androgenresistenz-Syndrom (E34.5)
  Azoospermie oder Oligozoospermie o.n.A. (N46)
  Isoliertcr Gonadotropinnangel (E23.0)
  Klinefelter-Syndrom (Q98.0-Q98.2, Q98.4)
  Testikuläre Feminisierung (Syndrom) (E34.5)
  Testikuläre Unterfunktion nach medizinischen Maßnahmen (E89.5)

E29.0  Testikuläre Überfunktion
Hypерsekretion von testikulären Hormonen

E29.1  Testikuläre Unterfunktion
Biosynthesestörung des testikulären Androgens o.n.A.
Testikulärer Hypogonadismus o.n.A.
  5-Alpha-Reduktase-Mangel (mit Pseudohermaphroditismus masculinus)
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

E29.8  Sonstige testikuläre Dysfunktion
E29.9  Testikuläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet

E30  Pubertätsstörungen, andererorts nicht klassifiziert

E30.0  Verzögerte Pubertät [Pubertas tarda]
Konstitutionelle Verzögerung der Pubertät
Verzögerte sexuelle Entwicklung
E30.1 Vorzeitige Pubertät [Pubertas praecox]
Vorzeitige Menarche
Exkl.: Angegebene Nebennierenrindenhyperplasie (E25.0)
Heterosexuelle Pseudopubertas praecox feminina (E25.-)
Isosexuelle Pseudopubertas praecox masculina (E25.-)
McCune-Albright-Syndrom (Q78.1)
Zentral ausgelöste Pubertas praecox (E22.8)

E30.8 Sonstige Pubertätsstörungen
Vorzeitige Thelarche

E30.9 Pubertätsstörung, nicht näher bezeichnet

E31 Polyglanduläre Dysfunktion
Exkl.: Ataxia telangiectatica [Louis-Bar-Syndrom] (G11.3)
Dystrophia myotonica [Curschmann-Batten-Steinert-Syndrom] (G71.1)
Pseudohypoparathyreoidismus (E20.1)

E31.0 Autoimmune polyglanduläre Insuffizienz
Schmidt-Syndrom

E31.1 Polyglanduläre Überfunktion
Exkl.: Multiple endokrine Adenomatose (D44.8)

E31.8 Sonstige polyglanduläre Dysfunktion

E31.9 Polyglanduläre Dysfunktion, nicht näher bezeichnet

E32 Krankheiten des Thymus
Exkl.: Aplasie oder Hypoplasie mit Immundefekt (D82.1)
Myasthenia gravis (G70.0)

E32.0 Persistierende Thymushyperplasie
Thymushypertrophie

E32.1 Abszess des Thymus

E32.8 Sonstige Krankheiten des Thymus

E32.9 Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichnet

E34 Sonstige endokrine Störungen
Exkl.: Pseudohypoparathyreoidismus (E20.1)

E34.0 Karzinoid-Syndrom
Hinw.: Kann als zusätzliche Schlüsselnummer angegeben werden, um die mit einem Karzinoid zusammenhängende funktionelle Aktivität auszuweisen.

E34.1 Sonstige Hypersekretion intestinaler Hormone

E34.2 Ektopische Hormonsekretion, anderenorts nicht klassifiziert

E34.3 Kleinwuchs, anderenorts nicht klassifiziert
Kleinwuchs:
• konstitutionell
• Laron-Typ
• psychosozial
• o.n.A.
Exkl.: Disproportionierter Kleinwuchs bei Immundefekt (D82.2)
Kleinwuchs:
• achondroplastisch (Q77.4)
• alimentär (E45)
• bei spezifischen Dysmorphie-Syndromen - Verschlüsselung des Syndroms - siehe Alphabetisches Verzeichnis
• hypochondroplastisch (Q77.4)
• hypophysär (E23.0)
• renal (N25.0)
• Progerie (E34.8)
• Silver-Russell-Syndrom (Q87.1)

E34.4 Konstitutioneller Hochwuchs
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>E34.5</td>
<td>Androgenresistenz-Syndrom</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Periphere Hormonrezeptorstörung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Pseudohermaphroditismus masculinus mit Androgenresistenz</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Reifenstein-Syndrom</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Testikuläre Feminisierung (Syndrom)</td>
</tr>
<tr>
<td>E34.8</td>
<td>Sonstige näher bezeichnete endokrine Störungen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Dysfunktion des Corpus pineale [Epiphysen]</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Progerie</td>
</tr>
<tr>
<td>E34.9</td>
<td>Endokrine Störung, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Endokrine Störung o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Hormonelle Störung o.n.A.</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Störungen der endokrinen Drüsen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>E35.0*</td>
<td>Krankheiten der Schilddrüse bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Tuberkulose der Schilddrüse (A18.8†)</td>
</tr>
<tr>
<td>E35.1*</td>
<td>Krankheiten der Nebennieren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Tuberkulöse Addison-Krankheit (A18.7†)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Waterhouse-Friderichsen-Syndrom (durch Meningokokken) (A39.1†)</td>
</tr>
<tr>
<td>E35.8*</td>
<td>Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Mangelernährung**

*(E40-E46)*

**Hinw.:** Der Grad der Unterernährung wird gewöhnlich mittels des Gewichtes ermittelt und in Standardabweichungen vom Mittelwert der entsprechenden Bezugspopulation dargestellt. Liegen eine oder mehrere vorausgegangene Messungen vor, so ist eine fehlende Gewichtszunahme bei Kindern bzw. eine Gewichtsabnahme bei Kindern oder Erwachsenen in der Regel ein Anzeichen für eine Mangelernährung.

Lieg nur eine Messung vor, so stützt sich die Diagnose auf Annahmen und ist ohne weitere klinische Befunde oder Laborergebnisse nicht endgültig. In jenen außergewöhnlichen Fällen, bei denen kein Gewichtswert vorliegt, sollte man sich auf klinische Befunde verlassen. Bei Gewichtswerten unterhalb des Mittelwertes der Bezugspopulation besteht mit hoher Wahrscheinlichkeit dann eine erhebliche Unterernährung, wenn der Messwert 3 oder mehr Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt; mit hoher Wahrscheinlichkeit eine mäßige Unterernährung, wenn der Messwert zwischen 2 und weniger als 3 Standardabweichungen unter diesem Mittelwert liegt, und mit hoher Wahrscheinlichkeit eine leichte Unterernährung, wenn der Messwert zwischen 1 und weniger als 2 Standardabweichungen unter diesem Mittelwert liegt.

**Exkl.:**

- Alimentäre Anämien (D50-D53)
- Folgen der Energie- und Eiweißmangelernährung (E64.0)
- Hungertod (T73.0)
- Intestinale Malabsorption (K90.-)
- Kachexie infolge HIV-Krankheit [Slim disease] (B22.2)

**E40**

Kwashiorkor

Erhebliche Mangelernährung mit alimentärem Ödem und Pigmentstörung der Haut und der Haare

**Exkl.:** Kwashiorkor-Marasmus (E42)

**E41**

Alimentärer Marasmus

**Inkl.:** Erhebliche Mangelernährung mit Marasmus

**Exkl.:** Kwashiorkor-Marasmus (E42)
E42  Kwashiorkor-Marasmus
*Inkl.:* Erhebliche Energie- und Eiweißmangelernährung [wie unter E43 aufgeführt]:
  - intermèdie Form
  - mit Anzeichen von Kwashiorkor und Marasmus gleichzeitig

E43  Nicht näher bezeichnete erhebliche Energie- und Eiweißmangelernährung
*Inkl.:* Hungerödem

E44  Energie- und Eiweißmangelernährung mäßigen und leichten Grades
E44.0  Mäßige Energie- und Eiweißmangelernährung
Gewichtsverlust bei Kindern oder Erwachsenen oder fehlende Gewichtszunahme bei Kindern, die zu einem Gewichtswert führen, der 2 oder mehr, aber weniger als 3 Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt (oder einer ähnlichen Abweichung in anderen statistischen Verteilungen). Wenn nur eine Gewichtsmessung vorliegt, besteht mit hoher Wahrscheinlichkeit eine mäßige Energie- und Eiweißmangelernährung, wenn der Gewichtswert 2 oder mehr, aber weniger als 3 Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt.

E44.1  Leichte Energie- und Eiweißmangelernährung
Gewichtsverlust bei Kindern oder Erwachsenen oder fehlende Gewichtszunahme bei Kindern, die zu einem Gewichtswert führen, der 1 oder mehr, aber weniger als 2 Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt (oder einer ähnlichen Abweichung in anderen statistischen Verteilungen). Wenn nur eine Gewichtsmessung vorliegt, besteht mit hoher Wahrscheinlichkeit eine leichte Energie- und Eiweißmangelernährung, wenn der Gewichtswert 1 oder mehr, aber weniger als 2 Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt.

E45  Entwicklungsverzögerung durch Energie- und Eiweißmangelernährung
*Inkl.:* Alimentär:
  - Entwicklungshemmung
  - Kleinwuchs
  - Körperliche Retardation durch Mangelehnährung

E46  Nicht näher bezeichnete Energie- und Eiweißmangelernährung
*Inkl.:* Mangelehnährung o.n.A.
  - Störung der Protein-Energie-Balance o.n.A.

Sonstige alimentäre Mangelzustände
(E50-E64)
*Exkl.:* Alimentäre Anämien (D50-D53)

E50  Vitamin-A-Mangel
*Exkl.:* Folgen des Vitamin-A-Mangels (E64.1)
E50.0  Vitamin-A-Mangel mit Xerosis conjunctivae
E50.1  Vitamin-A-Mangel mit Bitot-Flecken und Xerosis conjunctivae
  - Bitot-Fleck beim Kleinkind
E50.2  Vitamin-A-Mangel mit Horn haut xerose
E50.3  Vitamin-A-Mangel mit Horn haut ulzeration und Horn haut xerose
E50.4  Vitamin-A-Mangel mit Keratomalazie
E50.5  Vitamin-A-Mangel mit Nachtblindheit
E50.6  Vitamin-A-Mangel mit xerophthalmischen Narben der Horn haut
E50.7  Sonstige Manifestationen des Vitamin-A-Mangels am Auge
  - Xerophthalmie o.n.A.
E50.8 **Sonstige Manifestationen des Vitamin-A-Mangels**
Keratosis follicularis durch Vitamin-A-Mangel† (L86*)
Xerodermie

E50.9 **Vitamin-A-Mangel, nicht näher bezeichnet**
Hypovitaminose A o.n.A.

E51 **Thiaminmangel [Vitamin-B₁-Mangel]**
*Exkl.*: Folgen des Thiaminmangels (E64.8)

E51.1 **Beriberi**
Beriberi:
- feuchte Form† (I98.8*)
- trockene Form

E51.2 **Wernicke-Enzephalopathie**

E51.8 **Sonstige Manifestationen des Thiaminmangels**

E51.9 **Thiaminmangel, nicht näher bezeichnet**

E52 **Niazinmangel [Pellagra]**
*Inkl.*:
Mangel:
- Niazin (Tryptophan)
- Nikotinsäureamid
Pellagra (alkoholbedingt)

*Exkl.*: Folgen des Niazinmangels (E64.8)

E53 **Mangel an sonstigen Vitaminen des Vitamin-B-Komplexes**
*Exkl.*: Folgen des Vitamin-B-Mangels (E64.8)
Vitamin-B₁₂-Mangelanämie (D51.)

E53.0 **Riboflavinmangel**
Ariboflavinose

E53.1 **Pyridoxinmangel**
Vitamin-B₆-Mangel

*Exkl.*: Pyridoxinsensible sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (D64.3)

E53.8 **Mangel an sonstigen näher bezeichneten Vitaminen des Vitamin-B-Komplexes**
Mangel:
- Biotin
- Cobalamin
- Folate
- Folsäure
- Pantothensäure
- Vitamin B₁₂
- Zyanocobalamin

E53.9 **Vitamin-B-Mangel, nicht näher bezeichnet**

E54 **Ascorbinsäuremangel**
*Inkl.*:
Vitamin-C-Mangel
Skorbut

*Exkl.*: Folgen des Vitamin-C-Mangels (E64.2)
Skorbutanämie (D53.2)
E55  **Vitamin-D-Mangel**
*Exkl.:* Folgen der Rachitis (E64.3)
Osteomalazie im Erwachsenenalter (M83-)
Osteoporose (M80-M81)

E55.0  **Floride Rachitis**
Osteomalazie:
• im Jugendalter
• im Kindesalter
*Exkl.:* Rachitis (bei):
• Crohn-Krankheit (K50.-)
• inaktiv (E64.3)
• renal (N25.0)
• Vitamin-D-resistent (E83.3)
• Zöliakie (K90.0)

E55.9  **Vitamin-D-Mangel, nicht näher bezeichnet**
Avitaminose D

E56  **Sonstige Vitaminmangelzustände**
*Exkl.:* Folgen sonstiger Vitaminmangelzustände (E64.8)

E56.0  **Vitamin-E-Mangel**

E56.1  **Vitamin-K-Mangel**
*Exkl.:* Gerinnungsfaktormangel durch Vitamin-K-Mangel (D68.4)
Vitamin-K-Mangel beim Neugeborenen (P53)

E56.8  **Mangel an sonstigen Vitaminen**

E56.9  **Vitaminmangel, nicht näher bezeichnet**

E58  **Alimentärer Kalziummangel**
*Exkl.:* Folgen des Kalziummangels (E64.8)
Störungen des Kalziumstoffwechsels (E83.5)

E59  **Alimentärer Selenmangel**
*Inkl.:* Keshan-Krankheit
*Exkl.:* Folgen des Selenmangels (E64.8)

E60  **Alimentärer Zinkmangel**

E61  **Mangel an sonstigen Spurenelementen**
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
*Exkl.:* Folgen von Mangelemährung und sonstigen alimentären Mangelzuständen (E64.-)
Jodmangel in Verbindung mit Krankheiten der Schilddrüse (E00-E02)
Störungen des Mineralstoffwechsels (E83.-)

E61.0  **Kupfermangel**

E61.1  **Eisenmangel**
*Exkl.:* Eisenmangelanämie (D50.-)

E61.2  **Magnesiummangel**

E61.3  **Manganmangel**

E61.4  **Chrommangel**

E61.5  **Molybdänmangel**

E61.6  **Vanadiummangel**

E61.7  **Mangel an mehreren Spurenelementen**

E61.8  **Mangel an sonstigen näher bezeichneten Spurenelementen**

E61.9  **Spurenelementmangel, nicht näher bezeichnet**
Sonstige alimentäre Mangelzustände
*Exkl.*: Dehydratation (E86)
- Ernährungsprobleme beim Neugeborenen (P92-)
- Folgen von Mangelernährung und sonstigen alimentären Mangelzuständen (E64-)
- Gedeihstörung (R62.8)

**E63.0** Mangel an essentiellen Fettsäuren [EFA]

**E63.1** Alimentärer Mangelzustand infolge unausgewogener Zusammensetzung der Nahrung

**E63.8** Sonstige näher bezeichnete alimentäre Mangelzustände

**E63.9** Alimentärer Mangelzustand, nicht näher bezeichnet
- Alimentäre Kardiomyopathie o.n.A.† (I43.2*)

**E64** Folgen von Mangelernährung oder sonstigen alimentären Mangelzuständen
*Hinw.*: Diese Kategorien sind nicht zu benutzen bei chronischer Mangelernährung oder chronischen alimentären Mangelzuständen. Diese Zustände sind mit den entsprechenden Kategorien für aktuell bestehende chronische Mangelernährung oder aktuell bestehende chronische alimentäre Mangelzustände zu verschlüsseln.

**E64.0** Folgen der Energie- und Eiweißmangelernährung
*Exkl.*: Entwicklungszwergwuchs durch Energie- und Eiweißmangelernährung (E45)

**E64.1** Folgen des Vitamin-A-Mangels

**E64.2** Folgen des Vitamin-C-Mangels

**E64.3** Folgen der Rachitis
- Soll das Vorhandensein einer Wirbelsäulendeformität angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (M40.-, M41.5) zu benutzen.

**E64.8** Folgen sonstiger alimentärer Mangelzustände

**E64.9** Folgen eines nicht näher bezeichneten alimentären Mangelzustandes

---

Adipositas und sonstige Überernährung (E65-E68)

**E65** Lokalisierte Adipositas
*Inkl.*: Fettpolster

**E66** Adipositas
*Exkl.*: Dystrophia adiposogenitalis (E23.6)
- Lipomatose o.n.A. (E88.2)
- Lipomatosis dolorosa [Dercum-Krankheit] (E88.2)
- Prader-Willi-Syndrom (Q87.1)

**E66.0** Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr

**E66.1** Arzneimittelinduzierte Adipositas
- Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**E66.2** Übermäßige Adipositas mit alveolärer Hypoventilation
- Obesitas-Hypoventilationssyndrom [OHS]
- Pickwick-Syndrom

**E66.8** Sonstige Adipositas
- Krankhafte Adipositas

**E66.9** Adipositas, nicht näher bezeichnet
- Einfache Adipositas o.n.A.

**E67** Sonstige Überernährung
*Exkl.*: Folgen der Überernährung (E68)
- Überernährung o.n.A. (R63.2)

**E67.0** Hypervitaminose A
E67.1 Hyperkarotinämie
E67.2 Megavitamin-B₆-Syndrom
    Hypervitaminose B₆
E67.3 Hypervitaminose D
E67.8 Sonstige näher bezeichnete Überernährung

E68 Folgen der Überernährung
Hinw.: Diese Kategorie ist nicht zu benutzen bei chronischer Überernährung. Dieser Zustand ist mit einer Kategorie für die aktuell bestehende chronische Überernährung zu verschlüsseln.

Stoffwechselstörungen (E70-E90)

Exkl.: Androgenresistenz-Syndrom (E34.5)
    Angeborene Nebennierenrindenhyperplasie (E25.0)
    Ehlers-Danlos-Syndrom (Q79.6)
    Hämolytische Anämien als Folge von Enzymdefekten (D55.-)
    Marfan-Syndrom (Q87.4)
    5-Alpha-Reduktase-Mangel (E29.1)

E70 Störungen des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren
E70.0 Klassische Phenylketonurie
E70.1 Sonstige Hyperphenylalaninämien
E70.2 Störungen des Tyrosinstoffwechsels
    Alkaptonurie
    Hypertyrosinämie
    Ochronose
    Tyrosinämie
    Tyrosinose
E70.3 Albinismus
    Albinismus:
    • okulär
    • okulokutan
    Chediak- (Steinbrinck-) Higashi-Syndrom
    Cross-McKusick-Breen-Syndrom
    Hermansky-Pudlak-Syndrom
E70.8 Sonstige Störungen des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren
    Störungen:
    • Histidinstoffwechsel
    • Tryptophanstoffwechsel
E70.9 Störung des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren, nicht näher bezeichnet

E71 Störungen des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren und des Fettsäurestoffwechsels
E71.0 Ahornsirup- (Harn-) Krankheit
E71.1 Sonstige Störungen des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren
    Hyperleuzin-Isoleuzinämie
    Hypervalinämie
    Isovalerianazidämie
    Methylmalonazidämie
    Propionazidämie
E71.2 Störung des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren, nicht näher bezeichnet
E71.3 **Störungen des Fettsäurestoffwechsels**
Adrenoleukodystrophie [Addison-Schilder-Syndrom]
Mangel an Muskeln-Carnitin-Palmitoyltransferase
Mangel an sehr langkettiger Acyl-CoA-Dehydrogenase
*Exkl.:* Schilder-Krankheit (G37.0)

E72 **Sonstige Störungen des Aminosäurestoffwechsels**
*Exkl.:* Abnorme Befunde ohne manifeste Krankheit (R70-R89)
Gicht (M10.-)
Störungen:
• Fettsäurestoffwechsel (E71.3)
• Purin- und Pyrimidinstoffwechsel (E79.-)
• Stoffwechsel aromatischer Aminosäuren (E70.-)
• Stoffwechsel verzweigter Aminosäuren (E71.0-E71.2)

E72.0 **Störungen des Aminosäuretransportes**
Cystinpeicherkrankheit† (N29.8*)
De-Toni-Debré-Fanconi-Komplex
Hartnup-Krankheit
Lowe-Syndrom
Zystinose
Zystinurie
*Exkl.:* Störungen des Tryptophanstoffwechsels (E70.8)

E72.1 **Störungen des Stoffwechsels schwefelhaltiger Aminosäuren**
Homozystinurie
Methioninämie
Sulfatoxidasemangel
Zystathioninurie
*Exkl.:* Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie) (D51.2)

E72.2 **Störungen des Harnstoffzyklus**
Argininämie
Argininbernsteinsäure-Krankheit
Hyperammonämie
Zitrullinämie
*Exkl.:* Režum-Krankheit (G60.1)
Zellweger-Syndrom (Q87.8)

E72.3 **Störungen des Lysin- und Hydroxylysinstoffwechsels**
Glutaminazidurie
Hydroxylysinämie
Hyperlysinämie
*Exkl.:* Refsum-Krankheit (G60.1)

E72.4 **Störungen des Ornithinstoffwechsels**
Ornithinämie (Typ I, II)

E72.5 **Störungen des Glyzinstoffwechsels**
Hyperhydroxyprolinämie
Hyperprolinämie (Typ I, II)
Nichtketotische Hyperglyzinämie
Sarkosinämie

E72.8 **Sonstige näher bezeichnete Störungen des Aminosäurestoffwechsels**
Störungen:
• Beta-Aminosäurestoffwechsel
• Gamma-Glutamyzyklus

E72.9 **Störung des Aminosäurestoffwechsels, nicht näher bezeichnet**

E73 **Laktoseintoleranz**

E73.0 **Angeborener Laktasemangel**

E73.1 **Sekundärer Laktasemangel**

E73.8 **Sonstige Laktoseintoleranz**
E73.9  Laktoseintoleranz, nicht näher bezeichnet

**E74**  Sonstige Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels

*Exkl.:* Diabetes mellitus (E10-E14)
- Erhöhte Glukagonsekretion (E16.3)
- Hypoglykämie o.n.A. (E16.2)
- Mukopolysaccharidose (E76.0-E76.3)

**E74.0**  Glykogenspeicherkrankheit [Glykogenose]

Andersen-Krankheit
Cardiomegalia glycogenica
Cori-Krankheit
Forbes-Krankheit
Hers-Krankheit
Leberphosphorylasemangel
McArdle-Krankheit
Phosphofructokinase-Mangel
Pompe-Krankheit
Tani-Krankheit
Von-Gierke-Krankheit

**E74.1**  Störungen des Fruktosestoffwechsels

Essentielle Fructoseurie
Fruktose-1,6-Diphosphatase-Mangel
Hereditäre Fructoseintoleranz

**E74.2**  Störungen des Galaktosestoffwechsels

Galaktokinase -Mangel
Galaktosämie

**E74.3**  Sonstige Störungen der intestinalen Kohlenhydratabsorption

Glukose-Galaktose-Malabsorption
Saccharasemangel

*Exkl.:* Laktoseintoleranz (E73.-)

**E74.4**  Störungen des Pyruvatstoffwechsels und der Glukoneogenese

Mangel an:
- Phosphoenolpyruvat-Carboxykinase
- Pyruvatcarboxylase
- Pyruvatdehydrogenase

*Exkl.:* Bei Anämie (D55.-)

**E74.8**  Sonstige näher bezeichnete Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels

Essentielle Pentosurie
Oxalose
Oxalurie
Renale Glukosurie

**E74.9**  Störung des Kohlenhydratstoffwechsels, nicht näher bezeichnet

**E75**  Störungen des Sphingolipidstoffwechsels und sonstige Störungen der Lipidspeicherung

*Exkl.:* Mukolipidose, Typ I-III (E77.0-E77.1)
- Refsum-Krankheit (G60.1)

**E75.0**  GM₂-Gangliosidose

Sandhoff-Krankheit
Tay-Sachs-Krankheit
GM₂-Gangliosidose:
- adulte Form
- juvenile Form
- o.n.A.

**E75.1**  Sonstige Gangliosidosen

Gangliosidose:
- GM₁-
- GM₂-
- o.n.A.
Mukolipidose IV

E75.2 **Sonstige Sphingolipidosen**
- Fabry- (Anderson-) Krankheit
- Farber-Krankheit
- Gaucher-Krankheit
- Krabbe-Krankheit
- Metachromatische Leukodystrophie
- Niemann-Pick-Krankheit
- Sulfataseimangel

*Exkl.*: Adrenoleukodystrophie [Addison-Schilder-Syndrom] (E71.3)

E75.3 **Sphingolipidose, nicht näher bezeichnet**

E75.4 **Neuronale Zeroidlipofuszinose**
- Batten-Kufs-Syndrom
- Bielschowsky-Dollinger-Syndrom
- Spielmeyer-Vogt-Krankheit

E75.5 **Sonstige Störungen der Lipidspeicherung**
- Wolman-Krankheit
- Zerebrotendinöse Xanthomatose [van-Bogaert-Scherer-Epstein-Syndrom]

E75.6 **Störung der Lipidspeicherung, nicht näher bezeichnet**

E76 **Störungen des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels**

E76.0 **Mukopolysaccharidose, Typ I**
- Hurler-Scheie-Variante
- Pfaundler-Hurler-Krankheit
- Scheie-Krankheit

E76.1 **Mukopolysaccharidose, Typ II**
- Hunter-Krankheit

E76.2 **Sonstige Mukopolysaccharidosen**
- Beta-Glukuronidase-Mangel
- Maroteaux-Lamy-Krankheit (leicht) (schwer)
- Morquio-Krankheit (Sonderformen) (klassisch)
- Mukopolysaccharidose, Typen III, IV, VI, VII
- Sanfilippo-Krankheit (Typ B) (Typ C) (Typ D)

E76.3 **Mukopolysaccharidose, nicht näher bezeichnet**

E76.8 **Sonstige Störungen des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels**

E76.9 **Störung des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels, nicht näher bezeichnet**

E77 **Störungen des Glykoproteinstoffwechsels**

E77.0 **Defekte der posttranslationalen Modifikation lysosomaler Enzyme**
- Mukolipidose II [I-Zell-Krankheit]
- Mukolipidose III [Pseudo-Hurler-Polydystrophie]

E77.1 **Defekte beim Glykoproteinabbau**
- Aspartylglukosaminurie
- Fukosidose
- Mannosidose
- Sialidose [Mukolipidose I]

E77.8 **Sonstige Störungen des Glykoproteinstoffwechsels**

E77.9 **Störung des Glykoproteinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet**

E78 **Störungen des Lipoproteinstoffwechsels und sonstige Lipidämien**

*Exkl.*: Sphingolipidose (E75.0-E75.3)

E78.0 **Reine Hypercholesterinämie**
- Familiäre Hypercholesterinämie
- Hyperbetalipoproteinämie
- Hyperlipidämie, Gruppe A
- Hyperlipoproteinämie Typ IIa nach Fredrickson
- Hyperlipoproteinämie vom Low-density-lipoprotein-Typ [LDL]
E78.1 **Reine Hypertriglyceridämie**
Endogene Hypertriglyceridämie
Hyperlipidämie, Gruppe B
Hyperlipoproteinämie Typ IV nach Fredrickson
Hyperlipoproteinämie vom Very-low-density-lipoprotein-Typ [VLDL]
Hyperpräbetalipoproteinämie

E78.2 **Gemischte Hyperlipidämie**
Hyperbetalipoproteinämie mit Präbetalipoproteinämie
Hypercholesterinämie mit endogener Hypertriglyceridämie
Hyperlipidämie, Gruppe C
Hyperlipoproteinämie Typ IIb oder III nach Fredrickson
Lipoproteinämie mit breiter Beta-Bande [Floating-Betalipoproteinämie]
Tubo-eruptives Xanthom
Xanthoma tuberosum
*Exkl.*: Zerebrotendinöse Xanthomatose [van-Bogaert-Scherer-Epstein-Syndrom] (E75.5)

E78.3 **Hyperchylomikronämie**
Gemischte Hypertriglyceridämie
Hyperlipidämie, Gruppe D
Hyperlipoproteinämie Typ I oder V nach Fredrickson

E78.4 **Sonstige Hyperlipidämien**
Familiäre kombinierte Hyperlipidämie

E78.5 **Hyperlipidämie, nicht näher bezeichnet**

E78.6 **Lipoproteinmangel**
A-Betalipoproteinämie
High-density-Lipoproteinnangel
Hypoalphalipoproteinämie
Hypobetalipoproteinämie (familiär)
Lezithin-Cholesterin-Azytransferase-Mangel
Tangier-Krankheit

E78.8 **Sonstige Störungen des Lipoproteinstoffwechsels**

E78.9 **Störung des Lipoproteinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet**

E79 **Störungen des Purin- und Pyrimidinstoffwechsels**
*Exkl.*: Anämie bei Orotazidurie (D53.0)
Gicht (M10.-)
Kombinierte Immundefekte (D81.-)
Nierenstein (N20.0)
Xerodermia pigmentosum (Q82.1)

E79.0 **Hyperurikämie ohne Zeichen von entzündlicher Arthritis oder tophischer Gicht**
Asymptomatische Hyperurikämie

E79.1 **Lesch-Nyhan-Syndrom**

E79.8 **Sonstige Störungen des Purin- und Pyrimidinstoffwechsels**
Hereditäre Xanthinurie

E79.9 **Störung des Purin- und Pyrimidinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet**

E80 **Störungen des Porphyrin- und Bilirubinstoffwechsels**
*Inkl.*: Defekte von Katalase und Peroxidase

E80.0 **Hereditäre erythropoetische Porphyrie**
Angeborene erythropoetische Porphyrie
Erythropoetische Protoporphyrie

E80.1 **Porphyria cutanea tarda**

E80.2 **Sonstige Porphyrie**
Hereditäre Koproporphyrie
Porphyrie:
- akut intermittierend (hepatisch)
- o.n.A.

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
E80.3 Defekte von Katalase und Peroxidase
Akatalasämie [Takahara-Syndrom] [Akatalasie]

E80.4 Gilbert-Meulengracht-Syndrom

E80.5 Crigler-Najjar-Syndrom

E80.6 Sonstige Störungen des Bilirubinstoffwechsels
Dubin-Johnson-Syndrom
Rotor-Syndrom

E80.7 Störung des Bilirubinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet

E83 Störungen des Mineralstoffwechsels

E83.0 Störungen des Kupferstoffwechsels
Menkes-Syndrom (kinky hair) (steely hair)
Wilson-Krankheit

E83.1 Störungen des Eisenstoffwechsels
Hämochromatose
E83.2 Störungen des Zinkstoffwechsels
Acrodermatitis enteropathica

E83.3 Störungen des Phosphorstoffwechsels und der Phosphatase
Familiäre Hypophosphatämie
Hypophosphatasie
Mangel an saurer Phosphatase
Vitamin-D-resistente:
• Osteomalazie
• Rachitis

E83.4 Störungen des Magnesiumstoffwechsels

E83.5 Störungen des Kalziumstoffwechsels
Familiäre hypokalzämische Hyperkalzämie
Idiopathische Hyperkalzurie

E83.8 Sonstige Störungen des Mineralstoffwechsels
E83.9 Störung des Mineralstoffwechsels, nicht näher bezeichnet

E84 Zystische Fibrose

E84.0 Zystische Fibrose mit Lungenmanifestationen

E84.1 Zystische Fibrose mit Darmmanifestationen
Distales intestinales Obstruktions syndrom
Mekoniumileus bei zystischer Fibrose† (P75*)

E84.8 Zystische Fibrose mit sonstigen Manifestationen
E84.9 Zystische Fibrose, nicht näher bezeichnet
E85  Amyloidose
Exkl.: Alzheimer-Krankheit (G30.-)
E85.0  Nichtneuropathische heredofamiliäre Amyloidose
Familiäres Mittelmeerfieber
Hereditäre amyloide Nephropathie
E85.1  Neuropathische heredofamiliäre Amyloidose
Amyloide Polynephropathie (Portugiesischer Typ)
E85.2  Heredofamiliäre Amyloidose, nicht näher bezeichnet
E85.3  Sekundäre systemische Amyloidose
Amyloidose in Verbindung mit Hämodialyse
E85.4  Organbegrenzte Amyloidose
Lokalisierte Amyloidose
E85.8  Sonstige Amyloidose
E85.9  Amyloidose, nicht näher bezeichnet
E86  Volumenmangel
Inkl.: Dehydratation
Depletion des Plasmavolumens oder der extrazellulären Flüssigkeit
Hypovolämie
Exkl.: Dehydratation beim Neugeborenen (P74.1)
Hypovolämischer Schock:
• postoperativ (T81.1)
• traumatisch (T79.4)
• o.n.A. (R57.1)
Anm.: Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code
5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.
E87  Sonstige Störungen des Wasser- und Elektrolythaushaltes sowie des Säure-Basen-Gleichgewichts
E87.0  Hyperosmolalität und Hypernatriämie
Natriumüberschuss
Vermehrtes Vorhandensein von Natrium
E87.1  Hypoosmolalität und Hyponatriämie
Natriummangel
Exkl.: Syndrom der inadäquaten Sekretion von Adiuretin (E22.2)
E87.2  Azidose
Azidose:
• Laktat-
• metabolisch
• respiratorisch
• o.n.A.
Exkl.: Diabetische Azidose (E10-E14, vierte Stelle .1)
E87.3  Alkalose
Alkalose:
• metabolisch
• respiratorisch
• o.n.A.
E87.4  Gemischte Störung des Säure-Basen-Gleichgewichts
E87.5  Hyperkaliämie
Kaliumüberschuss
Vermehrtes Vorhandensein von Kalium
E87.6  Hypokaliämie
Kaliummangel
E87.7  Flüssigkeitsüberschuss
Exkl.: Odem (R60.-)
E87.8  Sonstige Störungen des Wasser- und Elektrolythaushaltes, anderenorts nicht klassifiziert
Hyperchlorämie
Hypochlorämie
Störung des Elektrolythaushaltes o.n.A.

E88  Sonstige Stoffwechselstörungen
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

Exkl.: Histiozytose X (chronisch) (C96.6)

E88.0  Störungen des Plasmaprotein-Stoffwechsels, anderenorts nicht klassifiziert
Alpha-1-Antitrypsinmangel
Bisalbuminämie

Exkl.: Makroglobulinämie Waldenström (C88.0)
Monoklonale Gammapathie unbestimmter Signifikanz [MGUS] (D47.2)
Polyklonale Hypergammaglobulinämie (D89.0)
Störungen des Lipoproteinstoffwechsels (E78. -)

E88.1  Lipodystrophie, anderenorts nicht klassifiziert
Lipodystrophie o.n.A.

Exkl.: Whipple-Krankheit (K90.8)

E88.2  Lipomatose, anderenorts nicht klassifiziert
Lipomatose o.n.A.
Lipomatosis dolorosa [Dercum-Krankheit]

E88.3  Tumorlyse-Syndrom
Tumorlyse (nach zytostatischer Therapie bei Neoplasie) (spontan)

E88.8  Sonstige näher bezeichnete Stoffwechselstörungen
Benigne symmetrische Lipomatose [Launois-Bensaude-Adenolipomatose]
Trimethylaminurie

E88.9  Stoffwechselstörung, nicht näher bezeichnet

E89  Endokrine und Stoffwechselstörungen nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

E89.0  Hypothyreose nach medizinischen Maßnahmen
Hypothyreose nach Bestrahlung
Postoperative Hypothyreose

E89.1  Hypoinsulinämie nach medizinischen Maßnahmen
Hyperglykämie nach Pankreatektomie
Postoperative Hypoinsulinämie

E89.2  Hypoparathyreoidismus nach medizinischen Maßnahmen
Parathyreoprive Tetanie

E89.3  Hypopituitarismus nach medizinischen Maßnahmen
Hypopituitarismus nach Strahlentherapie

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

E90*  Ernährungs- und Stoffwechselstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Kapitel V
Psychische und Verhaltensstörungen (F00-F99)

Inkl.: Störungen der psychischen Entwicklung.

Exkl.: Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

F00-F09 Organische, einschließlich symptomatischer psychischer Störungen
F10-F19 Psychische und Verhaltensstörungen durch psychotrope Substanzen
F20-F29 Schizophrenie, schizotype und wahnhafte Störungen
F30-F39 Affektive Störungen
F40-F48 Neurotische, Belastungs- und somatoforme Störungen
F50-F59 Verhaltensauffälligkeiten mit körperlichen Störungen und Faktoren
F60-F69 Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen
F70-F79 Intelligenzminderung
F80-F89 Entwicklungsstörungen
F90-F98 Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend
F99-F99 Nicht näher bezeichnete psychische Störungen

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)

F00* Demenz bei Alzheimer-Krankheit
F02* Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Organische, einschließlich symptomatischer psychischer Störungen (F00-F09)

Dieser Abschnitt umfasst eine Reihe psychischer Krankheiten mit nachweisbarer Ätiologie in einer zerebralen Krankheit, einer Hirnverletzung oder einer anderen Schädigung, die zu einer Hirnfunktionsstörung führt. Die Funktionsstörung kann primär sein, wie bei Krankheiten, Verletzungen oder Störungen, die das Gehirn direkt oder in besonderem Maße betreffen; oder sekundär wie bei systemischen Krankheiten oder Störungen, die das Gehirn als eines von vielen anderen Organen oder Körpersystemen betreffen.

Demenz (F00-F03) ist ein Syndrom als Folge einer meist chronischen oder fortschreitenden Krankheit des Gehirns mit Störung vieler höherer kortikaler Funktionen, einschließlich Gedächtnis, Denken, Orientierung, Auffassung, Rechnen, Lernfähigkeit, Sprache und Urteilsvermögen. Das Bewusstsein ist nicht getrübt. Die kognitiven Beeinträchtigungen werden gewöhnlich von Veränderungen der emotionalen Kontrolle, des Sozialverhaltens oder der Motivation begleitet, gelegentlich treten diese auch eher auf. Dieses Syndrom kommt bei Alzheimer-Krankheit, bei zerebrovasculären Störungen und bei anderen Zustandsbildern vor, die primär oder sekundär das Gehirn betreffen.

Soll eine zugrunde liegende Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

F00* Demenz bei Alzheimer-Krankheit (G30.†)

Die Alzheimer-Krankheit ist eine primär degenerative zerebrale Krankheit mit unbekannter Ätiologie und charakteristischen neuropathologischen und neurochemischen Merkmalen. Sie beginnt meist schleichend und entwickelt sich langsam aber stetig über einen Zeitraum von mehreren Jahren.

F00.0* Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (Typ 2) (G30.0†)


Alzheimer-Krankheit, Typ 2
Präsenile Demenz vom Alzheimer-Typ
Primär degenerative Demenz vom Alzheimer-Typ, präseniler Beginn
F00.1* Demenz bei Alzheimer-Krankheit, mit spätem Beginn (Typ 1) (G30.1†)

Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit Beginn ab dem 65. Lebensjahr, meist in den späten 70er Jahren oder danach, mit langsamer Progredienz und mit Gedächtnisstörungen als Hauptmerkmal.

Alzheimer-Krankheit, Typ 1
Primär degenerative Demenz vom Alzheimer-Typ, seniler Beginn
Senile Demenz vom Alzheimer-Typ (SDAT)

F00.2* Demenz bei Alzheimer-Krankheit, atypische oder gemischte Form (G30.8†)

Atypische Demenz vom Alzheimer-Typ

F00.9* Demenz bei Alzheimer-Krankheit, nicht näher bezeichnet (G30.9†)

F01 Vaskuläre Demenz


Inkl.: Arteriosklerotische Demenz

F01.0 Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn


F01.1 Multiinfarkt-Demenz

Sie beginnt allmählich, nach mehreren vorübergehenden ischämischen Episoden (TIA), die eine Anhäufung von Infarkten im Hirngewebe verursachen.

Vorwiegend kortikale Demenz

F01.2 Subkortikale vaskuläre Demenz

Hierzu zählen Fälle mit Hypertonie in der Anamnese und ischämischen Herden im Marklager der Hemisphären. Im Gegensatz zur Demenz bei Alzheimer-Krankheit, an die das klinische Bild erinnert, ist die Hirnrinde gewöhnlich intakt.

F01.3 Gemischte kortikale und subkortikale vaskuläre Demenz

F01.8 Sonstige vaskuläre Demenz

F01.9 Vaskuläre Demenz, nicht näher bezeichnet

F02* Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Formen der Demenz, bei denen eine andere Ursache als die Alzheimer-Krankheit oder eine zerebrovaskuläre Krankheit vorliegt oder vermutet wird. Sie kann in jedem Lebensalter auftreten, selten jedoch im höheren Alter.

F02.0* Demenz bei Pick-Krankheit (G31.0†)


F02.1* Demenz bei Creutzfeldt-Jakob-Krankheit (A81.0†)


F02.2* Demenz bei Chorea Huntington (G10†)


Demenz bei Huntington-Krankheit

F02.3* Demenz bei primärem Parkinson-Syndrom (G20†)

Eine Demenz, die sich im Verlauf einer Parkinson-Krankheit entwickelt. Bisher konnten allerdings noch keine charakteristischen klinischen Merkmale beschrieben werden.

Demenz bei:
• Paralysis agitans
• Parkinsonismus oder Parkinson-Krankheit

F02.4* Demenz bei HIV-Krankheit [Humane Immunodefizienz-Viruskrankheit] (B22.0†)

Eine Demenz, die sich im Verlauf einer HIV-Krankheit entwickelt, ohne gleichzeitige andere Krankheit oder Störung, die das klinische Bild erklären könnte.
F02.8* Demenz bei anderenorts klassifizierten Krankheitsbildern
Demenz (bei):
- Epilepsie (G40.-†)
- hepatolentikulärer Degeneration [M. Wilson] (E83.0†)
- Hyperkalziämie (E83.5†)
- Hypothyreose, erworben (E01.-†, E03.-†)
- Intoxikationen (T36-T65†)
- Lewy-Körper-Krankheit (G31.8†)
- Multipler Sklerose (G35†)
- Neurosyphilis (A52.1†)
- Niazin-Mangel [Pellagra] (E52†)
- Panarteritis nodosa (M30.0†)
- systemischem Lupus erythematoses (M32.-†)
- Trypanosomiasis (B56.-†, B57.-†)
- Urämie (N18.5†)
- Vitamin-B12-Mangel (E53.8†)
- zerebraler Lipidstoffwechselstörung (E75.-†)

F03 Nicht näher bezeichnete Demenz

Inkl.: Präsenil:
- Demenz o.n.A.
- Psychose o.n.A.
- Primäre degenerative Demenz o.n.A.
Senil:
- Demenz:
  - depressiver oder paranoider Typus
  - o.n.A.
- Psychose o.n.A.

Exkl.: Senile Demenz mit Delir oder akutem Verwirrtheitszustand (F05.1)
- Senilität o.n.A. (R54)

F04 Organisches amnestisches Syndrom, nicht durch Alkohol oder andere psychotrope Substanzen bedingt
Ein Syndrom mit deutlichen Beeinträchtigungen des Kurz- und Langzeitgedächtnisses, bei erhaltinem
Immediatgedächtnis. Es finden sich eine eingeschränkte Fähigkeit, neues Material zu erlernen und zeitliche
Desorientierung. Konfabulation kann ein deutliches Merkmal sein, aber Wahrnehmung und andere cognitive
Funktionen, einschließlich Intelligenz, sind gewöhnlich intakt. Die Prognose ist abhängig vom Verlauf der
zugrunde liegenden Läsion.

Inkl.: Korsakow-Psychose oder -Syndrom, nicht alkoholbedingt

Exkl.: Amnesie:
- anterograd (R41.1)
- dissoziativ (F44.0)
- retrograd (R41.2)
- o.n.A. (R41.3)
- Korsakow-Syndrom:
  - alkoholbedingt oder nicht näher bezeichnet (F10.6)
  - durch andere psychotrope Substanzen bedingt (F11-F19, vierte Stelle .6)

F05 Delir, nicht durch Alkohol oder andere psychotrope Substanzen bedingt
Ein ätiologisch unspezifisches hirnorganisches Syndrom, das charakterisiert ist durch gleichzeitig bestehende
Störungen des Bewusstseins und der Aufmerksamkeit, der Wahrnehmung, des Denkens, des Gedächtnisses, der
Psychomotorik, der Emotionalität und des Schlaf-Wach-Rhythmus. Die Dauer ist sehr unterschiedlich und der
Schweregrad reicht von leicht bis zu sehr schwer.

Inkl.: Akut oder subakut:
- exogener Reaktionstyp
- hirnorganisches Syndrom
- psychosoorganisches Syndrom
- Psychose bei Infektionskrankheit
- Verwirrtheitszustand (nicht alkoholbedingt)

Exkl.: Delirium tremens, alkoholbedingt oder nicht näher bezeichnet (F10.4)

F05.0 Delir ohne Demenz
F05.1 Delir bei Demenz
Diese Kodierung soll für Krankheitsbilder verwendet werden, die die oben erwähnten Kriterien erfüllen, sich aber im Verlauf einer Demenz entwickeln (F00-F03).

F05.8 Sonstige Formen des Delirs
Delir mit gemischter Ätiologie
Postoperatives Delir

F05.9 Delir, nicht näher bezeichnet

F06 Andere psychische Störungen aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit

F06.0 Organische Halluzinose

Exkl.: Alkoholhalluzinose (F10.5)
Schizophrenie (F20.-)

F06.1 Organische katatone Störung
Eine Störung mit vermindeter (Stupor) oder gesteigerter (Erregung) psychomotorischer Aktivität in Verbindung mit katatonen Symptomen. Das Erscheinungsbild kann zwischen den beiden Extremen der psychomotorischen Störung wechseln.

Exkl.: Kataton Schizophrenie (F20.2)
Stupor:
• dissoziativ (F44.2)
• a.n.A. (R40.1)

F06.2 Organische wahnhafte [schizophreniforme] Störung

paranoide und paranoid-halluzinatorische organisch bedingte Zustandsbilder

Exkl.: Akute vorübergehende psychotische Störungen (F23.-)
Anhaltende wahnhafte Störungen (F22.-)
Durch psychotrope Substanzen induzierte psychotische Störungen (F11-F19, vierte Stelle .5)

F06.3 Organische affektive Störungen
Störungen, die durch eine Veränderung der Stimmung oder des Affektes charakterisiert sind, meist zusammen mit einer Veränderung der gesamten Aktivitätslage. Depressive, hypomanische, manische oder bipolare Zustandsbilder (F30-F38) sind möglich, entstehen jedoch als Folge einer organischen Störung.

Exkl.: Nichtorganische oder nicht näher bezeichnete affektive Störungen (F30-F39)

F06.4 Organische Angststörung
Eine Störung, charakterisiert durch die wesentlichen deskriptiven Merkmale einer generalisierten Angststörung (F41.1), einer Panikstörung (F41.0) oder einer Kombination von beiden, jedoch als Folge einer organischen Störung.

Exkl.: Nichtorganisch bedingte oder nicht näher bezeichnete Angststörungen (F41.-)

F06.5 Organische dissoziative Störung
Eine Störung, charakterisiert durch den teilweisen oder völligen Verlust der normalen Integration von Erinnerungen an die Vergangenheit, des Identitätsbewusstseins und der unmittelbaren Wahrnehmungen sowie der Kontrolle von Körperbewegungen (F44.-), jedoch als Folge einer organischen Störung.

Exkl.: Nichtorganisch bedingte oder nicht näher bezeichnete dissoziative Störungen [Konversionsstörungen] (F44.-)
F06.6 **Organische emotional labile [asthenische] Störung**

Eine Störung, charakterisiert durch Affektdurchlässigkeit oder -labilität, Ermüdbarkeit sowie eine Vielzahl körperlicher Missempfindungen (z.B. Schwindel) und Schmerzen, jedoch als Folge einer organischen Störung.

*Exkl.:* Nichtorganisch bedingte oder nicht näher bezeichnete somatoforme Störungen (F45.-)

F06.7 **Leichte kognitive Störung**

Eine Störung, die charakterisiert ist durch Gedächtnisstörungen, Lernschwierigkeiten und die verminderte Fähigkeit, sich längere Zeit auf eine Aufgabe zu konzentrieren. Oft besteht ein Gefühl geistiger Ermüdung bei dem Versuch, Aufgaben zu lösen. Objektiv erfolgreiches Lernen wird subjektiv als schwierig empfunden. Keines dieser Symptome ist so schwerwiegend, dass die Diagnose einer Demenz (F00-F03) oder eines Delirs (F05.-) gestellt werden kann. Die Diagnose sollte nur in Verbindung mit einer körperlichen Krankheit gestellt und bei Vorliegen einer anderen psychischen oder Verhaltensstörung aus dem Abschnitt F10-F99 nicht verwandt werden. Diese Störung kann vor, während oder nach einer Vielzahl von zerebralen oder systemischen Infektionen oder anderen körperlichen Krankheiten auftreten. Der direkte Nachweis einer zerebralen Beteiligung ist aber nicht notwendig. Die Störung wird vom postenzephalitischen (F07.1) und vom postkontusionellen Syndrom (F07.2) durch ihre andere Ätiologie, die wenig variablen, insgesamt leichten Symptome und die zumeist kürzere Dauer unterschieden.

F06.8 **Sonstige näher bezeichnete organische psychische Störungen aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit**

Epileptische Psychose o. n. A.

F06.9 **Nicht näher bezeichnete organische psychische Störung aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit**

Hirnorganisches Syndrom o. n. A.

Organische psychische Störung o. n. A.

F07 **Persönlichkeits- und Verhaltensstörung aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns**

Eine Veränderung der Persönlichkeit oder des Verhaltens kann Rest- oder Begleiterscheinung einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns sein.

F07.0 **Organische Persönlichkeitsstörung**

Diese Störung ist charakterisiert durch eine auffällige Veränderung des gewohnten prämorbiden Verhaltensmusters und betrifft die Äußerung von Affekten, Bedürfnissen und Impulsen. Eine Beeinträchtigung der kognitiven Fähigkeiten, des Denkvermögens und ein verändertes Sexualverhalten können ebenfalls Teil des klinischen Bildes sein.

- Frontalhirnsyndrom
- Leukotomiesyndrom
- Lobotomiesyndrom

Organisch:
- Pseudopsychopathie
- pseudoretardierte Persönlichkeit

Persönlichkeitsstörung bei limbischer Epilepsie

*Exkl.:* Andauemende Persönlichkeitsänderung nach:
- Extrembelastung (F62.0)
- psychiatrischer Krankheit (F62.1)
- Organisches Psychosyndrom nach Schädelhirntrauma (F07.2)
- Persönlichkeitsstörungen (F60-F61)
- Postenzephalitisches Syndrom (F07.1)

F07.1 **Postenzephalitisches Syndrom**

Anhaltende unspezifische und uneinheitliche Verhaltensänderung nach einer viralen oder bakteriellen Enzephalitis. Das Syndrom ist reversibel; dies stellt den Hauptunterschied zu den organisch bedingten Persönlichkeitsstörungen dar.

*Exkl.:* Organische Persönlichkeitsstörung (F07.0)

F07.2 **Organisches Psychosyndrom nach Schädelhirntrauma**

Das Syndrom folgt einem Schädelausriss, das meist schwer genug ist, um zur Bewusstlosigkeit zu führen. Es besteht aus einer Reihe verschiedenartiger Symptome, wie Kopfschmerzen, Schwindel, Erschöpfung, Reizbarkeit, Schwierigkeiten bei Konzentration und geistigen Leistungen, Gedächtnisstörungen, Schlafstörungen und verminderter Belastungsfähigkeit für Stress, emotionale Reize oder Alkohol.

- Postkontusionelles Syndrom (Enzephalopathie)
- Posttraumatisches (organisches) Psychosyndrom, nicht psychotisch

*Exkl.:* Akute Gehirnerschütterung (S06.0)
**ICD-10 BMGF 2017 Kapitel V**

**F07.8**  Sonstige organische Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns
Rechts-hemisphärische organische affektive Störung

**F07.9**  Nicht näher bezeichnete organische Persönlichkeits- und Verhaltensstörung aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns
Organisches Psychosyndrom

**F09**  Nicht näher bezeichnete organische oder symptomatische psychische Störung

*Inkl.:* Psychose;
- organische o.n.A.
- symptomatische o.n.A.

*Exkl.:* Nicht näher bezeichnete Psychose (F29)

---

**Psychische und Verhaltensstörungen durch psychotrope Substanzen (F10-F19)**


Die Identifikation der psychotropen Stoffe soll auf der Grundlage möglichst vieler Informationsquellen erfolgen, wie die eigenen Angaben des Patienten, die Analyse von Blutproben oder von anderen Körperflüssigkeiten, charakteristische körperliche oder psychische Symptome, klinische Merkmale und Verhalten sowie andere Befunde, wie die im Besitz des Patienten befindlichen Substanzen oder fremdanamnestische Angaben. Viele Betroffene nehmen mehrere Substanzzarten zu sich. Die Hauptdiagnose soll möglichst nach der Substanz oder Substanzklasse verschlüsselt werden, die das gegenwärtige klinische Syndrom verursacht oder im Wesentlichen dazu beigetragen hat. Zusatzdiagnosen sollen kodiert werden, wenn andere Substanzen oder Substanzklassen aufgenommen wurden und Intoxikationen (vierte Stelle .0), schädlichen Gebrauch (vierte Stelle .1), Abhängigkeit (vierte Stelle .2) und andere Störungen (vierte Stelle .3-.9) verursacht haben.

Nur wenn die Substanzaufnahme chaotisch und wahllos verläuft, oder wenn Bestandteile verschiedener Substanzen untrennbar vermischt sind, soll mit "Störung durch multiples Substanzgebrauch (F19.)" kodiert werden.

*Exkl.:* Mißbrauch von nichtabhängigkeitserzeugenden Substanzen (F55)

Die folgenden vierten Stellen sind bei den Kategorien F10-F19 zu benutzen:

**.0 Akute Intoxikation [akuter Rausch]**

Akuter Rausch bei Alkoholabhängigkeit
Pathologischer Rausch
Rausch o.n.A.
Trance und Besessenheitszustände bei Intoxikation mit psychotropen Substanzen "Horrortrip" (Angstreise) bei halluzinogenen Substanzen

*Exkl.:* Intoxikation im Sinne einer Vergiftung (T36-T50)

**.1 Schädlicher Gebrauch**
Konsum psychotroper Substanzen, der zu Gesundheitsschädigung führt. Diese kann als körperliche Störung auftreten, etwa in Form einer Hepatitis nach Selbstinjektion der Substanz oder als psychische Störung z.B. als depressive Episode durch massiven Alkoholkonsum.

Missbrauch psychotroper Substanzen
Abhängigkeitssyndrom
Eine Gruppe von Verhaltens-, kognitiven und körperlichen Phänomenen, die sich nach wiederholtem Substanzgebrauch entwickeln. Typischerweise besteht ein starker Wunsch, die Substanz einzunehmen, Schwierigkeiten, den Konsum zu kontrollieren, und anhaltender Substanzgebrauch trotz schädlicher Folgen. Dem Substanzgebrauch wird Vorrang vor anderen Aktivitäten und Verpflichtungen gegeben. Es entwickelt sich eine Toleranzerhöhung und manchmal ein körperliches Entzugssyndrom.

Das Abhängigkeitssyndrom kann sich auf einen einzelnen Stoff beziehen (z.B. Tabak, Alkohol oder Diazepam), auf eine Substanzgruppe (z.B. opiatähnliche Substanzen), oder auch auf ein weites Spektrum pharmakologisch unterschiedlicher Substanzen.

Chronischer Alkoholismus
Dipsomanie
Nicht näher bezeichnete Drogensucht

Entzugssyndrom
Es handelt sich um eine Gruppe von Symptomen unterschiedlicher Zusammensetzung und Schwere nach absolutem oder relativer Entzug einer psychotropen Substanz, die anhaltend konsumiert worden ist. Beginn und Verlauf des Entzugssyndroms sind zeitlich begrenzt und abhängig von der Substanzart und der Dosis, die unmittelbar vor der Beendigung oder Reduktion des Konsums verwendet worden ist. Das Entzugssyndrom kann durch symptomatische Krampfanfälle kompliziert werden.

Entzugssyndrom mit Delir
Ein Zustandsbild, bei dem das Entzugssyndrom (siehe vierte Stelle .3) durch ein Delir, (siehe Kriterien für F05.-) kompliziert wird. Symptomatische Krampfanfälle können ebenfalls auftreten. Wenn organische Faktoren eine beträchtliche Rolle in der Ätiologie spielen, sollte das Zustandsbild unter F05.8 klassifiziert werden.

Delirium tremens (alkoholbedingt)

Psychotische Störung
Eine Gruppe psychotischer Phänomene, die während oder nach dem Substanzgebrauch auftreten, aber nicht durch eine akute Intoxikation erklärt werden können und auch nicht Teil eines Entzugssyndroms sind. Die Störung ist durch Halluzinationen (typischerweise akustische, oft aber auf mehr als einem Sinnesgebiet), Wahrnehmungstürungen, Wahnideen (häufig paranoide Gedanken oder Verfolgungsgeräusche) sowie abnorme Affekte gekennzeichnet, die von intensiver Angst bis zur Ekstase reichen können. Das Sensorium ist üblicherweise klar, jedoch kann das Bewusstsein bis zu einem gewissen Grad eingeschränkt sein, wobei jedoch keine ausgeprägte Verwirrtheit auftritt.

Alkoholhalluzinose
Alkoholische Paranoia
Alkoholischer Eifersuchtszuwahn
Alkoholpsychose o.n.A.

Exkl.: Durch Alkohol oder psychoaktive Substanzen bedingter Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung (F10-F19, vierte Stelle .7)

Amnestisches Syndrom

Alkohol- oder substanzbedingte amnestische Störung
Durch Alkohol oder andere psychotrope Substanzen bedingte Korsakowpsychose

Nicht näher bezeichnetes Korsakow-Syndrom

Soll ein assoziiertes Wernicke-Syndrom angegeben werden, sind zusätzliche Schlüsselnummern (E51.2† G32.8*) zu benutzen.

Exkl.: Nicht alkoholbedingte(s) Korsakow-Psychose oder -Syndrom (F04)
**7 Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung**

Eine Störung, bei der alkohol- oder substanzbedingte Veränderungen der kognitiven Fähigkeiten, des Affektes, der Persönlichkeit oder des Verhaltens über einen Zeitraum hinaus bestehen, in dem noch eine direkte Substanzwirkung angenommen werden kann.


Alkoholdemenz o.n.A.
Chronisches hirnorganisches Syndrom bei Alkoholismus
Demenz und andere leichtere Formen anhaltender Beeinträchtigung der kognitiven Fähigkeiten
Nachhallzustände (Flashbacks)
Posthalluzinogene Wahrnehmungsstörung
Residuale affektive Störung
Residuale Störung der Persönlichkeit und des Verhaltens
Verzögert auftretende psychotische Störung durch psychotrope Substanzen bedingt

**Exkl.:** Alkohol- oder substanzbedingt:
- Korsakow-Syndrom (F10-F19, vierte Stelle .6)
- psychotischer Zustand (F10-F19, vierte Stelle .5)

**8 Sonstige psychische und Verhaltensstörungen**

**9 Nicht näher bezeichnete psychische und Verhaltensstörung**

<table>
<thead>
<tr>
<th>F10</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F11</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Opiode</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F12</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F13</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F14</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F15</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F16</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F17</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch Tabak</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F18</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>F19</th>
<th>Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

Diese Kategorie ist beim Konsum von zwei oder mehr psychotropen Substanzen zu verwenden, wenn nicht entschieden werden kann, welche Substanz die Störung ausgelöst hat. Diese Kategorie ist außerdem zu verwenden, wenn keine oder mehrere der konsumierten Substanzen nicht sicher zu identifizieren oder unbekannt sind, da viele Konsumenten oft selbst nicht genau wissen, was sie einnehmen.

**Inkl.:** Missbrauch von Substanzen o.n.A.
Schizophrenie, schizotypische und wahnhaft-wahnhaft-psychotische Störungen (F20-F29)

In diesem Abschnitt finden sich die Schizophrenie als das wichtigste Krankheitsbild dieser Gruppe, die schizotypische Störung, die anhaltenden wahnhafte Störungen und eine größere Gruppe akuter vorübergehender psychiatrischer Störungen. Schizoaffektive Störungen werden trotz ihrer umstrittenen Natur weiterhin hier aufgeführt.

**F20 Schizophrenie**


Der Verlauf der schizophrenen Störungen kann entweder kontinuierlich episodisch mit zunehmenden oder stabilen Defiziten sein, oder es können eine oder mehrere Episoden mit vollständiger oder unvollständiger Remission auftreten.

Die Diagnose Schizophrenie soll bei ausgeprägten depressiven oder manischen Symptomen nicht gestellt werden, es sei denn, schizophrene Symptome wären der affektiven Störung vorausgegangen. Ebenso wenig ist eine Schizophrenie bei eindeutiger Gehirnerkrankung, während einer Intoxikation oder während eines Entzugssyndroms zu diagnostizieren. Ähnliche Störungen bei Epilepsie oder anderen Hirnerkrankungen sollen unter F06.2 kodiert werden, die durch psychotrope Substanzen bedingten psychotischen Störungen unter F10-F19, vierte Stelle .5.

**Exkl.:** Schizophrene Reaktion (F23.2)
Schizophrenie:
- akut (undifferenziert) (F23.2)
- zyklisch (F25.2)
Schizotypische Störung (F21)

**F20.0 Paranoide Schizophrenie**

Die paranoide Schizophrenie ist durch beständige, häufig paranoia Wahnvorstellungen gekennzeichnet, meist begleitet von akustischen Halluzinationen und Wahrnehmungsstörungen. Störungen der Stimmung, des Antriebs und der Sprache, katatone Symptome fehlen entweder oder sind wenig auffällig.

**Exkl.:** Paranoia (F22.0)
Paranoider Involutionszustand (F22.8)

**F20.1 Hebephrene Schizophrenie**


Desintegrative Schizophrenie
Hebephrenie

**F20.2 Katatone Schizophrenie**


Katatoner Stupor
Schizophrenie:
- Flexibilitas cerea
- Katalepsie
- Katatonie
**F20.3 Undifferenzierte Schizophrenie**

Diese Kategorie soll für psychotische Zustandsbilder verwendet werden, welche die allgemeinen diagnostischen Kriterien der Schizophrenie (F20) erfüllen, ohne einer der Unterkategorien F20.0-F20.2 zu entsprechen, oder die Merkmale von mehr als einer aufweisen, ohne dass bestimmte diagnostische Charakteristika eindeutig überwiegen.

Atypische Schizophrenie

Exkl.: Akute schizophrene Form (F23.2)

Chronische undifferenzierte Schizophrenie (F20.5)

Postschizophrene Depression (F20.4)

**F20.4 Postschizophrene Depression**

Eine unter Umständen länger anhaltende depressive Episode, die im Anschluss an eine schizophrene Krankheit auftritt. Einige "positive" oder "negative" schizophren Symptome müssen noch vorhanden sein, beherrschen aber das klinische Bild nicht mehr. Diese depressiven Zustände sind mit einem erhöhten Suizidrisiko verbunden.

Wenn der Patient keine schizophrenen Symptome mehr aufweist, sollte eine depressive Episode diagnostiziert werden (F32.-). Wenn floride schizophre Symptome noch im Vordergrund stehen, sollte die entsprechende schizophrene Unterkategorie (F20.0-F20.3) diagnostiziert werden.

**F20.5 Schizophrenes Residuum**


Chronische undifferenzierte Schizophrenie

Restzustand

Schizophrener Residualzustand

**F20.6 Schizophrenia simplex**


**F20.8 Sonstige Schizophrenie**

Schizophreniform:

- Psychose o.n.A.
- Störung o.n.A.

Zönästhetische (zönästhopathische) Schizophrenie

Exkl.: Kurze schizophreniforme Störungen (F23.2)

**F20.9 Schizophrenie, nicht näher bezeichnet**

**F21 Schizotyp Störung**

Eine Störung mit exzentrischem Verhalten und Anomalien des Denkens und der Stimmung, die schizophren wirken, obwohl nie eindeutige und charakteristische schizophren Symptome aufgetreten sind. Es kommen vor: ein kalter Affekt, Anhedonie und seltsames und exzentrisches Verhalten, Tendenz zu sozialem Rückzug, paranoides oder bizarre Ideen, die aber nicht bis zu eigentlichen Wahnumschaltungen gehen, zwanghafter Grübeln, Denk- und Wahrnehmungstörungen, gelegentlich vorübergehende, quasipsychotische Episoden mit intensiven Illusionen, akustischen oder anderen Halluzinationen und wahnähnlichen Ideen, meist ohne äußere Veranlassung. Es lässt sich kein klarer Beginn feststellen; Entwicklung und Verlauf entsprechen gewöhnlich einer Persönlichkeitsstörung.

Inkl.: Latente schizophren Reaktion

Schizophrenie:

- Borderline
- latent
- präpsychotisch
- prodromal
- pseudoneurotisch
- pseudopsychopathisch

Schizotyp Persönlichkeitsstörung

Exkl.: Asperger-Syndrom (F84.5)

Schizoid Persönlichkeitsstörung (F60.1)
**F22 Anhaltende wahnhafte Störungen**

Diese Gruppe enthält eine Reihe von Störungen, bei denen ein langandauernder Wahn das einzige oder das am meisten ins Auge fallende klinische Charakteristikum darstellt, und die nicht als organischer, schizophrener oder affektiv klassifiziert werden können. Wahnhafte Störungen, die nur wenige Monate angedauert haben, sollten wenigstens vorläufig unter F23-kodiert werden.

**F22.0 Wahnhafte Störung**

Eine Störung charakterisiert durch die Entwicklung eines einzelnen Wahns oder mehrerer aufeinander bezogener Wahninhalte, die im allgemeinen lange, manchmal lebenslang, andauern. Der Inhalt des Wahns oder des Wahnsystems ist sehr unterschiedlich. Eindeutige und anhaltende akustische Halluzinationen (Stimmen), schizophrene Symptome wie Kontrollwahn oder Affektverflachung und eine eindeutige Gehirnerkrankung sind nicht mit der Diagnose vereinbar. Gelegentliche oder vorübergehende akustische Halluzinationen schließen besonders bei älteren Patienten die Diagnose jedoch nicht aus, solange diese Symptome nicht typisch schizophren erscheinen und nur einen kleinen Teil des klinischen Bildes ausmachen.

Paranoia

Paranoïd:
- Psychose
- Zustand
Sensitiver Beziehungswahn
Späte Paraphrenie

*Exkl.*: Paranoïd
- Persönlichkeitsstörung (F60.0)
- psychogene Psychose (F23.3)
- Reaktion (F23.3)
- Schizophrenie (F20.0)

**F22.8 Sonstige anhaltende wahnhafte Störungen**

Hierbei handelt es sich um Störungen, bei denen ein Wahn oder Wahnsysteme von anhaltenden Stimmen oder von schizophrenen Symptomen begleitet werden, die aber nicht die Diagnose Schizophrenie (F20.-) erfüllen.

Paranoïdes Zustandsbild im Involutionsalter
Querulantenwahn (Paranoia querulans)
Wahnhafte Dystrophobie

**F22.9 Anhaltende wahnhafte Störung, nicht näher bezeichnet**

**F23 Akute vorübergehende psychotische Störungen**


**F23.0 Akute polymorphe psychotische Störung ohne Symptome einer Schizophrenie**

Eine akute psychotische Störung, bei der Halluzinationen, Wahnphänomene und Wahrnehmungsstörungen vorhanden, aber sehr unterschiedlich ausgeprägt sind und von Tag zu Tag oder sogar von Stunde zu Stunde zu wechseln. Häufig findet sich auch emotionales Aufgewühlthein mit intensiven vorübergehenden Glücksgefühlen und Ekstase oder Angst und Reizbarkeit. Die Vielgestaltigkeit und Unbeständigkeits sind für das gesamte klinische Bild charakteristisch; die psychotischen Merkmale erfüllen nicht die Kriterien für Schizophrenie (F20.-). Diese Störungen beginnen abrupt, entwickeln sich rasch innerhalb weniger Tage und zeigen häufig eine schnelle und anhaltende Rückbildung der Symptome ohne Rückfall. Wenn die Symptome andauern, sollte die Diagnose in anhaltende wahnhafte Störung (F22.-) geändert werden.

Bouffée délirante ohne Symptome einer Schizophrenie oder nicht näher bezeichnet
Zykloide Psychose ohne Symptome einer Schizophrenie oder nicht näher bezeichnet

**F23.1 Akute polymorphe psychotische Störung mit Symptomen einer Schizophrenie**

Eine akute psychotische Störung mit vielgestaltigem und unbeständigem klinischem Bild, wie unter F23.0 beschrieben; trotz dieser Unbeständigkeit aber sind in der überwiegenden Zeit auch einige für die Schizophrenie typische Symptome vorhanden. Wenn die schizophrenen Symptome andauern, ist die Diagnose in Schizophrenie (F20.-) zu ändern.

Bouffée délirante mit Symptomen einer Schizophrenie
Zykloide Psychose mit Symptomen einer Schizophrenie
F23.2 **Akute schizophreniforme psychotische Störung**

Eine akute psychotische Störung, bei der die psychotischen Symptome vergleichsweise stabil sind und die Kriterien für Schizophrenie (F20.-) erfüllen, aber weniger als einen Monat bestanden haben. Die polymorpheren, unbeständigen Merkmale, die unter F23.0 beschrieben wurden, fehlen. Wenn die schizophrenen Symptome andauern, ist die Diagnose in Schizophrenie (F20.-) zu ändern.

Akute (undifferenzierte) Schizophrenie
Kurze schizophreniforme:
• Psychose
• Störung
Oneiropathie
Schizophrenre Reaktion

*Exkl.*: Organische wahnhafte [schizophreniforme] Störung (F06.2)
Schizophreniforme Störung o.n.A. (F20.8)

F23.3 **Sonstige akute vorwiegend wahnhafte psychotische Störungen**

Es handelt sich um eine akute psychotische Störung, bei der verhältnismäßig stabile Wahnphänomene oder Halluzinationen die hauptsächlichen klinischen Merkmale darstellen, aber nicht die Kriterien für eine Schizophrenie erfüllen (F20.-). Wenn die Wahnphänomene andauern, ist die Diagnose in anhaltende wahnhafte Störung (F22.-) zu ändern.

Paranoide Reaktion
Psychogene paranoide Psychose

F23.8 **Sonstige akute vorübergehende psychotische Störungen**

Hier sollen alle anderen nicht näher bezeichneten akuten psychotischen Störungen, ohne Anhalt für eine organische Ursache, klassifiziert werden und die nicht die Kriterien für F23.0-F23.3 erfüllen.

F23.9 **Akute vorübergehende psychotische Störung, nicht näher bezeichnet**

Kurze reaktive Psychose o.n.A.
Reaktive Psychose

**F24**

**Induzierte wahnhafte Störung**

Es handelt sich um eine wahnhafte Störung, die von zwei Personen mit einer engen emotionalen Bindung geteilt wird. Nur eine von beiden leidet unter einer echten psychotischen Störung; die Wahnvorstellungen bei der anderen Person sind induziert und werden bei der Trennung des Paares meist aufgegeben.

*Inkl.*: Folie à deux
Induziert:
• paranoide Störung
• psychotische Störung

**F25**

**Schizoaffektive Störungen**

Episodische Störungen, bei denen sowohl affektive als auch schizophren Symptome auftreten, aber die weder die Kriterien für Schizophrenie noch für eine depressive oder manische Episode erfüllen. Andere Zustandsbilder, bei denen affektive Symptome eine vorher bestehende Schizophrenie überlagern, oder bei denen sie mit anderen anhaltenden Wahnkrankheiten gemeinsam auftreten oder alternieren, sind unter F20-F29 zu kodieren. Parathyre psychotische Symptome bei affektiven Störungen rechtfertigen die Diagnose einer schizoaffektiven Störung nicht.

**F25.0** **Schizoaffektive Störung, gegenwärtig manisch**

Eine Störung, bei der sowohl schizophren als auch manische Symptome vorliegen und deshalb weder die Diagnose einer Schizophrenie noch einer manischen Episode gerechtfertigt ist. Diese Kategorie ist sowohl für einzelne Episoden als auch für rezidivierende Störungen zu verwenden, bei denen die Mehrzahl der Episoden schizophrenisch ist.

Schizoaffektive Psychose, manischer Typ
Schizophreniforme Psychose, manischer Typ

**F25.1** **Schizoaffektive Störung, gegenwärtig depressiv**

Eine Störung, bei der sowohl schizophren als auch depressive Symptome vorliegen und deshalb weder die Diagnose einer Schizophrenie noch einer depressiven Episode gerechtfertigt ist. Diese Kategorie ist sowohl für einzelne Episoden als auch für rezidivierende Störungen zu verwenden, bei denen die Mehrzahl der Episoden schizodepressiv ist.

Schizoaffektive Psychose, depressiver Typ
Schizophreniforme Psychose, depressiver Typ

**F25.2** **Gemischte schizoaffektive Störung**

Gemischte schizophren und affektive Psychose
Zyklische Schizophrenie
F25.8  Sonstige schizoaffective Störungen
F25.9  Schizoaffective Störung, nicht näher bezeichnet
Schizoaffective Psychose o.n.A.

F28  Sonstige nichtorganische psychotische Störungen
Hier sind wahnhafte oder halluzinatorische Störungen zu kodieren, die nicht die Kriterien für Schizophrenie (F20.-), für anhaltende wahnhafte Störungen (F22.-), für akute vorübergehende psychotische Störungen (F23.-), für psychotische Formen der manischen Episode (F30.2) oder für eine schwere depressive Episode (F32.3) erfüllen.

Inkl.: Chronisch halluzinatorische Psychose

F29  Nicht näher bezeichnete nichtorganische Psychose

Inkl.: Psychose o.n.A.
Exkl.: Organische oder symptomatische Psychosen o.n.A. (F09), Psychische Störung o.n.A. (F99)

Affektive Störungen
(F30-F39)

F30  Manische Episode
Alle Untergruppen dieser Kategorie dürfen nur für eine einzelne Episode verwendet werden. Hypomanische oder manische Episoden bei Betroffenen, die früher eine oder mehrere affektive (depressive, hypomanische, manische oder gemischte) Episoden hatten, sind unter bipolarer affektiver Störung (F31.-) zu klassifizieren.

Inkl.: Bipolare Störung, einzelne manische Episode

F30.0  Hypomanie

F30.1  Manie ohne psychotische Symptome

F30.2  Manie mit psychotischen Symptomen
Zusätzlich zu dem unter F30.1 beschriebenen klinischen Bild treten Wahn (zumeist Grübenwahn) oder Halluzinationen (zumeist Stimmen, die unmittelbar zum Betroffenen sprechen) auf. Die Erregung, die ausgeprägte körperliche Aktivität und die Ideenflucht können so extrem sein, dass der Betroffene für eine normale Kommunikation unzugänglich wird.

Manie mit parathymen psychotischen Symptomen
Manie mit synthymen psychotischen Symptomen
Manischer Stupor

F30.8  Sonstige manische Episoden
F30.9  Manische Episode, nicht näher bezeichnet
Manie o.n.A.
F31 Bipolare affektive Störung
Hierbei handelt es sich um eine Störung, die durch wenigstens zwei Episoden charakterisiert ist, in denen Stimmung und Aktivitätsniveau des Betroffenen deutlich gestört sind. Diese Störung besteht einmal in gehobener Stimmung, vermehrtem Antrieb und Aktivität (Hypomanie oder Manie), dann wieder in einer Stimmungsenkung und vermindertem Antrieb und Aktivität (Depression). Wiederholte hypomanische oder manische Episoden sind ebenfalls als bipolar zu klassifizieren.

**Inkl.:** Manische Depression
  - Manisch-depressiv:
    - Krankheit
    - Psychose
    - Reaktion

**Exkl.:** Bipolare affektive Störung, einzelne manische Episode (F30.0)
  - Zykllothymia (F34.0)

F31.0 Bipolare affektive Störung, gegenwärtig hypomanische Episode
Der betroffene Patient ist gegenwärtig hypomanisch (siehe F30.0) und hatte wenigstens eine weitere affektive Episode (hypomanisch, manisch, depressiv oder gemischt) in der Anamnese.

F31.1 Bipolare affektive Störung, gegenwärtig manische Episode ohne psychotische Symptome
Der betroffene Patient ist gegenwärtig manisch, ohne psychotische Symptome (siehe F30.1) und hatte wenigstens eine weitere affektive Episode (hypomanisch, manisch, depressiv oder gemischt) in der Anamnese.

F31.2 Bipolare affektive Störung, gegenwärtig manische Episode mit psychotischen Symptomen
Der betroffene Patient ist gegenwärtig manisch, mit psychotischen Symptomen (siehe F30.2) und hatte wenigstens eine weitere affektive Episode (hypomanisch, manisch, depressiv oder gemischt) in der Anamnese.

F31.3 Bipolare affektive Störung, gegenwärtig leichte oder mittelgradige depressive Episode
Der betroffene Patient ist gegenwärtig depressiv, wie bei einer leichten oder mittelgradigen depressiven Episode (siehe F32.0 oder F32.1) und hatte wenigstens eine eindeutig diagnostizierte hypomanische, manische oder gemischte Episode in der Anamnese.

F31.4 Bipolare affektive Störung, gegenwärtig schwere depressive Episode ohne psychotische Symptome
Der betroffene Patient ist gegenwärtig depressiv, wie bei einer schweren depressiven Episode ohne psychotische Symptome (siehe F32.2) und hatte wenigstens eine eindeutig diagnostizierte hypomanische, manische oder gemischte Episode in der Anamnese.

F31.5 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen
Der betroffene Patient ist gegenwärtig depressiv, wie bei einer schweren depressiven Episode mit psychotischen Symptomen (siehe F32.3) und hatte wenigstens eine eindeutig diagnostizierte hypomanische, manische oder gemischte Episode in der Anamnese.

F31.6 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig gemischte Episode
Der betroffene Patient hatte wenigstens eine eindeutig diagnostizierte hypomanische, manische, depressive oder gemischte affektive Episode in der Anamnese und zeigt gegenwärtig entweder eine Kombination oder einen raschen Wechsel von manischen und depressiven Symptomen.

**Exkl.:** Einzelne gemischte affektive Episode (F38.0)

F31.7 Bipolare affektive Psychose, gegenwärtig remittiert
Der betroffene Patient hatte wenigstens eine eindeutig diagnostizierte hypomanische, manische oder gemischte affektive Episode und wenigstens eine weitere affektive Episode (hypomanisch, manisch, depressiv oder gemischt) in der Anamnese; in den letzten Monaten und gegenwärtig besteht keine deutliche Störung der Stimmung. Auch Remissionen während einer prophylaktischen Behandlung sollen hier kodiert werden.

F31.8 Sonstige bipolare affektive Störungen
- Bipolar-II-Störung
- Rezidivierende manische Episoden o.A.

F31.9 Bipolare affektive Störung, nicht näher bezeichnet
Manische Depression o.A.
F32 Depressive Episode


Inkl.: Einzelne Episoden von:
- depressiver Reaktion
- psychogener Depression
- reaktiver Depression (F32.0, F32.1, F32.2)

Exkl.: Anpassungsstörungen (F43.2)
- depressive Episode in Verbindung mit Störungen des Sozialverhaltens (F91.-, F92.0)
- rezidivierende depressive Störung (F33.-)

F32.0 Leichte depressive Episode

Gewöhnlich sind mindestens zwei oder drei der oben angegebenen Symptome vorhanden. Der betroffene Patient ist im Allgemeinen davon beeinträchtigt, aber oft in der Lage, die meisten Aktivitäten fortzusetzen.

F32.1 Mittelgradige depressive Episode

Gewöhnlich sind vier oder mehr der oben angegebenen Symptome vorhanden, und der betroffene Patient hat meist große Schwierigkeiten, alltägliche Aktivitäten fortzusetzen.

F32.2 Schwere depressive Episode ohne psychotische Symptome


Einzelne Episode einer agitierten Depression
Einzelne Episode einer major Depression [major depression] ohne psychotische Symptome
Einzelne Episode einer vitalen Depression ohne psychotische Symptome

F32.3 Schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen

Eine schwere depressive Episode, wie unter F32.2 beschrieben, bei der aber Halluzinationen, Wahnideen, psychomotorische Hemmung oder ein Stupor so schwer ausgeprägt sind, dass alltägliche soziale Aktivitäten unmöglich sind und Lebensgefahr durch Suizid und mangelfahre Flüssigkeits- und Nahrungsaufnahme bestehen kann. Halluzinationen und Wahn können, müssen aber nicht, synythem sein.

Einzelne Episoden:
- major Depression [major depression] mit psychotischen Symptomen
- psychogene depressive Psychose
- psychotische Depression
- reaktive depressive Psychose

F32.8 Sonstige depressive Episoden

Atypische Depression
Einzelne Episoden der "larvierten" Depression o.n.A.

F32.9 Depressive Episode, nicht näher bezeichnet

Depression o.n.A.
Depressive Störung o.n.A.
Rezidivierende depressive Störung
Hierbei handelt es sich um eine Störung, die durch wiederholte depressive Episoden (F32.-) charakterisiert ist. In der Anamnese finden sich dabei keine unabhängigen Episoden mit gehobener Stimmung und vermehrtem Antrieb (Manie). Kurze Episoden von leicht gehobener Stimmung und Überaktivität (Hypomanie) können allerdings unmittelbar nach einer depressiven Episode, manchmal durch eine antidepressive Behandlung mittelbart, aufgetreten sein. Die schwereren Formen der rezidivierenden depressiven Störung (F33.2 und .3) haben viel mit den früheren Konzepten der manisch-depressiven Krankheit, der Melancholie, der vitalen Depression und der endogenen Depression gemeinsam. Die erste Episode kann in jedem Alter zwischen Kindheit und Senium auftreten, der Beginn kann akut oder schleichend sein, die Dauer reicht von wenigen Wochen bis zu vielen Monaten. Das Risiko, dass ein Patient mit rezidivierender depressiver Störung eine manische Episode entwickelt, wird niemals vollständig aufgehoben, gleichgültig wie viele depressive Episoden aufgetreten sind. Bei Auftreten einer manischen Episode ist die Diagnose in bipolare affektive Störung zu ändern (F31.-).

**Inkl.:** Rezidivierende Episoden (F33.0 oder F33.1):
- depressive Reaktion
- psychogene Depression
- reaktive Depression
- Saisonale depressive Störung

**Exkl.:** Rezidivierende kurze depressive Episoden (F38.1)

---

**F33.0 Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig leichte Episode**
Eine Störung, die durch wiederholte depressive Episoden gekennzeichnet ist, wobei die gegenwärtige Episode leicht ist (siehe F32.0), ohne Manie in der Anamnese.

**F33.1 Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig mittelgradige Episode**
Eine Störung, die durch wiederholte depressive Episoden gekennzeichnet ist, wobei die gegenwärtige Episode mittelgradig ist (siehe F32.1), ohne Manie in der Anamnese.

**F33.2 Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig schwere Episode ohne psychotische Symptome**
Eine Störung, die durch wiederholte depressive Episoden gekennzeichnet ist, wobei die gegenwärtige Episode schwerer ist, ohne psychotische Symptome (siehe F32.2) und ohne Manie in der Anamnese.

Endogene Depression ohne psychotische Symptome
Manisch-depressive Psychose, depressive Form, ohne psychotische Symptome
Rezidivierende majore Depression [major depression], ohne psychotische Symptome
Rezidivierende vitale Depression, ohne psychotische Symptome

**F33.3 Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig schwere Episode mit psychotischen Symptomen**
Eine Störung, die durch wiederholte depressive Episoden gekennzeichnet ist, wobei die gegenwärtige Episode schwerer, mit psychotischen Symptomen (siehe F32.3), ohne vorhergehende manische Episoden.

Endogene Depression mit psychotischen Symptomen
Manisch-depressive Psychose, depressive Form, mit psychotischen Symptomen
Rezidivierende schwere Episoden:
- majore Depression [major depression] mit psychotischen Symptomen
- psychogene depressive Psychose
- psychotische Depression
- reaktive depressive Psychose

**F33.4 Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig remittiert**
Die Kriterien für eine der oben beschriebenen Störungen F33.0-F33.3 sind in der Anamnese erfüllt, aber in den letzten Monaten bestehen keine depressiven Symptome.

**F33.8 Sonstige rezidivierende depressive Störungen**

**F33.9 Rezidivierende depressive Störung, nicht näher bezeichnet**
Monopolare Depression o.n.A.
**Anhaltende affektive Störungen**

Hierbei handelt es sich um anhaltende und meist fluktuierende Stimmungsstörungen, bei denen die Mehrzahl der einzelnen Episoden nicht ausreichend schwer genug sind, um als hypomanische oder auch nur leichte depressive Episoden gelten zu können. Da sie jahrelang, manchmal den größeren Teil des Erwachsenenlebens, andauern, ziehen sie beträchtliches subjektives Leiden und Beeinträchtigungen nach sich. Gelegentlich können rezidivierende oder einzelne manische oder depressive Episoden eine anhaltende affektive Störung überlagern.

**F34.0 Zykllothymia**

Hierbei handelt es sich um eine andauernde Instabilität der Stimmung mit zahlreichen Perioden von Depression und leicht gehobener Stimmung (Hypomanie), von denen aber keine ausreichend schwer und anhaltend genug ist, um die Kriterien für eine bipolare affektive Störung (F31.-) oder rezidivierende depressive Störung (F33.-) zu erfüllen. Diese Störung kommt häufig bei Verwandten von Patienten mit bipolarer affektiver Störung vor. Einige Patienten mit Zykllothymia entwickeln schließlich selbst eine bipolare affektive Störung.

**Affektive Persönlichkeit(sstörung)**
Zykloide Persönlichkeit
Zyklothyme Persönlichkeit

**F34.1 Dysthymia**

Hierbei handelt es sich um eine chronische, wenigstens mehrere Jahre andauernde depressive Verstimmung, die weder schwer noch hinsichtlich einzelner Episoden anhaltend genug ist, um die Kriterien einer schweren, mittelgradigen oder leichten rezidivierenden depressiven Störung (F33.-) zu erfüllen. Anhaltende ängstliche Depression
Depressiv:
• Neurose
• Persönlichkeit(sstörung)
Neurotische Depression

*Exkl.:* Ängstliche Depression (leicht, aber nicht anhaltend) (F41.2)

**F34.8 Sonstige anhaltende affektive Störungen**

**F34.9 Anhaltende affektive Störung, nicht näher bezeichnet**

**Andere affektive Störungen**

Hierbei handelt es sich um eine Restkategorie für Stimmungsstörungen, die die Kriterien der oben genannten Kategorien F30-F34 in Bezug auf Ausprägung und Dauer nicht erfüllen.

**F38.0 Andere einzelne affektive Störungen**
Gemischte affektive Episode

**F38.1 Andere rezidivierende affektive Störungen**
Rezidivierende kurze depressive Episoden

**F38.8 Sonstige näher bezeichnete affektive Störungen**

**F39 Nicht näher bezeichnete affektive Störung**
*Inkl.:* Affektive Psychose o.n.A.
Neurotische, Belastungs- und somatoforme Störungen
(F40-F48)

**Exkl.:** In Verbindung mit einer Störung des Sozialverhaltens (F91.-, F92.8)

### F40 Phobische Störungen


#### F40.0 Agoraphobie


Agoraphobie ohne Panikstörung in der Anamnese
Panikstörung mit Agoraphobie

#### F40.1 Soziale Phobien


Anthropophobie
Soziale Neurose

#### F40.2 Spezifische (isolierte) Phobien

 Phobien, die auf eng umschriebene Situationen wie Nähe von bestimmten Tieren, Höhen, Donner, Dunkelheit, Fliegen, geschlossene Räume, Urinieren oder Defäkieren auf öffentlichen Toiletten, Genuss bestimmter Speisen, Zahnarztbesuch oder auf den Anblick von Blut oder Verletzungen beschränkt sind. Obwohl die auslösende Situation streng begrenzt ist, kann sie Panikzustände wie bei Agoraphobie oder sozialer Phobie hervorrufen.

Akrophobie
Einfache Phobie
Klaustrophobie
Tierphobien

**Exkl.:** Dysmorpophobie (nicht wahnhaft) (F45.2)
Nosophobie (F45.2)

#### F40.8 Sonstige phobische Störungen

#### F40.9 Phobische Störung, nicht näher bezeichnet

Phobie o.n.A.
Phobischer Zustand o.n.A.
Andere Angststörungen

Bei diesen Störungen stellen Manifestationen der Angst die Hauptsymptome dar, ohne auf eine bestimmte Umgebungs situation bezogen zu sein. Depressive und Zwangssymptome, sogar einige Elemente phobischer Angst können vorhanden sein, vorausgesetzt, sie sind eindeutig sekundär oder weniger ausgeprägt.

F41.0 Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst]

Das wesentliche Kennzeichen sind wiederkehrende schwere Angstattacken (Panik), die sich nicht auf eine spezifische Situation oder besondere Umstände beschränken und deshalb auch nicht vorhersehbar sind. Wie bei anderen Angsterkrankungen zählen zu den wesentlichen Symptomen plötzlich auftretendes Herzklopfen, Brustschmerz, Erstickungsgefühle, Schwindel und Entfremdungsgefühle (Depersonalisation oder Derealisation). Oft entsteht sekundär auch die Furcht zu sterben, vor Kontrollverlust oder die Angst, wahnsinnig zu werden. Die Panikstörung soll nicht als Hauptdiagnose verwendet werden, wenn der Betroffene bei Beginn der Panikattacken an einer depressiven Störung leidet. Unter diesen Umständen sind die Panikattacken wahrscheinlich sekundäre Folge der Depression.

Panikattacke
Panikzustand
Exkl.: Panikstörung mit Agoraphobie (F40.0)

F41.1 Generalisierte Angststörung

Die Angst ist generalisiert und anhaltend. Sie ist nicht auf bestimmte Umgebungsbedingungen beschränkt, oder auch nur besonders betont in solchen Situationen, sie ist vielmehr "frei flottierend". Die wesentlichen Symptome sind variabel, Beschwerden wie ständige Nervosität, Zittern, Muskelspannung, Schwitzen, Benommenheit, Herzklopfen, Schwindelgefühle oder Oberbauchbeschwerden gehören zu diesem Bild. Häufig wird die Befürchtung geäußert, der Patient selbst oder ein Angehöriger könnten demnächst erkranken oder einen Unfall haben.

Angstneurose
Angstreaktion
Angstzustand
Exkl.: Neurasthenie (F48.0)

F41.2 Angst und depressive Störung, gemischt


Angststörung (leicht oder nicht anhaltend)

F41.3 Andere gemischte Angststörungen


F41.8 Sonstige spezifische Angststörungen

Angststörung

F41.9 Angststörung, nicht näher bezeichnet

Angst o.n.A.

Zwangsstörung


Inkl.: Anankastische Neurose
Zwangsnervose
Exkl.: Zwangspersönlichkeit(störung) (F60.5)

F42.0 Vorwiegend Zwangsgedanken oder Grübelzwang

F43.0 Akute Belastungsreaktion


- Belastungsreaktion
- Krisenreaktion
- Kriegsneurose
- Krisenzustand
- Psychischer Schock

F43.1 Posttraumatische Belastungsstörung

F43.2 Anpassungsstörungen
Hervorstehendes Merkmal kann eine kurze oder längere depressive Reaktion oder eine Störung anderer Gefühle und des Sozialverhaltens sein.
Hospitalismus bei Kindern
Kulturschock
Trauerreaktion
Exkl.: Trennungssängst in der Kindheit (F93.0)

F43.8 Sonstige Reaktionen auf schwere Belastung
F43.9 Reaktion auf schwere Belastung, nicht näher bezeichnet

F44 Dissoziative Störungen [Konversionsstörungen]
Inkl.: Hysterie
Hysterische Psychose
Konversionshysterie
Konversionsreaktion
Exkl.: Simulation [bewusste Simulation] (Z76.5)

F44.0 Dissoziative Amnesie
Das wichtigste Kennzeichen ist der Verlust der Erinnerung für meist wichtige aktuelle Ereignisse, die nicht durch eine organische psychische Störung bedingt ist und für den eine übliche Vergesslichkeit oder Ermüdung als Erklärung nicht ausreicht. Die Amnesie bezieht sich meist auf traumatische Ereignisse wie Unfälle oder unerwartete Trauerfälle und ist in der Regel unvollständig und selektiv. Eine vollständige und generalisierte Amnesie ist selten, dann gewöhnlich Symptom einer Fuge (F44.1) und auch als solche zu klassifizieren. Die Diagnose sollte nicht bei hirnorganischen Störungen, Intoxikationen oder extremer Erschöpfung gestellt werden.
Exkl.: Alkohol- oder sonstige substanzbedingte amnestische Störung (F10-F19, vierte Stelle .6)
Amnesie:
- anterograd (R41.1)
- retrograd (R41.2)
- o.n.A. (R41.3)
Nicht alkoholbedingtes organisches amnestisches Syndrom (F04)
Postiktale Amnesie bei Epilepsie (G40.-)
F44.1  Dissoziative Fugue
Eine dissoziative Fugue ist eine zielgerichtete Ortsveränderung, die über die gewöhnliche Alltagsmobilität hinausgeht. Darüber hinaus zeigt sie alle Kennzeichen einer dissoziativen Amnesie (F44.0). Obwohl für die Zeit der Fugue eine Amnesie besteht, kann das Verhalten des Patienten während dieser Zeit auf unabhängige Beobachter vollständig normal wirken.

Exkl.: Postiktale Fugue bei Epilepsie (G40.-)

F44.2  Dissoziativer Stupor

Exkl.: Organische kata tone Störung (F06.1)
Stupor:
- depressiv (F31-F33)
- kataton (F20.2)
- manisch (F30.2)
- o.n.A. (R40.1)

F44.3  Trance- und Besessenheitszustände
Bei diesen Störungen tritt ein zeitweiliger Verlust der persönlichen Identität und der vollständigen Wahrnehmung der Umgebung auf. Hier sind nur Trancezustände zu klassifizieren, die unfreiwillig oder ungewollt sind, und die außerhalb von religiösen oder kulturell akzeptierten Situationen auftreten.

Exkl.: Zustandsbilder bei:
- Intoxikation mit psychotropen Substanzen (F10-F19, vierte Stelle .0)
- organischem Psychosyndrom nach Schädel-Hirn-Trauma (F07.2)
- organischer Persönlichkeitsstörung (F07.0)
- Schizophrenie (F20.-)
- vorübergehende akute psychotischen Störungen (F23.-)

F44.4  Dissoziative Bewegungsstörungen

Psychogen: Aphonie Dysphonie

F44.5  Dissoziative Krampfanfälle

F44.6  Dissoziative Sensibilitäts- und Empfindungsstörungen

Psychogene Schwerhörigkeit oder Taubheit

F44.7  Dissoziative Störungen [Konversionsstörungen], gemischt
Kombinationen der unter F44.0-F44.6 beschriebenen Störungen.

F44.8  Sonstige dissoziative Störungen [Konversionsstörungen]
Ganser-Syndrom
Multiple Persönlichkeit(störung)
Psychogen: Dämmerzustand Verwirrtheit

F44.9  Dissoziative Störung [Konversionsstörung], nicht näher bezeichnet
**Somatoforme Störungen**

Das Charakteristikum ist die wiederholte Darbietung körperlicher Symptome in Verbindung mit hartnäckigen Forderungen nach medizinischen Untersuchungen trotz wiederholter negativer Ergebnisse und Versicherung der Ärzte, dass die Symptome nicht körperlich begründbar sind. Wenn somatische Störungen vorhanden sind, erklären sie nicht die Art und das Ausmaß der Symptome, das Leiden und die innerliche Beteiligung des Patienten.

*Exkl.*: Ausreißen der Haare (F98.4)
Daumenlutschen (F98.8)
Dissoziative Störungen (F44.-)
Lallen (F80.0)
Lispeln (F80.8)
Nägelkauen (F98.8)
Psychologische oder Verhaltensfaktoren bei anderenorts klassifizierten Störungen und Krankheiten (F54)
Sexuelle Funktionsstörungen, nicht verursacht durch eine organische Störung oder Krankheit (F52.-)
Ticstörungen (im Kindes- und Jugendalter) (F95.-)
Trichotillomanie (F63.3)

**F45.0 Somatisierungsstörung**


Briquet-Syndrom
Multiple psychosomatische Störung

*Exkl.*: Simulation [bewusste Simulation] (Z76.5)

**F45.1 Undifferenzierte Somatisierungsstörung**

Wenn die körperlichen Beschwerden zahlreich, unterschiedlich und hartnäckig sind, aber das vollständige und typische klinische Bild einer Somatisierungsstörung nicht erfüllt ist, ist die Diagnose undifferenzierte Somatisierungsstörung zu erwägen.

Undifferenzierte psychosomatische Störung

**F45.2 Hypochondrische Störung**


Dysmorphophobie (nicht wahnhaft)
Hypochondrie
Hypochondrische Neurose
Körperdysmorphophobe Störung
Nosophobie

*Exkl.*: Auf die körperlichen Funktionen oder die Körperform fixierte Wahnphantasien (F22.-)
Wahnhafte Dysmorphophobie (F22.8)
**F45.3 Somatoforme autonome Funktionsstörung**


Da-Costa-Syndrom
Herzneurose
Magenneurose
Neurozirkulatorische Asthenie

Psychogene Formen:
- Aerophagie
- Colon irritable
- Diarrhoe
- Dyspepsie
- Dysurie
- erhöhte Miktionshäufigkeit
- Flatus
- Husten
- Hyperventilation
- Pylorospasmen
- Singultus

*Exkl.:* Psychische und Verhaltenseinflüsse bei anderenorts klassifizierten Störungen oder Krankheiten (F54)

**F45.4 Anhaltende somatoforme Schmerzstörung**


Psychalgie
Psychogen:
- Kopfschmerz
- Rückenschmerz

Somatoforme Schmerzstörung

*Exkl.:* Rückenschmerzen o.n.A. (M54.9)

Schmerz:
- akut (R52.0)
- chronisch (R52.2)
- therapiereistent (R52.1)
- o.n.A. (R52.9)

Spannungskopfschmerz (G44.2)

**F45.8 Sonstige somatoforme Störungen**

Hier sollten alle anderen Störungen der Wahrnehmung, der Körperfunktion und des Krankheitsverhaltens klassifiziert werden, die nicht durch das vegetative Nervensystem vermittelt werden, die auf spezifische Teile oder Systeme des Körpers begrenzt sind und mit belastenden Ereignissen oder Problemen eng in Verbindung stehen.

Psychogen:
- Dysmenorrhoe
- Dysphagie, einschließlich "Globus hystericus"
- Pruritus
- Tortikollis
- Zähneknirschen

**F45.9 Somatoforme Störung, nicht näher bezeichnet**

Psychosomatische Störung o.n.A.
**F48 Andere neurotische Störungen**

**F48.0 Neurasthenie**


Ermüdungs syndrom

Soll eine vorausgegangene Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

*Exkl.:* Asthenie o.n.A. (R53)

Benigne myalgische Enzephalomyelitis [postvirales Müdigkeitssyndrom] (G93.3)

Burn-out-Syndrom (Z73.0)

Psychasthenie (F48.8)

Unwohlsein und Ermüdung (R53)

**F48.1 Depersonalisations- und Derealisationssyndrom**


**F48.8 Sonstige neurotische Störungen**

Beschäftigungsneurose, einschließlich Schreibkrämpfen

Dhat-Syndrom

Psychasthenie

Psychasthenische Neurose

Psychogene Synkope

**F48.9 Neurotische Störung, nicht näher bezeichnet**

Neurose o.n.A.

---

Verhaltensauffälligkeiten mit körperlichen Störungen und Faktoren (F50-F59)

**F50 Essstä rungen**

*Exkl.:* Anorexia o.n.A. (R63.0)

Fütterschwierigkeiten und Betreuungsfehler (R63.3)

Fütterstörung im Kleinkind- und Kindesalter (F98.2)

Polyphagie (R63.2)

**F50.0 Anorexia nervosa**


*Exkl.:* Appetitverlust (R63.0)

Psychogener Appetitverlust (F50.8)
**F50.1 Atypische Anorexia nervosa**
Es handelt sich um Störungen, die einige Kriterien der Anorexia nervosa erfüllen, das gesamte klinische Bild rechtfertigt die Diagnose jedoch nicht. Zum Beispiel können die Schlüsselsymptome wie tiefe Angst vor dem zu Dicksein oder die Amenorrhoe fehlen, trotz eines erheblichen Gewichtsverlustes und gewichtsreduzierendem Verhalten. Die Diagnose ist bei einer bekannten körperlichen Krankheit mit Gewichtsverlust nicht zu stellen.

**F50.2 Bulimia nervosa**

**F50.3 Atypische Bulimia nervosa**
Es handelt sich um Störungen, die einige Kriterien der Bulimia nervosa erfüllen, das gesamte klinische Bild rechtfertigt die Diagnose jedoch nicht. Zum Beispiel können wiederholte Essanfälle und übermäßiger Gebrauch von Abführmitteln auftreten ohne signifikante Gewichtsveränderungen, oder es fehlt die typische übertriebene Sorge um Körperform und Gewicht.

**F50.4 Essattacken bei anderen psychischen Störungen**
Übermäßiges Essen als Reaktion auf belastende Ereignisse, wie etwa Trauerfälle, Unfälle und Geburt.

Psychogene Essattacken
*Exkl.:* Übergewicht (E66.-)

**F50.5 Erbrechen bei anderen psychischen Störungen**
Wiederholtes Erbrechen bei dissoziativen Störungen (F44.-) und Hypochondrie (F45.2) und Erbrechen, das nicht unter anderen Zustandsbildern außerhalb des Kapitels V klassifiziert werden kann. Diese Subkategorie kann zusätzlich zu O21.- (exzessives Erbrechen in der Schwangerschaft) verwendet werden, wenn hauptsächlich emotionale Faktoren wiederholte Übelkeit und Erbrechen verursachen.

Psychogenes Erbrechen
*Exkl.:* Erbrechen o.n.A. (R11)

**F50.8 Sonstige Essstörungen**
Pica bei Erwachsenen
Psychogener Appetitverlust
*Exkl.:* Pica im Kindesalter (F98.3)

**F50.9 Essstörung, nicht näher bezeichnet**

**F51 Nichtorganische Schlafstörungen**
In vielen Fällen ist eine Schlafstörung Symptom einer anderen psychischen oder körperlichen Krankheit. Ob eine Schlafstörung bei einem bestimmten Patienten ein eigenständiges Krankheitsbild oder einfach Merkmal einer anderen Krankheit (klassifiziert anderenorts in Kapitel V oder in anderen Kapiteln) ist, sollte auf der Basis des klinischen Erscheinungsbildes, des Verlaufs sowie aufgrund therapeutischer Erwägungen und Prioritäten zum Zeitpunkt der Konsultation entschieden werden. Wenn die Schlafstörung eine der Hauptbeschwerden darstellt und als eigenständiges Zustandsbild aufgefasst wird, dann soll diese Kodierung gemeinsam mit dazugehörenden Diagnosen verwendet werden, welche die Psycho-pathologie und Pathophysiologie des gegebenen Falles beschreiben. Diese Kategorie umfasst nur Schlafstörungen, bei denen emotionale Ursachen als primärer Faktor aufgefasst werden, und die nicht durch anderenorts klassifizierte körperliche Störungen verursacht werden.

*Exkl.:* Schlafstörungen (organisch) (G47.-)

**F51.0 Nichtorganische Insomnie**
Insomnie ist ein Zustandsbild mit einer ungenügenden Dauer und Qualität des Schlafes, das über einen beträchtlichen Zeitraum besteht und Einschlafstörungen, Durchschlafstörungen und frühmorgendliches Erwachen einschließt. Insomnie ist ein häufiges Symptom vieler psychischer und somatischer Störungen und soll daher nur zusätzlich klassifiziert werden, wenn sie das klinische Bild beherrscht.

*Exkl.:* Insomnie (organisch) (G47.0)
F51.1 **Nichtorganische Hypersomnie**
Hypersomnie ist definiert entweder als Zustand exzessiver Schlafreichertigkeit während des Tages und Schlafattacken (die nicht durch eine inadäquate Schlafdauer erklärbar sind) oder durch verlängerte Übergangszeiten bis zum Wachzustand nach dem Aufwachen. Bei Fehlen einer organischen Ursache für die Hypersomnie ist dieses Zustandsbild gewöhnlich mit anderen psychischen Störungen verbunden.

*Exkl.:* Hypersomnie (organisch) (G47.1)
Narkolepsie (G47.4)

F51.2 **Nichtorganische Störung des Schlaf-Wach-Rhythmus**

Psychogene Umkehr:
- Schlafhypnose
- Tag-Nacht-Rhythmus
- 24-Stunden-Rhythmus

*Exkl.:* Störungen des Schlaf-Wach-Rhythmus (organisch) (G47.2)

F51.3 **Schlafwandeln [Somnambulismus]**

F51.4 **Pavor nocturnus**

F51.5 **Albträume [Angsträume]**

F51.8 **Sonstige nichtorganische Schlafstörungen**
F51.9 **Nichtorganische Schlafstörung, nicht näher bezeichnet**
Emotional bedingte Schlafstörung o.n.A.

F52 **Sexuelle Funktionsstörungen, nicht verursacht durch eine organische Störung oder Krankheit**
Sexuelle Funktionsstörungen verhindern die von der betroffenen Person gewünschte sexuelle Beziehung. Die sexuellen Reaktionen sind psychosomatische Prozesse, d.h. bei der Entstehung von sexuellen Funktionsstörungen sind gewöhnlich sowohl psychologische als auch somatische Prozesse beteiligt.

*Exkl.:* Dhat-Syndrom (F48.8)

F52.0 **Mangel oder Verlust von sexuellem Verlangen**
Der Verlust des sexuellen Verlangens ist das Grundproblem und beruht nicht auf anderen sexuellen Störungen wie Erektionsstörungen oder Dyspareunie.

- Frigidität
- Sexual Hypoaktivität

F52.1 **Sexuelle Aversion und mangelnde sexuelle Befriedigung**
Entweder ist der Bereich sexueller Partnerbeziehungen mit so großer Furcht oder Angst verbunden, dass sexuelle Aktivitäten vermieden werden (sexuelle Aversion) oder sexuelle Reaktionen verlaufen normal und ein Orgasmus wird erlebt, aber ohne die entsprechende Lust daran (Mangel an sexueller Befriedigung).

- Sexual Anhedonie
**F52.2 Versagen genitaler Reaktionen**
Das Hauptproblem ist bei Männern die Erektionsstörung (Schwierigkeit, eine für einen befriedigenden Geschlechtsverkehr notwendige Erektion zu erlangen oder aufrecht zu erhalten). Bei Frauen ist das Hauptproblem mangelnde oder fehlende vaginale Lubrikation.
Erektionsstörung (beim Mann)  
Psychogene Impotenz  
Störung der sexuellen Erregung bei der Frau  
_exkl._: Impotenz organischen Ursprungs (N48.4)

**F52.3 Orgasmusstörung**
Der Orgasmus tritt nicht oder nur stark verzögert ein.
Gehemmer Orgasmus (weiblich) (männlich)  
Psychogene Anorgasme

**F52.4 Ejaculatio praecox**
Unfähigkeit, die Ejakulation ausreichend zu kontrollieren, damit der Geschlechtsverkehr für beide Partner befriedigend ist.

**F52.5 Nichtorganischer Vaginismus**
Spasmus der die Vagina umgebenden Beckenbodenmuskulatur, wodurch der Introitus vaginae verschlossen wird. Die Immission des Penis ist unmöglich oder schmerzhaft.
Psychogener Vaginismus  
_exkl._: Vaginismus (organisch) (N94.2)

**F52.6 Nichtorganische Dyspareunie**
Eine Dyspareunie (Schmerzen während des Sexualverkehrs) tritt sowohl bei Frauen als auch bei Männern auf. Sie kann häufig einem lokalen krankhaften Geschehen zugeordnet werden und sollte dann unter der entsprechenden Störung klassifiziert werden. Diese Kategorie sollte nur dann verwendet werden, wenn keine andere primäre nichtorganische Sexualstörung vorliegt (z.B. Vaginismus oder mangelnde/fehlende vaginale Lubrikation).
Psychogene Dyspareunie  
_exkl._: Dyspareunie (organisch) (N94.1)

**F52.7 Gesteigertes sexuelles Verlangen**
Nymphomanie  
Satyriasis

**F52.8 Sonstige sexuelle Funktionsstörungen, nicht verursacht durch eine organische Störung oder Krankheit**

**F52.9 Nicht näher bezeichnete sexuelle Funktionsstörung, nicht verursacht durch eine organische Störung oder Krankheit**

**F53 Psychische oder Verhaltensstörungen im Wochenbett, anderenorts nicht klassifiziert**
Hier sind nur psychische Störungen im Zusammenhang mit dem Wochenbett zu klassifizieren (Beginn innerhalb von sechs Wochen nach der Geburt), die nicht die Kriterien für anderenorts im Kapitel V (F) klassifizierte Störungen erfüllen. Hier wird verschlüsselt, entweder weil nur ungenügende Informationen verfügbar sind, oder weil man annimmt, dass spezielle zusätzliche klinische Aspekte vorliegen, die ihre Klassifikation an anderer Stelle unangemessen erscheinen lassen.

**F53.0 Leichte psychische und Verhaltensstörungen im Wochenbett, anderenorts nicht klassifiziert**
Depression:
• postnatal o.n.A.  
• postpartal o.n.A.

**F53.1 Schwere psychische und Verhaltensstörungen im Wochenbett, anderenorts nicht klassifiziert**
Puerperalpsychose o.n.A.

**F53.8 Sonstige psychische und Verhaltensstörungen im Wochenbett, anderenorts nicht klassifiziert**

**F53.9 Psychische Störung im Wochenbett, nicht näher bezeichnet**
F54 Psychologische Faktoren oder Verhaltensfaktoren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Diese Kategorie sollte verwendet werden, um psychische Faktoren und Verhaltenseinflüsse zu erfassen, die eine wesentliche Rolle in der Ätiologie körperlicher Krankheiten spielen, die in anderen Kapiteln der ICD-10 klassifiziert werden. Die sich hierbei ergebenden psychischen Störungen sind meist leicht, oft lang anhaltend (wie Sorgen, emotionale Konflikte, ängstliche Erwartung) und rechtfertigen nicht die Zuordnung zu einer der anderen Kategorien des Kapitels V.

Inkl.: Psychische Faktoren, die körperliche Störungen bewirken
Beispiele für den Gebrauch dieser Kategorie sind:
- Asthma F54 und J45.-
- Colitis ulcerosa F54 und K51.-
- Dermatitis F54 und L23-L25
- Magenulkus F54 und K25.-
- Reizdarmsyndrom F54 und K58.-
- Urtikaria F54 und L50.-

Soll eine assoziierte körperliche Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Spannungskopfschmerz (G44.2)

F55 Missbrauch von nichtabhängigkeiterzeugenden Substanzen


Inkl.: Laxanziegewöhnung
Missbrauch von:
- Antazida
- Pflanzen oder Naturheilmitteln
- Steroiden oder Hormonen
- Vitaminen

Exkl.: Missbrauch psychotroper Substanzen (F10-F19)

F59 Nicht näher bezeichnete Verhaltensauffälligkeiten bei körperlichen Störungen und Faktoren

Inkl.: Psychogene körperliche Funktionsstörung o.n.A.
Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen (F60-F69)


F60 Spezifische Persönlichkeitsstörungen

Es handelt sich um schwere Störungen der Persönlichkeit und des Verhaltens der betroffenen Person, die nicht direkt auf eine Hirnschädigung oder -krankheit oder auf eine andere psychiatrische Störung zurückzuführen sind. Sie erfassen verschiedene Persönlichkeitsbereiche und gehen beinahe immer mit persönlichen und sozialen Beeinträchtigungen einher. Persönlichkeitsstörungen treten meist in der Kindheit oder in der Adoleszenz in Erscheinung und bestehen während des Erwachsenenalters weiter.

F60.0 Paranoide Persönlichkeitsstörung


Persönlichkeit(sstörung):
- expansiv-paranoid
- fanatisch
- paranoid
- querulatorisch
- sensitiv paranoid

Exkl.: Paranoia (F22.0)
Paranoia querulans (F22.8)

Paranoid:
- Psychose (F22.0)
- Schizophrenie (F20.0)
- Zustand (F22.0)

F60.1 Schizoide Persönlichkeitsstörung

Eine Persönlichkeitsstörung, die durch einen Rückzug von affektiven, sozialen und anderen Kontakten mit übermäßiger Vorliebe für Phantasie, einzigärgerisches Verhalten und in sich kehrte Zurückhaltung gekennzeichnet ist. Es besteht nur ein begrenztes Vermögen, Gefühle auszudrücken und Freude zu erleben.

Exkl.: Asperger-Syndrom (F84.5)
Schizoide Störung des Kindesalters (F84.5)
Schizophrenie (F20.-)
Schizotyp Störung (F21)
Wahnhafte Störung (F22.0)
**F60.2 Dissoziale Persönlichkeitsstörung**


Persönlichkeit(sstörung):
- amoralisch
- antisozial
- asozial
- psychopathisch
- soziopathisch

*Exkl.*: Emotional instabile Persönlichkeit(sstörung) (F60.3)

Störungen des Sozialverhaltens (F91.-)

**F60.3 Emotional instabile Persönlichkeitsstörung**


Persönlichkeit(sstörung):
- aggressiv
- Borderline
- reizbar (explosiv)

*Exkl.*: Dissoziale Persönlichkeitsstörung (F60.2)

**F60.4 Histrionische Persönlichkeitsstörung**

Eine Persönlichkeitsstörung, die durch oberflächliche und labile Affektivität, Dramatisierung, einen theatralischen, übertriebenen Ausdruck von Gefühlen, durch Suggestibilität, Egozentrik, Genussucht, Mangel an Rücksichtnahme, erhöhte Kränkbarkeit und ein dauerndes Verlangen nach Anerkennung, äußeren Reizen und Aufmerksamkeit gekennzeichnet ist.

Persönlichkeit(sstörung):
- hysterisch
- infantil

**F60.5 Anankastische [zwanghafte] Persönlichkeitsstörung**

Eine Persönlichkeitsstörung, die durch Gefühle von Zweifel, Perfektionismus, übertriebener Gewissenhaftigkeit, ständigen Kontrollen, Halsstarrigkeit, Vorsicht und Sturheit gekennzeichnet ist. Es können beharrliche und unerwünschte Gedanken oder Impulse auftreten, die nicht die Schwere einer Zwangsstörung erreichen.

Zwanghafte Persönlichkeit(sstörung)
Zwangspersönlichkeit(sstörung)

*Exkl.*: Zwangsstörung (F42.-)

**F60.6 Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung**

F60.7  Abhängige (asthenische) Persönlichkeitsstörung

Personen mit dieser Persönlichkeitsstörung verlassen sich bei kleineren oder größeren Lebensentscheidungen passiv auf andere Menschen. Die Störung ist ferner durch große Trennungskraft, Gefühl von Hilflosigkeit und Inkompetenz, durch eine Neigung, sich den Wünschen älterer und anderer unterzuordnen sowie durch ein Versagen gegenüber den Anforderungen des täglichen Lebens gekennzeichnet. Die Kraftlosigkeit kann sich im intellektuellen oder emotionalen Bereich zeigen; bei Schwierigkeiten besteht die Tendenz, die Verantwortung anderen zuzuschieben.

Persönlichkeitssstörung:
• asthenisch
• inadäquat
• passiv
• selbstschädigend

F60.8  Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen

Persönlichkeitssstörung:
• exzentrisch
• haltlos
• narzisstisch
• passiv-aggressiv
• psychoneurotisch
• unreif

F60.9  Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet

Charakterneurose o.n.A.
Pathologische Persönlichkeit o.n.A.

F61  Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen

Diese Kategorie ist vorgesehen für Persönlichkeitsstörungen, die häufig zu Beeinträchtigungen führen, aber nicht die spezifischen Symptombilder der in F60.- beschriebenen Störungen aufweisen. Daher sind sie häufig schwieriger als die Störungen in F60.- zu diagnostizieren.

Beispiele:
• Kombinierte Persönlichkeitsstörungen mit Merkmalen aus verschiedenen der unter F60.- aufgeführten Störungen, jedoch ohne ein vorherrschendes Symptombild, das eine genauere Diagnose ermöglichen würde.
• Störende Persönlichkeitsänderungen, die nicht in F60.- oder F62.- einzuordnen sind, und Zweitdiagnosen zu bestehenden Affekt- oder Angststörung sind.

Exkl.: Akzentuierte Persönlichkeitszüge (Z73.1)

F62  Andauernde Persönlichkeitsänderungen, nicht Folge einer Schädigung oder Krankheit des Gehirns


Exkl.: Persönlichkeits- und Verhaltensstörung aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns (F07.-)

F62.0  Andauernde Persönlichkeitsänderung nach Extrembelastung

Eine andauernde, wenigstens über zwei Jahre bestehende Persönlichkeitsänderung kann einer Belastung katastrophaler Ausmaßes folgen. Die Belastung muss extrem sein, dass die Vulnerabilität der betreffenden Person als Erklärung für die tief greifende Auswirkung auf die Persönlichkeit nicht in Erwägung gezogen werden muss. Die Störung ist durch eine feindliche oder misstrauische Haltung gegenüber der Welt, durch sozialen Rückzug, Gefühl der Leere oder Hoffnungslosigkeit, ein chronisches Gefühl der Anspannung wie bei ständigem Bedrohsein und Entfremdungsgefühl, gekennzeichnet. Eine posttraumatische Belastungsstörung (F43.1) kann dieser Form der Persönlichkeitsänderung vorausgegangen sein.

Persönlichkeitsänderungen nach:
• andauerndem Ausgesetztessein lebensbedrohlicher Situationen, etwa als Opfer von Terrorismus
• andauernder Gefangenschaft mit unmittelbarer Todesgefahr
• Floater
• Katastrophen
• Konzentrationslagererfahrungen

Exkl.: Posttraumatische Belastungsstörung (F43.1)
F62.1 **Andauernde Persönlichkeitsänderung nach psychischer Krankheit**


F62.8 **Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen**

Persönlichkeitsänderung bei chronischem Schmerzsyndrom

F62.9 **Andauernde Persönlichkeitsänderung, nicht näher bezeichnet**

F63 **Abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle**

In dieser Kategorie sind verschiedene nicht an anderer Stelle klassifizierbare Verhaltensstörungen zusammengefasst. Sie sind durch wiederholte Handlungen ohne vernünftige Motivation gekennzeichnet, die nicht kontrolliert werden können und die meist die Interessen des betroffenen Patienten oder anderer Menschen schädigen. Der betroffene Patient berichtet von impulshafter Verhaltensweise. Die Ursachen dieser Störungen sind unklar, sie sind wegen deskriptiver Ähnlichkeiten hier gemeinsam aufgeführt, nicht weil sie andere wichtige Merkmale teilen.

*Exkl.*: Abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle, die das sexuelle Verhalten betreffen (F65.-)

Gewohnheitsmäßiger exzessiver Gebrauch von Alkohol oder psychotropen Substanzen (F10-F19)

F63.0 **Pathologisches Spielen**

Die Störung besteht in häufigem und wiederholtem episodenhaftem Glücksspiel, das die Lebensführung des betroffenen Patienten beherrscht und zum Verfall der sozialen, beruflichen, materiellen und familiären Werte und Verpflichtungen führt.

Zwanghaftes Spielen

*Exkl.*: Exzessives Spielen manischer Patienten (F30.-) Spiele bei dissozialer Persönlichkeitsstörung (F60.2) Spiele und Wetten o.n.A. (Z72.6)

F63.1 **Pathologische Brandstiftung [Pyromanie]**

Die Störung ist durch häufige tatsächliche oder versuchte Brandstiftung an Gebäuden oder anderem Eigentum ohne verständliches Motiv und durch eine anhaltende Beschäftigung der betroffenen Person mit Feuer und Brand charakterisiert. Das Verhalten ist häufig mit wachsender innerer Spannung vor der Handlung und starker Erregung sofort nach ihrer Ausführung verbunden.

*Exkl.*: Brandstiftung:

- als Grund zur Beobachtung wegen des Verdachtes einer psychischen Störung (Z03.2)
- bei Intoxikation mit Alkohol oder psychotropen Substanzen (F10-F19, vierte Stelle .0)
- bei organischen psychischen Störungen (F00-F09)
- bei Schizophrenie (F20.-)
- bei Störungen des Sozialverhaltens (F91.-)
- durch Erwachsene mit dissozialer Persönlichkeitsstörung (F60.2)

F63.2 **Pathologisches Stehlen [Kleptomanie]**

Die Störung charakterisiert wiederholtes Versagen Impulsen zu widerstehen, Dinge zu stehlen, die nicht dem persönlichen Gebrauch oder der Bereicherung dienen. Statt dessen werden die Gegenstände weggegeben oder gehortet. Dieses Verhalten ist meist mit wachsender innerer Spannung vor der Handlung und einem Gefühl von Befriedigung während und sofort nach der Tat verbunden.

*Exkl.*: Ladendiebstahl als Grund zur Beobachtung wegen des Verdachtes einer psychischen Störung (Z03.2) Organische psychische Störungen (F00-F09) Stehlen bei depressiver Störung (F31-F33)
F63.3 Trichotillomanie

Exkl.: Stereotype Bewegungsstörung mit Haarezeptiven (F98.4)

F63.8 Sonstige abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle

Störung mit intermittierend auftretender Reizbarkeit

F63.9 Abnorme Gewohnheit und Störung der Impulskontrolle, nicht näher bezeichnet

F64 Störungen der Geschlechtsidentität

F64.0 Transsexualismus

F64.1 Transvestitismus unter Beibehaltung beider Geschlechtsrollen
Tragen gegengeschlechtlicher Kleidung, um die zeitweilige Erfahrung der Zugehörigkeit zum anderen Geschlecht zu erleben. Der Wunsch nach dauerhafter Geschlechtsumwandlung oder chirurgischer Korrektur besteht nicht; der Kleiderwechsel ist nicht von sexueller Erregung begleitet.

Störung der Geschlechtsidentität in der Adoleszenz oder im Erwachsenenalter, nicht transsexueller Typus

Exkl.: Fetischistischer Transvestitismus (F65.1)

F64.2 Störung der Geschlechtsidentität des Kindesalters

Geschlechtsidentitätsstörungen bei Personen, welche die Pubertät erreicht haben oder gerade erreichen, sind nicht hier, sondern unter F66.- zu klassifizieren.

Exkl.: Ichdystone Sexualorientierung (F66.1)
Sexuelle Reifungskrise (F66.0)

F64.8 Sonstige Störungen der Geschlechtsidentität

F64.9 Störung der Geschlechtsidentität, nicht näher bezeichnet
Störung der Geschlechts Rolle o.n.A.

F65 Störungen der Sexualpräferenz

Inkl.: Paraphilie

F65.0 Fetischismus

F65.1 Fetischistischer Transvestitismus
Zur Erreichung sexueller Erregung wird Kleidung des anderen Geschlechts getragen; damit wird der Anschein erweckt, dass es sich um eine Person des anderen Geschlechts handelt. Fetischistischer Transvestitismus unterscheidet sich vom transsexuellen Transvestitismus durch die deutliche Kopplung an sexuelle Erregung und das starke Verlangen, die Kleidung nach dem eingetretenen Orgasmus und dem Nachlassen der sexuellen Erregung abzulegen. Er kann als eine frühere Phase in der Entwicklung eines Transsexualismus auftreten.

Transvestitischer Fetischismus
F65.2 **Exhibitionismus**
Die wiederkehrende oder anhaltende Neigung, die eigenen Genitalien vor meist gegengeschlechtlichen Fremden in der Öffentlichkeit zu entblößen, ohne zu einem näheren Kontakt aufzufordern oder diesen zu wünschen. Meist wird das Zeigen von sexueller Erregung begleitet und im Allgemeinen kommt es zu nachfolgender Masturbation.

F65.3 **Voyeurismus**

F65.4 **Pädophilie**
Sexuelle Präferenz für Kinder, Jungen oder Mädchen oder Kinder beiderlei Geschlechts, die sich meist in der Vorpubertät oder in einem frühen Stadium der Pubertät befinden.

F65.5 **Sadomasochismus**
Es werden sexuelle Aktivitäten mit Zufügung von Schmerzen, Erniedrigung oder Fesseln bevorzugt. Wenn die betroffene Person diese Art der Stimulation erleidet, handelt es sich um Masochismus; wenn sie sie jemand anderem zufügt, um Sadismus. Oft empfindet die betroffene Person sowohl bei masochistischen als auch sadistischen Aktivitäten sexuelle Erregung.

F65.6 **Multiple Störungen der Sexualpräferenz**
In manchen Fällen bestehen bei einer Person mehrere abnorme sexuelle Präferenzen, ohne dass eine im Vordergrund steht. Die häufigste Kombination ist Fetischismus, Transvestitismus und Sadomasochismus.

F65.8 **Sonstige Störungen der Sexualpräferenz**
Hier sind eine Vielzahl anderer sexueller Präferenzen und Aktivitäten zu klassifizieren wie obszöne Telefonanrufe, Pressen des eigenen Körpers an andere Menschen zur sexuellen Stimulation in Menschenansammlungen, sexuelle Handlungen an Tieren, Strangulieren und Nutzung der Anoxie zur Steigerung der sexuellen Erregung.

F66 **Psychische und Verhaltensstörungen in Verbindung mit der sexuellen Entwicklung und Orientierung**

*Hinw.:* Die Richtung der sexuellen Orientierung selbst ist nicht als Störung anzusehen.

F66.0 **Sexuelle Reifungs krise**
Die betroffene Person leidet unter einer Unsicherheit hinsichtlich ihrer Geschlechtsidentität oder sexuellen Orientierung mit Angsten oder Depressionen. Meist kommt dies bei Heranwachsenden vor, die sich hinsichtlich ihrer homo-, hetero- oder bisexuellen Orientierung nicht sicher sind; oder bei Menschen, die nach einer Zeit scheinbar stabiler sexueller Orientierung, oft in einer lange dauernden Beziehung, die Erfahrung machen, dass sich ihre sexuelle Orientierung ändert.

F66.1 **Ichdystone Sexualorientierung**
Die Geschlechtsidentität oder sexuelle Ausrichtung (heterosexuell, homosexuell, bisexuell oder präpubertär) ist eindeutig, aber die betroffene Person hat den Wunsch, dass diese wegen begleitender psychischer oder Verhaltensstörungen anders wäre und unterzieht sich möglicherweise einer Behandlung, um diese zu ändern.

F66.2 **Sexuelle Beziehungsstörung**
Die Geschlechtsidentität oder sexuelle Orientierung (heterosexuell, homosexuell oder bisexuell) bereitet bei der Aufnahme oder Aufrechterhaltung einer Beziehung mit einem Sexualpartner Probleme.

F66.8 **Sonstige psychische und Verhaltensstörungen in Verbindung mit der sexuellen Entwicklung und Orientierung**

F66.9 **Psychische und Verhaltensstörung in Verbindung mit der sexuellen Entwicklung und Orientierung, nicht näher bezeichnet**
**F68** Andere Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen

**F68.0 Entwicklung körperlicher Symptome aus psychischen Gründen**

Körperliche Symptome, vereinbar mit und ursprünglich verursacht durch eine belegbare körperliche Störung, Krankheit oder Behinderung werden wegen des psychischen Zustandes der betroffenen Person aggraviert oder halten länger an. Der betroffene Patient ist meist durch die Schmerzen oder die Behinderung beeinträchtigt, sie wird beherrscht von mitunter berechtigten Sorgen über länger dauernde oder zunehmende Behinderung oder Schmerzen.

Rentenneurose

**F68.1 Artifizielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen von körperlichen oder psychischen Symptomen oder Behinderungen]**


Durch Institutionen wandernder Patient [peregrinating patient]

Hospital-hopper-Syndrom

Münchhausen-Syndrom

*Exkl.: Dermatitis factitia (L98.1)

Vortäuschung von Krankheit (mit offensichtlicher Motivation) (Z76.5)

**F68.8 Sonstige näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen**

Charakterstörung o.n.A.

Störung zwischenmenschlicher Beziehung o.n.A.

---

**F69 Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung**

Intelligenzminderung (F70-F79)

Ein Zustand von verzögerter oder unvollständiger Entwicklung der geistigen Fähigkeiten; besonders beeinträchtigt sind Fertigkeiten, die sich in der Entwicklungsperiode manifestieren und die zum Intelligenzniveau beitragen, wie Kognition, Sprache, motorische und soziale Fähigkeiten. Eine Intelligenzminderung kann allein oder zusammen mit jeder anderen psychischen oder körperlichen Störung auftreten.


Intellektuelle Fähigkeiten und soziale Anpassung können sich verändern. Sie können sich, wenn auch nur in geringem Maße, durch Übung und Rehabilitation verbessern. Die Diagnose sollte sich immer auf das gegenwärtige Funktionsniveau beziehen.

Sollten begleitende Zustandsbilder, wie Autismus, andere Entwicklungsstörungen, Epilepsie, Störungen des Sozialverhaltens oder schwere körperliche Behinderung angegeben werden, sind zusätzliche Schlüsselnummern zu benutzen.

Die folgenden vierten Stellen sind bei den Kategorien F70-F79 zu benutzen, wenn das Ausmaß der Verhaltensstörung angegeben werden soll:

.0 Keine oder geringfügige Verhaltensstörung

.1 Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder Behandlung erfordert

.8 Sonstige Verhaltensstörung

.9 Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
**F70  Leichte Intelligenzminderung**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
*Inkl.:* Debilität  
Leichte geistige Behinderung

**F71  Mittelgradige Intelligenzminderung**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
*Inkl.:* Mittelgradige geistige Behinderung

**F72  Schwere Intelligenzminderung**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
*Inkl.:* Schwere geistige Behinderung

**F73  Schwerste Intelligenzminderung**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
IQ unter 20 (bei Erwachsenen Intelligenzalter unter 3 Jahren). Die eigene Versorgung, Kontinenz, Kommunikation und Beweglichkeit sind hochgradig beeinträchtigt.  
*Inkl.:* Schwerste geistige Behinderung

**F78  Andere Intelligenzminderung**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
Diese Kategorie soll nur verwendet werden, wenn die Beurteilung der Intelligenzminderung mit Hilfe der üblichen Verfahren wegen begleitender sensorischer oder körperlicher Beeinträchtigungen besonders schwierig oder unmöglich ist, wie bei Blinden, Taubstummen, schwer verhaltensgestörten oder körperlich behinderten Personen.

**F79  Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
Die Informationen sind nicht ausreichend, die Intelligenzminderung in eine der oben genannten Kategorien einzuordnen.  
*Inkl.:* Geistig:  
- Behinderung o.n.A.  
- Defizite o.n.A.
Entwicklungsstörungen
(F80-F89)

Die in diesem Abschnitt zusammengefassten Störungen haben folgende Gemeinsamkeiten:

a) Beginn ausnahmslos im Kleinkindalter oder in der Kindheit;

b) eine Entwicklungseinschränkung oder -verzögerung von Funktionen, die eng mit der biologischen Reifung des Zentralnervensystems verknüpft sind;

c) stetiger Verlauf ohne Remissionen und Rezidive.

In den meisten Fällen sind unter anderem die Sprache, die visuellräumlichen Fertigkeiten und die Bewegungskoordination betroffen. In der Regel bestand die Verzögerung oder Schwäche vom frühestmöglichen Erkennungszeitpunkt an. Mit dem Alterverhalten der Kinder vermindern sich die Störungen zunehmend, wenn auch geringere Defizite oft im Erwachsenenalter zurückbleiben.

F80 Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache


F80.0 Artikulationsstörung

Eine umschriebene Entwicklungsstörung, bei der die Artikulation des Kindes unterhalb des seinem Intelligenzalter angemessenen Niveaus liegt, seine sprachlichen Fähigkeiten jedoch im Normbereich liegen.

Dyslalie
Entwicklungsbedingte Artikulationsstörung
Funktionelle Artikulationsstörung
Lallen
Phonologische Entwicklungsstörung

Exkl.: Artikulationsschwäche (bei):
- Aphasie o.n.A. (R47.0)
- Apraxie (R48.2)
- mit einer Entwicklungsstörung der Sprache:
  - expressiv (F80.1)
  - rezeptiv (F80.2)
  - Hörverlust (H90-H91)
  - Intelligenzminderung (F70-F79)

F80.1 Expressive Sprachstörung

Eine umschriebene Entwicklungsstörung, bei der die Fähigkeit des Kindes, die expressiv gesprochene Sprache zu gebrauchen, deutlich unterhalb des seinem Intelligenzalter angemessenen Niveaus liegt, das Sprachverständnis liegt jedoch im Normbereich. Störungen der Artikulation können vorkommen.

Entwicklungsbedingte Dysphasie oder Aphasie, expressiver Typ

Exkl.: Dysphasie und Aphasie:
- entwicklungsbedingt, rezeptiver Typ (F80.2)
- o.n.A. (R47.0)
Elektiver Mutismus (F94.0)
Erworbene Aphasie mit Epilepsie [Landau-Kleffner-Syndrom] (F80.3)
Intelligenzminderung (F70-F79)
Tiefgreifende Entwicklungsstörungen (F84.-)
F80.2 **Rezptive Sprachstörung**

Eine umschriebene Entwicklungsstörung, bei der das Sprachverständnis des Kindes unterhalb des seinem Intelligenzalter angemessenen Niveaus liegt. In praktisch allen Fällen ist auch die expressive Sprache deutlich beeinflusst, Störungen in der Wort-Laut-Produktion sind häufig.

Angeborene fehlende akustische Wahrnehmung

Entwicklungsbedingt:
- Dysphasie oder Aphasie, rezessiver Typ
- Wernicke-Aphasie
- Worttaubheit

*Exkl.:* Autismus (F84.0-F84.1)

Dysphasie und Aphasie:
- entwicklungsbedingt, expressiver Typ (F80.1)
- o.n.A. (R47.0)

Elektiver Mutismus (F94.0)

Erworbene Aphasie mit Epilepsie [Landau-Kleffner-Syndrom] (F80.3)

Intelligenzminderung (F70-F79)

Sprachentwicklungsverzögerung infolge von Schwerhörigkeit oder Taubheit (H90-H91)

F80.3 **Erworbene Aphasie mit Epilepsie [Landau-Kleffner-Syndrom]**


*Exkl.:* Aphasie bei anderen desintegrativen Störungen des Kindesalters (F84.2-F84.3)

Aphasie bei Autismus (F84.0-F84.1)

Aphasie o.n.A. (R47.0)

F80.8 **Sonstige Entwicklungsstörungen des Sprechens oder der Sprache**

Lispeln

F80.9 **Entwicklungsstörung des Sprechens oder der Sprache, nicht näher bezeichnet**

Sprachstörung o.n.A.

F81 **Umschriebene Entwicklungsstörungen schulischer Fertigkeiten**

Es handelt sich um Störungen, bei denen die normalen Muster des Fertigkeitserwerbs von frühen Entwicklungsstadien an gestört sind. Dies ist nicht einfach Folge eines Mangels an Gelegenheit zu lernen; es ist auch nicht allein als Folge einer Intelligenzminderung oder irgendeiner erworbenen Hirnschädigung oder -krankheit aufzufassen.

F81.0 **Lese- und Rechtschreibstörung**


Entwicklungsdyslexie

Umschriebene Lesestörung

"Leserückstand"

*Exkl.:* Alexie o.n.A. (R48.0)

Dyslexie o.n.A. (R48.0)

Leseverzögerung infolge emotionaler Störung (F93.-)
**F81.1 Isolierte Rechtschreibstörung**


Umschriebene Verzögerung der Rechtschreibfähigkeit (ohne Lesestörung)

*Exk.:* Agraphie o.n.A. (R48.8)

Rechtschreibschwierigkeiten:
- durch inadäquaten Unterricht (Z55.8)
- mit Lesestörung (F81.0)

**F81.2 Rechenstörung**

Diese Störung besteht in einer umschriebenen Beeinträchtigung von Rechenfertigkeiten, die nicht allein durch eine allgemeine Intelligenzminderung oder eine unangemessene Beschulung erklärbar ist. Das Defizit betrifft vor allem die Beherrschung grundlegender Rechenfertigkeiten, wie Addition, Subtraktion, Multiplikation und Division, weniger die höheren mathematischen Fertigkeiten, die für Algebra, Trigonometrie, Geometrie oder Differential- und Integralrechnung benötigt werden.

Entwicklungsbedingtes Gerstmann-Syndrom

Entwicklungsstörung des Rechnens

Entwicklungs-Akalkulie

*Exk.:* Akalkulie o.n.A. (R48.8)

Kombinierte Störung schulischer Fertigkeiten (F81.3)

Rechenschwierigkeiten, hauptsächlich durch inadäquaten Unterricht (Z55.8)

**F81.3 Kombinierte Störungen schulischer Fertigkeiten**

Dies ist eine schlecht definierte Restkategorie für Störungen mit deutlicher Beeinträchtigung der Rechen-, der Lese- und der Rechtschreibfähigkeiten. Die Störung ist jedoch nicht allein durch eine allgemeine Intelligenzminderung oder eine unangemessene Beschulung erklärbar. Sie soll für Störungen verwendet werden, die die Kriterien für F81.2 und F81.0 oder F81.1 erfüllen.

*Exk.:* Isolierte Rechtschreibstörung (F81.1)

Lese- und Rechtschreibstörung (F81.0)

Rechenstörung (F81.2)

**F81.8 Sonstige Entwicklungsstörungen schulischer Fertigkeiten**

Entwicklungsbedingte expressive Schreibstörung

**F81.9 Entwicklungsstörung schulischer Fertigkeiten, nicht näher bezeichnet**

Lernbehinderung o.n.A.

Lemstörung o.n.A.

Störung des Wissenserwerbs o.n.A.

**F82 Umschriebene Entwicklungsstörung der motorischen Funktionen**

Hauptmerkmal ist eine schwerwiegende Entwicklungseinträchtigung der motorischen Koordination, die nicht allein durch eine Intelligenzminderung oder eine spezifische angeborene oder erworbene neurologische Störung erklärbar ist. In den meisten Fällen zeigt eine sorgfältige klinische Untersuchung dennoch deutliche entwicklungsneurologische Unreifezeichen wie choreiforme Bewegungsauffälligkeiten oder Spiegelbewegungen und andere begleitende motorische Merkmale, ebenso wie Zeichen einer mangelhaften fein- oder grobmotorischen Koordination.

*Inkl.:*

Entwicklungsbedingte Koordinationsstörung

Entwicklungs dyspräae

Syndrom des ungeschickten Kindes

*Exk.:* Koordinationsstörungen infolge einer Intelligenzminderung (F70-F79)

Koordinationsverlust (R27.-)

Störungen des Ganges und der Mobilität (R26.-)

**F83 Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen**

Dies ist eine Restkategorie für Störungen, bei denen eine gewisse Mischung von umschriebenen Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache, schulischer Fertigkeiten und motorischer Funktionen vorliegt, von denen jedoch keine so dominiert, dass sie eine Hauptdiagnose rechtfertigt. Diese Mischkategorie soll nur dann verwendet werden, wenn weitgehende Überschneidungen mit allen diesen umschriebenen Entwicklungsstörungen vorliegen. Meist sind die Störungen mit einem gewissen Grad an allgemeiner Beeinträchtigung kognitiver Funktionen verbunden. Sie ist also dann zu verwenden, wenn Funktionsstörungen vorliegen, welche die Kriterien von zwei oder mehr Kategorien von F80.-, F81.- und F82. erfüllen.
F84  Tief greifende Entwicklungsstörungen
Sollen alle begleitenden somatischen Zustandsbilder und eine Intelligenzminderung angegeben werden, sind zusätzliche Schlüsselnummern zu benutzen.

F84.0 Frühhkindlicher Autismus

Autistische Störung
Frühkindliche Psychose
Infantiler Autismus
Kanner-Syndrom

Exkl.: Autistische Psychopathie (F84.5)

F84.1 Atypischer Autismus
Diese Form der tief greifenden Entwicklungsstörung unterscheidet sich vom frühkindlichen Autismus entweder durch das Alter bei Krankheitsbeginn oder dadurch, dass die diagnostischen Kriterien in allen genannten Bereichen erfüllt werden. Diese Subkategorie sollte immer dann verwendet werden, wenn die abnorme oder beeinträchtigte Entwicklung erst nach dem dritten Lebensjahr manifest wird und wenn nicht in allen für die Diagnose Autismus geforderten psychopathologischen Bereichen (nämlich wechselseitige soziale Interaktionen, Kommunikation und eingeschränktes, stereotyp repetitives Verhalten) Auffälligkeiten nachweisbar sind, auch wenn charakteristische Abweichungen auf anderen Gebieten vorliegen. Atypischer Autismus tritt sehr häufig bei schwer retardierten bzw. unter einer schweren rezeptiven Störung der Sprachentwicklung leidenden Patienten auf.

Atypische kindliche Psychose
Intelligenzminderung mit autistischen Zügen
Soll eine Intelligenzminderung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (F70-F79) zu benutzen.

F84.2 Rett-Syndrom

F84.3 Andere desintegrative Störung des Kindesalters

Dementia infantilis
Desintegrative Psychose
Heller-Syndrom
Symbiotische Psychose
Soll eine begleitende neurologische Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Rett-Syndrom (F84.2)
ICD-10 BMGF 2017  Kapitel V

F84.4  Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungsstereotypien

F84.5  Asperger-Syndrom

Autistische Psychopathie
Schizoide Störung des Kindesalters

F84.8  Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen
F84.9  Tief greifende Entwicklungsstörung, nicht näher bezeichnet

F88  Andere Entwicklungsstörungen
Inkl.: Entwicklungsbedingte Agnosie

F89  Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung
Inkl.: Entwicklungsstörung o.n.A.

Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend (F90-F98)

F90  Hyperkinetische Störungen
Exkl.: Affektive Störungen (F30-F39)
   Angststörungen (F41.-, F93.0)
   Schizophrenie (F20.-)
   Tief greifende Entwicklungsstörungen (F84.-)

F90.0  Einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung
Aufmerksamkeitsdefizit bei:
   • hyperaktivem Syndrom
   • Hyperaktivitätsstörung
   • Störung mit Hyperaktivität
Exkl.: Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens (F90.1)

F90.1  Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens
Hyperkinetische Störung verbunden mit Störung des Sozialverhaltens

F90.8  Sonstige hyperkinetische Störungen
F90.9 Hyperkinetische Störung, nicht näher bezeichnet
Hyperkinetische Reaktion der Kindheit oder des Jugendalters o.n.A.
Hyperkinetisches Syndrom o.n.A.

**Störungen des Sozialverhaltens**


Beispiele für Verhaltensweisen, welche diese Diagnose begründen, umfassen ein extremes Maß an Streiten oder Tyrannisieren, Grausamkeit gegenüber anderen Personen oder Tieren, erhebliche Destruktivität gegenüber Eigentum, Feuerlegen, Stehlen, häufiges Lügen, Schulschwänzen oder Weglaufen von zu Hause, ungewöhnlich häufige und schwere Wutaussprüche und Ungehorsam. Jedes dieser Beispiele ist bei erheblicher Ausprägung ausreichend für die Diagnose, nicht aber nur isolierte dissoziale Handlungen.

**Exkl.:** Affektive Störungen (F30-F39)
- Kombination mit emotionalen Störungen (F92.-)
- Kombination mit hyperkinetischen Störungen (F90.1)
- Schizophrenie (F20.-)
- Tiefgreifende Entwicklungsstörungen (F84.-)

F91.0 Auf den familiären Rahmen beschränkte Störung des Sozialverhaltens

Diese Verhaltensstörung umfasst dissoziales oder aggressives Verhalten (und nicht nur oppositionelles, aufsässiges oder trotziges Verhalten), das vollständig oder fast völlig auf den häuslichen Rahmen oder auf Interaktionen mit Mitgliedern der Kernfamilie oder der unmittelbaren Lebensgemeinschaft beschränkt ist. Für die Störung müssen die allgemeinen Kriterien für F91.- erfüllt sein. Schwer gestörte Eltern-Kind-Beziehungen sind für die Diagnose allein nicht ausreichend.

F91.1 Störung des Sozialverhaltens bei fehlenden sozialen Bindungen

Diese Störung ist durch die Kombination von andauerndem dissozialen oder aggressiven Verhalten, das die allgemeinen Kriterien für F91.- erfüllt und nicht nur oppositionelles, aufsässiges und trotziges Verhalten umfasst, mit deutlichen und tief greifenden Abweichungen der Beziehungen des Betroffenen zu anderen Kindern. Nicht sozialisierte aggressive Störung
Störung des Sozialverhaltens, nur aggressiver Typ

F91.2 Störung des Sozialverhaltens bei vorhandenen sozialen Bindungen

Dieses Störung beinhaltet andauerndes dissoziales oder aggressives Verhalten, das die allgemeinen Kriterien für F91.- erfüllt und nicht nur oppositionelles, aufsässiges und trotziges Verhalten umfasst, und bei Kindern auftritt, die allgemein gut in ihrer Altersgruppe eingebunden sind.

- Gemeinsames Stehlen
- Gruppendelinquenz
- Schulschwänzen
- Störung des Sozialverhaltens in der Gruppe
- Vergehen im Rahmen einer Bandenmitgliedschaft

F91.3 Störung des Sozialverhaltens mit oppositionellem, aufsässigem Verhalten


F91.8 Sonstige Störungen des Sozialverhaltens

F91.9 Störung des Sozialverhaltens, nicht näher bezeichnet
Kindheit:
- Störung des Sozialverhaltens o.n.A.
- Verhaltensstörung o.n.A.
Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen
Diese Gruppe von Störungen ist durch die Kombination von anhaltendem aggressiven, dissozialen oder aufsässigen Verhalten charakterisiert mit offensichtlichen und eindeutigen Symptomen von Depression, Angst oder anderen emotionalen Störungen. Sowohl die Kriterien für Störungen des Sozialverhaltens im Kindesalter (F91.--) als auch für emotionale Störungen des Kindesalters (F93.--) bzw. für eine erwachsenentypische neurotische Störung (F40-F49) oder eine affektive Störung (F30-F39) müssen erfüllt sein.

Störung des Sozialverhaltens mit depressiver Störung
Diese Kategorie verlangt die Kombination einer Störung des Sozialverhaltens (F91.--) mit andauernder und deutlich depressiver Verstimmung (F32.--) oder depressive Verstimmung, die sich in auffälligem Leiden, Interessenverlust, mangelndem Vergnügen, an alltäglichen Aktivitäten, Schulderleben und Hoffnungslosigkeit zeigt. Schlafstörungen und Appetitusserungen können gleichfalls vorhanden sein.

Sonstige kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen
Diese Kategorie verlangt die Kombination einer Störung des Sozialverhaltens (F91.--) mit andauernden und deutlichen emotionalen Symptomen wie Angst, Zwangsgedanken oder Zwangshandlungen, Depersonalisation oder Derealisation, Phobien oder Hypochondrie.

Emotionale Störungen des Kindesalters
Diese stellen in erster Linie Verstärkungen normaler Entwicklungstrends dar und weniger eigenständige, qualitativ abnorme Phänomene. Die Entwicklungsbezogenheit ist das diagnostische Schlüsselmerkmal für die Unterscheidung der emotionalen Störungen mit Beginn in der Kindheit (F93.--) von den neurotischen Störungen (F40-F48).

Exkl.: Wenn mit einer Störung des Sozialverhaltens verbunden (F92.--) Eine Störung mit Trennungsangst soll nur dann diagnostiziert werden, wenn die Furcht vor Trennung den Kern der Angst darstellt und wenn eine solche Angst erstmals während der frühen Kindheit auftrat. Sie unterscheidet sich von normaler Trennungsangst durch eine unübliche Ausprägung, eine abnorme Dauer über die typische Altersstufe hinaus und durch deutliche Probleme in sozialen Funktionen.

Exkl.: Affektive Störungen (F30-F39)
- Neurotische Störungen (F40-F48)
- Phobische Störung des Kindesalters (F93.1)
- Störung mit sozialer Überempfindlichkeit des Kindesalters (F93.2)

Phobische Störung des Kindesalters
Es handelt sich um Befürchtungen in der Kindheit, die eine deutliche Spezifität für die entsprechenden Entwicklungsphasen aufweisen und in einem gewissen Ausmaß bei der Mehrzahl der Kinder auftreten, hier aber in einer besonderen Ausprägung. Andere in der Kindheit auftretende Befürchtungen, die nicht normaler Bestandteil der psychosozialen Entwicklung sind, wie z.B. die Agoraphobie sind unter der entsprechenden Kategorie in Abschnitt F40-F48 zu klassifizieren.

Exkl.: Generalisierte Angststörung (F41.1)

Störung mit sozialer Ängstlichkeit des Kindesalters
Bei dieser Störung besteht ein Misstrauen gegenüber Fremden und soziale Besorgnis oder Angst, in neuen, fremden oder sozial bedrohlichen Situationen. Diese Kategorie sollte nur verwendet werden, wenn solche Ängste in der frühen Kindheit auftreten und sie ungewöhnlich stark ausgeprägt sind und zu deutlichen Problemen in der sozialen Funktionsfähigkeit führen.

Vermeidende Störung in der Kindheit und Jugend

Emotionale Störung mit Geschwisterrißlichkeit
Die Mehrzahl junger Kinder zeigt gewöhnlich ein gewisses Ausmaß emotionaler Störungen nach der Geburt eines unmittelbar nachfolgenden jüngeren Geschwisters. Eine emotionale Störung mit Geschwisterrißlichkeit soll nur dann diagnostiziert werden, wenn sowohl das Ausmaß als auch die Dauer der Störung übermäßig ausgeprägt sind und mit Störungen der sozialen Interaktionen einhergehen.

Geschwisterfreundschaft

Sonstige emotionale Störungen des Kindesalters
Identitätsstörung
Störung mit Überängstlichkeit

Exkl.: Störung der Geschlechtsidentität des Kindesalters (F64.2)

Emotionale Störung des Kindesalters, nicht näher bezeichnet
Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit und Jugend

Es handelt sich um eine etwas heterogene Gruppe von Störungen, mit Abweichungen in der sozialen Funktionsfähigkeit und Beginn in der Entwicklungszeit. Anders als die tief greifenden Entwicklungsstörungen sind sie jedoch nicht primär durch eine offensichtliche konstitutionelle soziale Beeinträchtigung oder Defizite in allen Bereichen sozialer Funktionen charakterisiert. In vielen Fällen spielen schwerwiegende Milieuschäden oder Deprivations eine vermutlich entscheidende Rolle in der Ätiologie.

F94.0 Elektriver Mutismus
Dieser ist durch eine deuliche, emotional bedingte Selektivität des Sprechens charakterisiert, so dass das Kind in einigen Situationen spricht, in anderen definierbaren Situationen jedoch nicht. Diese Störung ist üblicherweise mit besonderen Persönlichkeitsmerkmalen wie Sozialangst, Rückzug, Empfindsamkeit oder Widerstand verbunden.

Selektiver Mutismus

Exkl.: Passagerer Mutismus als Teil einer Störung mit Trennungsangst bei jungen Kindern (F93.0)
Schizophrenie (F20.-)
Tiefgreifende Entwicklungsstörungen (F84.-)
Undifferenzierte Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache (F80.-)

F94.1 Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters

Soll eine begleitende Gedeih- oder Wachstumsstörung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Asperger-Syndrom (F84.5)
Hospitalismus bei Kindern (F43.2)
Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters (F94.1)

F94.2 Bindungsstörung des Kindesalters mit Enthemmung
Ein spezifisches abnormes soziales Funktionsmuster, das während der ersten fünf Lebensjahre auftritt mit einer Tendenz, trotz deutlicher Änderungen in den Milieubedingungen zu persistieren. Dieses kann z.B. in diffusem, nichtskeptivem Bindungsverhalten bestehen, in aufmerksamkeitssuchendem und wahlos freundlichem Verhalten und kaum modulierten Interaktionen mit Gleichaltrigen; je nach Umständen kommen auch emotionale und Verhaltensstörungen vor.

Gefühlssame Psychopathie
Hospitalismus

Exkl.: Asperger-Syndrom (F84.5)
Hyperkinetische Störungen (F90.-)
Hospitalismus bei Kindern (F43.2)
Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters (F94.1)

F94.8 Sonstige Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit

F94.9 Störung sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit, nicht näher bezeichnet

Ticstörungen


F95.0 Vorübergehende Ticstörung
Sie erfüllt die allgemeinen Kriterien für eine Ticstörung, jedoch halten die Tics nicht länger als 12 Monate an. Die Tics sind häufig Blinzeln, Grimassieren oder Kopfschütteln.

F95.1 Chronische motorische oder vokale Ticstörung
Sie erfüllt die allgemeinen Kriterien für eine Ticstörung, wobei motorische oder vokale Tics, jedoch nicht beide zugleich, einzeln, meist jedoch multipel, auftreten und länger als ein Jahr andauern.
F95.2 Kombinierte vokale und multiple motorische Tics [Tourette-Syndrom]
Eine Form der Ticstörung, bei der gegenwärtig oder in der Vergangenheit multiple motorische Tics und ein oder mehrere vokale Tics vorgekommen sind, die aber nicht notwendigerweise gleichzeitig auftreten müssen. Die Störung verschlechtert sich meist während der Adoleszenz und neigt dazu, bis in das Erwachsenenalter anzuhalten. Die vokalen Tics sind häufig multipel mit explosiven repetitiven Vokalisationen, Räuspern und Grunzen und Gebrauch von obszönen Wörtern oder Phrasen. Manchmal besteht eine begleitende gestische Echopraxie, die ebenfalls obszöner Natur sein kann (Kopropraxie).

F95.8 Sonstige Ticstörungen
F95.9 Ticstörung, nicht näher bezeichnet
Tic o.n.A.

F98 Andere Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend
Dieser heterogenen Gruppe von Störungen ist der Beginn in der Kindheit gemeinsam, sonst unterscheiden sie sich jedoch in vieler Hinsicht. Einige der Störungen repräsentieren gut definierte Syndrome, andere sind jedoch nicht mehr als Symptomkomplexe, die hier aber wegen ihrer Häufigkeit und ihrer sozialen Folgen und weil sie anderen Syndromen nicht zugeordnet werden können, aufgeführt werden.

Exkl.: Emotional bedingte Schlafstörungen (F51.-)
Geschlechtsidentitätsstörung des Kindesalters (F64.2)
Kleine-Levin-Syndrom (G47.8)
Perioden von Atemanhalten (R06.8)
Zwangsstörung (F42.-)

F98.0 Nichtrorganische Enuresis

Funktionelle Enuresis
Nichtrorganische primäre oder sekundäre Enuresis
Nichtrorganische Harninkontinenz
Psychogene Enuresis

Exkl.: Enuresis o.n.A. (R32)

F98.1 Nichtrorganische Enkopresis
Wiederholtes willkürliches oder unwillkürliches Absetzen von Feces normaler oder fast normaler Konsistenz an Stellen, die im soziokulturellen Umfeld des Betroffenen nicht dafür vorgesehen sind. Die Störung kann eine abnorme Verlängerung der normalen infantilen Inkontinenz darstellen oder einen Kontinenzverlust nach bereits vorhandener Darmkontrolle, oder es kann sich um ein absichtliches Absetzen von Stuhl an dafür nicht vorgesehenen Stellen trotz normaler physiologischer Darmkontrolle handeln. Das Zustandsbild kann als monosymptomatische Störung auftreten oder als Teil einer umfassenderen Störung, besonders einer emotionalen Störung (F93.-) oder einer Störung des Sozialverhaltens (F91.-).

Funktionelle Enkopresis
Nichtrorganische Stuhlinkontinenz
Psychogene Enkopresis

Soll die Ursache einer eventuell gleichzeitig bestehenden Obstipation angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Enkopresis o.n.A. (R15)

F98.2 Fütterstörung im frühen Kindesalter

Ruminatio im Kleinkinderalter

Exkl.: Anorexia nervosa und andere Esssstörungen (F50.-)
Füterschwierigkeiten und Betreuungsfehler (R63.3)
Pica im Kleinkind- oder Kindesalter (F98.3)
F98.3  Pica im Kindesalter
Anhaltender Verzehr nicht essbarer Substanzen wie Erde, Farbschnipsel usw.. Sie kann als eines von vielen Symptomen einer umfassenderen psychischen Störung wie Autismus auftreten oder sie kann als relativ isolierte psychopathologische Auffälligkeit vorkommen; nur das letztere wird hier kodiert. Das Phänomen ist bei intelligenzgeminderten Kindern am häufigsten. Wenn eine solche Intelligenzminderung vorliegt, ist als Hauptdiagnose eine Kodierung unter F70-F79 zu verwenden.

F98.4  Stereotype Bewegungsstörungen
Wenn das Bohren in den Augen bei einem Kind mit visueller Behinderung auftritt, soll beides kodiert werden: das Bohren in den Augen mit F98.4 und die Sehstörung mit der Kodierung der entsprechenden somatischen Störung.

Stereotypie/abnorme Gewohnheit
Exkl.: Abnorme unwillkürliche Bewegungen (R25.-)
Bewegungsstörungen organischer Ursache (G20-G25)
Daumenlutschen (F98.8)
Nägelbeißen (F98.8)
Nasebohren (F98.8)
Stereotypien als Teil einer umfassenderen psychischen Störung (F00-F95)
Ticstörungen (F95.-)
Trichotillomanie (F63.3)

F98.5  Stottern [Stammeln]
Hierbei ist das Sprechen durch häufige Wiederholung oder Dehnung von Lauten, Silben oder Wörtern, oder durch häufiges Zögern und Innehalten, das den rhythmischen Sprechfluss unterbricht, gekennzeichnet. Es soll als Störung nur klassifiziert werden, wenn die Sprechflüssigkeit deutlich beeinträchtigt ist.
Exkl.: Poltern (F98.6)
Ticstörungen (F95.-)

F98.6  Poltern
Eine hohe Sprechgeschwindigkeit mit Störung der Sprechflüssigkeit, jedoch ohne Wiederholungen oder Zögern, von einem Schweregrad, der zu einer beeinträchtigten Sprechverständlichkeit führt. Das Sprechen ist unregelmäßig und unrhythmisch, mit schnellen, ruckartigen Anläufen, die gewöhnlich zu einem fehlerhaften Satzmuster führen.
Exkl.: Stottern (F98.5)
Ticstörungen (F95.-)

F98.8  Sonstige näher bezeichnete Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend
Aufmerksamkeitsstörung ohne Hyperaktivität
Daumenlutschen
Exzessive Masturbation
Nägelkaufen
Näsebohren

F98.9  Nicht näher bezeichnete Verhaltens- oder emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend

Nicht näher bezeichnete psychische Störungen (F99-F99)

F99  Psychische Störung ohne nähere Angabe
Inkl.: Psychische Krankheit o.n.A.
Exkl.: Organische psychische Störung o.n.A. (F06.9)
Kapitel VI
Krankheiten des Nervensystems (G00-G99)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

G00-G09 Entzündliche Krankheiten des Zentralnervensystems
G10-G14 Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen
G20-G26 Extrapyramidal Krankheiten und Bewegungsstörungen
G30-G32 Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems
G35-G37 Demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems
G40-G47 Episodische und paroxysmale Krankheiten des Nervensystems
G50-G59 Krankheiten von Nerven, Nervenwurzeln und Nervenplexus
G60-G64 Polyneuropathien und sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems
G70-G73 Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels
G80-G83 Zerebrale Lähmung und sonstige Lähmungssyndrome
G90-G99 Sonstige Krankheiten des Nervensystems

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)

G01* Meningitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
G02* Meningitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
G05* Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G07* Intrakranielle und intraspinalen Abszesse und Granulome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G13* Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G22* Parkinson-Syndrom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G26* Extrapyramidal Krankheiten und Bewegungsstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G32* Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G46* Zerebrale Gefäßsyndrome bei zerebrovaskulären Krankheiten
G53* Krankheiten der Hirnnerven bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G55* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G59* Mononeuropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G63* Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G73* Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G94* Sonstige Krankheiten des Gehirns bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G99* Sonstige Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Entzündliche Krankheiten des Zentralnervensystems (G00-G09)

G00 Bakterielle Meningitis, anderenorts nicht klassifiziert

Inkl.: Arachnoiditis
Leptomeningitis
Meningitis
Pachymeningitis

Exkl.: Bakterielle:
- Meningoenzephalitis (G04.2)
- Meningomyelitis (G04.2)
G00.0  Meningitis durch Haemophilus influenzae
G00.1  Pneumokokkenmeningitis
G00.2  Streptokokkenmeningitis
G00.3  Staphylokokkenmeningitis
G00.8  Sonstige bakterielle Meningitis

Meningitis durch:
- Escherichia coli
- Klebsiella
- Klebsiella pneumoniae [Friedländer]

G00.9  Bakterielle Meningitis, nicht näher bezeichnet

Meningitis:
- eitrig o.n.A.
- purulent o.n.A.
- pyogen o.n.A.

G01*  Meningitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten

*Inkl.*: Meningitis (bei) (durch):
- Anthrax [Milzbrand] (A22.8†)
- Gonokokken (A54.8†)
- Leptospirose (A27.-†)
- Listerien (A32.1†)
- Lyme-Krankheit (A69.2†)
- Meningokokken (A39.0†)
- Neurosyphilis (A52.1†)
- Salmonelleninfektion (A02.2†)
- Syphilis:
  - konnatal (A50.4†)
  - sekundär (A51.4†)
  - tuberkulös (A17.0†)
  - Typhus abdominalis (A01.0†)

*Exkl.*: Meningoenzephalitis und Meningomyelitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten (G05.0*)

G02*  Meningitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

*Exkl.*: Meningoenzephalitis und Meningomyelitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (G05.1-G05.2*)

G02.0*  Meningitis bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten

Meningitis (bei) (durch):
- Adenoviren (A87.1†)
- Enteroviren (A87.0†)
- Herpesviren [Herpes simplex] (B00.3†)
- infektiöser Mononukleose (B27.-†)
- Masern (B05.1†)
- Mumps (B26.1†)
- Röteln (B06.0†)
- Varizen [Windpocken] (B01.0†)
- Zoster (B02.1†)

G02.1*  Meningitis bei anderenorts klassifizierten Mykosen

Meningitis bei:
- Kandidose (B37.5†)
- Kokzidioidomykose (B38.4†)
- Kryptokokkose (B45.1†)

G02.8*  Meningitis bei sonstigen näher bezeichneten anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

Meningitis durch:
- afrikanische Trypanosomiaseis (B56.-†)
- Chagas-Krankheit (chronisch) (B57.4†)
**G03 Meningitis durch sonstige und nicht näher bezeichnete Ursachen**

*Inkl.:* Arachnoiditis
Leptomeningitis
Meningitis
Pachymeningitis

durch sonstige und nicht näher bezeichnete Ursachen

*Exkl.:* Meningoenzephalitis (G04.-)
Meningomyelitis (G04.-)

**G03.0 Nichteitrige Meningitis**
Abakterielle Meningitis

**G03.1 Chronische Meningitis**

**G03.2 Benigne rezidivierende Meningitis [Mollaret-Meningitis]**

**G03.8 Meningitis durch sonstige näher bezeichnete Ursachen**
Arachnoiditis (spinal) o.n.A.

**G04 Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis**

*Inkl.:* Akute ascendierende Myelitis
Meningoenzephalitis
Meningomyelitis

*Exkl.:* Benigne myalgische Enzephalomyelitis (G03.3)

Enzephalopathie:
- alkoholisch (G31.2)
- toxisch (G92)
- o.n.A. (G03.4)

Multiple Sklerose [Enzephalomyelitis dissemnata (G35)
Myelitis transversa acuta (G37.3)
Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom] (G37.4)

**G04.0 Akute disseminierte Enzephalitis**
Enzephalitis
Enzephalomyelitis

Soll der Impfstoff angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**G04.1 Tropicke spasitische Paraplegie**

**G04.2 Bakterielle Meningoenzephalitis und Meningomyelitis, anderenorts nicht klassifiziert**

**G04.8 Sonstige Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis**
Postinfektiöse Enzephalitis und Enzephalomyelitis o.n.A.

Soll ein begleitender epileptischer Krampfanfall angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (G40.-) zu benutzen.

**G04.9 Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis, nicht näher bezeichnet**
Ventrikulitis (zerebral) o.n.A.

**G05 Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

*Inkl.:* Meningoenzephalitis und Meningomyelitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**G05.0 Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten**
Enzephalitis, Myelitis oder Enzephalomyelitis (bei) (durch):
- Listerien (A32.1†)
- Meningokokken (A39.8†)
- Syphilis:
  - konnatal (A50.4†)
  - Spät- (A52.1†)
- tuberkulös (A17.8†)
G05.1* Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
Enzephalitis, Myelitis oder Enzephalomyelitis (bei) (durch):
- Adenoviren (A85.1†)
- Enteroviren (A85.0†)
- Grippe
  - saisonal, Virus nachgewiesen (J10.8†)
  - Virus nicht nachgewiesen (J11.8†)
  - zoonotisch oder pandemisch, Virus nachgewiesen (J09†)
- Herpesviren [Herpes simplex] (B00.4†)
- Masern (B05.0†)
- Mumps (B26.2†)
- Röteln (B06.0†)
- Varizellen (B01.1†)
- Zoster (B02.0†)
- Zytomegalieviren (B25.8†)

G05.2* Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Enzephalitis, Myelitis oder Enzephalomyelitis bei:
- afrikanischer Trypanosomiasis (B56.-†)
- Chagas-Krankheit (chronisch) (B57.4†)
- Naegleriainfektion (B60.2†)
- Toxoplasmose (B58.2†)
- Eosinophile Meningoenzephalitis (B83.2†)

G05.8* Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Enzephalopathie bei systemischem Lupus erythematoses (M32.1†)

G06 Intrakranielle und intraspinale Abszesse und Granulome
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

G06.0 Intrakranieller Abszess und intrakranielles Granulom
Abszess (embolisch):
- Gehirn [jeder Teil]
- otogen
- zerebellar
- zerebral
Intrakranieller Abszess oder intrakranielles Granulom:
- epidural
- extradural
- subdural

G06.1 Intraspinaler Abszess und intraspinales Granulom
Abszess (embolisch) des Rückenmarkes [jeder Teil]
Intraspinaler Abszess oder intraspinales Granulom:
- epidural
- extradural
- subdural

G06.2 Extraduraler und subduraler Abszess, nicht näher bezeichnet

G07* Intrakranielle und intraspinale Abszesse und Granulome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Inkl.: Hirnabszess (durch):
- Amöben (A06.6†)
- Gonokokken (A54.8†)
- tuberkulös (A17.8†)
  Hirngranulom bei Schistosomiasis (B65.-†)
  Tuberkulom:
  - Gehim (A17.8†)
  - Meningen (A17.1†)
G08 Intrakranielle und intraspinale Phlebitis und Thrombophlebitis

**Inkl.:** Septische:
- Embole
- Endophlebitis
- Phlebitis
- Thrombophlebitis

intrakranielle oder intraspinale venöse Sinus und Venen

**Exkl.:** Intrakranielle Phlebitis und Thrombophlebitis:
- als Komplikation von:
  - Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.7)
  - Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O22.5, O87.3)
  - nichtpyogen (I67.6)
  - Nichteitrige intraspinale Phlebitis und Thrombophlebitis (G95.1)

G09 Folgen entzündlicher Krankheiten des Zentralnervensystems

**Hinw.:** Soll bei einer anderenorts klassifizierten Störung angegeben werden, dass sie Folge eines primär unter G00-G08 (mit Ausnahme der Stern-Kategorien) classifizierbaren Zustandes ist, so ist (statt einer Schlüsselnummer aus G00-G08) die vorliegende Kategorie zu verwenden. Zu den "Folgen" zählen Krankheitszustände, die als Folgen oder Spätfolgen bezeichnet sind oder die ein Jahr oder länger seit Beginn des verursachenden Leidens bestehen. Für den Gebrauch dieser Kategorie sollten die betreffenden Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität und Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

Diese Kategorie ist nicht zu benutzen bei chronischer entzündlicher Krankheit des Zentralnervensystems. Dieser Zustand ist mit einer Kategorie für die aktuell bestehende entzündliche Krankheit des Zentralnervensystems zu verschlüsseln.

Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen (G10-G14)

G10 Chorea Huntington

**Inkl.:** Chorea chronica progressiva hereditaria

Huntington-Krankheit

G11 Hereditäre Ataxie

**Exkl.:** Hereditäre und idiopathische Neuropathie (G60.-)

Zerebralparese (G80.-)

Stoffwechselstörungen (E70-E90)

G11.0 Angeborene nichtprogressive Ataxie

G11.1 Früh beginnende zerebellare Ataxie

**Hinw.:** Beginn gewöhnlich vor dem 20. Lebensjahr

Friedreich-Ataxie (autosomal-rezessiv)

Früh beginnende zerebellare Ataxie [EDCA] mit:
- erhaltenen Sehnensehnenreflexen [retained tendon reflexes]
- essentiellen Tremor
- Myoklonie [Dyssynergia cerebellaris myoclonica (Hunt)]

X-chromosomal-rezessive spinozerebellare Ataxie

G11.2 Spät beginnende zerebellare Ataxie

**Hinw.:** Beginn gewöhnlich nach dem 20. Lebensjahr

G11.3 Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem

Ataxia telangiectatica [Louis-Bar-Syndrom]

**Exkl.:** Cockayne-Syndrom (Q87.1)

Xerodema pigmentosum (Q8.2.1)

G11.4 Hereditäre spastische Paraplegie

G11.8 Sonstige hereditäre Ataxien
G11.9 Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet
Hereditäre(zerebelläre(s):
• Ataxie o.n.A.
• Degeneration
• Krankheit
• Syndrom

G12 Spinale Muskelatrophi en und verwandte Syndrome
G12.0 Infantile spinale Muskelatrophi e, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]
G12.1 Sonstige vererbte spinale Muskelatrophi e
Progressive Bulbärparalyse im Kindesalter [Fazio-Londe-Syndrom]
Spinale Muskelatrophi e:
• distale Form
• Erwachsenenform
• juvenile Form, Typ III [Typ Kugelberg-Welander]
• Kindheitsform, Typ II
• skapuloperonäale Form

G12.2 Motoneuron-Krankheit
Familiäre Motoneuron-Krankheit
Lateralsklerose:
• myatrophisch [amyotrophisch]
• primär
Progressive:
• Bulbärparalyse
• spinale Muskelatrophi e

G12.8 Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome
G12.9 Spinale Muskelatrophi e, nicht näher bezeichnet

G13* Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G13.0* Paraneoplastische Neuromyopathie und Neuropathie
Karzinomatose Neuromyopathie (C00-C97†)
Sensorische paraneoplastische Neuropathie, Typ Denny-Brown (C00-D48†)
G13.1* Sonstige Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Neubildungen
Paraneoplastische limbische Enzephalopathie (C00-D48†)
G13.2* Systematrophie, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Myxödem (E00.1†, E03.-†)
G13.8* Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

G14 Postpolio-Syndrom
Inkl.: Postpoliomyelitis-Syndrom
Exkl.: Folgezustände der Poliomyelitis (B91)

Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen (G20-G26)

G20 Primäres Parkinson-Syndrom
Inkl.: Hemiparkinson
Paralysis agitans
Parkinsonismus oder Parkinson-Krankheit:
• idiopathisch
• primär
• o.n.A.
**G21**  
**Sekundäres Parkinson-Syndrom**  
*Inkl.:* Sekundärer Parkinsonismus  
**G21.0**  
**Malignes Neuroleptika-Syndrom**  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
**G21.1**  
**Sonstiges arzneimittelinduziertes Parkinson-Syndrom**  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
**G21.2**  
**Parkinson-Syndrom durch sonstige exogene Agenzien**  
Soll das exogene Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
**G21.3**  
**Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom**  
**G21.4**  
**Vasculäres Parkinson-Syndrom**  
**G21.8**  
**Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom**  
**G21.9**  
**Sekundäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet**  
**G22**  
**Parkinson-Syndrom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
*Inkl.:* Parkinson-Syndrom bei Syphilis (A52.1†)  
**G23**  
**Sonstige degenerative Krankheiten der Basalganglien**  
**G23.0**  
**Hallervorden-Spatz-Syndrom**  
Pigmentdegeneration des Pallidums  
**G23.1**  
**Progressive supranukleäre Ophthalmoplegie [Steele-Richardson-Olszewski-Syndrom]**  
Progressive supranukleäre Parese  
**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**  
Kalzifikation der Basalganglien  
Neurogene orthostatische Hypotonie [Shy-Drager-Syndrom]  
*Exkl.:* Orthostatische Hypotonie o.n.A. (I95.1)  
**G23.9**  
**Degenerative Krankheit der Basalganglien, nicht näher bezeichnet**  
**G24**  
**Dystonie**  
*Inkl.:* Dyskinesie  
*Exkl.:* Athetotische Zerebralparese (G80.3)  
**G24.0**  
**Arzneimittelinduzierte Dystonie**  
Dyskinesia tarda  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
**G24.1**  
**Idiopathische familiäre Dystonie**  
Idiopathische Dystonie o.n.A.  
**G24.2**  
**Idiopathische nichtfamiliäre Dystonie**  
**G24.3**  
**Torticollis spasticus**  
*Exkl.:* Tortikollis o.n.A. (M43.6)  
**G24.4**  
**Idiopathische orofaziale Dystonie**  
Orofaziale Dyskinesie  
**G24.5**  
**Blepharospasmus**  
**G24.8**  
**Sonstige Dystonie**  
**G24.9**  
**Dystonie, nicht näher bezeichnet**  
Dyskinesie o.n.A.
G25  Sonstige extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen

G25.0  Essentieller Tremor
Familiärer Tremor
Exkl.: Tremor o.n.A. (R25.1)

G25.1  Arzneimittelinduzierter Tremor
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G25.2  Sonstige näher bezeichnete Tremorformen
Intentionstremor

G25.3  Myoklonus
Arzneimittelinduzierter Myoklonus
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
Exkl.: Faziale Myokymie (G51.4)
Myoklonus-Epilepsie (G40.-)

G25.4  Arzneimittelinduzierte Chorea
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G25.5  Sonstige Chorea
Chorea o.n.A.
Exkl.: Chorea Huntington (G10)
Chorea minor [Chorea Sydenham] (I02.-)
Chorea o.n.A. mit Herzbeteiligung (I02.0)
Rheumatische Chorea (I02.-)

G25.6  Arzneimittelinduzierte Tics und sonstige Tics organisches Ursprungs
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
Exkl.: Gilles-de-la-Tourette-Syndrom (F95.2)
Tic o.n.A. (F95.9)

G25.8  Sonstige näher bezeichnete extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen
Akathisie (behandlungs induziert) (medikamenteninduziert)
Stiff-man-Syndrom [Muskelstarre-Syndrom]
Syndrom der unruhigen Beine [Restless legs]
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G25.9  Extrapyramidale Krankheit oder Bewegungsstörung, nicht näher bezeichnet

G26*  Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems (G30-G32)

G30  Alzheimer-Krankheit
Inkl.: Senile und präsenile Formen
Exkl.: Senile:
- Degeneration des Gehirns, anderenorts nicht klassifiziert (G31.1)
- Demenz o.n.A. (F03)
Senilität o.n.A. (R54)

G30.0  Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn (F00.0*)
 Hinw.: Beginn gewöhnlich vor dem 65. Lebensjahr

G30.1  Alzheimer-Krankheit mit spätem Beginn (F00.1*)
 Hinw.: Beginn gewöhnlich ab dem 65. Lebensjahr
G30.8  Sonstige Alzheimer-Krankheit (F00.2*)
G30.9  Alzheimer-Krankheit, nicht näher bezeichnet (F00.9*)

**G31**  Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.*: Reye-Syndrom (G93.7)

**G31.0**  Umschriebene Hirnatrophie
Frontotemporale Demenz [FTD]
Pick-Krankheit
Progressive isolierte Aphasie

**G31.1**  Senile Degeneration des Gehirns, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.*: Alzheimer-Krankheit (G30.-)
Senilität o.n.A. (R54)

**G31.2**  Degeneration des Nervensystems durch Alkohol
Alkoholbedingte:
  • Enzephalopathie
  • zerebellare Ataxie
  • zerebellare Degeneration
  • zerebrale Degeneration
Dysfunktion des autonomen Nervensystems durch Alkohol

**G31.8**  Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten des Nervensystems
Lewy-Körper-Demenz (Krankheit) (F02.8*)
Poliodystrophia cerebri progressiva [Alpers-Krankheit]
Subakute nekrotisierende Enzephalomyelopathie [Leigh-Syndrom]

**G31.9**  Degenerative Krankheit des Nervensystems, nicht näher bezeichnet

**G32**  Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**G32.0**  Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei Vitamin-B12-Mangel (E53.8†)

**G32.8**  Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**Demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems (G35-G37)**

**G35**  Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata]

*Inkl.*: Multiple Sklerose:
  • disseminiert
  • generalisiert
  • Hirnstamm
  • Rückenmark
  • o.n.A.

**G36**  Sonstige akute disseminierte Demyelinisation

*Exkl.*: Postinfektiöse Enzephalitis und Enzephalomyelitis o.n.A. (G04.8)

**G36.0**  Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]
Demyelinisation bei Neuritis nervi optici

*Exkl.*: Neuritis nervi optici o.n.A. (H46)

**G36.1**  Akute und subakute hämorrhagische Leukoencephalitis [Hurst]

**G36.8**  Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation

**G36.9**  Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet
G37 Sonstige demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems

G37.0 Diffuse Hirnsklerose
Encephalitis periaxialis
Schilder-Krankheit

*Exkl.*: Adrenoleukodystrophie [Addison-Schilder-Syndrom] (E71.3)

G37.1 Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum

G37.2 Zentrale pontine Myelinolyse

G37.3 Myelitis transversa acuta bei demyelinisierender Krankheit des Zentralnervensystems
Myelitis transversa acuta o.n.A.

*Exkl.*: Multiple Sklerose [Encephalomyelitis disseminata] (G35)
Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] (G36.0)

G37.4 Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom]

G37.5 Konzentrische Sklerose [Baló-Krankheit]

G37.8 Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems

G37.9 Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet

Episodische und paroxysmale Krankheiten des Nervensystems (G40-G47)

G40 Epilepsie

*Exkl.*: Anfall o.n.A. (R56.8)
Krampfanfall o.n.A. (R56.8)
Landau-Kleffner-Syndrom (F80.3)
Status epilepticus (G41.-)
Todd-Paralyse (G83.8)

G40.0 Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen
Epilepsie im Kindesalter mit okzipitalen Paroxysmen im EEG
Gutartige Epilepsie im Kindesalter mit zentrotemporalen Spikes im EEG

G40.1 Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) symptomatische Epilepsie und epileptische Syndrome mit einfachen fokalen Anfällen
Anfälle ohne Störung des Bewusstseins
Einfache fokale Anfälle mit Entwicklung zu sekundär generalisierten Anfällen

G40.2 Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) symptomatische Epilepsie und epileptische Syndrome mit komplexen fokalen Anfällen
Anfälle mit Störungen des Bewusstseins, meist mit Automatismen
Komplexe fokale Anfälle mit Entwicklung zu sekundär generalisierten Anfällen

G40.3 Generalisierte idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome
Absencen-Epilepsie des Kindesalters [Pyknolepsie]
Grand-Mal-Aufwachepilepsie
Gutartige:
• myoklonische Epilepsie des Kleinkindalters
• Neugeborenenkrämpfe (familiär)
Juvenile:
• Absencen-Epilepsie
• myoklonische Epilepsie [Impulsiv-Petit-Mal]
Unspezifische epileptische Anfälle:
• atonisch
• klonisch
• myoklonisch
• tonisch
• tonisch-klonisch
G40.4  Sonstige generalisierte Epilepsie und epileptische Syndrome
Blitz-Nick-Salaam-Krämpfe
Epilepsie mit:
• myoklonisch-astatischen Anfällen
• myoklonischen Absencen
Frühe myoklonische Enzephalopathie (symptomatisch)
Lennox-Syndrom
West-Syndrom
G40.5  Spezielle epileptische Syndrome
Epilepsia partialis continua [Kojewnikow-Syndrom]
Epileptische Anfälle im Zusammenhang mit:
• Alkohol
• Arzneimittel oder Drogen
• hormonellen Veränderungen
• Schlafentzug
• Stress
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
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
Epilepsien und epileptische Syndrome, unbestimmt, ob fokal oder generalisiert
G40.9  Epilepsie, nicht näher bezeichnet
Epileptische:
• Anfälle o.n.A.
• Konvulsionen o.n.A.
G41  Status epilepticus
G41.0  Grand-Mal-Status
Status mit tonisch-klonischen Anfällen
Exkl.: Epilepsia partialis continua [Kojewnikow-Syndrom] (G40.5)
G41.1  Petit-Mal-Status
Absencenstatus
G41.2  Status epilepticus mit komplexfokalen Anfällen
G41.8  Sonstiger Status epilepticus
G41.9  Status epilepticus, nicht näher bezeichnet
G43  Migräne
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
Exkl.: Kopfschmerz o.n.A. (R51)
G43.0  Migräne ohne Aura [Gewöhnliche Migräne]
G43.1  Migräne mit Aura [Klassische Migräne]
Migräne:
• Äquivalente
• Aura ohne Kopfschmerz
• basilar
• familiär-hemiplegisch
• mit:
• akut einsetzender Aura
• prolongierter Aura
• typischer Aura
G43.2  Status migraenosus
G43.3  Komplizierte Migräne
G43.8  Sonstige Migräne
Ophthalmoplegische Migräne
Retinale Migräne

G43.9  Migräne, nicht näher bezeichnet

G44  Sonstige Kopfschmerzsyndrome

G44.0  Cluster-Kopfschmerz
Chronische paroxysmale Hemikranie
Cluster-Kopfschmerz:
• Bing-Horton-Syndrom
• chronisch
• episodisch

G44.1  Vasomotorischer Kopfschmerz, anderenorts nicht klassifiziert
Vasomotorischer Kopfschmerz o.n.A.

G44.2  Spannungskopfschmerz
Chronischer Spannungskopfschmerz
Episodischer Spannungskopfschmerz
Spannungskopfschmerz o.n.A.

G44.3  Chronischer posttraumatischer Kopfschmerz

G44.4  Arzneimittelinduzierter Kopfschmerz, anderenorts nicht klassifiziert
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G44.8  Sonstige näher bezeichnete Kopfschmerzsyndrome

G45  Zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome

G45.0  Arteria-vertebralis-Syndrom mit Basilaris-Symptomatik
G45.1  Arteria-carotis-interna-Syndrom (halbseitig)
G45.2  Multiple und bilaterale Syndrome der extrazerebralen hirnversorgenden Arterien
G45.3  Amaurosis fugax
G45.4  Transiente globale Amnesie [amnestische Episode]
Exkl.: Amnesie o.n.A. (R41.3)

G45.8  Sonstige zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome

G45.9  Zerebrale transitorische Ischämie, nicht näher bezeichnet
Spasmus der Hirarterien
Zerebrale transitorische Ischämie o.n.A.

G46*  Zerebrale Gefäßsyndrome bei zerebrovaskulären Krankheiten (I60-I67†)

G46.0*  Arteria-cerebri-media-Syndrom (I66.0†)
G46.1*  Arteria-cerebri-anterior-Syndrom (I66.1†)
G46.2*  Arteria-cerebri-posterior-Syndrom (I66.2†)
G46.3*  Hirnstammsyndrom (I60-I67†)
  Benedikt-Syndrom
  Claude-Syndrom
  Foville-Syndrom
  Millard-Gubler-Syndrom
  Wallenberg-Syndrom
  Weber-Syndrom

G46.4*  Kleinhirnsyndrom (I60-I67†)
G46.5*  Rein motorisches lakunäres Syndrom (I60-I67†)
G46.6*  Rein sensorisches lakunäres Syndrom (I60-I67†)
G46.7*  Sonstige lakunäre Syndrome (I60-I67†)
G46.8*  Sonstige Syndrome der Hirngefäße bei zerebrovaskulären Krankheiten (I60-I67†)

G47  Schlafstörungen

Exkl.: Albträume (F51.5)
Nichtorganische Schlafrötzungen (F51.-)
Pavor nocturnus (F51.4)
Schlafwandeln (F51.3)

G47.0  Ein- und Durchschlafstörungen
Hyposomnie
Insomnie

G47.1  Krankhaft gesteigertes Schlafbedürfnis
Hypersonnie

G47.2  Störungen des Schlaf-Wach-Rhythmus
Syndrom der verzögerten Schlafphasen
Unregelmäßiger Schlaf-Wach-Rhythmus

G47.3  Schlafapnoe
Schlaufapnoe:
• obstruktiv
• zentral
Exkl.: Pickwick-Syndrom (E66.2)
Schlaufapnoe beim Neugeborenen (P28.3)

G47.4  Narkolepsie und Kataplexie

G47.8  Sonstige Schlafstörungen
Kleine-Levin-Syndrom

G47.9  Schlafstörung, nicht näher bezeichnet

Krankheiten von Nerven, Nervenwurzeln und Nervenplexus
(G50-G59)

Exkl.: Akute Verletzung von Nerven, Nervenwurzeln und Nervenplexus - siehe Nervenverletzung nach Lokalisation
Neuralgie  o.n.A. (M79.2)
Neuritis
Periphere Neuritis während der Schwangerschaft (O26.8)
Radikulitis  o.n.A. (M54.1)

G50  Krankheiten des N. trigeminus [V. Hirnnerv]
G50.0  Trigeminusneuralgie
Syndrom des paroxysmalen Gesichtsschmerzes
Tic douloureux

G50.1  Atypischer Gesichtsschmerz

G50.8  Sonstige Krankheiten des N. trigeminus

G50.9  Krankheit des N. trigeminus, nicht näher bezeichnet

G51  Krankheiten des N. facialis [VII. Hirnnerv]

G51.0  Fazialisparesis
Bell-Lähmung

G51.1  Entzündung des Ganglion geniculi
Exkl.: Entzündung des Ganglion geniculi nach Zoster (B02.2)

G51.2  Melkersson-Rosenthal-Syndrom

G51.3  Spasmus (hemifacialis)

G51.4  Faziale Myokymie
G51.8  Sonstige Krankheiten des N. facialis
G51.9  Krankheit des N. facialis, nicht näher bezeichnet

G52  Krankheiten sonstiger Hirnnerven

Exkl.: Krankheit:
• N. opticus [II. Hirnnerv] (H46, H47.0)
• N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv] (H93.3)
• Strabismus paralyticus durch Nervenläsion (H49.0-H49.2)

G52.0  Krankheiten der Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]
G52.1  Krankheiten des N. glossopharyngeus [IX. Hirnnerv]
     Neuralgie des N. glossopharyngeus
G52.2  Krankheiten des N. vagus [X. Hirnnerv]
G52.3  Krankheiten des N. hypoglossus [XII. Hirnnerv]
G52.7  Krankheiten mehrerer Hirnnerven
     Polyneuritis cranialis
G52.8  Krankheiten sonstiger näher bezeichneter Hirnnerven
G52.9  Krankheit eines Hirnnerven, nicht näher bezeichnet

G53*  Krankheiten der Hirnnerven bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G53.0*  Neuralgie nach Zoster (B02.2†)
     Entzündung des Ganglion geniculi nach Zoster
     Trigeminusneuralgie nach Zoster
G53.1*  Multiple Hirnnervenläsionen bei anderenorts klassifizierten infektiösen und
     parasitären Krankheiten (A00-B99†)
G53.2*  Multiple Hirnnervenläsionen bei Sarkoidose (D86.8†)
G53.3*  Multiple Hirnnervenläsionen bei Neubildungen (C00-D48†)
G53.8*  Sonstige Krankheiten der Hirnnerven bei sonstigen anderenorts klassifizierten
     Krankheiten

G54  Krankheiten von Nervenwurzeln und Nervenplexus

Exkl.: Akute Verletzung von Nervenwurzeln und Nervenplexus - siehe Nervenverletzung nach
     Lokalisation
     Bandscheibenschäden (M50-M51)
     Neuralgie oder Neuritis o.n.A. (M79.2)
     Neuritis oder Radikulitis:
     • brachial o.n.A. (M54.1)
     • lumbal o.n.A. (M54.1)
     • lumbosakral o.n.A. (M54.1)
     • thorakal o.n.A. (M54.1)
     • thorakal o.n.A. (M54.1)
     • thorakal o.n.A. (M54.1)
     • thorakal o.n.A. (M54.1)
     • thorakal o.n.A. (M54.1)
     • thorakal o.n.A. (M54.1)
     Spondylrose (M47.-)

G54.0  Läsionen des Plexus brachialis
     Thoracic-outlet-Syndrom [Schultergürtel-Kompressionssyndrom]
G54.1  Läsionen des Plexus lumbosacralis
G54.2  Läsionen der Zervikalwurzeln, anderenorts nicht klassifiziert
G54.3  Läsionen der Thorakalwurzeln, anderenorts nicht klassifiziert
G54.4  Läsionen der Lumbosakralwurzeln, anderenorts nicht klassifiziert
G54.5  Neuralgische Amyotrophie
     Parsonage-Turner-Syndrom
     Schultergürtel-Syndrom
G54.6  Phantomschmerz
G54.7  Phantomglied ohne Schmerzen
     Phantomglied o.n.A.
G54.8  Sonstige Krankheiten von Nervenwurzeln und Nervenplexus
G54.9  Krankheit von Nervenwurzeln und Nervenplexus, nicht näher bezeichnet

G55* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G55.0* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei Neubildungen (C00-D48†)
G55.1* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei Bandscheibenschäden (M50-M51†)
G55.2* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei Spondyllose (M47.-†)
G55.3* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei sonstigen Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M45-M46†, M48.-†, M53-M54†)
G55.8* Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

G56  Mononeuropathien der oberen Extremität
Exkl.: Akute Verletzung von Nerven - siehe Nervenverletzung nach Lokalisation
G56.0  Karpaltunnel-Syndrom
G56.1  Sonstige Läsionen des N. medianus
G56.2  Läsion des N. ulnaris
Spätlähmung des N. ulnaris
G56.3  Läsion des N. radialis
G56.4  Kausalgie
G56.8  Sonstige Mononeuropathien der oberen Extremität
Interdigitales (Pseudo-)Neurom der Hände
G56.9  Mononeuropathie der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet

G57  Mononeuropathien der unteren Extremität
Exkl.: Akute Verletzung von Nerven - siehe Nervenverletzung nach Lokalisation
G57.0  Läsion des N. ischiadicus
Exkl.: Ischialgie:
  • durch Bandscheibenschaden (M51.1)
  • o.n.A. (M54.3)
G57.1  Meralgia paraesthetica
Inguinaltunnel-Syndrom
G57.2  Läsion des N. femoralis
G57.3  Läsion des N. fibularis (peronaeus) communis
Lähmung des N. peronaeus
G57.4  Läsion des N. tibialis
G57.5  Tarsaltunnel-Syndrom
G57.6  Läsion des N. plantaris
Morton-Neuralgie [Metatarsalgie]
G57.8  Sonstige Mononeuropathien der unteren Extremität
Interdigitales (Pseudo-)Neurom der Füße
G57.9  Mononeuropathie der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet

G58  Sonstige Mononeuropathien
G58.0  Interkostalneuropathie
G58.7  Mononeuritis multiplex
G58.8  Sonstige näher bezeichnete Mononeuropathien
G58.9  Mononeuropathie, nicht näher bezeichnet
**Mononeuropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

- **G59.0** Diabetische Mononeuropathie (E10-E14, vierte Stelle .4†)
- **G59.8** Sonstige Mononeuropathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

### Polyneuropathien und sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems (G60-G64)

- **Exkl.:** Neuralgie o.n.A. (M79.2)
- Neuritis o.n.A. (M79.2)
- Periphere Neuritis während der Schwangerschaft (O26.8)
- Radikulitis o.n.A. (M54.1)

### Hereditäre und idiopathische Neuropathie (G60)

- **G60.0** Hereditäre sensomotorische Neuropathie
  - Charcot-Marie-Tooth-Hoffmann-Syndrom
  - Déjerine-Sottas-Krankheit
  - Hereditäre sensomotorische Neuropathie, Typ I-IV
  - Hypertrophische Neuropathie des Kleinkindalters
  - Peronäale Muskelatrophie (axonaler Typ) (hypertrophische Form)
  - Roussy-Lévy-Syndrom
- **G60.1** Refsum-Krankheit
- **G60.2** Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie
- **G60.3** Idiopathische progressive Neuropathie
- **G60.8** Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien
  - Morvan-Krankheit
  - Nélaton-Syndrom
  - Sensible Neuropathie:
    - dominant vererbt
    - rezessiv vererbt
- **G60.9** Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet

### Polyneuritis (G61)

- **G61.0** Guillain-Barré-Syndrom
  - Akute (post-) infektiöse Polyneuritis
  - Miller-Fisher-Syndrom
- **G61.1** Serumpolyneuropathie
  - Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
- **G61.8** Sonstige Polyneuritiden
- **G61.9** Polyneuritis, nicht näher bezeichnet

### Sonstige Polyneuropathien (G62)

- **G62.0** Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie
  - Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
- **G62.1** Alkohol-Polyneuropathie
- **G62.2** Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien
  - Soll das toxische Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
G62.8  **Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien**
Strahleninduzierte Polyneuropathie

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G62.9  **Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet**
Neuropathie o.n.A.

**G63**
Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G63.0  **Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**
Polyneuropathie (bei):
- Diphtherie (A36.8†)
- Infektöser Mononukleose (B27.-†)
- Lepra (A30.-†)
- Lyme-Krankheit (A69.2†)
- Mumps (B26.8†)
- nach Zoster (B02.2†)
- Spät syphilis (A52.1†)
- Spät syphilis, konnatal (A50.4†)
- tuberkulöse (A17.8†)

G63.1  **Polyneuropathie bei Neubildungen (C00-D48†)**

G63.2  **Diabetische Polyneuropathie (E10-E14, vierte Stelle .4†)**

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 (M00-M25†, M40-M96†)**

G63.8  **Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**

G64  **Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems**

*Inkl.*: Krankheit des peripheren Nervensystems o.n.A.

---

**Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels (G70-G73)**

G70  **Myasthenia gravis und sonstige neuromuskuläre Krankheiten**

*Exkl.*: Botulismus (A05.1)
- Transitorische Myasthenia gravis beim Neugeborenen (P94.0)

G70.0  **Myasthenia gravis**
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G70.1  **Toxische neuromuskuläre Krankheiten**
Soll das toxische Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G70.2  **Angeborene oder entwicklungsbedingte Myasthenie**

G70.8  **Sonstige näher bezeichnete neuromuskuläre Krankheiten**

G70.9  **Neuromuskuläre Krankheit, nicht näher bezeichnet**
**G71 Primäre Myopathien**

*Exkl.:* Arthrogryposis multiplex congenita (Q74.3)
Myositis (M60.-)
Stoffwechselstörungen (E70-E90)

**G71.0 Muskeldystrophie**
Muskeldystrophie:
- autosomal-rezessiv, Beginn in der frühen Kindheit, Duchenne- oder Becker-ähnlich
- Becken- oder Schultergürtelform
- benigne [Typ Becker]
- benigne skapuloperonäal, mit Frühkontrakturen [Typ Emery-Dreifuss]
- distal
- fazio-skapulohumerale Form
- maligne [Typ Duchenne]
- okulär
- okulopharyngeal
- skapuloperonäal

*Exkl.:* Angeborene Muskeldystrophie:
- mit spezifischen morphologischen Anomalien der Muskelfasern (G71.2)
- o.n.A. (G71.2)

**G71.1 Myotone Syndrome**
Dystrophia myotonica [Curschmann-Batten-Steinert-Syndrom]
Myotonia congenita:
- dominant [Thomsen-Syndrom]
- rezessive Form [Becker]
- o.n.A.

Myotonie:
- arzneimittelinduziert
- chondrodystrophisch
- symptomatisch
Neuromyotonie [Isaacs-Mertens-Syndrom]
Paramyotonie congenita [Eulenberg-Krankheit]
Pseudomyotonie

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**G71.2 Angeborene Myopathien**
Angeborene Muskeldystrophie:
- mit spezifischen morphologischen Anomalien der Muskelfasern [Strukturmyopathien]
- o.n.A.

Fasertypendisproportion
Minicore-Krankheit
Multicore-Krankheit
Myopathie:
- myotubulär (zentronukleär)
- Nemalin(e)-Zentralfibrillenmyopathie [Central-Core-Krankheit]

**G71.3 Mitochondriale Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert**

**G71.8 Sonstige primäre Myopathien**

**G71.9 Primäre Myopathie, nicht näher bezeichnet**
Hereditäre Myopathie o.n.A.

**G72 Sonstige Myopathien**

*Exkl.:* Arthrogryposis multiplex congenita (Q74.3)
Dermatomyositis-Polymyositis (M33.-)
Ischämischer Muskelinfarkt (M62.2)
Myositis (M60.-)
Polyomyositis (M33.2)

**G72.0 Arzneimittelinduzierte Myopathie**
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**G72.1 Alkoholmyopathie**
G72.2  Myopathie durch sonstige toxische Agenzien
Soll das toxische Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G72.3  Periodische Lähmung
Periodische Lähmung (familiär):
- hyperkaliämisch
- hypokalämis ch
- myotonisch
- normokalämis ch

G72.4  Entzündliche Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert

G72.8  Sonstige näher bezeichnete Myopathien

G72.9  Myopathie, nicht näher bezeichnet

G73* Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G73.0* Myastheniesyndrome bei endokrinen Krankheiten
Myastheniesyndrome bei:
- diabetischer Amyotrophie (E10-E14, vierte Stelle .4†)
- Hyperthyreose [Thyreotoxikose] (E05.-†)

G73.1* Lambert-Eaton-Syndrom (C00-D48†)

G73.2* Sonstige Myastheniesyndrome bei Neubildungen (C00-D48†)

G73.3* Myastheniesyndrome bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

G73.4* Myopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

G73.5* Myopathie bei endokrinen Krankheiten
Myopathie bei:
- Hyperparathyreoidismus (E21.0-E21.3†)
- Hypoparathyreoidismus (E20.-†)
- Thyreotoxische Myopathie (E05.-†)

G73.6* Myopathie bei Stoffwechselkrankheiten
Myopathie bei:
- Glykogenspeicherkrankheit (E74.0†)
- Lipidspeicherkrankheiten (E75.-†)

G73.7* Myopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Myopathie bei:
- chronischer Polyarthritis (M05-M06†)
- Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] (M35.0†)
- Sklerodermie (M34.8†)
- systemischem Lupus erythematos (M32.1†)

Zerebrale Lähmung und sonstige Lähmungssyndrome
(G80-G83)

G80  Infantile Zerebralparese
Exkl.: Hereditäre spastische Paraplegie (G11.4)

G80.0  Spastische tetraplegische Zerebralparese
Spastische quadriplegische Zerebralparese

G80.1  Spastische diplegische Zerebralparese
Angeborene spastische Lähmung (zerebral) Spastische Zerebralparese o.n.A.

G80.2  Infantile hemiplegische Zerebralparese

G80.3  Dyskinetische Zerebralparese
Athetotische Zerebralparese
Dystone zerebrale Lähmung

G80.4  Ataktische Zerebralparese
G80.8 Sonstige infantile Zerebralparese
Mischsyndrome der Zerebralparese

G80.9 Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet
Zerebralparese o.n.A.

G81 Hemiparese und Hemiplegie

 Hinw.: Diese Kategorie ist nur dann zur primären Verschlüsselung zu benutzen,
- wenn eine Hemiparese oder Hemiplegie nicht näher bezeichnet ist oder
- wenn sie alt ist oder länger besteht und die Ursache nicht näher bezeichnet ist.
Diese Kategorie dient auch zur multiplen Verschlüsselung, um diese durch eine beliebige
Ursache hervorgerufenen Arten der Hemiparese oder Hemiplegie zu kennzeichnen.

 Exkl.: Angeborene und infantile Zerebralparese (G80.-)

G81.0 Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie

G81.1 Spastische Hemiparese und Hemiplegie

G81.9 Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet

G82 Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie

 Hinw.: Diese Kategorie ist nur dann zur primären Verschlüsselung zu benutzen,
- wenn die aufgeführten Krankheitszustände nicht näher bezeichnet sind oder
- wenn sie alt sind oder länger bestehen und die Ursache nicht näher bezeichnet ist.
Diese Kategorie dient auch zur multiplen Verschlüsselung, um diese durch eine beliebige
Ursache hervorgerufenen Krankheitszustände zu kennzeichnen.

 Inkl.: Paraplegie
Quadrilplegie chronisch
Tetraplegie

 Exkl.: Akute traumatische Querschnittlähmung (S14.-, S24.-, S34.-)
Angeborene und infantile Zerebralparese (G80.-)

G82.0 Schlaffe Paraparese und Paraplegie

G82.1 Spastische Paraparese und Paraplegie

G82.2 Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet
Lähmung beider unterer Extremitäten o.n.A.
Paraplegie (untere) o.n.A.

G82.3 Schlaffe Tetraparese und Tetraplegie

G82.4 Spastische Tetraparese und Tetraplegie

G82.5 Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet
Quadrilplegie o.n.A.

G83 Sonstige Lähmungssyndrome

 Hinw.: Diese Kategorie ist nur dann zur primären Verschlüsselung zu benutzen,
- wenn die aufgeführten Krankheitszustände nicht näher bezeichnet sind oder
- wenn sie alt sind oder länger bestehen und die Ursache nicht näher bezeichnet ist.
Diese Kategorie dient auch zur multiplen Verschlüsselung, um diese durch eine beliebige
Ursache hervorgerufenen Krankheitszustände zu kennzeichnen.

 Inkl.: Lähmung (komplett) (inkomplett), ausgenommen wie unter G80-G82 aufgeführt

G83.0 Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten
Diplegie (obere)
Lähmung beider oberen Extremitäten

G83.1 Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität
Lähmung eines Beines

G83.2 Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität
Lähmung eines Armes

G83.3 Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet

G83.4 Cauda- (equina-) Syndrom
Neurogene Blasenfunktionsstörung bei Cauda- (equina-) Syndrom

 Exkl.: Rückenmarkblase o.n.A. (G95.8)
G83.5  Locked-in-Syndrom
G83.8  Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome
   Todd-Paralyse (postiktal)
G83.9  Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten des Nervensystems (G90-G99)

G90  Krankheiten des autonomen Nervensystems
   Exkl.: Dysfunktion des autonomen Nervensystems durch Alkohol (G31.2)
G90.0  Idiopathische periphere autonome Neuropathie
   Karotissinus-Syndrom (Synkope)
G90.1  Familiäre Dysautonomie [Riley-Day-Syndrom]
G90.2  Horner-Syndrom
   Horner-Bernard-Syndrom
   Horner-Trias
G90.4  Autonome Dysreflexie
G90.8  Sonstige Krankheiten des autonomen Nervensystems
G90.9  Krankheit des autonomen Nervensystems, nicht näher bezeichnet

G91  Hydrozephalus
   Inkl.: Erworbener Hydrozephalus
   Exkl.: Angeborener Hydrozephalus (Q03.-)
   Erworbener Hydrozephalus beim Neugeborenen (P91.7)
   Hydrozephalus durch angeborene Toxoplasmose (P37.1)
G91.0  Hydrocephalus communicans
G91.1  Hydrocephalus occlusus
G91.2  Normaldruckhydrozephalus
G91.3  Posttraumatischer Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet
G91.8  Sonstiger Hydrozephalus
G91.9  Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet

G92  Toxische Enzephalopathie
   Soll das toxische Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G93  Sonstige Krankheiten des Gehirns
G93.0  Hirnzysten
   Porenzephalische Zyste
   Arachnoidalzyste
   Exkl.: Angeborene Gehirnzysten (Q04.6)
   Erworbene periventrikuläre Zysten beim Neugeborenen (P91.1)
G93.1  Anoxische Hirnschädigung, anderenorts nicht klassifiziert
   Exkl.: Als Komplikation von:
   • Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.8)
   • chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung (T80-T88)
   • Schwangerschaft, Wehentätigkeit oder Wochenbett (O29.2, O74.3, O89.2)
   • Asphyxie beim Neugeborenen (P21.9)
G93.2  Benigne intrakranielle Hypertension [Pseudotumor cerebri]
   Exkl.: Hypertensive Enzephalopathie (I67.4)
G93.3  Chronisches Müdigkeitssyndrom
   Benigne myalgische Enzephalomyelitis
   Postvirales Müdigkeitssyndrom
G93.4 Enzephalopathie, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Enzephalopathie:
• alkoholbedingt (G31.2)
• toxisch (G92)

G93.5 Compressio cerebri
Hemiation
Kompression
Hirn (-stamm)
Exkl.: Compressio cerebri, traumatisch (diffus) (S06.2)
Compressio cerebri, traumatisch, umschrieben (S06.3)

G93.6 Hirnödem
Exkl.: Hirnödem:
• durch Geburtsverletzung (P11.0)
• traumatisch (S06.1)

G93.7 Reye-Syndrom
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G93.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Gehirns
Enzephalopathie nach Strahlenexposition
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

G93.9 Krankheit des Gehirns, nicht näher bezeichnet

G94* Sonstige Krankheiten des Gehirns bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G94.0* Hydrozephalus bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (A00-B99†)

G94.1* Hydrozephalus bei Neubildungen (C00 -D48†)

G94.2* Hydrozephalus bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

G94.8* Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Gehirns bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G95 Sonstige Krankheiten des Rückenmarkes
Exkl.: Myelitis (G04.-)

G95.0 Syringomyelie und Syringobulbie

G95.1 Vaskuläre Myelopathien
Akuter Rückenmarkinfarkt (embolisch) (nichtembolisch)
Arterielle Thrombose des Rückenmarkes
Hämatomyelie
Nichteitrige intraspinalen Phlebitis und Thrombophlebitis
Rückenmarködem
Subakute nekrotisierende Myelopathie
Exkl.: Intraspinalen Phlebitis und Thrombophlebitis, ausgenommen nichteitrig (G08)

G95.2 Rückenmarkskompression, nicht näher bezeichnet

G95.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes
Myelopathie durch:
• Arzneimittel
• Strahlenwirkung
• Rückenmarkblase o.n.A.
Soll das exogene Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
Exkl.: Neurogene Blase:
• bei Cauda- (equina-) Syndrom (G83.4)
• o.n.A. (N31.9)
Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase ohne Angabe einer Rückenmarkläsion (N31.-)

G95.9 Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
Myelopathie o.n.A.
Sonstige Krankheiten des Zentralnervensystems

G96.0  Austritt von Liquor cerebrospinalis
Liquorrhoe

Exkl.: Nach Lumbalpunktion (G97.0)

G96.1  Krankheiten der Meningen, anderenorts nicht klassifiziert
Meningeale Adhäsionen (zerebral) (spinal)

G96.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Zentralnervensystems

G96.9  Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet

Krankheiten des Nervensystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

G97.0  Austritt von Liquor cerebrospinalis nach Lumbalpunktion

G97.1  Sonstige Reaktion auf Spinal- und Lumbalpunktion

G97.2  Intrakranielle Druckminderung nach ventrikulärem Shunt

G97.8  Sonstige Krankheiten des Nervensystems nach medizinischen Maßnahmen

G97.9  Krankheit des Nervensystems nach medizinischer Maßnahme, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten des Nervensystems, anderenorts nicht klassifiziert

G98

Inkl.: Krankheit des Nervensystems o.n.A.

Sonstige Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G99*

Sonstige Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

G99.0*  Autonome Neuropathie bei endokrinen und Stoffwechselkrankheiten
Amyloide autonome Neuropathie (E85.-†)
Diabetische autonome Neuropathie (E10-E14, vierte Stelle .4†)

G99.1*  Sonstige Krankheiten des autonomen Nervensystems bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

G99.2*  Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Arteria-spinalis-anterior- und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom (M47.0†)
Myelopathie bei:
  • Bandscheibenschäden (M50.0†, M51.0†)
  • Neubildungen (C00-D48†)
  • Spondylose (M47.-†)

G99.8*  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Urämische Paralyse (N18.5†)
Kapitel VII
Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde (H00-H59)

Exkl.: Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Angeborene Fehlbildungen, Deformationen und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
H00-H06 Affektionen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita
H10-H13 Affektionen der Konjunktiva
H15-H22 Affektionen der Sklera, der Hornhaut, der Iris und des Ziliarkörpers
H25-H28 Affektionen der Linse
H30-H36 Affektionen der Aderhaut und der Netzhaut
H40-H42 Glaukom
H43-H45 Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels
H46-H48 Affektionen des N. opticus und der Sehbahn
H49-H52 Affektionen der Augenmuskeln, Störungen der Bluckbewegungen sowie Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler
H53-H54 Sehschäden und Blindheit
H55-H59 Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
H00* Affektionen des Augenlides bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H06* Affektionen des Tränenapparates und der Orbita bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H13* Affektionen der Konjunktiva bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H19* Affektionen der Sklera und der Hornhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H22* Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H28* Katarakt und sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H32* Chorioretinale Affektionen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H36* Affektionen der Netzhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H42* Glaukom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H45* Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H48* Affektionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehbahn bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H58* Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Affektionen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita (H00-H06)

H00 Hordeolum und Chalazion
H00.0 Hordeolum und sonstige tiefe Entzündung des Augenlides
Abszess
Furunkel
Gerstenkorn
Augenlid
H00.1 Chalazion
Hagelkorn

- 272 -
H01  Sonstige Entzündung des Augenlides

H01.0  Blepharitis
  Exkl.: Blepharoconjunktivitis (H10.5)

H01.1  Nichtinfektiöse Dermatosen des Augenlides
  Dermatitis:
  • allergisch
  • ekzematos
  • Kontakt-
  Erythematodes chronicus discoides
  Xerodermia

H01.8  Sonstige näher bezeichnete Entzündungen des Augenlides

H01.9  Entzündung des Augenlides, nicht näher bezeichnet

H02  Sonstige Affektionen des Augenlides

H02.0  Entropium und Trichiasis des Augenlides

H02.1  Ektropium des Augenlides

H02.2  Lagophthalmus

H02.3  Blepharochalasis

H02.4  Ptosis des Augenlides

H02.5  Sonstige Affektionen mit Auswirkung auf die Augenlidfunktion
  Ankyloblepharon
  Blepharophimose
  Lidretraktion
  Exkl.: Blepharospasmus (G24.5)
  Tic (psychogen) (F95.-)
  Tic, organisch (G25.6)

H02.6  Xanthelasma palpebrarum

H02.7  Sonstige degenerative Affektionen des Augenlides und der Umgebung des Auges
  Chloasma
  Madarosis
  Vitiligo

H02.8  Sonstige näher bezeichnete Affektionen des Augenlides
  Hypertrichose des Augenlides
  Verbliebener Fremdkörper im Augenlid

H02.9  Affektion des Augenlides, nicht näher bezeichnet

H03*  Affektionen des Augenlides bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H03.0*  Parasitenbefall des Augenlides bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
  Dermatitis des Augenlides durch Demodex-Arten (B88.0†)
  Parasitenbefall des Augenlides bei:
  • Leishmiomise (B55.-†)
  • Loiasis (B74.3†)
  • Onchozerkose (B73†)
  • Phthiriiasis (B85.3†)

H03.1*  Beteiligung des Augenlides bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten
  Beteiligung des Augenlides bei:
  • Framböse (A66.-†)
  • Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex] (B00.5†)
  • Lepra (A30.-†)
  • Molluscum contagiosum (B08.1†)
  • Tuberkulose (A18.4†)
  • Zoster (B02.3†)

H03.8*  Beteiligung des Augenlides bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
  Beteiligung des Augenlides bei Impetigo (L01.0†)
Affektionen des Tränenapparates

**Exkl.:** Angeborene Fehlbildungen des Tränenapparates (Q10.4-Q10.6)

**H04.0 Dakryoadenitis**
Chronische Vergrößerung der Tränendrüse

**H04.1 Sonstige Affektionen der Tränendrüse**
Dakryops
Tränendrüsenatrophie
Trockenes Auge
Zyste

**H04.2 Epiphora**

**H04.3 Akute und nicht näher bezeichnete Entzündung der Tränenwege**
Dakryozystitis (phlegmonös)
Kanalikulitis
Peridakryozystitis

**Exkl.:** Dakryozystitis beim Neugeborenen (P39.1)

**H04.4 Chronische Entzündung der Tränenwege**
Dakryozystitis
Kanalikulitis
Mukozele des Tränenapparates

**H04.5 Stenose und Insuffizienz der Tränenwege**
Dakryolith
Eversion puncti lacrimalis
Stenose:
- Canalculus lacrimalis
- Ductus nasolacrimalis
- Tränensack

**H04.6 Sonstige Veränderungen an den Tränenwegen**
Fistel

**H04.8 Sonstige Affektionen des Tränenapparates**

**H04.9 Affektion des Tränenapparates, nicht näher bezeichnet**

**H05 Affektionen der Orbita**

**Exkl.:** Angeborene Fehlbildung der Orbita (Q10.7)

**H05.0 Akute Entzündung der Orbita**
Abszess
Osteomyelitis
Periostitis
Tenonitis
Zellgewebsentzündung

**H05.1 Chronische entzündliche Affektionen der Orbita**
Granulom der Orbita

**H05.2 Exophthalmus**
Blutung
Ödem
Lageveränderung des Augapfels (lateral) o.n.A.

**H05.3 Deformation der Orbita**
Atrophie
Exostose

**H05.4 Enophthalmus**

**H05.5 Verbliebener (alter) Fremdkörper nach perforierender Verletzung der Orbita**
Retrobulbärer Fremdkörper

**H05.8 Sonstige Affektionen der Orbita**
Zyste der Orbita

**H05.9 Affektion der Orbita, nicht näher bezeichnet**
Affektionen des Tränenapparates und der Orbita bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H06.0* Affektionen des Tränenapparates bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H06.1* Parasitenbefall der Orbita bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
  Echinokokkenbefall der Orbita (B67.-†)
  Myiasis der Orbita (B87.2†)
H06.2* Exophthalmus bei Funktionsstörung der Schilddrüse (E05.-†)
H06.3* Sonstige Affektionen der Orbita bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Affektionen der Konjunktiva
(H10-H13)

H10 Konjunktivitis
  Exkl.: Keratokonjunktivitis (H16.2)
H10.0 Mukopurulente Konjunktivitis
H10.1 Akute allergische Konjunktivitis
H10.2 Sonstige akute Konjunktivitis
H10.3 Akute Konjunktivitis, nicht näher bezeichnet
  Exkl.: Ophthalmia neonatorum o.n.A. (P39.1)
H10.4 Chronische Konjunktivitis
H10.5 Blepharokonjunktivitis
H10.8 Sonstige Konjunktivitis
H10.9 Konjunktivitis, nicht näher bezeichnet

H11 Sonstige Affektionen der Konjunktiva
  Exkl.: Keratokonjunktivitis (H16.2)
H11.0 Pterygium
  Exkl.: Pseudopterygium (H11.8)
H11.1 Konjunktivadegeneration und -einlagerungen
  Konjunktivale:
  • Argyrose [Argyrie]
  • Konkremente
  • Pigmentierung
  Xerosis conjunctivae o.n.A.
H11.2 Narben der Konjunktiva
  Symblepharon
H11.3 Blutung der Konjunktiva
  Hyposphagm
  Subkonjunktivale Blutung
H11.4 Sonstige Gefäßkrankheiten und Zysten der Konjunktiva
  Konjunktivale(s):
  • Aneurysma
  • Hyperämie
  • Ödem
H11.8 Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Konjunktiva
  Pseudopterygium
H11.9 Affektion der Konjunktiva, nicht näher bezeichnet
H13* Affektionen der Konjunktiva bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H13.0* Filarienbefall der Konjunktiva (B74.-†)
H13.1* Konjunktivitis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Konjunktivitis (durch):
- Adenoviren, folliculär (akut) (B30.1†)
- Akanthamöben (B60.1†)
- bei Zoster (B02.3†)
- Chlamydien (A74.0†)
- diphtherisch (A36.8†)
- Gonokokken (A54.3†)
- hämorrhagisch (akut) (epidemisch) (B30.3†)
- Herpesviren [Herpes simplex] (B00.5†)
- Meningokokken (A39.8†)
- Newcastle- (B30.8†)
H13.2* Konjunktivitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
H13.3* Okuläres Pemphigoid (L12.-†)
H13.8* Sonstige Affektionen der Konjunktiva bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Affektionen der Sklera, der Hornhaut, der Iris und des Ziliarkörpers (H15-H22)

H15 Affektionen der Sklera
H15.0 Skleritis
H15.1 Episkleritis
H15.8 Sonstige Affektionen der Sklera
Äquatoriales Staphylom
Ektasie der Sklera
Exkl.: Degenerative Myopie (H44.2)
H15.9 Affektion der Sklera, nicht näher bezeichnet

H16 Keratitis
H16.0 Ulcus corneae
Ulkus:
- marginal
- mit Hypopyon
- perforiert
- ringförmig
- zentral
- o.n.A.
Ulcus corneae rodens [Mooren]
H16.1 Sonstige oberflächliche Keratitis ohne Konjunktivitis
Keratitis:
- areolaris
- filiformis
- nummularis
- punctata superficialis
- stellata
- Streifen-
Photokeratitis
Schneeblindheit
H16.2 Keratokonjunktivitis
Keratoconjunctivitis:
• neuroparalytica
• phlyctenulosa
Keratokonjunktivitis:
• durch Exposition
• o.n.A.
Oberflächliche Keratitis mit Konjunktivitis
Ophthalmia nodosa

H16.3 Interstitielle und tiefe Keratitis

H16.4 Neovaskularisation der Hornhaut
Obliterationen von Hornhautgefäßen [ghost vessels]
Pannus

H16.8 Sonstige Formen der Keratitis
H16.9 Keratitis, nicht näher bezeichnet

H17 Hornhautnarben und -trübungen
H17.0 Leukoma adhaerens
H17.1 Sonstige zentrale Hornhauttrübung
H17.8 Sonstige Hornhautnarben und -trübungen
H17.9 Hornhautnarbe und -trübung, nicht näher bezeichnet

H18 Sonstige Affektionen der Hornhaut
H18.0 Hornhautpigmentierungen und -einlagerungen
Hämatokornea
Kayser-Fleischer-Ring
Krukenberg-Spindel
Stähli-Linie
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

H18.1 Keratopathia bullosa
Exkl.: Keratopathie (bullöser aphak) nach Katarakteextraktion (H59.0)

H18.2 Sonstiges Hornhautödem

H18.3 Veränderungen an den Hornhautmembranen
Falte
Ruptur
Descemetozele

H18.4 Hornhautdegeneration
Arcus senilis
Bandförmige Keratopathie
Exkl.: Ulcus corneae rodens [Mooren] (H16.0)

H18.5 Hereditäre Hornhautdystrophien
Hornhautdystrophie:
• epithelial
• fleckförmig
• Fuchs-
• gütrig
• granulär

H18.6 Keratokonus

H18.7 Sonstige Hornhautdeformitäten
Descemetozele
Hornhaut:
• Ektasie
• Staphylom
Exkl.: Angeborene Fehlbildungen der Hornhaut (Q13.3-Q13.4)
H18.8  Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Hornhaut
  Anästhesie  Hornhaut
  Hypästhesie  Rezidivierende Hornhauterosionen

H18.9  Affektion der Hornhaut, nicht näher bezeichnet

H19*  Affektionen der Sklera und der Hornhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H19.0*  Skleritis und Episkleritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
  Skleritis bei Zoster (B02.3†)
  Syphilitische Episkleritis (A52.7†)
  Tuberkulöse Episkleritis (A18.5†)

H19.1*  Keratitis und Keratokonjunktivitis durch Herpesviren (B00.5†)
  Keratitis dendritica und disciformis

H19.2*  Keratitis und Keratokonjunktivitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
  Keratitis und Keratokonjunktivitis (interstitiell) bei:
  • Akanthamöbiasis (B60.1†)
  • Masern (B05.8†)
  • Syphilitis (A50.3†)
  • Tuberkulose (A18.5†)
  • Zoster (B02.3†)
  Keratoconjunctivitis epidemic (B30.0†)

H19.3*  Keratitis und Keratokonjunktivitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
  Keratoconjunctivitis sicca (M35.0†)

H19.8*  Sonstige Affektionen der Sklera und der Hornhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
  Keratokonus bei Down-Syndrom (Q90.-†)

H20  Iridozyklitis

H20.0  Akute und subakute Iridozyklitis
  Iritis
  Uveitis anterior  akut, rezidivierend oder subakut
  Zyklotis

H20.1  Chronische Iridozyklitis

H20.2  Phakogene Iridozyklitis

H20.8  Sonstige Iridozyklitis

H20.9  Iridozyklitis, nicht näher bezeichnet

H21  Sonstige Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers
  Exkl.: Sympathische Uveitis (H44.1)

H21.0  Hyphäma
  Exkl.: Hyphäma, traumatisch (S05.1)

H21.1  Sonstige Gefäßkrankheiten der Iris und des Ziliarkörpers
  Neovaskularisation der Iris oder des Ziliarkörpers
  Rubeosis iridis

H21.2  Degeneration der Iris und des Ziliarkörpers
  Degeneration:
  • Iris (Pigment)
  • Pupillensaum
  Durchleuchtnbarkeit der Iris
  Iridoschisis
  Irisatrophie (essenziell) (progressiv)
  Miotische Pupillenzyste
H21.3 **Zyste der Iris, des Ziliarkörpers und der Vorderkammer**  
Zyste der Iris, des Ziliarkörpers oder der Vorderkammer:
- exsudativ
- Implantations-
- parasitär
- o.n.A.  
*Exkl.:* Miotische Pupillenzyste (H21.2)

H21.4 **Pupillarmembranen**  
Iris bombée
Occlusio pupillae
Seclusio pupillae

H21.5 **Sonstige Adhäsionen und Abriss der Iris und des Ziliarkörpers**  
Goniodysschien
Kammerwinkeldeformität
Synechien (Iris):
- hintere
- vordere
- o.n.A.  
*Exkl.:* Ektopia pupillae [Korektopie] (Q13.2)

H21.8 **Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers**

H21.9 **Affektion der Iris und des Ziliarkörpers, nicht näher bezeichnet**

H22* **Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

H22.0* **Iridozyklitis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**  
Iridozyklitis bei:
- Gonokokkeninfektion (A54.3†)
- Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex] (B00.5†)
- Syphilis (sekundär) (A51.4†)
- Tuberkulose (A18.5†)
- Zoster (B02.3†)

H22.1* **Iridozyklitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
Iridozyklitis bei:
- Sarkoidose (D86.8†)
- Spondylitis ankylopoetica [Spondylitis ankylosans] (M45†)

H22.8* **Sonstige Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

**Affektionen der Linse**  
*(H25-H28)*

H25 **Cataracta senilis**  
*Exkl.:* Kapsuläres Glaукom mit Pseudoexfoliation der Linsen (H40.1)

H25.0 **Cataracta senilis incipiens**  
Cataracta senilis:
- coronaria
- corticalis
- punctata
Senile subkapsuläre Katarakt (anterior) (posterior)
Wasserspalten-Speichen-Katarakt

H25.1 **Cataracta nuclearis senilis**  
Cataracta brunescens
Linsenkernsklerose

H25.2 **Cataracta senilis, Morgagni-Typ**  
Cataracta senilis hypermatura
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H25.8</td>
<td><strong>Sonstige senile Kataraktformen</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Kombinierte Formen der senilen Katarakt</td>
</tr>
<tr>
<td>H25.9</td>
<td><strong>Senile Katarakt, nicht näher bezeichnet</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H26</td>
<td><strong>Sonstige Kataraktformen</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.: Cataracta congenita (Q12.0)</em></td>
</tr>
<tr>
<td>H26.0</td>
<td><strong>Infantine, juvenile und präs enile Katarakt</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H26.1</td>
<td><strong>Cataracta traumatica</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>(Kapitel XX) zu benutzen</td>
</tr>
<tr>
<td>H26.2</td>
<td><strong>Cataracta complicata</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Glaukomflecken (subkapsulär)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Katarakt bei chronischer Iridozyklitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Katarakt infolge anderer Augenkrankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td>H26.3</td>
<td><strong>Arzneimittelinduzierte Katarakt</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>XX) zu benutzen.</td>
</tr>
<tr>
<td>H26.4</td>
<td><strong>Cataracta secundaria</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nachstar</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Ringstar nach Soemmering</td>
</tr>
<tr>
<td>H26.8</td>
<td><strong>Sonstige näher bezeichnete Kataraktformen</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H26.9</td>
<td><strong>Katarakt, nicht näher bezeichnet</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H27</td>
<td><strong>Sonstige Affektionen der Linse</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.: Angeborene Linsenfehlbildungen (Q12.-)</em></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Mechanische Komplikationen durch eine intraokulare Linse (T85.2)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Pseudophakie (Z96.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>H27.0</td>
<td><strong>Aphakie</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H27.1</td>
<td><strong>Luxation der Linse</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H27.8</td>
<td><strong>Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Linse</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H27.9</td>
<td><strong>Affektion der Linse, nicht näher bezeichnet</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>H28*</td>
<td><strong>Katarakt und sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klas</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>sifizierten Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td>H28.0*</td>
<td><strong>Diabetische Katarakt</strong> (E10-E14, vierte Stelle .3†)**</td>
</tr>
<tr>
<td>H28.1*</td>
<td><strong>Katarakt bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Katarakt bei Hypoparathyreoidismus (E20.-†)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Katarakt durch Mangelnährung und Dehydration (E40-E46†)</td>
</tr>
<tr>
<td>H28.2*</td>
<td><strong>Katarakt bei sonstigen anderenorts klas</strong>ifizierten Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Cataracta myotonica (G71.1†)</td>
</tr>
<tr>
<td>H28.8*</td>
<td><strong>Sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klas</strong>ifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Affektionen der Aderhaut und der Netzhaut (H30-H36)

**H30**  Chorioretinitis

**H30.0**  Fokale Chorioretinitis

Herdformen:
- Chorioiditis
- Chorioretinitis
- Retinitis
- Retinochorioiditis

**H30.1**  Disseminierte Chorioretinitis

Disseminierte:
- Chorioiditis
- Chorioretinitis
- Retinitis
- Retinochorioiditis

*Exkl.*: Exsudative Retinopathie (H35.0)

**H30.2**  Cyclitis posterior

Entzündung der Pars plana corporis ciliaris

**H30.8**  Sonstige Chorioretinitiden

Vogt-Koyanagi-Harada-Syndrom

**H30.9**  Chorioretinitis, nicht näher bezeichnet

Chorioiditis
Chorioretinitis
Retinitis
Retinochorioiditis

**H31**  Sonstige Affektionen der Aderhaut

**H31.0**  Chorioretinale Narben

Narben der Macula lutea, hinterer Pol (nach Entzündung) (posttraumatisch)
Retinopathia solaris

**H31.1**  Degenerative Veränderung der Aderhaut

Atrophie
Sklerose

*Exkl.*: Gefäßähnliche Streifen [Angioid streaks] (H35.3)

**H31.2**  Hereditäre Dystrophie der Aderhaut

Atrophia gyrata der Aderhaut
Chorioideremie
Dystrophie der Aderhaut (zentral areolär) (generalisiert) (peripapillär)

*Exkl.*: Ornithinämie (E72.4)

**H31.3**  Blutung und Ruptur der Aderhaut

Aderhautblutung:
- expulsiv
- o.n.A.

**H31.4**  Ablatio chorioideae

**H31.8**  Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Aderhaut

Chorioidale Neovaskularisation

**H31.9**  Affektion der Aderhaut, nicht näher bezeichnet

**H32**  Chorioretinale Affektionen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**H32.0**  Chorioretinitis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

Chorioretinitis bei:
- Spätsyphilis (A52.7†)
- Toxoplasmose (B58.0†)
- Tuberkulose (A18.5†)
H32.8* Sonstige chorioretinale Affektionen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Albuminurische Retinitis (N18.5†)
Renale Retinitis (N18.5†)

H33 Netzhautablösung und Netzhautriss
Exkl.: Abhebung des retinalen Pigmentepithels (H35.7)

H33.0 Netzhautablösung mit Netzhautriss
Rhegm atogene Ablatio retinae

H33.1 Retinoschisis und Zysten der Netzhaut
Parasitäre Zyste der Netzhaut o.n.A.
Pseudozyste der Netzhaut
Zyste der Ora serrata
Exkl.: Angeborene Retinoschisis (Q14.1)
Mikrozystoide Degeneration der Netzhaut (H35.4)

H33.2 Seröse Netzhautablösung
Netzhautablösung:
• ohne Netzhautriss
• o.n.A.
Exkl.: Chorioretinopathia centralis serosa (H35.7)

H33.3 Netzhautriss ohne Netzhautablösung
Hufeisenriss
Netzhautfragment
Rundloch
Netzhautriss o.n.A.
Exkl.: Chorioretinale Narben nach chirurgischem Eingriff wegen Ablösung (H59.8)
Periphere Netzhautdegeneration ohne Riss (H35.4)

H33.4 Traktionsablösung der Netzhaut
Proliferative Vitreoretinopathie mit Netzhautablösung

H33.5 Sonstige Netzhautablösungen

H34 Netzhautgefäβverschluss
Exkl.: Amaurosis fugax (G45.3)

H34.0 Transitorischer arterieller retinaler Gefäßverschluss

H34.1 Verschluss der A. centralis retinae

H34.2 Sonstiger Verschluss retinaler Arterien
Arterieller retinaler Gefäßverschluss:
• Arterienast
• partiell
• Hollenhorst-Plaques
• Retinale Mikroembolie

H34.3 Sonstiger Netzhautgefäβverschluss
Venöser retinaler Gefäßverschluss:
• Anfangsstadium
• partiell
• Venenast
• zentral

H34.9 Netzhautgefäβverschluss, nicht näher bezeichnet
Sonstige Affektionen der Netzhaut

H35.0 Retinopathien des Augenhintergrundes und Veränderungen der Netzhautgefäße
Retinale:
• Gefäßinscheidung
• Mikroaneurysmen
• Neovaskularisation
• Perivaskulitis
• Varizen
• Vaskulitis
Retinopathie:
• Augenhintergrund o.n.A.
• Coats-
• exsudativ
• hypertensiv
• o.n.A.
Veränderungen im Erscheinungsbild der Netzhautgefäße

H35.1 Retinopathia praematurorurn
Retrolentale Fibroplasie

H35.2 Sonstige proliferative Retinopathie
Proliferative Vitreoretinopathie
Exkl.: Proliferative Vitreoretinopathie mit Netzhautablösung (H33.4)

H35.3 Degeneration der Makula und des hinteren Poles
Drusen (degenerativ)
Fältelung
Gefäßähnliche Streifen [Angioid streaks]
Loch
Zyste
Kuhnt-Junius-Degeneration
Senile Makuladegeneration (atrophisch)(exsudativ)
Toxische Makulaerkrankung
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

H35.4 Periphere Netzhautdegeneration
Degeneration der Netzhaut:
• gitterig
• makrozystoid
• palisadenartig
• pflastersteinförmig
• retikulär
• o.n.A.
Exkl.: mit Netzhautriss (H33.3)

H35.5 Hereditäre Netzhautdystrophie
Dystrophia retinae (albipunctata) (pigmentiert) (vitelliform)
Dystrophie:
• tapetoretinal
• vitreoretinal
Retinitis pigmentosa
Stargardt-Krankheit

H35.6 Netzhautblutung

H35.7 Abhebung von Netzhautschichten
Abhebung des retinalen Pigmentepithels
Chorioretinopathia centralis serosa

H35.8 Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Netzhaut

H35.9 Affektion der Netzhaut, nicht näher bezeichnet
Affektionen der Netzhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H36.0* Retinopathia diabetica (E10-E14, vierte Stelle .3†)
H36.8* Sonstige Affektionen der Netzhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Atherosklerotische Retinopathie (I70.8†)
Netzhautdystrophie bei Lipidspeicherkrankheiten (E75.-†)
Proliferative Sichelzellenretinopathie (D57.-†)

Glaukom (H40-H42)

H40* Glaukom
Exkl.: Absolutes Glaukom (H44.5)
Angeborenes Glaukom (Q15.0)
Traumatisches Glaukom durch Geburtsverletzung (P15.3)

H40.0 Glaukomverdacht
Okuläre Hypertonie

H40.1 Primäres Weitwinkelglaukom
Glaucoma chronicum simplex
Glaukom (primär) (Restzustand):
• kapsulär, mit Pseudoexfoliation der Linse
• mäßig erhöhter Augeninnendruck
• Pigment-

H40.2 Primäres Engwinkelglaukom
Engwinkelglaukom (primär) (Restzustand):
• akut
• chronisch
• intermittierend
• protrahiert
Primäres Winkelblockglaukom

H40.3 Glaukom (sekundär) nach Verletzung des Auges
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

H40.4 Glaukom (sekundär) nach Entzündung des Auges
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

H40.5 Glaukom (sekundär) nach sonstigen Affektionen des Auges
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

H40.6 Glaukom (sekundär) nach Arzneimittelverabreichung
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

H40.8 Sonstiges Glaukom

H40.9 Glaukom, nicht näher bezeichnet

H42* Glaukom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H42.0* Glaukom bei endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten
Glaukom bei:
• Amyloidose (E85.-†)
• Lowe-Syndrom (E72.0†)

H42.8* Glaukom bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Glaukom bei Onchozerkose (B73†)
## Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels (H43-H45)

<table>
<thead>
<tr>
<th>H43</th>
<th>Affektionen des Glaskörpers</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H43.0</td>
<td>Glaskörperprolaps</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.</em>: Glaskörperkomplikation nach Kataraktextraktion (H59.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>H43.1</td>
<td>Glaskörperblutung</td>
</tr>
<tr>
<td>H43.2</td>
<td>Kristalline Ablagerungen im Glaskörper</td>
</tr>
<tr>
<td>H43.3</td>
<td>Sonstige Glaskörpertrübungen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Glaskörpermembranen und Glaskörperstränge</td>
</tr>
<tr>
<td>H43.8</td>
<td>Sonstige Affektionen des Glaskörpers</td>
</tr>
</tbody>
</table>
|       | Glaskörper-
|       | • Abhebung |
|       | • Degeneration |
|       | *Exkl.*: Proliferative Vitreoretinopathie mit Netzhautablösung (H33.4) |
| H43.9 | Affektion des Glaskörpers, nicht näher bezeichnet |

<table>
<thead>
<tr>
<th>H44</th>
<th>Affektionen des Augapfels</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H44.0</td>
<td>Purulente Endophthalmitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Glaskörperabszess</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Panophthalmie</td>
</tr>
<tr>
<td>H44.1</td>
<td>Sonstige Endophthalmitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Parasitäre Endophthalmitis o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Sympathische Uveitis</td>
</tr>
<tr>
<td>H44.2</td>
<td>Degenerative Myopie</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Maligne Myopie</td>
</tr>
<tr>
<td>H44.3</td>
<td>Sonstige degenerative Affektionen des Augapfels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Chalkose</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Siderose des Auges</td>
</tr>
<tr>
<td>H44.4</td>
<td>Hypotonia bulbi</td>
</tr>
<tr>
<td>H44.5</td>
<td>Degenerationszustände des Augapfels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Absolutes Glaukom</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Atrophie des Augapfels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Phthisis bulbi</td>
</tr>
<tr>
<td>H44.6</td>
<td>Verbliebener (alter) magnetischer intraokularer Fremdkörper</td>
</tr>
</tbody>
</table>
|       | Verbliebener (alter) magnetischer Fremdkörper (in):
|       | • Bulbus hinterwand |
|       | • Glaskörper |
|       | • Iris |
|       | • Linse |
|       | • Vorderkammer |
|       | • Ziliarkörper |
| H44.7 | Verbliebener (alter) amagnetischer intraokularer Fremdkörper |
|       | Verbliebener (alter) amagnetischer Fremdkörper (in):
|       | • Bulbus hinterwand |
|       | • Glaskörper |
|       | • Iris |
|       | • Linse |
|       | • Vorderkammer |
|       | • Ziliarkörper |
| H44.8 | Sonstige Affektionen des Augapfels |
|       | Hämophthalmus |
|       | Luxatio bulbi |
| H44.9 | Affektion des Augapfels, nicht näher bezeichnet |
H45*  Affekionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderorts klassifizierten Krankheiten

H45.0*  Glaskörperblutung bei anderorts klassifizierten Krankheiten

H45.1*  Endophthalmitis bei anderorts klassifizierten Krankheiten
  Endophthalmitis bei:
  • Onchozerkose (B73†)
  • Toxokariasis (B83.0†)
  • Zystizerkose (B69.1†)

H45.8*  Sonstige Affekionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderorts klassifizierten Krankheiten

Affekionen des N. opticus und der Sehnbahn (H46-H48)

H46  Neuritis nervi optici
  *Inkl.:* Neuropapillitis optica
  Neuropathie des N. opticus, ausgenommen ischämisch
  Retrobulbäre Neuritis o.n.A.
  *Exkl.:* Ischämische Neuropathie des N. opticus (H47.0)
  Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit] (G36.0)

H47  Sonstige Affekionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehnbahn

H47.0  Affekionen des N. opticus, anderenorts nicht klassifiziert
  Blutung in die Sehnervenscheide
  Ischämische Neuropathie des N. opticus
  Konpression des N. opticus

H47.1  Stauungspapille, nicht näher bezeichnet

H47.2  Optikusatrophie
  Temporale Abblassung der Papille

H47.3  Sonstige Affekionen der Papille
  Drusen der Papille
  Pseudostauungspapille

H47.4  Affekionen des Chiasma opticum

H47.5  Affekionen sonstiger Teile der Sehnbahn
  Krankheiten des Tractus opticus, des Corpus geniculatum und der Sehstrahlung

H47.6  Affekionen der Sehrinde

H47.7  Affekion der Sehnbahn, nicht näher bezeichnet

H48*  Affekionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehnbahn bei anderorts klassifizierten Krankheiten

H48.0*  Optikusatrophie bei anderorts klassifizierten Krankheiten
  Optikusatrophie bei Spätsyphilis (A52.1†)

H48.1*  Retrobulbäre Neuritis bei anderorts klassifizierten Krankheiten
  Retrobulbäre Neuritis bei:
  • Meningokokkeninfektion (A39.8†)
  • multipler Sklerose (G35†)
  • Spätsyphilis (A52.1†)

H48.8*  Sonstige Affekionen des N. opticus und der Sehnbahn bei anderorts klassifizierten Krankheiten
Affektionen der Augenmuskeln, Störungen der Blickbewegungen sowie Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler (H49-H52)

*Exkl.*: Nystagmus und sonstige abnorme Augenbewegungen (H55)

<table>
<thead>
<tr>
<th>H49</th>
<th>Strabismus paralyticus</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H49.0</td>
<td>Lähmung des N. oculomotorius [III. Hirnnerv]</td>
</tr>
<tr>
<td>H49.1</td>
<td>Lähmung des N. trochlearis [IV. Hirnnerv]</td>
</tr>
<tr>
<td>H49.2</td>
<td>Lähmung des N. abducens [VI. Hirnnerv]</td>
</tr>
<tr>
<td>H49.3</td>
<td>Ophthalmoplegia totalis externa</td>
</tr>
<tr>
<td>H49.4</td>
<td>Ophthalmoplegia progressiva externa</td>
</tr>
<tr>
<td>H49.8</td>
<td>Sonstiger Strabismus paralyticus</td>
</tr>
<tr>
<td>H49.9</td>
<td>Strabismus paralyticus, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>H50</th>
<th>Sonstiger Strabismus</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H50.0</td>
<td>Strabismus concomitans convergens</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.1</td>
<td>Strabismus concomitans divergens</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.2</td>
<td>Strabismus verticalis</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.3</td>
<td>Intermittierender Strabismus concomitans</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.4</td>
<td>Sonstiger und nicht näher bezeichneter Strabismus concomitans</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.5</td>
<td>Heterophorie</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.6</td>
<td>Mechanisch bedingter Strabismus</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.8</td>
<td>Sonstiger näher bezeichneter Strabismus</td>
</tr>
<tr>
<td>H50.9</td>
<td>Strabismus, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>H51</th>
<th>Sonstige Störungen der Blickbewegungen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H51.0</td>
<td>Konjugierte Blicklähmung</td>
</tr>
<tr>
<td>H51.1</td>
<td>Konvergenzschwäche und Konvergenzexzess</td>
</tr>
<tr>
<td>H51.2</td>
<td>Internukleäre Ophthalmoplegie</td>
</tr>
</tbody>
</table>
H51.8  Sonstige näher bezeichnete Störungen der Blickbewegungen
H51.9  Störung der Blickbewegungen, nicht näher bezeichnet

H52  Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler
H52.0  Hypermetropie
H52.1  Myopie
   *Exkl.:* Degenerative Myopie (H44.2)
H52.2  Astigmatismus
H52.3  Anisometropie und Aniseikonie
H52.4  Presbyopie
H52.5  Akkommodationsstörungen
   Akkommodationsparese
   Akkommodationsspasmus
   Ophthalmoplegia interna (totalis)
H52.6  Sonstige Refraktionsfehler
H52.7  Refraktionsfehler, nicht näher bezeichnet

Sehstörungen und Blindheit
(H53-H54)

H53  Sehstörungen
H53.0  Amblyopia ex anopsia
   Amblyopie (durch):
   • Anisometropie
   • Deprivation
   • Strabismus
H53.1  Subjektive Sehstörungen
   Asthenopie
   Farbringe um Lichtquellen
   Flimmerskotom
   Metamorphopsie
   Photophobie
   Plötzlicher Sehverlust
   Tagblindheit
   *Exkl.:* Optische Halluzinationen (R44.1)
H53.2  Diplopie
   Doppelsehen
H53.3  Sonstige Störungen des binokularen Sehens
   Anomale Netzhautkorrespondenz
   Fusion mit herabgesetztem Stereosehen
   Simultansehen ohne Fusion
   Suppression des binokularen Sehens
H53.4  Gesichtsfelddefekte
   Hemanopsie (heteronym) (homonym)
   Konzentrische Einengung des Gesichtsfeldes
   Quadrantenanopsie
   Skotom:
   • Bjerrum-
   • bogenförmig
   • ringförmig
   • zentral
   Vergrößerter blinder Fleck
H53.5  **Farbsinnstörungen**  
Achromatopsie  
Deuteranomalie  
Deuteranopie  
Erworbene Farbsinnstörung  
Farbenblindheit  
Protanomalie  
Protanopie  
Tritanomalie  
Tritanopie  
**Exkl.:** Tagblindheit (H53.1)

H53.6  **Nachtblindheit**  
**Exkl.:** Durch Vitamin-A-Mangel (E50.5)

H53.8  **Sonstige Sehstörungen**

H53.9  **Sehstörung, nicht näher bezeichnet**

H54  **Sehbeeinträchtigung einschließlich Blindheit (binokular oder monokular)**  
**Hinw.:** Stufen der Sehbeeinträchtigung siehe Tabelle am Ende der Gruppe (H53-H54)  
**Exkl.:** Amaurosis fugax (G45.3)

H54.0  **Blindheit, binokular**  
Stufen 3, 4 und 5 der Sehbeeinträchtigung

H54.1  **Schwere Sehbeeinträchtigung, binokular**  
Stufe 2 der Sehbeeinträchtigung

H54.2  **Mittelschwere Sehbeeinträchtigung, binokular**  
Stufe 1 der Sehbeeinträchtigung

H54.3  **Leichte Sehbeeinträchtigung, binokular**  
Stufe 0 der Sehbeeinträchtigung

H54.4  **Blindheit, monokular**  
Stufen 3, 4 und 5 der Sehbeeinträchtigung eines Auges mit Stufen 0, 1, 2 oder 9 des anderen Auges

H54.5  **Schwere Sehbeeinträchtigung, monokular**  
Stufe 2 der Sehbeeinträchtigung eines Auges mit Stufen 0, 1 oder 9 des anderen Auges

H54.6  **Mittelschwere Sehbeeinträchtigung, monokular**  
Stufe 1 der Sehbeeinträchtigung eines Auges mit Stufen 0 oder 9 des anderen Auges

H54.9  **Nicht näher bezeichnete Sehbeeinträchtigung (binokular)**  
Stufe 9 der Sehbeeinträchtigung o.n.A.


Zur Bestimmung der Sehbeeinträchtigung für die Schlüsselnummern H54.0 bis H54.3 sollte die Sehschärfe binokular und mit ggf. vorhandener Korrektur gemessen werden. Zur Bestimmung der Sehbeeinträchtigung für die Schlüsselnummern H54.4 bis H54.6 sollte die Sehschärfe monokular und mit ggf. vorhandener Korrektur gemessen werden.

Wenn die Größe des Gesichtsfeldes mitberücksichtigt wird, sollten Patienten, deren Gesichtsfeld des gesünderen Auges bei zentraler Fixation nicht größer als 10 Grad ist, in die Stufe 3 eingeordnet werden. Bei monokularer Blindheit (H54.4) gilt der Grad des Gesichtsfeldausfalls des betroffenen Auges.
### Stufen

<table>
<thead>
<tr>
<th>Stufen</th>
<th>Vorhandene Sehschärfe in Ferne</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>0</td>
<td>leichte oder keine Sehbeeinträchtigung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>gleich oder höher als:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>6/18</td>
</tr>
<tr>
<td>1</td>
<td>mittelschwere Sehbeeinträchtigung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>6/18</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>3/10 (0,3)</td>
</tr>
<tr>
<td>2</td>
<td>schwere Sehbeeinträchtigung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>6/60</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>1/10 (0,1)</td>
</tr>
<tr>
<td>3</td>
<td>Blindheit</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>3/60</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>1/20 (0,05)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>20/400</td>
</tr>
<tr>
<td>4</td>
<td>Blindheit</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>1/60 (Fingerzählen bei 1 m)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>1/50 (0,02)</td>
</tr>
<tr>
<td>5</td>
<td>Blindheit</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>keine Lichtwahrnehmung</td>
</tr>
<tr>
<td>9</td>
<td>unbestimmt oder nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

---

**Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde (H55-H59)**

**H55** *Nystagmus und sonstige abnorme Augenbewegungen*

*Inkl.:* Nystagmus:
- angeboren
- dissoziiert
- durch Deprivation
- latent
- o.n.A.

**H57** *Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde*

- H57.0 Pupillenfunktionsstörungen
- H57.1 Augenschmerzen
- H57.8 Sonstige näher bezeichnete Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde
- H57.9 Affektion des Auges und der Augenanhangsgebilde, nicht näher bezeichnet

**H58** *Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde bei anderenorts klassifizierten Krankheiten*

- H58.0* Anomalien der Pupillenreaktion bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- Argyll-Robertson-Phänomen oder reflektorische Pupillenstarre, syphilitisch (A52.1†)
- H58.1* Sehstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H58.8* Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Augen und der Augenanhangsgebilde bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Syphilitische Okulopathie, anderenorts nicht klassifiziert, bei:
- Frühsyphilis (sekundär) (A51.4†)
- konnataler Frühsyphilis (A50.0†)
- konnataler Spätsyphilis (A50.3†)
- Spätsyphilis (A52.7†)

H59 Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Mechanische Komplikation durch:
- intraokulare Linse (T85.2)
- sonstige Augenprothesen, -implantate und -transplantate (T85.3)
- Pseudophakie (Z96.1)

H59.0 Keratopathie (bullös-aphak) nach Katarakteextraktion
- Glaskörper- (Berührungs-) Syndrom
- Glaskörper-Hornhaut-Syndrom

H59.8 Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde nach medizinischen Maßnahmen
- Chorioretinale Narben nach chirurgischem Eingriff wegen Ablösung
- Infektion eines postoperativen Sickerkissens
- Nichtinfektiöse Entzündung eines postoperativen Sickerkissens
- Sickerkissen-assoziierte Endophthalmitis

H59.9 Affektion des Auges und der Augenanhangsgebilde nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet
Kapitel VIII
Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes (H60-H95)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
H60-H62 Krankheiten des äußeren Ohres
H65-H75 Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes
H80-H83 Krankheiten des Innenohres
H90-H95 Sonstige Krankheiten des Ohres

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
H62* Krankheiten des äußeren Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H67* Otitis media bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H75* Sonstige Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H82* Schwindelsyndrome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H94* Sonstige Krankheiten des Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten des äußeren Ohres
(H60-H62)

<table>
<thead>
<tr>
<th>H60</th>
<th>Otitis externa</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>H60.0</td>
<td>Abszess des äußeren Ohres</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Abszess</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Furunkel</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Ohrmuschel oder äußerer Gehörgang</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Karbunkel</td>
</tr>
</tbody>
</table>

| H60.1 | Phlegmone des äußeren Ohres |
|       | Phlegmone:               |
|       | • äußerer Gehörgang      |
|       | • Ohrmuschel             |

| H60.2 | Otitis externa maligna |

| H60.3 | Sonstige infektiöse Otitis externa |
|       | Badeotitis                 |
|       | Otitis externa:           |
|       | • diffusa                  |
|       | • haemorrhagica           |

| H60.4 | Cholesteatom im äußeren Ohr |
|       | Keratitis obturans des äußeren Ohres (Gehörgang) |
H60.5  Akute Otitis externa, nichtinfektiös
Akute Otitis externa:
• durch chemische Substanzen
• durch Strahlung
• ekzematös
• reaktiv
• o.n.A.
Kontaktotitis

H60.8  Sonstige Otitis externa
Chronische Otitis externa o.n.A.

H60.9  Otitis externa, nicht näher bezeichnet

H61  Sonstige Krankheiten des äußeren Ohres
H61.0  Perichondritis des äußeren Ohres
Chondrodermatitis nodularis chronica helicis
Perichondritis:
• auricularis
• Ohrmuschel

H61.1  Nichtinfektiöse Krankheiten der Ohrmuschel
Erworbene Deformität:
• Auricula
• Ohrmuschel

H61.2  Zeruminalpfropf
Impaktiertes Zerumen

H61.3  Erworbene Stenose des äußeren Gehörganges
Verengung des äußeren Gehörganges

H61.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des äußeren Ohres
Exostose im äußeren Gehörgang

H61.9  Krankheit des äußeren Ohres, nicht näher bezeichnet

H62*  Krankheiten des äußeren Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H62.0*  Otitis externa bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
Otitis externa bei Erysipel (A46†)

H62.1*  Otitis externa bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
Otitis externa bei:
• Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex] (B00.1†)
• Zoster (B02.8†)

H62.2*  Otitis externa bei anderenorts klassifizierten Mykosen
Otitis externa bei:
• Aspergillose (B44.8†)
• Kandidose (B37.2†)
• Otonomykose o.n.A. (B36.9†)

H62.3*  Otitis externa bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

H62.4*  Otitis externa bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Otitis externa bei Impetigo (L01.-†)

H62.8*  Sonstige Krankheiten des äußeren Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes (H65-H75)

H65 Nichteitrige Otitis media

*Inkl.*: Mit Myringitis

Soll das Vorliegen einer Trommelfellperforation angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (H72.-) zu benutzen.

H65.0 Akute seröse Otitis media

Akute und subakute sezernierende Otitis media

H65.1 Sonstige akute nichteitrige Otitis media

Otitis media, akut und subakut:
- allergisch (mukös) (blutig) (serös)
- blutig
- mukös
- nichteitrig o.n.A.
- seromukös

*Exkl.*: Barotrauma des Ohres (T70.0)

Otitis media (akut) o.n.A. (H66.9)

H65.2 Chronische seröse Otitis media

Chronischer Tubenmittelohrkatarrh

H65.3 Chronische muköse Otitis media

Leimohr [Glue ear]

Otitis media, chronisch:
- schleimig
- sezernierend
- transsudativ

*Exkl.*: Adhäsvprozess nach Otitis media (H74.1)

H65.4 Sonstige chronische nichteitrige Otitis media

Otitis media, chronisch:
- allergisch
- exsudativ
- mit Erguss (nichteitrig)
- nichteitrig o.n.A.
- seromukös

H65.9 Nichteitrige Otitis media, nicht näher bezeichnet

Otitis media:
- allergisch
- exsudativ
- katarhalisch
- mit Erguss (nichteitrig)
- mukös
- serös
- seromukös
- sezernierend
- transsudativ

H66 Eitrige und nicht näher bezeichnete Otitis media

*Inkl.*: Mit Myringitis

Soll das Vorliegen einer Trommelfellperforation angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (H72.-) zu benutzen.

H66.0 Akute eitrige Otitis media

H66.1 Chronische mesotympanale eitrige Otitis media

Benigne chronische eitrige Otitis media
Chronische Tubenmittelohrkrankheit

H66.2 Chronische epitympanale Otitis media

Chronische Krankheit des Epitympanums

H66.3 Sonstige chronische eitrige Otitis media

Chronische eitrige Otitis media o.n.A.
H66.4 Eitrige Otitis media, nicht näher bezeichnet
Purulente Otitis media o.n.A.

H66.9 Otitis media, nicht näher bezeichnet
Otitis media:
• akut o.n.A.
• chronisch o.n.A.
• o.n.A.

H67* Otitis media bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H67.0* Otitis media bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
Otitis media bei:
• Scharlach (A38†)
• Tuberkulose (A18.6†)

H67.1* Otitis media bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
Otitis media bei:
• Grippe:
  • saisonal, Virus nachgewiesen (J10.8†)
  • Virus nicht nachgewiesen (J11.8†)
  • zoonotisch oder pandemisch, Virus nachgewiesen (J09†)
  • Masern (B05.3†)

H67.8* Otitis media bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

H68 Entzündung und Verschluss der Tuba auditiva

H68.0 Entzündung der Tuba auditiva

H68.1 Verschluss der Tuba auditiva
Kompression
Stenose
Struktur
Tuba auditiva

H69 Sonstige Krankheiten der Tuba auditiva

H69.0 Erweiterte Tuba auditiva
Klaffende Tube

H69.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Tuba auditiva

H69.9 Krankheit der Tuba auditiva, nicht näher bezeichnet

H70 Mastoiditis und verwandte Zustände

H70.0 Akute Mastoiditis
Abszess
Empyem
Warzenfortsatz

H70.1 Chronische Mastoiditis
Fistel
Karies
Warzenfortsatz

H70.2 Petrositis
Entzündung des Felsenbeins (akut) (chronisch)

H70.8 Sonstige Mastoiditis und verwandte Zustände

H70.9 Mastoiditis, nicht näher bezeichnet

H71 Cholesteatom des Mittellohres

Inkl.: Cholesteatom im Cavum tympani

Exkl.: Cholesteatom im äußeren Ohr (H60.4)
Rezidivierendes Cholesteatom in der Mastoidöhle nach Mastoidektomie (H95.0)
H72  Trommelfellperforation

Inkl.: Trommelfellperforation:
• nach Entzündung
• persistierend-posttraumatisch

Exkl.: Traumatische Trommelfellruptur (S09.2)

H72.0  Zentrale Perforation des Trommelfells

H72.1  Trommelfellperforation am Recessus epitympanicus

Perforation der Pars flaccida

H72.2  Sonstige randständige Trommelfellperforationen

H72.8  Sonstige Trommelfellperforationen

Perforation:
• mehrfach
• total

H72.9  Trommelfellperforation, nicht näher bezeichnet

H73  Sonstige Krankheiten des Trommelfells

H73.0  Akute Myringitis

Akute Tympanitis
Bullöse Myringitis

Exkl.: Mit Otitis media (H65-H66)

H73.1  Chronische Myringitis

Chronische Tympanitis

Exkl.: Mit Otitis media (H65-H66)

H73.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Trommelfells

H73.9  Krankheit des Trommelfells, nicht näher bezeichnet

H74  Sonstige Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes

H74.0  Tympanosklerose

H74.1  Otitis media adhaesiva

Adhäsvprozess nach Otitis media

Exkl.: Leimohr (H65,3)

H74.2  Kontinuitätsunterbrechung oder Dislokation der Gehörknöchelchenkette

H74.3  Sonstige erworbene Anomalien der Gehörknöchelchen

Ankylose
Partieller Verlust
Gehörknöchelchen

H74.4  Polyp im Mittelohr

H74.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes

H74.9  Krankheit des Mittelohres und des Warzenfortsatzes, nicht näher bezeichnet

H75*  Sonstige Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H75.0*  Mastoiditis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

Tuberkulöse Mastoiditis (A18.0†)

H75.8*  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes

bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten des Innenohres
(H80-H83)

H80  Otosklerose

Inkl.: Otospongiose

H80.0  Otosklerose mit Beteiligung der Fenestra vestibuli, nichtobliterierend
H80.1 Otosklerose mit Beteiligung der Fenestra vestibuli, oblitterierend
H80.2 Otosclerosis cochleae
Innenohrotosklerose
Otosklerose mit Beteiligung:
• der Fenestra cochleae
• des knöchernen Labyrinths
H80.8 Sonstige Otosklerose
H80.9 Otosklerose, nicht näher bezeichnet

H81 Störungen der Vestibularfunktion
Exkl.: Schwindel:
• epidemisch (A88.1)
• o.n.A. (R42)
H81.0 Ménière-Krankheit
Labyrinthhydrops
Ménière-Syndrom oder -Schwindel
H81.1 Benigner paroxysmaler Schwindel
H81.2 Neuropathia vestibularis
H81.3 Sonstiger peripherer Schwindel
Lemoyez-Syndrom
Schwindel:
• Ohr-
• otogen
• peripher o.n.A.
H81.4 Schwindel zentralen Ursprungs
Zentraler Lagen dystagmus
H81.8 Sonstige Störungen der Vestibularfunktion
H81.9 Störung der Vestibularfunktion, nicht näher bezeichnet
Schwindelsyndrom o.n.A.

H82* Schwindelsyndrome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

H83 Sonstige Krankheiten des Innenohres
H83.0 Labyrinthitis
H83.1 Labyrinthfistel
H83.2 Funktionsstörung des Labyrinths
Funktionsverlust
• Übererregbarkeit
• Unterfunktion
Labyrinth
H83.3 Lärmschädigungen des Innenohres
Akustisches Trauma
Lärmschwerhörigkeit
H83.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Innenohres
H83.9 Krankheit des Innenohres, nicht näher bezeichnet
Sonstige Krankheiten des Ohres
(H90-H95)

H90 Hörverlust durch Schallleitungs- oder Schallempfindungsstörung

*Inkl.*: Schwerhörigkeit oder Taubheit, angeboren

*Exkl.*: Hörsturz (idiopathisch) (H91.2)

Hörverlust:
- lärminduziert (H83.3)
- ototoxisch (H91.0)
- o.n.A. (H91.9)

Schwerhörigkeit oder Taubheit o.n.A. (H91.9)

Taubstummheit, anderenorts nicht klassifiziert (H91.3)

H90.0 Beidseitiger Hörverlust durch Schallleitungsstörung

H90.1 Einseitiger Hörverlust durch Schallleitungsstörung bei nicht eingeschränktem Hörvermögen der anderen Seite

H90.2 Hörverlust durch Schallleitungsstörung, nicht näher bezeichnet

Schallleitungsschwerhörigkeit o.n.A.

H90.3 Beidseitiger Hörverlust durch Schallempfindungsstörung

Beidseitige Schallempfindungsschwerhörigkeit

H90.4 Einseitiger Hörverlust durch Schallempfindungsstörung bei nicht eingeschränktem Hörvermögen der anderen Seite

Einseitige Schallempfindungsschwerhörigkeit

H90.5 Hörverlust durch Schallempfindungsstörung, nicht näher bezeichnet

Angeborene Schwerhörigkeit oder Taubheit o.n.A.

Hörverlust:
- neural
- perzeptiv
- sensorineural
- sensorisch
- zentral

Schallempfindungsschwerhörigkeit o.n.A.

H90.6 Kombinierter beidseitiger Hörverlust durch Schallleitungs- und Schallempfindungsstörung

H90.7 Kombinierter einseitiger Hörverlust durch Schallleitungs- und Schallempfindungsstörung bei nicht eingeschränktem Hörvermögen der anderen Seite

H90.8 Kombinierter Hörverlust durch Schallleitungs- und Schallempfindungsstörung, nicht näher bezeichnet

H91 Sonstiger Hörverlust

*Exkl.*: Abnorme Hörempfindung (H93.2)

Hörverlust, verschlüsselt unter H90-
Lärmschwerhörigkeit (H83.3)

Psychogene Schwerhörigkeit oder Taubheit (F44.6)

Transitorische ischämische Schwerhörigkeit oder Taubheit (H93.0)

Zervikalalgep (H61.2)

H91.0 Ototoxischer Hörverlust

Soll die toxische Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

H91.1 Presbyakusis

Altersschwerhörigkeit

H91.2 Idiopathischer Hörsturz

Akuter Hörverlust o.n.A.

H91.3 Taubstummheit, anderenorts nicht klassifiziert

H91.8 Sonstiger näher bezeichneter Hörverlust
**H91.9**  Hörverlust, nicht näher bezeichnet
Schwerhörigkeit oder Taubheit:
- hohe Frequenzen betroffen
- niedrige Frequenzen betroffen
- o.n.A.

**H92**  Otalgie und Ohrenfluss

**H92.0**  Otalgie

**H92.1**  Otorrhoe
*Exkl.*: Austritt von Liquor cerebrospinalis aus dem Ohr (G96.0)

**H92.2**  Blutung aus dem äußeren Gehörgang
*Exkl.*: Traumatische Blutung aus dem äußeren Gehörgang - Verschlüsselung nach Art der Verletzung

**H93**  Sonstige Krankheiten des Ohres, anderenorts nicht klassifiziert

**H93.0**  Degenerative und vaskuläre Krankheiten des Ohres
Transitorische ischämische Schwerhörigkeit oder Taubheit
*Exkl.*: Presbyakusis (H91.1)

**H93.1**  Tinnitus aurium

**H93.2**  Sonstige abnorme Hörempfindungen
Diplakusis
Hyperakusis
Recruitment [Lautheitsausgleich]
Zeitweilige Hörschwellenverschiebung
*Exkl.*: Akustische Halluzinationen (R44.0)

**H93.3**  Krankheiten des N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]

**H93.8**  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Ohres

**H93.9**  Krankheit des Ohres, nicht näher bezeichnet

**H94**  Sonstige Krankheiten des Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**H94.0**  Entzündung des N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv] bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Entzündung des N. vestibulocochlearis bei Syphilis (A52.1†)

**H94.8**  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Ohres bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**H95**  Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

**H95.0**  Rezidivierendes Cholesteatom in der Mastoidhöhle nach Mastoidektomie

**H95.1**  Sonstige Krankheiten nach Mastoidektomie
Chronische Entzündung
Granulationen
Schleimhautzyste
Mastoidektomie

**H95.8**  Sonstige Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes nach medizinischen Maßnahmen

**H95.9**  Krankheit des Ohres und des Warzenfortsatzes nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet
Kapitel IX
Krankheiten des Kreislaufsystems (I00-I99)

*Exkl.*: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)
Zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome (G45.-)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

| 100-102 | Akutes rheumatisches Fieber |
| 105-109 | Chronische rheumatische Herzkrankheiten |
| 110-115 | Hypertonie [Hochdruckkrankheit] |
| 120-125 | Ischämische Herzkrankheiten |
| 126-128 | Pulmonale Herzkrankheit und Krankheiten des Lungenkreislaufes |
| 130-152 | Sonstige Formen der Herzkrankheit |
| 160-169 | Zerebrovaskuläre Krankheiten |
| 170-179 | Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren |
| 180-189 | Krankheiten der Venen, der Lymphgefäße und der Lymphknoten, anderenorts nicht klassifiziert |
| 195-199 | Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems |

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)

| 132* | Perikarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 139* | Endokarditis und Herzklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 141* | Myokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 143* | Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 152* | Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 168* | Zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 179* | Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| 198* | Sonstige Störungen des Kreislaufsystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |

Akutes rheumatisches Fieber
(I00-I02)

**I00**  
*Rheumatisches Fieber ohne Angabe einer Herzbeteiligung*  
*Inkl.*: Akute oder subakute Arthritis bei rheumatischem Fieber

**I01**  
*Rheumatisches Fieber mit Herzbeteiligung*  
*Exkl.*: Chronische Krankheiten rheumatischen Ursprungs (I05-I09), es sei denn, es liegt gleichzeitig rheumatisches Fieber vor, oder es gibt Hinweise dafür, dass der rheumatische Prozess rezidiert oder aktiv ist. Bei Fällen, in denen eine rheumatische Aktivität zum Zeitpunkt des Todes zweifelhaft ist, wird auf die Regeln und Hinweise zur Verschlüsselung der Mortalität in Band 2 (Regelwerk) verwiesen.

**I01.0**  
**Akute rheumatische Perikarditis**  
Jeder Zustand unter I00 mit Perikarditis  
Rheumatische Perikarditis (akut)  
*Exkl.*: Nicht als rheumatisch bezeichnet (130.-)

**I01.1**  
**Akute rheumatische Endokarditis**  
Akute rheumatische Valvulitis  
Jeder Zustand unter I00 mit Endokarditis oder Valvulitis
Akute rheumatische Myokarditis
Jeder Zustand unter I00 mit Myokarditis

Sonstige akute rheumatische Herzkrankheit
Akute rheumatische Pankarditis
Jeder Zustand unter I00 mit sonstigen oder mehreren Arten der Herzbeteiligung

Akute rheumatische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet
Jeder Zustand unter I00 mit nicht näher bezeichnete Art der Herzbeteiligung
Rheumatische:
- Herzkrankheit, aktiv oder akut
- Karditis, akut

Rheumatische Chorea
Inkl.: Chorea minor [Chorea Sydenham]
Exkl.: Chorea:
- progressiva hereditaria [Chorea Huntington] (G10)
- o.n.A. (G25.5)

Rheumatische Chorea mit Herzbeteiligung
Chorea o.n.A. mit Herzbeteiligung
Rheumatische Chorea mit Herzbeteiligung jeder Art, klassifizierbar unter I01.-

Rheumatische Chorea ohne Herzbeteiligung
Rheumatische Chorea o.n.A.

Chronische rheumatische Herzkrankheiten
(I05-I09)

Rheumatische Mitralklappenkrankheiten
Inkl.: Zustände, die unter I05.0 und I05.2-I05.9 klassifizierbar sind, unabhängig davon, ob als rheumatisch bezeichnet oder nicht
Exkl.: Als nichtrheumatisch bezeichnet (I34.-)

Mitralklappenstenose
Mitralklappenobstruktion (rheumatisch)

Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz

Mitralklappenstenose mit Insuffizienz
Mitralklappenfehler
Mitravitium

Sonstige Mitralklappenkrankheiten

Mitralklappenkrankeit, nicht näher bezeichnet
Mitralklappenkrankheit (chronisch) o.n.A.

Rheumatische Aortenklappenkrankheiten
Exkl.: Nicht als rheumatisch bezeichnet (I35.-)

Rheumatische Aortenklappenstenose
Rheumatische Aortenklappenobstruktion

Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz

Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz
Rheumatische Aortenstenose mit Insuffizienz oder Regurgitation

Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten

Rheumatische Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
Rheumatische Aortenklappenkrankheit o.n.A.
I07 Rheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten

_Inkl._: Als rheumatisch bezeichnet
Ursache nicht näher bezeichnet

_Exkl._: Als nichtrheumatisch bezeichnet (I36.-)

I07.0 Trikuspidalklappenstenose
Trikuspidalklappenstenose (rheumatisch)

I07.1 Trikuspidalklappeninsuffizienz
Trikuspidalklappeninsuffizienz (rheumatisch)

I07.2 Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz

I07.8 Sonstige Trikuspidalklappenkrankheiten

I07.9 Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
Trikuspidalklappenkrankheit o.n.A.

I08 Krankheiten mehrerer Herzklappen

_Inkl._: Als rheumatisch bezeichnet
Ursache nicht näher bezeichnet

_Exkl._: Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet (I38)
Erkrankungen mehrerer Herzklappen nichtrheumatischer Ursache (I34-I38 , Q22-Q23 , Q24.8)
Rheumatische Krankheiten des Endokards, Herzklappe nicht näher bezeichnet (I09.1)

I08.0 Krankheiten der Mitral- und Aortenklappe, kombiniert
Beteiligung von Mitral- und Aortenklappe, unabhängig davon, ob als rheumatisch bezeichnet oder nicht näher bezeichnet

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

I09 Sonstige rheumatische Herzkrankheiten

I09.0 Rheumatische Myokarditis
_Exkl._: Myokarditis, nicht als rheumatisch bezeichnet (I51.4)

I09.1 Rheumatische Krankheiten des Endokards, Herzklappe nicht näher bezeichnet
Rheumatische:
- Endokarditis (chronisch)
- Valvulitis (chronisch)
_Exkl._: Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet (I38)

I09.2 Chronische rheumatische Perikarditis
Chronische rheumatische:
- Mediastinoperikarditis
- Myoperikarditis
- Perikardverwachsung, rheumatisch
_Exkl._: Nicht als rheumatisch bezeichnet (I31.-)

I09.8 Sonstige näher bezeichnete rheumatische Herzkrankheiten
Rheumatische Krankheit der Pulmonalklappe

I09.9 Rheumatische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet
Herzversagen, rheumatisch
Rheumatische Karditis
_Exkl._: Karditis bei seropositiver chronischer Polyarthritis (M05.3)
Hypertonie [Hochdruckkrankheit]  
(I10-I15)

Exkl.: Als Komplikation bei Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O10-O11, O13-O16)  
Hypertonie beim Neugeborenen (P29.2)  
Mit Beteiligung der Koronargefäße (I20-I25)  
Pulmonale Hypertonie (I27.0)

I10  Essentielle (primäre) Hypertonie  
Inkl.: Bluthochdruck  
Hypertonie (arteriell) (benigne) (essentiell) (maligne) (primär) (systemisch)  
Exkl.: Mit Beteiligung von Gefäßen des:  
• Auges (H35.0)  
• Gehirns (I60-I69)

I11  Hypertensive Herzkrankheit  
Inkl.: Jeder Zustand unter I50. -, I51.4-I51.9 durch Hypertonie  

I11.0  Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz  
Hypertensives Herzversagen  

I11.9  Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz  
Hypertensive Herzkrankheit o.n.A.

I12  Hypertensive Nierenkrankheit  
Inkl.: Arteriosklerose der Niere  
Arteriosklerotische Nephritis (chronisch) (interstitiell)  
Hypertensive Nephropathie  
Nephrosklerose [Nephro-Angiosklerose]  
Jeder Zustand unter N00-N07, N18.-, N19 oder N26 infolge Hypertonie  
Exkl.: Sekundäre Hypertonie (I15.-)

I12.0  Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz  
Hypertensives Nierenversagen  

I12.9  Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz  
Hypertensive Nierenkrankheit o.n.A.

I13  Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit  
Inkl.: Jeder Zustand unter I11.- mit jedem Zustand unter I12.-  
Herz-Kreislauf-Nieren-Krankheit  
Herz-Nieren-Krankheit  

I13.0  Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz  

I13.1  Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz  

I13.2  Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz und  
Niereninsuffizienz  

I13.9  Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet

I15  Sekundäre Hypertonie  
Exkl.: Mit Beteiligung von Gefäßen des:  
• Auges (H35.0)  
• Gehirns (I60-I69)

I15.0  Renovaskuläre Hypertonie  

I15.1  Hypertonie als Folge von sonstigen Nierenkrankheiten  
Renoparenchymatöse Hypertonie  

I15.2  Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten

I15.8  Sonstige sekundäre Hypertonie

I15.9  Sekundäre Hypertonie, nicht näher bezeichnet
Ischämische Herzerkrankheiten
(I20-I25)

Hinw.: Die in den Kategorien I21, I22, I24 und I25 angegebene Dauer bezieht sich bei der Morbidität auf das Intervall zwischen Beginn des ischämischen Anfalls und (stationärer) Aufnahme zur Behandlung. Bei der Mortalität bezieht sich die Dauer auf das Intervall zwischen Beginn des ischämischen Anfalls und Eintritt des Todes.

Inkl.: Mit Angabe einer Hypertonie (I10-I15)
Soll eine vorliegende Hypertonie angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

I20 Angina pectoris

I20.0 Instabile Angina pectoris
Angina pectoris:
- bei Belastung, erstmals auftretend [Angina de novo]
- mit abnehmender Belastungstoleranz
Crescendoangina
Intermediäres Koronarsyndrom [Graybiel]
Präinfarkt-Syndrom

I20.1 Angina pectoris mit nachgewiesenem Koronarspasmus
Angina pectoris:
- angiospastisch
- spasmusinduziert
- variant angina
Prinzmetal-Angina (-pectoris)

I20.8 Sonstige Formen der Angina pectoris
Belastungsangina
Koronares Slow-Flow-Syndrom
Stabile Angina pectoris
Stenokardie

I20.9 Angina pectoris, nicht näher bezeichnet
Angina pectoris o.n.A.
Angina-pectoris-Syndrom
Ischämischer Thoraxschmerz

I21 Akuter Myokardinfarkt

Inkl.: Myokardinfarkt, als akut bezeichnet oder mit Angabe einer Dauer von vier Wochen (28 Tagen) oder weniger nach Eintritt des Infarktes
Exkl.: Bestimmte akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt (I23.-)
Myokardinfarkt:
- als chronisch bezeichnet oder mit Angabe einer Dauer von mehr als vier Wochen (mehr als 28 Tagen) nach Eintritt des Infarktes (I25.8)
- alt (I25.2)
- rezidivierend (I22.-)
Postmyokardinfarkt-Syndrom (I24.1)

I21.0 Akuter transmuraler Myokardinfarkt der Vorderwand
Transmuraler Infarkt (akut):
- anterior o.n.A.
- anteroapikal
- anterolateral
- anteroseptal
- Vorderwand o.n.A.

I21.1 Akuter transmuraler Myokardinfarkt der Hinterwand
Transmuraler Infarkt (akut):
- diaphragmal
- Hinterwand o.n.A.
- inferior o.n.A.
- inferolateral
- inferoposterior
I21.2  Akuter transmuraler Myokardinfarkt an sonstigen Lokalisationen
Transmuraler Infarkt (akut):
• apikolateral
• basolateral
• hochlateral
• lateral o.n.A.
• posterior (strikt)
• posterobasal
• posterolateral
• posteroseptal
• Seitenwand o.n.A.
• septal o.n.A.

I21.3  Akuter transmuraler Myokardinfarkt an nicht näher bezeichnet Lokalisation
Transmuraler Myokardinfarkt o.n.A.

I21.4  Akuter subendokardialer Myokardinfarkt
Nicht-ST-Hebungsinfarkt [NSTEMI]
Nichttransmuraler Myokardinfarkt o.n.A.

I21.9  Akuter Myokardinfarkt, nicht näher bezeichnet
Myokardinfarkt (akut) o.n.A.

I22  Rezidivierender Myokardinfarkt
Hinw.: Benutze diese Kategorie zur Morbiditätskodierung für Myokardinfarkte jeglicher Lokalisation mit Eintritt innerhalb von vier Wochen (28 Tagen) oder weniger nach Eintritt des vorausgegangenen Infarktes.

Inkl.: Rezinfarkt
Rezidivinfarkt

Exkl.: Als chronisch bezeichnet oder mit Angabe einer Dauer von mehr als vier Wochen (mehr als 28 Tagen) nach Eintritt des Infarktes (I25.8)

I22.0  Rezidivierender Myokardinfarkt der Vorderwand
Rezidivinfarkt (akut):
• anterior o.n.A.
• anteroapikal
• anterolateral
• anteroseptal
• Vorderwand o.n.A.

I22.1  Rezidivierender Myokardinfarkt der Hinterwand
Rezidivinfarkt (akut):
• diaphragmal
• Hinterwand o.n.A.
• inferior o.n.A.
• inferolateral
• inferoposterior

I22.8  Rezidivierender Myokardinfarkt an sonstigen Lokalisationen
Rezidivinfarkt (akut):
• apikolateral
• basolateral
• hochlateral
• lateral o.n.A.
• posterior (strikt)
• posterobasal
• posterolateral
• posteroseptal
• Seitenwand o.n.A.
• septal o.n.A.

I22.9  Rezidivierender Myokardinfarkt an nicht näher bezeichnet Lokalisation
**I23**

**Bestimmte akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt**

*Exkl.:* Aufgeführte Zustände:
- gleichzeitig mit akutem Myokardinfarkt auftretend (I21-I22)
- nicht als akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt bezeichnet (I31.-, I51.-)

**I23.0** Hämoperikard als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

**I23.1** Vorhofseptumdefekt als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

**I23.2** Ventrikelseptumdefekt als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

**I23.3** Ruptur der Herzwand ohne Hämoperikard als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

*Exkl.:* Mit Hämoperikard (I23.0)

**I23.4** Ruptur der Chordae tendineae als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

**I23.5** Papillarmuskelruptur als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

**I23.6** Thrombose des Vorhofes, des Herzohres oder der Kammer als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt

**I23.8** Sonstige akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt

---

**I24**

**Sonstige akute ischämische Herzkrankheit**

*Exkl.:* Angina pectoris (I20.-)

Transitorische Myokardschämie beim Neugeborenen (P29.4)

**I24.0** Koronarthrombose ohne nachfolgenden Myokardinfarkt

Koronar (-Arterien) (-Venen):
- Embolie
- Thromboembolie
- Verschluss

*Exkl.:* Als chronisch bezeichnet oder mit Angabe einer Dauer von mehr als vier Wochen (mehr als 28 Tage) nach dem Eintritt (I25.8)

**I24.1** Postmyokardinfarkt-Syndrom

Dressler-Syndrom II

**I24.8** Sonstige Formen der akuten ischämischen Herzkrankheit

Koronarsuffizienz

**I24.9** Akute ischämische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet

*Exkl.:* Ischämische Herzkrankheit (chronisch) o.n.A. (I25.9)

---

**I25**

**Chronische ischämische Herzkrankheit**

*Exkl.:* Herz-Kreislauf-Krankheit o.n.A. (I51.6)

**I25.0** Atherosklerotische Herz-Kreislauf-Krankheit, so beschrieben

**I25.1** Atherosklerotische Herzkrankheit

Koronar- (Arterien):
- Atherom
- Atherosklerose
- Krankheit
- Sklerose

**I25.2** Alter Myokardinfarkt

Abgeheilter Myokardinfarkt

Zustand nach Myokardinfarkt, der durch EKG oder andere spezielle Untersuchungen diagnostiziert wurde, aber gegenwärtig symptomlos ist

**I25.3** Herz- (Wand-)Aneurysma

Ventrikulaneurysma

**I25.4** Koronarterienaneurysma und -dissektion

Koronare arteriovenöse Fistel, erworbene

*Exkl.:* Angeborenes Koronar- (Arterien-) Aneurysma (Q24.5)

**I25.5** Ischämische Kardiomyopathie

**I25.6** Stumme Myokardschämie
I25.8 **Sonstige Formen der chronischen ischämischen Herzkrankheit**
Jeder Zustand unter I21-I22 und I24.-, als chronisch bezeichnet oder mit Angabe einer Dauer von mehr als vier Wochen (mehr als 28 Tagen) nach dem Eintritt

I25.9 **Chronische ischämische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet**
Ischämische Herzkrankheit (chronisch) o.n.A.

**Pulmonale Herzkrankheit und Krankheiten des Lungenkreislaufes (I26-I28)**

I26 **Lungenembolie**
*Inkl.:* Lungeninfarkt
- Pulmonal (-Arterien) (-Venen):
  - Thromboembolie
  - Thrombose
*Exkl.:* Als Komplikation bei:
- Abort, Extrakturingravität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.2)
- Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.-)

I26.0 **Lungenembolie mit Angabe eines akuten Cor pulmonale**
Akutes Cor pulmonale o.n.A.

I26.9 **Lungenembolie ohne Angabe eines akuten Cor pulmonale**
Lungenembolie o.n.A.

I27 **Sonstige pulmonale Herzkrankheiten**

I27.0 **Primäre pulmonale Hypertonie**

I27.1 **Kyphoskoliotische Herzkrankheit**

I27.2 **Sonstige näher bezeichnete sekundäre pulmonale Hypertonie**
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

I27.8 **Sonstige näher bezeichnete pulmonale Herzkrankheiten**
*Exkl.:* Eisenmenger-Defekt (Q21.8)

I27.9 **Pulmonale Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet**
Chronische kardiopulmonale Krankheit
Cor pulmonale (chronisch) o.n.A.

I28 **Sonstige Krankheiten der Lungengefäße**

I28.0 **Arteriovenöse Fistel der Lungengefäße**

I28.1 **Aneurysma der A. pulmonalis**

I28.8 **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Lungengefäße**
Ruptur
- Stenose
- Striktur
   - Lungengefäße

I28.9 **Krankheit der Lungengefäße, nicht näher bezeichnet**

**Sonstige Formen der Herzkrankheit (I30-I52)**

I30 **Akute Perikarditis**
*Inkl.:* Akuter Perikarderguss
*Exkl.:* Rheumatische Perikarditis (akut) (I01.0)

I30.0 **Akute unspezifische idiopathische Perikarditis**
I30.1 **Infektiöse Perikarditis**
Perikarditis (durch):
- eitrig
- Pneumokokken
- Staphylokokken
- Streptokokken
- viral
- Pyoperikarditis

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

I30.8 **Sonstige Formen der akuten Perikarditis**

I30.9 **Akute Perikarditis, nicht näher bezeichnet**

I31 **Sonstige Krankheiten des Perikards**

*Exkl.:* Akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt (I23.-)
Als rheumatisch bezeichnet (I09.2)
Postkardiotomie-Syndrom (I97.0)
Traumatisch (S26.-)

I31.0 **Chronische adhäsive Perikarditis**
Accretio cordis
Adhäsive Mediastinoperikarditis
Perikardverwachsung

I31.1 **Chronische konstruktive Perikarditis**
Concretio pericardii
Perikardiale Kalzifikation

I31.2 **Hämoperikard, anderenorts nicht klassifiziert**

I31.3 **Perikarderguss (nichtentzündlich)**
Chyloperikard

I31.8 **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Perikards**
Epikardiale Plaques
Fokale perikardiale Adhäsionen

I31.9 **Krankheit des Perikards, nicht näher bezeichnet**
Herzbeutelamponade
Perikarditis (chronisch) o.n.A.

I32* **Perikarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

I32.0* **Perikarditis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten**
Perikarditis:
- durch Gonokokken (A54.8†)
- durch Meningokokken (A39.5†)
- syphilitisch (A52.0†)
- tuberkulös (A18.8†)

I32.1* **Perikarditis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**

I32.8* **Perikarditis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**
Perikarditis (bei):
- chronischer Polyarthritis (M05.3†)
- systemischem Lupus erythematodes (M32.1†)
- urämisch (N18.5†)
I33  Akute und subakute Endokarditis
Exkl.: Akute rheumatische Endokarditis (I01.1)
Endokarditis o.n.A. (I38)

I33.0  Akute und subakute infektiöse Endokarditis
Endocarditis (akut) (subakut):
• lenta
• ulcerosa
Endokarditis (akut) (subakut):
• bakteriell
• infektiös o.n.A.
• maligne
• septisch
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

I33.9  Akute Endokarditis, nicht näher bezeichnet
Endokarditis
Myoendokarditis akut oder subakut
Periendokarditis

I34  Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten
Exkl.: Als angeboren bezeichnet (Q23.2, Q23.9)
Als rheumatisch bezeichnet (I05.-)
Mitralklappen:
• Fehler (I05.8)
• Krankheit (I05.9)
• Stenose (I05.0)
Nicht näher bezeichnete Ursache, jedoch mit Angabe von:
• Krankheiten der Aortenklappe (I08.0)
• Mitralklappenstenose oder -obstruktion (I05.0)

I34.0  Mitralklappeninsuffizienz
Mitralklappen:
• Insuffizienz o.n.A. oder näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch
Regurgitation

I34.1  Mitralklappenprolaps
Floppy-Valve-Syndrom
Exkl.: Marfan-Syndrom (Q87.4)

I34.2  Nichtrheumatische Mitralklappenstenose

I34.8  Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten

I34.9  Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet

I35  Nichtrheumatische Aortenklappenkrankheiten
Exkl.: Als angeboren bezeichnet (Q23.0, Q23.1, Q23.4-Q23.9)
Als rheumatisch bezeichnet (I06.-)
Hypertrophische Subaortenstenose (I42.1)
Nicht näher bezeichnete Ursache, jedoch mit Angabe von Mitralklappenkrankheiten (I08.0)

I35.0  Aortenklappenstenose

I35.1  Aortenklappeninsuffizienz
Aortenkappen:
• Insuffizienz o.n.A. oder näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch
Regurgitation

I35.2  Aortenklappenstenose mit Insuffizienz

I35.8  Sonstige Aortenklappenkrankheiten

I35.9  Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet
I36 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten

Exkl.: Als angeboren bezeichnet (Q22.4, Q22.8, Q22.9)

Als rheumatisch bezeichnet (I07.-)

Nichtr näher bezeichnete Ursache (I07.-)

I36.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose

I36.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz

Trikuspidalklappen:

• Insuffizienz

näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch

I36.2 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz

I36.8 Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten

I36.9 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet

I37 Pulmonalklappenkrankheiten

Exkl.: Als angeboren bezeichnet (Q22.1, Q22.2, Q22.3)

Als rheumatisch bezeichnet (I09.8)

I37.0 Pulmonalklappenstenose

I37.1 Pulmonalklappeninsuffizienz

Pulmonalklappen:

• Insuffizienz

o.n.A. oder näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch

I37.2 Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz

I37.8 Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten

I37.9 Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet

I38 Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet

Inkl.: Endokarditis (chronisch) o.n.A.

Herzklappen: nicht näher bezeichnete Herzklappe oder angeboren

• Insuffizienz

• Stenose

• Valvulitis (chronisch)

Exkl.: Angeborene Herzklappeninsuffizienz, Klappe nicht näher bezeichnet (Q24.8)

Anggeborene Herzklappenstenose, Klappe nicht näher bezeichnet (Q24.8)

Als rheumatisch bezeichnet (I09.1)

Endokardfibroelastose (I42.4)

I39* Endokarditis und Herzklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Inkl.: Endokardbeteiligung bei:

• Candida-Infektion (B37.6†)

• chronischer Polyarthritis (M05.3†)

• Gonokokken-Infektion (A54.8†)

• Meningokokken-Infektion (A39.5†)

• Syphilis (A52.0†)

• systemischem Lupus erythematodes [Libman-Sacks-Endokarditis] (M32.1†)

• Tuberkulose (A18.8†)

• Typhus abdominalis (A01.0†)

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
Akute Myokarditis

Infektiöse Myokarditis

Septische Myokarditis

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Isolierte Myokarditis

Sonstige akute Myokarditis

Akute Myokarditis, nicht näher bezeichnet

Myokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Myokarditis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten

Myokarditis:
- diphtherisch (A36.8†)
- durch Gonokokken (A54.8†)
- durch Meningokokken (A39.5†)
- syphilitisch (A52.0†)
- tuberkulös (A18.8†)

Myokarditis bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten

Grippe-Myokarditis (akut):
- saisonal, Virus nachgewiesen (J10.8†)
- Virus nicht nachgewiesen (J11.8†)
- zoonotisch oder pandemisch, Virus nachgewiesen (J09†)
Mumps-Myokarditis (B26.8†)

Myokarditis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

Myokarditis bei:
- Chagas-Krankheit, akut (B57.0†)
- Chagas-Krankheit (chronisch) (B57.2†)
- Toxoplasmose (B58.8†)

Myokarditis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

Myokarditis bei chronischer Polyarthritis (M05.3†)
Myokarditis bei Sarkoidose (D86.8†)

Kardiomyopathie

Exkl.: Ischämische Kardiomyopathie (I25.5)

Kardiomyopathie als Komplikation bei:
- Schwangerschaft (O99.4)
- Wochenbett (O90.3)

Dilatative Kardiomyopathie

Kongestive Kardiomyopathie

Hypertrophe obstruktive Kardiomyopathie

Hypertrophe Subaortenstenose

Sonstige hypertrophe Kardiomyopathie

Hypertrophe nichtobstruktive Kardiomyopathie

Eosinophile endomyokardiale Krankheit

Löffler-Endokarditis [Endocarditis parietalis fibroplastica]
Endomyokardfibrose (tropisch)

Endokardfibroelastose

Angeborene Kardiomyopathie

Sonstige restriktive Kardiomyopathie

Obliterative Kardiomyopathie o.n.A.

Alkoholische Kardiomyopathie

Kardiomyopathie durch Arzneimittel oder sonstige exogene Substanzen

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I43.0*</td>
<td>Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td>I43.1*</td>
<td>Kardiomyopathie bei Stoffwechselkrankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td>I43.2*</td>
<td>Kardiomyopathie bei alimentären Krankheiten</td>
</tr>
<tr>
<td>I43.8*</td>
<td>Kardiomyopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Atrioventrikulärer Block und Linksschenkelblock

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I44.0</td>
<td>Atrioventrikulärer Block 1. Grades</td>
</tr>
<tr>
<td>I44.1</td>
<td>Atrioventrikulärer Block 2. Grades</td>
</tr>
<tr>
<td>I44.2</td>
<td>Atrioventrikulärer Block 3. Grades</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Sonstige kardiale Erregungsleitungsstörungen

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I45.0</td>
<td>Rechtsfaszikulärer Block</td>
</tr>
<tr>
<td>I45.1</td>
<td>Sonstiger und nicht näher bezeichneter Rechtsschenkelblock</td>
</tr>
<tr>
<td>I45.2</td>
<td>Bifaszikulärer Block</td>
</tr>
<tr>
<td>I45.3</td>
<td>Trifaszikulärer Block</td>
</tr>
<tr>
<td>I45.4</td>
<td>Unspezifischer intraventrikulärer Block</td>
</tr>
<tr>
<td>I45.5</td>
<td>Sonstiger näher bezeichneter Herzblock</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Exkl.: Herzblock o.n.A. (I45.9)
**I45.6** Präexzitations-Syndrom
Anomale atrioventrikuläre Erregungsausbreitung
Atrioventrikuläre Erregungsleitung:
• akzessorisch
• beschleunigt
• vorzeitig
Lown-Ganong-Levine-Syndrom
Wolff-Parkinson-White-Syndrom

**I45.8** Sonstige näher bezeichnete kardiale Erregungsleitungsstörungen
Atrioventrikuläre [AV-] Dissoziation
Interferenzdissoziation

*Exkl.*: Verlängertes QT-Intervall (R94.3)

**I45.9** Kardiale Erregungsleitungsstörung, nicht näher bezeichnet
Adams-Stokes-Anfall [Morgagni-Adams-Stokes-Syndrom]
Herzblock o.n.A.

**I46** Herzstillstand

*Exkl.*: Als Komplikation bei:
• Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
• geburtshilflichen Operationen und Maßnahmen (O75.4)
Kardiogener Schock (R57.0)

**I46.0** Herzstillstand mit erfolgreicher Wiederbelebung

**I46.1** Plötzlicher Herztod, so beschrieben

*Exkl.*: Plötzlicher Tod (bei):
• Erregungsleitungsstörung (I44-I45)
• Myokardinfarkt (I21-I22)
• o.n.A. (R96.-)

**I46.9** Herzstillstand, nicht näher bezeichnet

**I47** Paroxysmale Tachykardie

*Exkl.*: Als Komplikation bei:
• Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
• geburtshilflichen Operationen und Maßnahmen (O75.4)
Tachykardie:
• sinuaurikulär (R00.0)
• Sinus- (R00.0)
• o.n.A. (R00.0)

**I47.0** Ventrikuläre Arrhythmie durch Re-entry

**I47.1** Supraventrikuläre Tachykardie
Tachykardie (paroxysmal):
• atrioventrikuläre [AV-]
• re-entry (nodal) [AVNRT] [AVRT]
• o.n.A.
• AV-junktional
• Knoten
• Vorhof

**I47.2** Ventrikuläre Tachykardie

**I47.9** Paroxysmale Tachykardie, nicht näher bezeichnet
Bouveret- (Hoffmann-) Syndrom

**I48** Vorhofflimmern und Vorhofflattern

**I48.0** Vorhofflimmern, paroxysmal

**I48.1** Vorhofflimmern, persistierend

**I48.2** Vorhofflimmern, chronisch

**I48.3** Vorhofflattern, typisch
Vorhofflattern, Typ I
I48.4 Vorhofflattern, atypisch
Vorhofflattern, Typ II

I48.9 Vorhofflimmern und Vorhofflattern, nicht näher bezeichnet

Sonstige kardiale Arrhythmien

Exkl.: Als Komplikation bei:
- Abort, Extrauteringravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
- geburthilflichen Operationen und Maßnahmen (O75.4)
  Bradykardie:
  - sinusatrial (R00.1)
  - Sinus- (R00.1)
  - vagal (R00.1)
  - o.n.A. (R00.1)
  Herzrhythmusstörung beim Neugeborenen (P29.1)

I49.0 Kammerflattern und Kammerflimmern

I49.1 Vorhofextrasytolie
Vorhofextrasytolen

I49.2 AV-junktionale Extrasystolie

I49.3 Ventrikuläre Extrasystolie

I49.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Extrasystolie
Ektopische Systolen
Extrasystolen o.n.A.
Extrasystolen (supraventrikulär)
Extrasystolische Arrhythmien

I49.5 Sick-Sinus-Syndrom
Tachykardie-Bradykardie-Syndrom
Sinusknoten-Syndrom

I49.8 Sonstige näher bezeichnete kardiale Arrhythmien
Brugada-Syndrom
Ektopen Rhythmus
Knotenrhythmus
Koronarsinusrhythmus
Long-QT-Syndrom

I49.9 Kardiale Arrhythmie, nicht näher bezeichnet
Arrhythmie (kardial) o.n.A.

I50 Herzinsuffizienz

Exkl.: Als Komplikation bei:
- Abort, Extrauteringravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
- geburthilflichen Operationen und Maßnahmen (O75.4)
  Durch Hypertonie (I11.0)
  Durch Hypertonie mit Nierenkrankheit (I13.-)
  Herzinsuffizienz beim Neugeborenen (P29.0)
  Nach chirurgischem Eingriff am Herzen oder wegen einer Herzprothese (I97.1)

I50.0 Kongestive Herzinsuffizienz
Rechtsherzinsuffizienz (sekundär nach Linksherzinsuffizienz)
Stauungsinsuffizienz

I50.1 Linksherzinsuffizienz
Asthma cardiale
Linksherzversagen
Lungenödem (akut) mit Angabe einer nicht näher bezeichneten Herzkrankheit, oder einer Herzinsuffizienz

Anm.: In österreichischen Krankenanstalten sind die im Folgenden dargestellten 5-stelligen Codes entsprechend der ICD-10 GM des DIMDI zu verwenden, siehe auch Anhang A.
ICD-10 BMGF 2017
Kapitel IX

I50.11 Ohne Beschwerden
NYHA-Stadium I

I50.12 Mit Beschwerden bei stärkerer Belastung
NYHA-Stadium II

I50.13 Mit Beschwerden bei leichterer Belastung
NYHA-Stadium III

I50.14 Mit Beschwerden in Ruhe
NYHA-Stadium IV

I50.19 Nicht näher bezeichnet

I50.9 Herzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet
Herz- oder Myokardinsuffizienz o.n.A.

I51 Komplikationen einer Herzkrankheit und ungenau beschriebene Herzkrankheit

Exkl.: Als rheumatisch bezeichnet (I00-I09)
Jeder Zustand unter I51.4-I51.9 durch Hypertonie (I11.-)
Jeder Zustand unter I51.4-I51.9 durch Hypertonie mit Nierenkrankheit (I13.-)
Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt (I23.-)

I51.0 Herzséptumdefekt, erworben
Erworbener Herzséptumdefekt (alt):
• Kammer
• Herzohr
• Vorhof

I51.1 Ruptur der Chordae tendineae, anderenorts nicht klassifiziert

I51.2 Papillarmuskelnruptur, anderenorts nicht klassifiziert

I51.3 Intrakardiale Thrombose, anderenorts nicht klassifiziert
Thrombose (alt):
• Kammer
• Herzohr
• Herzspitze
• Vorhof

I51.4 Myokarditis, nicht näher bezeichnet
Myokardfibrose
Myokarditis:
• chronisch (interstitiell)
• o.n.A.

I51.5 Myokarddegeneration
Degeneration des Herzens oder Myokards:
• fettig
• senil
Myokardkranheit

I51.6 Herz-Kreislauf-Krankheit, nicht näher bezeichnet
Herzanfall o.n.A.

Exkl.: Atherosklerotische Herz-Kreislauf-Krankheit, so beschrieben (I25.0)

I51.7 Kardiomegalie
Kardiale:
• Dilatation
• Hypertrophie
Ventríkelweiterung

I51.8 Sonstige ungenau beschriebene Herzkrankheiten
Karditis (akut) (chronisch)
Pankarditis (akut) (chronisch)

I51.9 Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet
Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Exkl.: Herz-Kreislauf-Krankheiten o.n.A. bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (I98.*-)

Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
Meningokokkenkarditis, anderenorts nicht klassifiziert (A39.5†)

Sonstige Herzkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Pulmonale Herzkrankheit bei Schistosomiasis (B65.-†)

Sonstige Herzkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Karditis bei chronischer Polyarthritis (M05.3†)

Zerebrovaskuläre Krankheiten
(I60-I69)

Inkl.: Mit Angabe von Hypertonie (Zustände unter I10 und I15.-)
Soll eine vorliegende Hypertonie angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Traumatische intrakranielle Blutung (S06.-)
Vaskuläre Demenz (F01.-)
Zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome (G45.-)

Subarachnoidalblutung

Exkl.: Folgen einer Subarachnoidalblutung (I69.0)

Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend

Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend

Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend

Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend

Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend

Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend

Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend
Beteiligung mehrerer intrakranieller Arterien

Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend
Rupturiertes sackförmiges Aneurysma (angeboren) o.n.A.
Subarachnoidalblutung, von einer A. communicans ausgehend, o.n.A.
Subarachnoidalblutung, von einer Hirnarterie ausgehend, o.n.A.

Sonstige Subarachnoidalblutung
Meningealblutung
Ruptur einer zerebralen arteriovenösen Fehlbildung

Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet

Intrazerebrale Blutung

Exkl.: Folgen einer intrazerebralen Blutung (I69.1)

Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, subkortikal
Tiefe intrazerebrale Blutung

Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, kortikal
Oberflächliche intrazerebrale Blutung
Zerebrale Lobusblutung

Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, nicht näher bezeichnet

Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm

Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn

Intrazerebrale Blutung intraventrikuläre Blutung

Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel IX

I61.8  Sonstige intrazerebrale Blutung

I61.9  Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet

I62  Sonstige nichttraumatische intrakranielle Blutung

Exkl.: Folgen einer intrakraniellen Blutung (I69.2)

I62.0  Subdurale Blutung (akut) (nichttraumatisch)

I62.1  Nichttraumatische extradurale Blutung

Nichttraumatische epidurale Blutung

I62.9  Intrakranielle Blutung (nichttraumatisch), nicht näher bezeichnet

I63  Hirninfarkt

Inkl.: Verschluss und Stenose zerebraler und präzerebraler Arterien (einschließlich Truncus brachiocephalicus) mit resultierendem Hirninfarkt

Exkl.: Folgen eines Hirninfarktes (I69.3)

I63.0  Hirninfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien

A. basilaris, A. carotis und A. vertebralis

I63.1  Hirninfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien

A. basilaris, A. carotis und A. vertebralis

I63.2  Hirninfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose präzerebraler Arterien

A. basilaris, A. carotis und A. vertebralis

I63.3  Hirninfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien

A. cerebri media, A. cerebri anterior, A. cerebri posterior und Aa. cerebelli

I63.4  Hirninfarkt durch Embolie zerebraler Arterien

A. cerebri media, A. cerebri anterior, A. cerebri posterior und Aa. cerebelli

I63.5  Hirninfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler Arterien

A. cerebri media, A. cerebri anterior, A. cerebri posterior und Aa. cerebelli

I63.6  Hirninfarkt durch Thrombose der Hirnvenen, nichteitrig

I63.8  Sonstiger Hirninfarkt

I63.9  Hirninfarkt, nicht näher bezeichnet

I64  Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet

Inkl.: Zerebrovaskulärer Insult o.n.A.

Exkl.: Folgen eines Schlaganfalls (I69.4)

I65  Verschluss und Stenose präzerebraler Arterien ohne resultierenden Hirninfarkt

Inkl.: Embolie

Obstruktion (komplett) (partiell)  A. basilaris, A. carotis oder A. vertebralis, ohne resultierenden Hirninfarkt

Stenose

Thrombose

Exkl.: Als Ursache eines Hirninfarktes (I63-)

I65.0  Verschluss und Stenose der A. vertebralis

I65.1  Verschluss und Stenose der A. basilaris

I65.2  Verschluss und Stenose der A. carotis

I65.3  Verschluss und Stenose mehrerer und beidseitiger präzerebraler Arterien

I65.8  Verschluss und Stenose sonstiger präzerebraler Arterien

I65.9  Verschluss und Stenose einer nicht näher bezeichneten präzerebralen Arterie

Präzerebrale Arterie o.n.A.
Verschluss und Stenose zerebraler Arterien ohne resultierenden Hirninfarkt

*Inkl.*: Embolie
Obstruktion (komplett) (partiell)
Stenose
Thrombose

*A. cerebri media, A. cerebri anterior, A. cerebri posterior und Aa. cerebelli, ohne resultierenden Hirninfarkt*

*Exkl.*: Als Ursache eines Hirninfarktes (I63.-)

- I66.0 Verschluss und Stenose der *A. cerebri media*
- I66.1 Verschluss und Stenose der *A. cerebri anterior*
- I66.2 Verschluss und Stenose der *A. cerebri posterior*
- I66.3 Verschluss und Stenose der *Aa. cerebelli*
- I66.4 Verschluss und Stenose mehrerer und beidseitiger zerebraler Arterien
- I66.8 Verschluss und Stenose sonstiger zerebraler Arterien
  Verschluss und Stenose der Stammanglienarterien
- I66.9 Verschluss und Stenose einer nicht näher bezeichneten zerebralen Arterie

Sonstige zerebrovaskuläre Krankheiten

*Exkl.*: Folgen der aufgeführten Krankheitszustände (I69.8)

- I67.0 Dissektion zerebraler Arterien, nichtrupturiert
  *Exkl.*: Rupturierte zerebrale Arterien (I60.7)
- I67.1 Zerebrales Aneurysma, nichtrupturiert
  Zerebrale(s):
  • Aneurysma o.n.A.
  • arteriovenöse Fistel, erworben
  *Exkl.*: Angeborenes zerebrales Aneurysma, nichtrupturiert (Q28.-)
  Rupturiertes zerebrales Aneurysma (I60.-)
- I67.2 Zerebrale Atherosklerose
  Atheromatose der Hirnarterien
- I67.3 Progressive subkortikale vaskuläre Enzephalopathie
 Binswanger-Krankheit
  *Exkl.*: Subkortikale vaskuläre Demenz (F01.2)
- I67.4 Hypertensive Enzephalopathie
- I67.5 Moyamoya-Syndrom
- I67.6 Nichteitrige Thrombose des intrakraniellen Venensystems
  Nichteitrige Thrombose:
  • Hirvenen
  • intrakranielle venöse Sinus
  *Exkl.*: Als Ursache eines Hirninfarktes (I63.6)
- I67.7 Zerebrale Arteritis, anderenorts nicht klassifiziert
- I67.8 Sonstige näher bezeichnete zerebrovaskuläre Krankheiten
  Akute zerebrovaskuläre Insuffizienz o.n.A.
  Zerebrale Ischämie (chronisch)
- I67.9 Zerebrovaskuläre Krankheit, nicht näher bezeichnet

Zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

*Zerebrale Amyloidangiopathie (E85.-†)*

*Zerebrale Arteritis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten*

Zerebrale Arteritis:
• durch Listerien (A32.8†)
• syphilitisch (A52.0†)
• tuberkulös (A18.8†)
I68.2* Zerebrale Arteriitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Zerebrale Arteriitis bei systemischem Lupus erythematoses (M32.1†)

I68.8* Sonstige zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Urämische Apoplexie bei chronischer Niereninsuffizienz (N18.5†)

I69 Folgen einer zerebrovaskulären Krankheit

Hinw.: Soll bei einer anderenorts klassifizierten Störung angegeben werden, dass sie Folge einer vorangegangenen Episode eines unter I60-I67.1 oder I67.4-I67.9 aufgeführten Zustandes ist, so ist (statt einer Schlüsselnummer aus I60-I67) die vorliegende Kategorie I69 zu verwenden. Zu den "Folgen" zählen Krankheitszustände, die als Folgen oder Spätfolgen bezeichnet sind oder die ein Jahr oder länger seit Beginn des verursachenden Leidens bestehen.
Diese Schlüsselnummer ist nicht bei chronischer zerebrovaskulärer Krankheit zu verwenden. Hierfür ist eine Schlüsselnummer aus I60-I67 zu benutzen.

I69.0 Folgen einer Subarachnoidalblutung
I69.1 Folgen einer intrazerebralen Blutung
I69.2 Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung
I69.3 Folgen eines Hirnnervenfaktes
I69.4 Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet
I69.8 Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneten zerebrovaskulärer Krankheiten

Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren (I70-I79)

I70 Atherosklerose

Inkl.: Arteriosklerose
Arteriolsklerose
Arteriosklerotische Gefäßkrankheit
Atherom, arteriell
Degeneration:
• arteriell
• arteriovaskulär
• vaskulär
Endarteritis deformans oder obliterans
Semile:
• Arteritis
• Endarteritis

Exkl.: Koronar (I25.1)
Mesenterial (K55.1)
Pulmonal (I27.0)
Zerebral (I67.2)

Die folgende Subklassifikation kann, bei geeigneten Subkategorien, wahlweise zur Angabe des Vorliegens oder der Abwesenheit einer Gangrän benutzt werden:
0 ohne Gangrän
1 mit Gangrän

I70.0 Atherosklerose der Aorta
I70.1 Atherosklerose der Nierenarterie
Goldblatt-Niere

Exkl.: Atherosklerose der renalen Arteriolen (I12.-)

I70.2 Atherosklerose der Extremitätenarterien
Atherosklerotische Gangrän
Mönckeberg- (Media-) Sklerose

I70.8 Atherosklerose sonstiger Arterien

I70.9 Generalisierte und nicht näher bezeichnete Atherosklerose
ICD-10 BMGF 2017

 Kapitel IX

I71 Aortenaneurysma und -dissektion
I71.0 Dissektion der Aorta [jeder Abschnitt]
Aneurysma dissecans der Aorta (rupturiert) [jeder Abschnitt]
I71.1 Aneurysma der Aorta thoracica, rupturiert
I71.2 Aneurysma der Aorta thoracica, ohne Angabe einer Ruptur
I71.3 Aneurysma der Aorta abdominalis, rupturiert
I71.4 Aneurysma der Aorta abdominalis, ohne Angabe einer Ruptur
I71.5 Aortenaneurysma, thorakoabdominal, rupturiert
I71.6 Aortenaneurysma, thorakoabdominal, ohne Angabe einer Ruptur
I71.8 Aortenaneurysma nicht näher bezeichneter Lokalisation, rupturiert
Ruptur der Aorta o.n.A.
I71.9 Aortenaneurysma nicht näher bezeichneter Lokalisation, ohne Angabe einer Ruptur

Aneurysma
Dilatation
Hyaline Nekrose
Aorta

I72 Sonstiges Aneurysma und sonstige Dissektion

Inkl.: Aneurysma (cirsoideum) (spurium) (rupturiert)

Exkl.: Aneurysma:
• Aorta (I71.-)
• arteriovenös, erworben (I77.0)
• arteriovenös o.n.A. (Q27.3)
• Herz (I25.3)
• Koronararterien (I25.4)
• Pulmonalarterie (I28.1)
• retinal (H35.0)
• zerebral (nichtrupturiert) (I67.1)
• zerebral, rupturiert (I60.-)
Dissektion:
• Koronararterien (I25.4)
• präzerebraler Arterien, angeboren (nichtrupturiert) (Q28.1)
• Varix aneurysmatica (I77.0)

I72.0 Aneurysma und Dissektion der A. carotis
I72.1 Aneurysma und Dissektion einer Arterie der oberen Extremität
I72.2 Aneurysma und Dissektion der Nierenarterie
I72.3 Aneurysma und Dissektion der A. iliaca
I72.4 Aneurysma und Dissektion einer Arterie der unteren Extremität
I72.5 Aneurysma und Dissektion sonstiger präzerebraler Arterien
Aneurysma und Dissektion der A. basilaris (Stamm)
Exkl.: Aneurysma und Dissektion:
• A. carotis (I72.0)
• A. vertebralis (I72.6)

I72.6 Aneurysma und Dissektion der A. vertebralis
I72.8 Aneurysma und Dissektion sonstiger näher bezeichneter Arterien
I72.9 Aneurysma und Dissektion nicht näher bezeichneter Lokalisation
Sonstige periphere Gefäßkrankheiten

**Exkl.:** Erfrierungen (T33-T35)
Frostbeulen (T69.1)
Kälte-Nässe-Schaden der Hände oder Füße (T69.0)
Spasmus der Hirnarterien (G45.9)

**I73.0** Raynaud-Syndrom
Raynaud-:
- Gangrän
- Krankheit
- Phänomen (sekundär)

**I73.1** Thrombangiitis obliterans [Endangiitis von-Winiwarter-Buerger]

**I73.8** Sonstige näher bezeichnete periphere Gefäßkrankheiten
Akroparästhesie:
- einfach [Schultze-Syndrom]
- vasomotorisch [Nothnagel-Syndrom II]
Akrozyanose
Erythromelalgie
Erythrozyanose

**I73.9** Periphere Gefäßkrankheit, nicht näher bezeichnet
Arterienischämie
Claudicatio intermittens

**I74** Arterielle Embolie und Thrombose

**Inkl.:** Infarkt:
- embolisch
- thrombotisch
Verschluss:
- embolisch
- thrombotisch

**Exkl.:** Embolie und Thrombose:
- als Komplikation bei:
  - Abort, Extravaginalgravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.2)
  - Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.-)
  - A. basilaris (I63.0-I63.2 , I65.1)
  - A. carotis (I63.0-I63.2 , I65.2)
  - A. vertebrobasilaris (I63.0-I63.2 , I65.0)
  - präzerebrale Arterien (I63.0-I63.2 , I65.9)
  - zerebrale Arterien (I63.3-I63.5 , I66.9)
  - Koronararterien (I21-I25)
  - mesenterial (K55.0)
  - Nierenarterien (N16.0)
  - Pulmonalarterien (I26.-)
  - retinal (H35.-)

**I74.0** Embolie und Thrombose der Aorta abdominalis
Aortenbifurkations-Syndrom [Leriche-Syndrom]

**I74.1** Embolie und Thrombose sonstiger und nicht näher bezeichneter Abschnitte der Aorta

**I74.2** Embolie und Thrombose der Arterien der oberen Extremitäten

**I74.3** Embolie und Thrombose der Arterien der unteren Extremitäten

**I74.4** Embolie und Thrombose der Extremitätenarterien, nicht näher bezeichnet
Periphere arterielle Embolie

**I74.5** Embolie und Thrombose der A. iliaca

**I74.8** Embolie und Thrombose sonstiger Arterien

**I74.9** Embolie und Thrombose nicht näher bezeichneter Arterie
Sonstige Krankheiten der Arterien und Arteriolen

\textit{Exkl.:} A. pulmonalis (I28.-)
Hypersensitivitätsangiitis (M31.0)
Kollagen- (Gefäß-) Krankheiten (M30-M36)

\textbf{I77.0} Arteriovenöse Fistel, erworben
Arteriovenöses Aneurysma, erworben
Várix aneurysmatica
\textit{Exkl.:} Arteriovenöses Aneurysma o.n.A. (Q27.3)
Koronargefäße (I25.4)
Traumatisch - siehe Verletzung von Blutgefäßen nach der Körperregion
Zerebral (I67.1)

\textbf{I77.1} Arterienstrikturen

\textbf{I77.2} Arterienruptur
Arterienruptur
\textit{Exkl.:} Traumatische Arterienruptur - siehe Verletzung von Blutgefäßen nach der Körperregion

\textbf{I77.3} Fibromuskuläre Dysplasie der Arterien

\textbf{I77.4} Arteria-coeliaca-Kompressions-Syndrom

\textbf{I77.5} Arteriennekrose

\textbf{I77.6} Arteriitis, nicht näher bezeichnet
Aortitis o.n.A.
Endarteritis o.n.A.
\textit{Exkl.:} Arteritis oder Endarteritis:
  • Aortenbogen [Takayasu](M31.4)
  • deformans (I70.-)
  • koronar (I25.8)
  • obliterans (I70.-)
  • Riesenzell- (M31.5-M31.6)
  • senil (I70.-)
  • zerebral, anderenorts nicht klassifiziert (I67.7)

\textbf{I77.8} Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Arterien und Arteriolen
Arrosion
Ulkus
Arterie

\textbf{I77.9} Krankheit der Arterien und Arteriolen, nicht näher bezeichnet

\textbf{I78} Krankheiten der Kapillaren

\textbf{I78.0} Hereditäre hämorrhagische Teleangiektasie
Morbus Osler [Rendu-Osler-Weber]

\textbf{I78.1} Nävus, nichtneoplastisch
Naevus:
• araneus
•stellatus
Spinnennävus [Spider-Nävus]
\textit{Exkl.:} Blutchwamm (Q82.5)
Feuermal (Q82.5)
Naevus:
• flammeus (Q82.5)
• pigmentosus (D22.-)
• pilosus (D22.-)
• vasculosus o.n.A. (Q82.5)
• verrucosus (Q82.5)
Nävus:
• blauer (D22.-)
• Melanozyten- (D22.-)
• o.n.A. (D22.-)

\textbf{I78.8} Sonstige Krankheiten der Kapillaren

\textbf{I78.9} Krankheit der Kapillaren, nicht näher bezeichnet
Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

I79.0* Aortenaneurysma bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Syphilitisches Aortenaneurysma (A52.0†)

I79.1* Aortitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Syphilitische Aortitis (A52.0†)

I79.2* Periphere Angiopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Periphere diabetische Angiopathie (E10-E14, vierte Stelle .5†)

I79.8* Sonstige Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Venen, der Lymphgefäße und der Lymphknoten, anderenorts nicht klassifiziert (I80-I89)

I80 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis

*Inkl.:* Endophlebitis
*Periphlebitis*
*Phlebitis suppurativa*
*Venenentzündung*

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:* Phlebitis und Thrombophlebitis:

- als Komplikation bei:
  - Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.7)
  - Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O22.-, O87.−)
  - intrakraniell, nichteitrig (I67.6)
  - intrakraniell und intraspinal, septisch oder o.n.A. (G08)
  - intraspinal, nichteitrig (G95.1)
  - Pfortader [V. portae] (K75.1)
  - postthrombotisches Syndrom (I87.0)
  - Thrombophlebitis migrans (I82.1)

I80.0 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis oberflächlicher Gefäße der unteren Extremitäten

I80.1 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis der V. femoralis

I80.2 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis sonstiger tiefer Gefäße der unteren Extremitäten

Tiefe Venenthrombose o.n.A.

I80.3 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis der unteren Extremitäten, nicht näher bezeichnet

Embolie und Thrombose von Gefäßen der unteren Extremität o.n.A.

I80.8 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis sonstiger Lokalisationen

I80.9 Thrombose, Phlebitis und Thrombophlebitis nicht näher bezeichneter Lokalisation

I81 Pfortaderthrombose

*Inkl.:* Pfortaderverschluss

*Exkl.:* Phlebitis der Pfortader (K75.1)
### 182 Sonstige venöse Embolie und Thrombose

**Exkl.:** Venöse Embolie und Thrombose:
- als Komplikation bei:
  - Abort, Extravaginatie od. Molenschwangerchaft (O00-O07 , O08.7)
  - Schwangerschaft, Geburt od. Wochenbett (O22.- , O87.-)
  - Hirvenen (I63.6 , I67.6)
  - intrakraniell, nichteitrig (I67.6)
  - intrakraniell und intraspinal, septisch od. o.n.A. (G08)
  - intraspinal, nichteitrig (G95.1)
  - Koronarvenen (I21-I25)
  - mesenterial (K55.0)
  - Pfortader (I81)
  - Pulmönalvenen (I26.-)
  - untere Extremitäten (I80.-)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I82.0</td>
<td>Budd-Chiari-Syndrom</td>
</tr>
<tr>
<td>I82.1</td>
<td>Thrombophlebitis migrans</td>
</tr>
<tr>
<td>I82.2</td>
<td>Embolie und Thrombose der V. cava</td>
</tr>
<tr>
<td>I82.3</td>
<td>Embolie und Thrombose der Nierenvene</td>
</tr>
<tr>
<td>I82.8</td>
<td>Embolie und Thrombose sonstiger näher bezeichneter Venen</td>
</tr>
<tr>
<td>I82.9</td>
<td>Embolie und Thrombose nicht näher bezeichneter Vene (Venen-) Thrombose o.n.A. Venenembolie o.n.A.</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### 183 Varizen der unteren Extremitäten

**Exkl.:** Als Komplikation bei:
- Schwangerschaft (O22.0)
- Wochenbett (O87.8)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I83.0</td>
<td>Varizen der unteren Extremitäten mit Ulzeration</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Jeder Zustand unter I83.9 mit Ulzeration oder als ulzeriert bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Ulcus varicosum (untere Extremität, jeder Abschnitt)</td>
</tr>
<tr>
<td>I83.1</td>
<td>Varizen der unteren Extremitäten mit Entzündung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Jeder Zustand unter I83.9 mit Entzündung oder als entzündet bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Stauungsermatitis o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>I83.2</td>
<td>Varizen der unteren Extremitäten mit Ulzeration und Entzündung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Jeder Zustand unter I83.9 mit Ulzeration und Entzündung</td>
</tr>
<tr>
<td>I83.9</td>
<td>Varizen der unteren Extremitäten ohne Ulzeration oder Entzündung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Phlebektasie</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Status varicosus</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>untere Extremität [jeder Abschnitt] oder nicht näher bezeichnete Lokalisation</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Variköse Venen</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### 185 Ösophagusvarizen

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I85.0</td>
<td>Ösophagusvarizen mit Blutung</td>
</tr>
<tr>
<td>I85.9</td>
<td>Ösophagusvarizen ohne Blutung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Ösophagusvarizen o.n.A.</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### 186 Varizen sonstiger Lokalisationen

**Exkl.:** Retinale Varizen (H35.0)
- Varizen nicht näher bezeichneten Lokalisation (I83.9)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I86.0</td>
<td>Sublinguale Varizen</td>
</tr>
<tr>
<td>I86.1</td>
<td>Skrotumvarizen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Variokzele</td>
</tr>
<tr>
<td>I86.2</td>
<td>Beckenvarizen</td>
</tr>
<tr>
<td>I86.3</td>
<td>Vulvavarizen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><strong>Exkl.:</strong> Als Komplikation bei:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Geburt oder Wochenbett (O87.8)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Schwangerschaft (O22.1)</td>
</tr>
</tbody>
</table>
I86.4 Magenvarizen
I86.8 Varizen sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen
   Ulcus varicosum des Nasenseptums

I87 Sonstige Venenkrankheiten
I87.0 Postthrombotisches Syndrom
   Postphlebitisches Syndrom
I87.1 Venenkompression
   Vena-cava- (superior-) (inferior-) Syndrom
   Venenstruktur
   Exkl.: Lungenvenen (I28.8)
I87.2 Venöse Insuffizienz (chronisch) (peripher)
I87.8 Sonstige näher bezeichnete Venenkrankheiten
I87.9 Venenkrankheit, nicht näher bezeichnet

I88 Unspezifische Lymphadenitis
   Exkl.: Akute Lymphadenitis, ausgenommen mesenterial (L04.-)
   Generalisierte Lymphadenopathie infolge HIV-Krankheit (B23.1)
   Lymphknotenvergrößerung o.n.A. (R59.-)
I88.0 Unspezifische mesenteriale Lymphadenitis
   Mesenteriale Lymphadenitis (akut) (chronisch)
I88.1 Chronische Lymphadenitis, ausgenommen mesenterial
   Adenitis
   Lymphadenitis chronisch, jeder Lymphknoten, ausgenommen mesenterial
I88.8 Sonstige unspezifische Lymphadenitis
I88.9 Unspezifische Lymphadenitis, nicht näher bezeichnet
   Lymphadenitis o.n.A.

I89 Sonstige nichtinfektiöse Krankheiten der Lymphgefäße und Lymphknoten
   Exkl.: Chylozele:
   • durch Filarien (B74.-)
   • Tunica vaginalis testis (nicht durch Filarien) o.n.A. (N50.8)
   Hereditäres Lymphödem (Q82.0)
   • Lymphknotenvergrößerung o.n.A. (R59.-)
   • Lymphödem nach Mastektomie (I97.2)
I89.0 Lymphödem, anderenorts nicht klassifiziert
   Lymphangioktasis
I89.1 Lymphangitis
   Lymphangitis:
   • chronisch
   • subakut
   • o.n.A.
   Exkl.: Akute Lymphangitis (L03.-)
I89.8 Sonstige näher bezeichnete nichtinfektiöse Krankheiten der Lymphgefäße und Lymphknoten
   Chylozele (nicht durch Filarien)
   Lipomelanotische Retikulose
I89.9 Nichtinfektiöse Krankheit der Lymphgefäße und Lymphknoten, nicht näher bezeichnet
   Krankheit der Lymphgefäße o.n.A.
Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems (I95-I99)

**I95**  Hypotonie
- *Exkl.*: Hypotonie-Syndrom der Mutter (O26.5)
- Kardiovaskulärer Kollaps (R57.9)
- Unspezifischer niedriger Blutdruckwert o.n.A. (R03.1)

**I95.0**  Idiopathische Hypotonie

**I95.1**  Orthostatische Hypotonie
- Orthostatische Dysregulation
- *Exkl.*: Neurogene orthostatische Hypotonie [Shy-Drager-Syndrom] (G23.8)

**I95.2**  Hypotonie durch Arzneimittel
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**I95.8**  Sonstige Hypotonie
- Chronische Hypotonie

**I95.9**  Hypotonie, nicht näher bezeichnet

**I97**  Kreislaufkomplikationen nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
- *Exkl.*: Postoperativer Schock (T81.1)

**I97.0**  Postkardiotomie-Syndrom

**I97.1**  Sonstige Funktionsstörungen nach kardiochirurgischem Eingriff
- Herzinsuffizienz
- Herzversagen

**I97.2**  Lymphödem nach Mastektomie
- Elephantiasis
- Verschluss der Lymphgänge durch Mastektomie

**I97.8**  Sonstige Kreislaufkomplikationen nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

**I97.9**  Kreislaufkomplikation nach medizinischer Maßnahme, nicht näher bezeichnet

**I98**  Sonstige Störungen des Kreislaufsystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- *Exkl.*: Krankheiten, die unter anderen Sternschlüsselnummern des vorliegenden Kapitels klassifiziert sind.

**I98.0**  Kardiovaskuläre Syphilis
- Kardiovaskuläre:
  - Spätsyphilis, konnatal (A50.5†)
  - Syphilis o.n.A. (A52.0†)

**I98.1**  Störungen des Herz-Kreislaufsystems bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
- Kardiovaskuläre:
  - Beteiligung, anderenorts nicht klassifiziert, bei Chagas-Krankheit (chronisch) (B57.2†)
  - Veränderungen bei Pinta [Carate] (A67.2†)

**I98.2**  Ösophagusvarizen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, ohne Angabe einer Blutung
- Ösophagusvarizen ohne Angabe einer Blutung bei:
  - Leberkrankheiten (K70-K71†, K74.-†)
  - Schistosomiasis (B65.-†)
I98.3* Ösophagusvarizen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, mit Angabe einer Blutung
Ösophagusvarizen mit Angabe einer Blutung bei:
• Leberkrankheiten (K70-K71†, K74.-†)
• Schistosomiasis (B65.-†)

I98.8* Sonstige näher bezeichnete Störungen des Kreislaufsystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

I99 Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems
Kapitel X
Krankheiten des Atmungssystems (J00-J99)

Hinw.: Wenn bei einem Krankheitszustand der Atemwege angegeben ist, dass er an mehreren Lokalisationen vorkommt, er jedoch nicht genau verschlüsselt werden kann, so sollte die weiter distale Lokalisation klassifiziert werden (z.B. nicht Tracheobronchitis, sondern Bronchitis J40).

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Neubildungen (C00-D48)

Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
J00-J06 Akute Infektionen der oberen Atemwege
J09-J18 Gripppe und Pneumonie
J20-J22 Sonstige akute Infektionen der unteren Atemwege
J30-J39 Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege
J40-J47 Chronische Krankheiten der unteren Atemwege
J60-J70 Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen
J80-J84 Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane, die hauptsächlich das Interstitium betreffen
J85-J86 Purulente und nekrotisierende Krankheitszustände der unteren Atemwege
J90-J94 Sonstige Krankheiten der Pleura
J95-J99 Sonstige Krankheiten des Atmungssystems

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
J17* Pneumonie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
J91* Pleuraerguss bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
J99* Krankheiten der Atemwege bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Akute Infektionen der oberen Atemwege (J00-J06)

\textit{Exkl.}: Chronisch-obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation o.n.A. (J44.1)

\textbf{J00} \hspace{1em} \textbf{Akute Rhinopharyngitis [Erkältungsschnupfen]}
\textit{Inkl.}: Nasenkatarrh, akut
\begin{itemize}
  \item akut
  \item infektiös
\end{itemize}
\textit{Rhinopharyngitis}:
\begin{itemize}
  \item infektiös o.n.A.
  \item o.n.A.
\end{itemize}
\textit{Schnupfen} (akut)

\textit{Exkl.}: Allergische Rhinopathie (J30.1-J30.4)
\textit{Halsentzündung}:
\begin{itemize}
  \item akut (J02.-)
  \item chronisch (J31.2)
  \item o.n.A. (J02.9)
\end{itemize}
\textit{Pharyngitis}:
\begin{itemize}
  \item akut (J02.-)
  \item chronisch (J31.2)
  \item o.n.A. (J02.9)
\end{itemize}
\textit{Rhinitis}:
\begin{itemize}
  \item chronisch (J31.0)
  \item o.n.A. (J31.0)
\end{itemize}
\textit{Rhinopathia vasomotorica} (J30.0)
\textit{Rhinopharyngitis, chronisch} (J31.1)

\textbf{J01} \hspace{1em} \textbf{Akute Sinusitis}
\textit{Inkl.}: Abszess
\begin{itemize}
  \item Eiterung
  \item Emphysem
  \item Entzündung
  \item Infektion
\end{itemize}
\textit{akut, (Nasen-) Nebenhöhlen Enthüllung}

\textit{Soll} der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

\textit{Exkl.}: Sinusitis, chronisch oder o.n.A. (J32.-)

\textbf{J01.0} \hspace{1em} \textbf{Akute Sinusitis maxillaris}
Akute Kieferhöhlenentzündung

\textbf{J01.1} \hspace{1em} \textbf{Akute Sinusitis frontalis}

\textbf{J01.2} \hspace{1em} \textbf{Akute Sinusitis ethmoidalis}

\textbf{J01.3} \hspace{1em} \textbf{Akute Sinusitis sphenoidalis}

\textbf{J01.4} \hspace{1em} \textbf{Akute Pansinusitis}

\textbf{J01.8} \hspace{1em} \textbf{Sonstige akute Sinusitis}
Akute Sinusitis mit Beteiligung von mehr als einer Nasennebenhöhle, ausgenommen Pansinusitis

\textbf{J01.9} \hspace{1em} \textbf{Akute Sinusitis, nicht näher bezeichnet}
**J02**  
**Akute Pharyngitis**

*Inkl.:* Akute Halsentzündung

*Exkl.:* Abszess:
- peritonsillär (J36)
- pharyngeal (J39.1)
- retropharyngeal (J39.0)

Akute Laryngopharyngitis (J06.0)

Chronische Pharyngitis (J31.2)

**J02.0**  
**Streptokokken-Pharyngitis**

Rachenentzündung durch Streptokokken

*Exkl.:* Scharlach (A38)

**J02.8**  
**Akute Pharyngitis durch sonstige näher bezeichnete Erreger**

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

*Exkl.:* Pharyngitis durch:
- Herpesviren [Herpes simplex] (B00.2)
- infektiöse Mononukleose (B27.‐)
- Influenza-Viren:
  - nachgewiesen (J09 , J10.1)
  - nicht nachgewiesen (J11.1)
- Vesikuläre Pharyngitis (B08.5)

**J02.9**  
**Akute Pharyngitis, nicht näher bezeichnet**

Pharyngitis (akut):
- eitrig
- gangränös
- infektiös o.n.A.
- ulzerös
- o.n.A.

Rachenentzündung (akut) o.n.A.

**J03**  
**Akute Tonsillitis**

*Exkl.:* Peritonsillarabszess (J36)

Halsentzündung:
- akut (J02.-)
- durch Streptokokken (J02.0)
- o.n.A. (J02.9)

**J03.0**  
**Streptokokken-Tonsillitis**

**J03.8**  
**Akute Tonsillitis durch sonstige näher bezeichnete Erreger**

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

*Exkl.:* Pharyngotonsillitis durch Herpesviren [Herpes simplex] (B00.2)

**J03.9**  
**Akute Tonsillitis, nicht näher bezeichnet**

Angina follicularis

Tonsillitis (akut):
- gangränös
- infektiös
- ulzerös
- o.n.A.
J04 Akute Laryngitis und Tracheitis
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Exkl.: Akute obstruktive Laryngitis [Krupp] und Epiglottitis (J05.-)
Laryngismus (stridulus) (J38.5)

J04.0 Akute Laryngitis
Laryngitis (akut):
- eitrig
- ödematös
- subglottisch
- ulzerös
- o.n.A.

Exkl.: Chronische Laryngitis (J37.0)
Grippe mit Laryngitis, Influenzaviren:
- nachgewiesen (J09, J10.1)
- nicht nachgewiesen (J11.1)

J04.1 Akute Tracheitis
Tracheitis (akut):
- katarhalisch
- o.n.A.

Exkl.: Chronische Tracheitis (J42)

J04.2 Akute Laryngotracheitis
Laryngotracheitis o.n.A.
Tracheitis (akut) mit Laryngitis (akut)

Exkl.: Chronische Laryngotracheitis (J37.1)

J05 Akute obstruktive Laryngitis [Krupp] und Epiglottitis
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

J05.0 Akute obstruktive Laryngitis [Krupp]
Obstruktive Laryngitis o.n.A.

J05.1 Akute Epiglottitis
Epiglottitis o.n.A.

J06 Akute Infektionen an mehreren oder nicht näher bezeichneten Lokalisationen der oberen Atemwege

Exkl.: Akute Infektion der Atemwege o.n.A. (J22)
Influenzaviren:
- nachgewiesen (J09, J10.1)
- nicht nachgewiesen (J11.1)

J06.0 Akute Laryngopharyngitis

J06.8 Sonstige akute Infektionen an mehreren Lokalisationen der oberen Atemwege

J06.9 Akute Infektion der oberen Atemwege, nicht näher bezeichnet
Grippaler Infekt
Obere Atemwege:
- Infektion o.n.A.
- Krankheit, akut
Grippe und Pneumonie (J09-J18)

**J09** Grippe durch zoonotische oder pandemische nachgewiesene Influenzaviren
Grippe durch Influenzaviren von besonderer epidemiologischer Relevanz mit einer Übertragung von Tier zu Mensch oder Mensch zu Mensch.

_Hinw.:_ Für die Anwendung dieser Kategorie sind die Richtlinien des globalen Influenzaprogramms (GIP, [http://www.who.int/influenza/](http://www.who.int/influenza/)) der WHO zu beachten.

Sollen eine Pneumonie oder andere Manifestationen angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

_Exkl.:_ Grippe durch saisonale nachgewiesene Influenzaviren (J10.-)

Infektion o.n.A. (A49.2)
Meningitis (G00.0) durch Haemophilus influenzae [H. influenzae]
Pneumonie (J14)

**J10** Grippe durch saisonale nachgewiesene Influenzaviren
_Inkl.:_ Grippe durch nachgewiesene Influenzaviren B und C

_Exkl.:_ Grippe durch zoonotische oder pandemische nachgewiesene Influenzaviren (J09)

Infektion o.n.A. (A49.2)
Meningitis (G00.0) durch Haemophilus influenzae [H. influenzae]
Pneumonie (J14)

**J10.0** Grippe mit Pneumonie, saisonale Influenzaviren nachgewiesen
_Grippe (broncho)pneumonie, sonstige Influenzaviren nachgewiesen

_Ann.:_ Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A

**J10.1** Grippe mit sonstigen Manifestationen an den Atemwegen, saisonale Influenzaviren nachgewiesen
_Grippe

_Grippe:

- akute Infektion der oberen Atemwege
- Laryngitis
- Pharyngitis
- Pleuraverdacht

**J10.8** Grippe mit sonstigen Manifestationen, saisonale Influenzaviren nachgewiesen

Enzephalopathie bei Grippe
_Grippe:

- Gastroenteritis
- Myokarditis (akut)

**J11** Grippe, Viren nicht nachgewiesen
_Inkl.:_ Grippe

_Grippe:

_ohne Angabe eines spezifischen Virusnachweises

_Exkl.:_ Grippaler Infekt (J06.9)

Infektion o.n.A. (A49.2)
Meningitis (G00.0) durch Haemophilus influenzae [H. influenzae]
Pneumonie (J14)

**J11.0** Grippe mit Pneumonie, Viren nicht nachgewiesen
_Grippe (broncho)pneumonie, nicht näher bezeichnet oder spezifische Viren nicht nachgewiesen

_Ann.:_ Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.
J11.1  Grippe mit sonstigen Manifestationen an den Atemwegen, Viren nicht nachgewiesen
Grippe o.n.A.
Grippe:
• akute Infektion der oberen Atemwege
• Laryngitis
• Pharyngitis
• Pleuraerguss
nicht näher bezeichnet oder spezifische Viren nicht nachgewiesen

J11.8  Grippe mit sonstigen Manifestationen, Viren nicht nachgewiesen
Enzephalopathie bei Grippe
Grippe:
• Gastroenteritis
• Myokarditis (akut)
nicht näher bezeichnet oder spezifische Viren nicht nachgewiesen

J12  Viruspneumonie, anderenorts nicht klassifiziert
Inkl.: Bronchopneumonie durch andere als Influenzaviren
Exkl.: Aspirationspneumonie:
• bei Anästhesie:
  • im Wochenbett (O89.0)
  • während der Schwangerschaft (O29.0)
  • während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung (O74.0)
  • beim Neugeborenen (P24.9)
  • durch feste und flüssige Substanzen (J69.0)
  • o.n.A. (J69.0)
Pneumonie:
• bei Grippe (J09, J10.0, J11.0)
• interstitiell o.n.A. (J84.9)
• Lipid- (J69.1)
• viral, angeboren (P23.0)
Kongenitale Röteln-Pneumonie (P35.0)
Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS] (U04.9)
Anm.: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.

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
Inkl.: Bronchopneumonie durch Streptococcus pneumoniae
Exkl.: Angeborene Pneumonie durch Streptococcus pneumoniae (P23.6)
Pneumonie durch sonstige Streptokokken (J15.3-J15.4)
Anm.: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.

J14  Pneumonie durch Haemophilus influenzae
Inkl.: Bronchopneumonie durch Haemophilus influenzae
Exkl.: Angeborene Pneumonie durch Haemophilus influenzae (P23.6)
Anm.: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.
**J15**  
Pneumonie durch Bakterien, anderenorts nicht klassifiziert  

*Inkl.*: Bronchopneumonie durch andere Bakterien als Streptococcus pneumoniae und Haemophilus influenzae  

*Exkl.*: Angeborene Pneumonie (P23.-)  
Legionärskrankheit (A48.1)  
Pneumonie durch Chlamyden (J16.0)  

*Anm.*: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.  

**J15.0**  
Pneumonie durch Klebsiella pneumoniae  

**J15.1**  
Pneumonie durch Pseudomonas  

**J15.2**  
Pneumonie durch Staphylokokken  

**J15.3**  
Pneumonie durch Streptokokken der Gruppe B  

**J15.4**  
Pneumonie durch sonstige Streptokokken  

*Exkl.:*  
• Streptokokken der Gruppe B (J15.3)  
• Streptococcus pneumoniae (J13)  

**J15.5**  
Pneumonie durch Escherichia coli  

**J15.6**  
Pneumonie durch andere gramnegative Bakterien  

Pneumonie durch:  
• Gramnegative (aerobe) Bakterien o.n.A.  
• Serratia marcescens  

**J15.7**  
Pneumonie durch Mycoplasma pneumoniae  

**J15.8**  
Sonstige bakterielle Pneumonie  

**J15.9**  
Bakterielle Pneumonie, nicht näher bezeichnet  

**J16**  
Pneumonie durch sonstige Infektionserreger, anderenorts nicht klassifiziert  

*Exkl.:*  
Omphiose (A70)  
Plasmzelluläre interstitielle Pneumonie (B59)  
Pneumonie:  
• angeboren (P23.-)  
• o.n.A. (J18.9)  

*Anm.*: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.  

**J16.0**  
Pneumonie durch Chlamyden  

**J16.8**  
Pneumonie durch sonstige näher bezeichnete Infektionserreger  

**J17**  
Pneumonie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  

*Anm.*: Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.  

**J17.0**  
Pneumonie bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten  

Pneumonie (durch) (bei):  
• Aktinomykose (A42.0†)  
• Gonorrhoe (A54.8†)  
• Keuchhusten (A37.-†)  
• Milzbrand (A22.1†)  
• Nokardiose (A43.0†)  
• Salmonelleninfektion (A02.2†)  
• Tularämie (A21.2†)  
• Typhus abdominalis (A01.0†)  

**J17.1**  
Pneumonie bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten  

Pneumonie bei:  
• Masern (B05.2†)  
• Röteln (B06.8†)  
• Varizen (B01.2†)  
• Zytomegalie (B25.0†)  

**J17.2**  
Pneumonie bei Mykosen
Pneumonie bei:
- Aspergillose (B44.0-B44.1†)
- Histoplasmose (B39.-†)
- Kandidose (B37.1†)
- Kokzidiomykose (B38.0-B38.2†)

**J17.3**  **Pneumonie bei parasitären Krankheiten**

Pneumonie bei:
- Askaridose (B77.8†)
- Schistosomiasis (B65.-†)
- Toxoplasmose (B58.3†)

**J17.8**  **Pneumonie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**

Pneumonie bei:
- Ornithose (A70†)
- Q-Fieber (A78†)
- Rheumatisches Fieber (I00†)
- Spirochäteninfektionen, anderenorts nicht klassifiziert (A69.8†)

**J18**  **Pneumonie, Erreger nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* Abszess der Lunge mit Pneumonie (J85.1)
Arzneimittelinduzierte interstitielle Lungenkrankheiten (J70.2-J70.4)
Aspirationspneumonie:
- bei Anästhesie:
  - im Wochenbett (O89.0)
  - während der Schwangerschaft (O29.0)
  - während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung (O74.0)
- beim Neugeborenen (P24.9)
- durch feste und flüssige Substanzen (J69.-)
- o.n.A. (J69.0)

Pneumonie:
- angeboren (P23.9)
- durch exogene Substanzen (J67-J70)
- gewöhnlich interstitiell (J84.1)
- interstitiell o.n.A. (J84.9)
- Lipid- (J69.1)

*Anm.:* Bei stationären Aufenthalten in österreichischen Krankenanstalten ist zusätzlich die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ anzugeben. Siehe auch Anhang A.

**J18.0**  **Bronchopneumonie, nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* Bronchiolitis (J21.-)

**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**
Sonstige akute Infektionen der unteren Atemwege (J20-J22)

Exkl.: Chronisch-obstruktive Lungenkrankheit mit akuter:
- Exazerbation o.n.A. (J44.1)
- Infektion der unteren Atemwege (J44.0)

**J20**  
**Akute Bronchitis**  
*Inkl.*: Bronchitis:  
- akut oder subakut (mit):
  - Bronchospasmus  
  - eitrig  
  - fibrinös  
  - membranös  
  - obstruktiv  
  - septisch  
  - Tracheitis  
  - o.n.A. bei Patienten unter 15 Jahren  
  Tracheobronchitis, akut

Exkl.: Bronchitis:  
- allergisch o.n.A. (J45.0)  
- chronisch:  
  - einfach (J41.0)  
  - obstruktiv (J44.-)  
  - schleimig-eitrig (J41.1)  
  - o.n.A. (J42)  
  - o.n.A. bei Patienten von 15 Jahren und älter (J40)  
  Tracheobronchitis:  
  - chronisch (J42)  
  - chronisch-obstruktiv (J44.-)  
  - o.n.A. (J40)

**J20.0** Akute Bronchitis durch Mycoplasma pneumonieae  
**J20.1** Akute Bronchitis durch Haemophilus influenzae  
**J20.2** Akute Bronchitis durch Streptokokken  
**J20.3** Akute Bronchitis durch Coxsackieviren  
**J20.4** Akute Bronchitis durch Parainfluenzaviren  
**J20.5** Akute Bronchitis durch Respiratory-Syncytial-Viren [RS-Viren]  
**J20.6** Akute Bronchitis durch Rhinoviren  
**J20.7** Akute Bronchitis durch ECHO-Viren  
**J20.8** Akute Bronchitis durch sonstige näher bezeichnete Erreger  
**J20.9** Akute Bronchitis, nicht näher bezeichnet

**J21**  
**Bronchiolitis**  
*Inkl.:* Mit Bronchospasmus  
**J21.0** Akute Bronchiolitis durch Respiratory-Syncytial-Viren [RS-Viren]  
**J21.1** Akute Bronchiolitis durch humanes Metapneumovirus  
**J21.8** Akute Bronchiolitis durch sonstige näher bezeichnete Erreger  
**J21.9** Akute Bronchiolitis, nicht näher bezeichnet  
Bronchiolitis (akut)

**J22**  
**Akute Infektion der unteren Atemwege, nicht näher bezeichnet**  
*Inkl.:* Akute Infektion der (unteren) Atemwege o.n.A.  
Exkl.: Infektion der oberen Atemwege (akut) (J06.9)
Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege (J30-J39)

J30  Vasomotorische und allergische Rhinopathie
    *Inkl.*: Reflektorischer Fließschnupfen
    *Exkl.*: Allergische Rhinopathie mit Asthma (J45.0)
    Rhinitis o.n.A. (J31.0)

J30.0  Rhinopathia vasomotorica

J30.1  Allergische Rhinopathie durch Pollen
    Heufiger und Heuschnupfen
    Pollenallergie o.n.A.
    Polinose

J30.2  Sonstige saisonale allergische Rhinopathie

J30.3  Sonstige allergische Rhinopathie
    Ganzjährig bestehende allergische Rhinopathie

J30.4  Allergische Rhinopathie, nicht näher bezeichnet

J31  Chronische Rhinitis, Rhinopharyngitis und Pharyngitis

J31.0  Chronische Rhinitis
    Ozaena
    Rhinitis (chronisch):
    • atrophisch
    • eitrig
    • granulomatös
    • hypertrophisch
    • obstruktiv
    • ulzerös
    • o.n.A.
    *Exkl.*: Allergische Rhinopathie (J30.1-J30.4)
    Rhinopathia vasomotorica (J30.0)

J31.1  Chronische Rhinopharyngitis
    *Exkl.*: Rhinopharyngitis, akut oder o.n.A. (J00)

J31.2  Chronische Pharyngitis
    Chronische Rachendurchfall
    Pharyngitis (chronisch):
    • atrophica
    • granulosa
    • hypertrophica
    *Exkl.*: Pharyngitis, akut oder o.n.A. (J02.9)

J32  Chronische Sinusitis
    *Inkl.*: Abszess
    Eiterung
    Emphysem
    Infektion
    (chronisch) (Nasen-) Nebenhöhlen
    Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
    *Exkl.*: Akute Sinusitis (J01.-)

J32.0  Chronische Sinusitis maxillaris
    Kieferhöhlenentzündung (chronisch)
    Sinusitis maxillaris o.n.A.

J32.1  Chronische Sinusitis frontalis
    Sinusitis frontalis o.n.A.

J32.2  Chronische Sinusitis ethmoidalis
    Sinusitis ethmoidalis o.n.A.
J32.3  **Chronische Sinusitis sphenoidalis**
Sinusitis sphenoidalis o.n.A.

J32.4  **Chronische Pansinusitis**
Pansinusitis o.n.A.

J32.8  **Sonstige chronische Sinusitis**
Sinusitis (chronisch) mit Beteiligung von mehr als einer Nasennebenhöhle, ausgenommen Pansinusitis

J32.9  **Chronische Sinusitis, nicht näher bezeichnet**
Sinusitis (chronisch) o.n.A.

**J33**  **Nasenpolyp**
*Exkl.:* Adenomatöse Polypen (D14.0)

J33.0  **Polyp der Nasenhöhle**
Polyp:
- Choanal-
- nasopharyngeal

J33.1  **Polyposis nasalis deformans**
Woakes-Syndrom oder Ethmoiditis

J33.8  **Sonstige Polypen der Nasennebenhöhlen**
Polyp, Polyposis:
- Nasennebenhöhlen
- Sinus ethmoidalis
- Sinus maxillaris
- Sinus sphenoidalis

J33.9  **Nasenpolyp, nicht näher bezeichnet**

**J34**  **Sonstige Krankheiten der Nase und der Nasennebenhöhlen**
*Exkl.:* Ulcus varicosum des Nasenseptums (I86.8)

J34.0  **Abszess, Furunkel und Karbunkel der Nase**
Nekrose
Phlegmone  Nase oder Nasenseptum
Ulzeration

J34.1  **Zyste oder Mukozele der Nase und der Nasennebenhöhlen**

J34.2  **Nasenseptumdeviation**
Verbiegung oder Subluxation des Nasenseptums (erworben)

J34.3  **Hypertrophie der Nasenmuskeln**

J34.8  **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nase und der Nasennebenhöhlen**
Perforation des Nasenseptums o.n.A.
Rhinolith

**J35**  **Chronische Krankheiten der Gaumenmandeln und der Rachendamandel**

J35.0  **Chronische Tonsillitis**
*Exkl.:* Tonsillitis:
- akut (J03.0)
- o.n.A. (J03.9)

J35.1  **Hyperplasie der Gaumenmandeln**
Vergrößerung der Gaumenmandeln

J35.2  **Hyperplasie der Rachendamandel**
Adenoide Vegetationen
Vergrößerung der Rachendamandel

J35.3  **Hyperplasie der Gaumenmandeln mit Hyperplasie der Rachendamandel**

J35.8  **Sonstige chronische Krankheiten der Gaumenmandeln und der Rachendamandel**
Mandelnstein
Narbe der Gaumenmandel (und Rachendamandel)
Ulkus der Tonsille
J35.9  **Chronische Krankheit der Gaumenmandeln und der Rachenmandel, nicht näher bezeichnet**
Krankheit (chronisch) der Gaumenmandeln und der Rachenmandel o.n.A.

J36  **Peritonsillarabszess**
*Inkl.:* Phlegmone, peritonsillär
Tonsillarabszess
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
*Exkl.:* Retropharyngealabszess (J39.0)
Tonsillitis:
- akut (J03.-)
- chronisch (J35.0)
- o.n.A. (J03.9)

J37  **Chronische Laryngitis und Laryngotracheitis**
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

J37.0  **Chronische Laryngitis**
Laryngitis:
- hypertrophisch
- katarhalisch
- sicca
*Exkl.:* Laryngitis:
- akut (J04.0)
- obstruktiv (akut) (J05.0)
- o.n.A. (J04.0)

J37.1  **Chronische Laryngotracheitis**
Chronische Laryngitis mit Tracheitis (chronisch)
Chronische Tracheitis mit Laryngitis
*Exkl.:* Laryngotracheitis:
- akut (J04.2)
- o.n.A. (J04.2)
Tracheitis:
- akut (J04.1)
- chronisch (J42)
- o.n.A. (J04.1)

J38  **Krankheiten der Stimmlippen und des Kehlkopfes, anderenorts nicht klassifiziert**
*Exkl.:* Laryngitis:
- obstruktiv (akut) (J05.0)
- ulzerös (J04.0)
Stridor congenitus (laryngis) o.n.A. (P28.8)
Stridor o.n.A. (R06.1)
Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen (J95.5)

J38.0  **Lähmung der Stimmlippen und des Kehlkopfes**
Lähmung:
- Glottis
- Kehlkopf

J38.1  **Polyp der Stimmlippen und des Kehlkopfes**
*Exkl.:* Adenomatöse Polypen (D14.1)

J38.2  **Stimmlippenknötchen**
Chorditis (fibromös) (nodös)(tuberös)
Lehrerknötchen
Sängerknötchen
J38.3 **Sonstige Krankheiten der Stimmlippen**
Abszess
Granulom
Hyperkeratose
Leukoplakie
Parakeratose
Phlegmone

Stimmlippen

J38.4 **Larynxödem**
Ödem
• Glottis
• subglottisch
• supraglottisch

*Exkl.:* Laryngitis:
• akut obstruktiv [Krupp] (J05.0)
• ödematös (J04.0)

J38.5 **Laryngospasmus**
Laryngismus (stridulus)
Pseudokrupp

*Anm.:* Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

J38.6 **Kehlkopfstenose**

J38.7 **Sonstige Krankheiten des Kehlkopfes**
Abszess
Krankheit o.n.A.
Nekrose
Pachydermie
Perichondritis
Phlegmone
Ulkus

Kehlkopf

J39 **Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege**

*Exkl.:* Akute Infektion der Atemwege o.n.A. (J22)
Akute Infektion der oberen Atemwege o.n.A. (J06.9)
Entzündung der oberen Atemwege durch chemische Substanzen, Gase, Rauch und Dämpfe (J68.2)

J39.0 **Retropharyngealabszess und Parapharyngealabszess**
Periphenpharyngealabszess

*Exkl.:* Peritonsillarabszess (J36)

J39.1 **Sonstiger Abszess des Rachenraumes**
Abszess des Nasopharynx
Rachenphlegmone

J39.2 **Sonstige Krankheiten des Rachenraumes**
Ödem
Zyste

Rachen oder Nasopharynx

*Exkl.:* Pharyngitis:
• chronisch (J31.2)
• ulzerös (J02.9)

J39.3 **Hypersensitivitätsreaktion der oberen Atemwege, Lokalisation nicht näher bezeichnet**

J39.8 **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der oberen Atemwege**

J39.9 **Krankheit der oberen Atemwege, nicht näher bezeichnet**
Chronische Krankheiten der unteren Atemwege (J40-J47)

**Exkl.:** Zystische Fibrose (E84.-)

### J40 Bronchitis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet

*Hinw.:* Ist eine Bronchitis bei Patienten unter 15 Jahren nicht als akut oder chronisch bezeichnet, soll sie als akut gelten und unter J20.- verschlüsselt werden.

**Inkl.:** Bronchitis:
- katarhalisch
- mit Tracheitis o.n.A.
- o.n.A.
  Tracheobronchitis o.n.A.

**Exkl.:** Bronchitis:
- allergisch o.n.A. (J45.0)
- asthmatisch o.n.A. (J45.9)
- durch chemische Substanzen (akut) (J68.0)

### J41 Einfache und schleimig-eitrige chronische Bronchitis

**Exkl.:** Chronische Bronchitis:
- obstruktiv (J44.-)
- o.n.A. (J42)

### J41.0 Einfache chronische Bronchitis

### J41.1 Schleimig-eitrige chronische Bronchitis

### J41.8 Mischformen von einfacher und schleimig-eitriger chronischer Bronchitis

### J42 Nicht näher bezeichnete chronische Bronchitis

**Inkl.:** Chronische:
- Bronchitis o.n.A.
- Tracheitis
- Tracheobronchitis

**Exkl.:** Chronische:
- asthmatische Bronchitis (J44.-)
- einfache und schleimig-eitrige Bronchitis (J41.-)
- Emphysembronchitis (J44.-)
- obstruktive Bronchitis (J44.-)
- obstruktive Lungenkrankheit o.n.A. (J44.9)

### J43 Emphysem

**Exkl.:** Emphysem:
- durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gäs en, Rauch und Dämpfen (J68.4)
- interstitiell (J98.2)
- interstitiell, beim Neugeborenen (P25.0)
- kompensatorisch (J98.3)
- mediastinal (J98.2)
- mit chronischer (obstruktiver) Bronchitis (J44.-)
- postoperativ (subkutan) (T81.8)
- traumatisch subkutan (T79.7)
- Emphysembronchitis (obstruktiv) (J44.-)

### J43.0 McLeod-Syndrom

Einseitige(s):
- Emphysem
- helle Lunge

### J43.1 Panlobuläres Emphysem

Panazinöses Emphysem

### J43.2 Zentrilobuläres Emphysem

### J43.8 Sonstiges Emphysem
J43.9 Emphysem, nicht näher bezeichnet
Emphysem (Lunge) (pulmonal):
• bullös
• vesikulär
• o.n.A.
Emphysembläschen

J44 Sonstige chronische obstruktive Lungenkrankheit

Inkl.:
Chronische:
• Bronchitis:
  • asthmatisch (obstruktiv)
  • emphysematos
  • mit Emphysem
• obstruktiv:
  • Bronchitis
  • Tracheobronchitis

Die aufgeführten Krankheitszustände zusammen mit Asthma bronchiale

Exkl.:
Asthma bronchiale (J45.-)
  Asthmatische Bronchitis o.n.A. (J45.9)
  Bronchiektasen (J47)
Chronische:
• Bronchitis o.n.A. (J42)
• einfache und schleimig-eitrige Bronchitis (J41.-)
• Tracheitis (J42)
• Tracheobronchitis (J42)
• Emphysem (J43.-)

Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen (J60-J70)

Anm.:
In österreichischen Krankenanstalten ist bei J44.0 bis J44.9 der Grad der Obstruktion entsprechend der ICD-10 GM des DIMDI anzugeben. Siehe auch Anhang A.

0 FEV₁ < 35 % des Sollwertes
1 FEV₁ >= 35 % und < 50 % des Sollwertes
2 FEV₁ >= 50 % und < 70 % des Sollwertes
3 FEV₁ >= 70 % des Sollwertes
9 FEV₁ nicht näher bezeichnet

J44.0 Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege
Exkl.:
Mit Grippe (J09-J11)

J44.1 Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation, nicht näher bezeichnet

J44.8 Sonstige näher bezeichnete chronische obstruktive Lungenkrankheit

Chronische Bronchitis:
• asthmatisch (obstruktiv) o.n.A.
• emphysematos o.n.A.
• obstruktiv o.n.A.

Exkl.:
Mit akuter Exazerbation (J44.1)
Mit akuter Infektion der unteren Atemwege (J44.0)

J44.9 Chronische obstruktive Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet
Chronische obstruktive Krankheit der Atemwege o.n.A.
Chronische obstruktive Lungenkrankheit o.n.A.
J45  Asthma bronchiale

**Exkl.:** Akutes schweres Asthma bronchiale (J46)
- Chronisch asthmatisches (obstruktives) Bronchitis (J44.-)
- Chronisch obstruktives Asthma bronchiale (J44.-)
- Eosinophile Lungeninfiltrat mit Asthma bronchiale (J82)
- Lungenkrankeiten durch exogene Substanzen (J60-J70)
- Status asthmaticus (J46)

J45.0  Vorwiegend allergisches Asthma bronchiale

Allergische:
- Bronchitis o.n.A.
- Rhinopathie mit Asthma bronchiale
- Atopisches Asthma
- Exogenes allergisches Asthma bronchiale [Extrinsisches Asthma]
- Heuschnupfen mit Asthma bronchiale

J45.1  Nichtallergisches Asthma bronchiale

Endogenes nichtallergisches Asthma bronchiale [Intrinsisches Asthma]
- Medikamentös ausgelöstes nichtallergisches Asthma bronchiale [Analgetika-Asthma]

Soll bei Arzneimittelinduktion das verursachende Arzneimittel angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

J45.8  Mischformen des Asthma bronchiale

Kombination von Krankheitszuständen unter J45.0 und J45.1

J45.9  Asthma bronchiale, nicht näher bezeichnet

Asthmatische Bronchitis o.n.A.
- Late-Onset-Asthma

J46  Status asthmaticus

**Inkl.:** Akutes schweres Asthma bronchiale

J47  Bronchiektasen

**Inkl.:** Bronchiektasen

**Exkl.:** Angeborene Bronchiektasie (Q33.4)
- Tuberkulöse Bronchiektasie (aktuelle Krankheit) (A15-A16)

Lungenkrankeiten durch exogene Substanzen (J60-J70)

**Exkl.:** Asthma bronchiale, unter J45.- klassifiziert

J60  Kohlenbergarbeiter-Pneumokoniose

**Inkl.:** Anthrakose
- Anthrakosilikose
- Kohlenstaub-Lunge

**Exkl.:** Mit Tuberkulose der Atmungsorgane (J65)

J61  Pneumokoniose durch Asbest und sonstige anorganische Fasern

**Inkl.:** Asbestose

**Exkl.:** Mit Tuberkulose der Atmungsorgane (J65)
- Pleuraplaques mit Asbestose (J92.0)

J62  Pneumokoniose durch Quarzstaub

**Inkl.:** Silikotische Lungenfibrose (massiv)

**Exkl.:** Pneumokoniose mit Tuberkulose der Atmungsorgane (J65)

J62.0  Pneumokoniose durch Talkum-Staub

J62.8  Pneumokoniose durch sonstigen Quarzstaub

Silikose o.n.A.
J63 Pneumokoniose durch sonstige anorganische Stäube
Exkl.: Mit Tuberkulose der Atmungsorgane (J65)

J63.0 Aluminose (Lunge)
J63.1 Bauxitfibrose (Lunge)
J63.2 Berylliose
J63.3 Graphitfibrose (Lunge)
J63.4 Siderose
J63.5 Stannose
J63.8 Pneumokoniose durch sonstige näher bezeichnete anorganische Stäube

J64 Nicht näher bezeichnete Pneumokoniose
Exkl.: Mit Tuberkulose der Atmungsorgane (J65)

J65 Pneumokoniose in Verbindung mit Tuberkulose
Inkl.: Jeder Zustand unter J60-J64 mit jeder der unter A15-A16 aufgeführten Formen der Tuberkulose

J66 Krankheit der Atemwege durch spezifischen organischen Staub
Exkl.: Allergische Alveolitis durch organischen Staub (J67.-)
   Bagassose (J67.1)
   Farmerlunge (J67.0)
   Reaktive Atemwegskrankheiten (J68.3)

J66.0 Byssinose
Krankheit der Atemwege durch Baumwollstaub

J66.1 Flachsarbeiter-Krankheit

J66.2 Cannabiose

J66.8 Krankheit der Atemwege durch sonstige näher bezeichnete organische Stäube

J67 Allergische Alveolitis durch organischen Staub
Inkl.: Allergische Alveolitis und hypersensitive Pneumonitis durch eingeatmeten organischen Staub, Partikel von Pilzen und Aktinomyzeten sowie sonstigen Ursprungs
Exkl.: Pneumonie durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfen (J68.0)

J67.0 Farmerlunge
   Drescher-Lunge
   Erntearbeiter-Lunge
   Mouldy hay disease

J67.1 Bagassose
   Bagasse:-
   \- Krankheit
   \- Pneumonitis

J67.2 Vogelzüchterlunge
   Taubenzüchter-Krankheit oder -Lunge
   Wellensittichzüchter-Krankheit oder -Lunge

J67.3 Suberose
   Korkarbeiter-Krankheit oder -Lunge
   Korkrindenschäler-Krankheit oder -Lunge

J67.4 Malzarbeiter-Lunge
   Alveolitis durch Aspergillus clavatus

J67.5 Pilzarbeiter-Lunge

J67.6 Ahornrindenschäler-Lunge
   Alveolitis durch Cryptostruma corticale

J67.7 Befeuchter- und Klimaanlage-Lunge
   Allergische Alveolitis durch Pilze, thermophile Aktinomyzeten und andere Organismen, die sich in Belüftungsanlagen [Klimaanlagen] entwickeln
J67.8 **Allergische Alveolitis durch organische Stäube**
Fischmehlarbeiter-Lunge
Käsewäscher-Lunge
Kaffeearbeiter-Lunge
Kürschner-Lunge
Sequoiose

J67.9 **Allergische Alveolitis durch nicht näher bezeichneten organischen Staub**
Alveolitis, allergisch (exogen) o.n.A.
Hypersensitive Pneumonitis o.n.A.

**J68 Krankheiten der Atmungsorgane durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfen**
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

J68.0 **Bronchitis und Pneumonie durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe**
Bronchitis (akut) durch chemische Substanzen

J68.1 **Lungenödem durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe**
Lungenödem (akut) durch chemische Substanzen

J68.2 **Entzündung der oberen Atemwege durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe, anderenorts nicht klassifiziert**

J68.3 **Sonstige akute und subakute Krankheiten der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe**
Reaktive Atemwegskrankheiten [Reactive airways dysfunction syndrome]

J68.4 **Chronische Krankheiten der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe**
Emphysem (diffus) (chronisch) durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfen
Lungenfibrose (chronisch) durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfen
Obliterierende Bronchiolitis (chronisch) (subakut) durch Einatmen von Gasen, Rauch und Dämpfen

J68.8 **Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe**

J68.9 **Nicht näher bezeichnete Krankheit der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfe**

**J69 Pneumonie durch feste und flüssige Substanzen**
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:* Aspirationssyndrom beim Neugeborenen (P24.-)

J69.0 **Pneumonie durch Nahrung oder Erbrochenes**
Aspirationspneumonie (durch):
- Erbrochenes
- Magensekret
- Milch
- Nahrung (regurgitiert)
- o.n.A.

*Exkl.:* Mendelson-Syndrom (J95.4)

J69.1 **Pneumonie durch Öle und Extrakte**
Lipidpneumonie

J69.8 **Pneumonie durch sonstige feste und flüssige Substanzen**
Pneumonie durch Aspiration von Blut

**J70 Krankheiten der Atmungsorgane durch sonstige exogene Substanzen**
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

J70.0 **Akute Lungenbeteiligung bei Strahlenexposition**
Strahlenpneumonitis

J70.1 **Chronische und sonstige Lungenbeteiligung bei Strahlenexposition**
Lungenfibrose nach Strahlenexposition
J70.2 Akute arzneimittelinduzierte interstitielle Lungenkrankheiten
J70.3 Chronische arzneimittelinduzierte interstitielle Lungenkrankheiten
J70.4 Arzneimittelinduzierte interstitielle Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet
J70.8 Krankheiten der Atmungsorgane durch sonstige näher bezeichnete exogene Substanzen
J70.9 Krankheiten der Atmungsorgane durch nicht näher bezeichnete exogene Substanz

Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane, die hauptsächlich das Interstitium betreffen (J80-J84)

J80 Atemnotsyndrom des Erwachsenen [ARDS]
  *Inkl.:* Hyaline-Membranen-Krankheit des Erwachsenen

J81 Lungenödem
  *Inkl.:* Akutes Lungenödem
  Lungenstauung (passiv)
  *Exkl.:* Hypostatische Pneumonie (J18.2)
  Lungenödem:
  • durch chemische Substanzen (akut) (J68.1)
  • durch exogene Substanzen (J60-J70)
  • mit Angabe von Herzkrankheit o.n.A. oder Herzensuffizienz (I50.1)

J82 Eosinophiles Lungeninfiltrat, anderenorts nicht klassifiziert
  *Inkl.:* Eosinophiles Lungeninfiltrat mit Asthma bronchiale
  Löffler-Syndrom (I)
  Tropische (pulmonale) Eosinophilie o.n.A.
  *Exkl.:* Durch:
  • Arzneimittel (J70.2-J70.4)
  • Aspergillose (B44.4)
  • näher bezeichnete parasitäre Infektion (B50-B83)
  • Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)

J84 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten
  *Exkl.:* Arzneimittelinduzierte interstitielle Lungenkrankheiten (J70.2-J70.4)
  Interstitielle lymphoide Pneumonie als Folge einer HIV-Krankheit (B22.1)
  Interstitielles Emphysem (J98.2)
  Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen (J60-J70)

J84.0 Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände
  Alveolareproteinose
  Microlithiasis alveolaris pulmonum

J84.1 Sonstige interstitielle Lungenkrankheiten mit Fibrose
  Diffuse Lungenfibrose
  Fibrosierende Alveolitis (kryptogen)
  Gewöhnliche interstitielle Pneumonie
  Hamman-Rich-Syndrom
  Idiopathische Lungenfibrose
  *Exkl.:* Lungenfibrose (chronisch):
  • durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, Rauch und Dämpfen (J68.4)
  • nach Strahlenexposition (J70.1)

J84.8 Sonstige näher bezeichnete interstitielle Lungenkrankheiten

J84.9 Interstitielle Lungenkrankheit, nicht näher bezeichnet
  Interstitielle Pneumonie o.n.A.
Purulente und nekrotisierende Krankheitszustände der unteren Atemwege (J85-J86)

**J85**
- **Abszess der Lunge und des Mediastinums**
  - **J85.0** Gangrän und Nekrose der Lunge
  - **J85.1** Abszess der Lunge mit Pneumonie
    **Exkl.:** Mit Pneumonie durch näher bezeichneten Erreger (J09-J16)
  - **J85.2** Abszess der Lunge ohne Pneumonie
    Abszess der Lunge o.n.A.
  - **J85.3** Abszess des Mediastinums

**J86**
- **Pyothorax**
  **Inkl.:** Abszess:
  - Pleura
  - Thorax
  - Empyem
  - Pyopneumothorax

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**Exkl.:** Durch Tuberkulose (A15-A16)

- **J86.0** Pyothorax mit Fistel
- **J86.9** Pyothorax ohne Fistel

Sonstige Krankheiten der Pleura (J90-J94)

**J90**
- **Pleuraerguss, anderenorts nicht klassifiziert**
  **Inkl.:** Pleuritis mit Erguss

**Exkl.:** Chylöser (Pleura-) Erguss (J94.0)
  - Pleuritis o.n.A. (R09.1)
  - Tuberkulose (A15-A16)

**J91**
- **Pleuraerguss bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

**J92**
- **Pleuraplaques**
  **Inkl.:** Pleuraverdickung

- **J92.0** Pleuraplaques mit Nachweis von Asbest
- **J92.9** Pleuraplaques ohne Nachweis von Asbest
  Pleuraplaques o.n.A.

**J93**
- **Pneumothorax**
  **Exkl.:** Pneumothorax:
  - angeboren oder perinatal (P25.1)
  - traumatisch (S27.0)
  - tuberkulös (aktuelle Krankheit) (A15-A16)
  - Pyopneumothorax (J86.-)

- **J93.0** Spontaner Spannungsneumothorax
- **J93.1** Sonstiger Spontanpneumothorax
- **J93.8** Sonstiger Pneumothorax
- **J93.9** Pneumothorax, nicht näher bezeichnet
Sonstige Krankheitszustände der Pleura

**Exkl.:** Pleuritis o.A. (R09.1)

Traumatisch:
- Hämatopneumothorax (S27.2)
- Hämatothorax (S27.1)

Tuberkulose der Pleura (aktuelle Krankheit) (A15-A16)

**J94.0** Chylöser (Pleura-) Erguss
Chylusartiger (Pleura-) Erguss

**J94.1** Fibrothorax

**J94.2** Hämatothorax
Hämatopneumothorax

**J94.8** Sonstige näher bezeichnete Krankheitszustände der Pleura
Hydrothorax

**J94.9** Pleurakrankheit, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten des Atmungssystems (J95-J99)

**J95** Krankheiten der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.:* Emphysem (subkutan) als Folge einer medizinischen Maßnahme (T81.8)
Lungenbeteiligung bei Strahlenexposition (J70.0-J70.1)

**J95.0** Funktionsstörung eines Tracheostomas
Blutung aus dem Tracheostoma
Obstruktion des durch Tracheotomie geschaffenen Luftweges
Sepsis des Tracheostomas
Tracheo-Osophagealfistel nach Tracheotomie

**J95.1** Akute pulmonale Insuffizienz nach Thoraxoperation

**J95.2** Akute pulmonale Insuffizienz nach nicht am Thorax vorgenommener Operation

**J95.3** Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation

**J95.4** Mendelson-Syndrom
Chemische Pneumonitis durch Aspiration bei Anästhesie

*Exkl.:* Als Komplikation bei:
- Schwangerschaft (O29.0)
- Wehen und Entbindung (O74.0)
- Wochenbett (O89.0)

**J95.5** Subglottische Stenose nach medizinischen Maßnahmen

**J95.8** Sonstige Krankheiten der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen

**J95.9** Krankheit der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet

**J96** Respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.:* Atemnot beim Neugeborenen (P22.-)
Atemmotszyste des Erwachsenen (J80)
Atemstillstand (R09.2)
Kardiorespiratorische Insuffizienz (R09.2)
Respiratorische Insuffizienz nach medizinischen Maßnahmen (J95.-)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden bei den Kategorien J96.0-J96.9:

- Typ I (hypoxisch)
- Typ II (hyperkapnisch)
- Typ nicht näher bezeichnet

**J96.0** Akute respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert

**J96.1** Chronische respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert

**J96.9** Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet
J98 Sonstige Krankheiten der Atemwege

**Exkl.**: Apnoe:
- beim Neugeborenen (P28.4)
- o.n.A. (R06.8)
Schlafapnoe
- beim Neugeborenen (P28.3)
- o.n.A. (G47.3)

J98.0 Krankheiten der Bronchien, anderenorts nicht klassifiziert
Broncholithiasis
Stenose des Bronchus
Tracheobronchiale Dyskinesie
Tracheobronchiales Kollapssyndrom
Ulkus
Verkalkung

J98.1 Lungenkollaps
Atelektase
Kollaps der Lunge

**Exkl.**: Atelektase:
- beim Neugeborenen (P28.0-P28.1)
- tuberkulös (aktuelle Krankheit) (A15-A16)

J98.2 Interstitielles Emphysem
Mediastinalemphysem

**Exkl.**: Emphysem:
- beim Fetus oder Neugeborenen (P25.0)
- postoperativ (subkutan) (T81.8)
- traumatisch subkutan (T79.7)
- o.n.A. (J43.9)

J98.3 Kompensatorisches Emphysem

J98.4 Sonstige Veränderungen der Lunge
Lungenkrankheit o.n.A.
Pneumolithiasis
Verkalkung der Lunge
Zystische Lungenkrankheit (erworben)

J98.5 Krankheiten des Mediastinums, anderenorts nicht klassifiziert
Fibrose
Hernie
Mediastinitis
Verlagerung des Mediastinums

**Exkl.**: Abszess des Mediastinums (J85.3)

J98.6 Krankheiten des Zwerchfells
Relaxatio diaphragmatica
Zwerchfellähmung
Zwerchfellentzündung

**Exkl.**: Angeborene Fehlbildung des Zwerchfells, anderenorts nicht klassifiziert (Q79.1)
Zwerchfellhernie (K44,-)
Zwerchfellhernie, angeboren (Q79.0)

J98.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Atemwege

J98.9 Atemwegskrankheit, nicht näher bezeichnet
Atemwegskrankheit (chronisch) o.n.A.
Krankheiten der Atemwege bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

J99.0* Lungenkrankheit bei seropositiver chronischer Polyarthritis (M05.1†)

J99.1* Krankheiten der Atemwege bei sonstigen diffusen Bindegewebskrankheiten

Atemwegskrankheiten bei:
- Dermatomyositis (M33.0-M33.1†)
- Polymyositis (M33.2†)
- Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] (M35.0†)
- systemischem Lupus erythematoses (M32.1†)
- systemischer Sklerose (M34.8†)
- Wegener-Granulomatose (M31.3†)

J99.8* Krankheiten der Atemwege bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

Atemwegskrankheiten bei:
- Amöbiasis (A06.5†)
- Kryoglobulinämie (D89.1†)
- Spondylitis ankylosans (M45†)
- Sporotrichose (B42.0†)
- Syphilis (A52.7†)
Kapitel XI
Krankheiten des Verdauungssystems (K00-K93)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiose und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

K00-K14 Krankheiten der Mundhöhle, der Speicheldrüsen und der Kiefer
K20-K31 Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Darmes
K35-K38 Krankheiten der Appendix
K40-K46 Hernien
K50-K52 Nichtinfektiöse Enteritis und Kolitis
K55-K64 Sonstige Krankheiten des Darmes
K65-K67 Krankheiten des Peritoneums
K70-K77 Krankheiten der Leber
K80-K87 Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas
K90-K93 Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)

K23* Krankheiten des Ösophagus bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
K67* Krankheiten des Peritoneums bei anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten
K77* Leberkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
K87* Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
K93* Krankheiten sonstiger Verdauungsorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Mundhöhle, der Speicheldrüsen und der Kiefer (K00-K14)

**K00** Störungen der Zahnentwicklung und des Zahndurchbruchs

Exkl.: Retinierte und impaktierte Zähne (K01.-)

**K00.0** Anodontie
Hypodontie
Oligodontie

**K00.1** Hyperodontie
Distomolar
Mesiodens
Paramolar
Vierter Molar
Zusätzliche Zähne
K00.2 Abnormitäten in Größe und Form der Zähne
Dens:
• evaginatus
• in dente
• invaginatus
Makrodontie
Mikrodontie
Schmelzperlen
Taurodontismus
Tuberculum paramolare
Verschmelzung
Verwachung
Zähne
Zwillingsbildung
Zapfenzähne [Dentes emboliformes]

eXkl.: Tuberculum Carabelli wird als Normvariante betrachtet und sollte nicht verschlüsselt werden

K00.3 Schmelzflecken [Mottled teeth]
Dentalfluorose
Gefleckter Zahnschmelz
Nicht durch Fluor bedingte Schmelzopazitäten

eXkl.: Auflagerungen [Beläge] auf den Zähnen (K00.3)

K00.4 Störungen in der Zahnbildung
Lokale Odontodysplasie
Turner-Zahn
Zahndilatation
Zahnschmelzhyposplasie (neonatal) (postnatal) (pränatal)
Zementplasie und -hypoplasie

eXkl.: Gefleckter Zahnshmelz (K00.3)
Hutchinson- und Fournier-Zähne bei konnataler Syphilis (A50.5)

K00.5 Hereditäre Störungen der Zahnstruktur, anderenorts nicht klassifiziert
Amelogenesis imperfecta
Dentinogenesis imperfecta
dentin dysplasia
todontogenesis hypoplastic a
Wurzellose Zähne

K00.6 Störungen des Zahndurchbruchs
Dens:
• natalis
• neonatalis
Dentition praecox
Persistieren von Milchzähnen [Dentes decidui]
Vorzeitiger:
• Ausfall der Milchzähne
• Zahndurchbruch

K00.7 Dentitionskrankheit

K00.8 Sonstige Störungen der Zahnentwicklung
Farbveränderungen während der Zahnbildung
Intrinsische Verfärbung der Zähne o.n.A.

K00.9 Störung der Zahnentwicklung, nicht näher bezeichnet
Störung der Odontogenese o.n.A.

K01 Retinierte und impaktierte Zähne

eXkl.: Retinierte und impaktierte Zähne mit abnormer Stellung der betreffenden oder der benachbarten Zähne (K07.3)

K01.0 Retinierte Zähne
Bei einem retinierten Zahn ist kein Zahndurchbruch erfolgt, obwohl keine Behinderung durch einen anderen Zahn vorlag.

K01.1 Impaktierte Zähne
Bei einem impaktierten Zahn ist wegen einer Behinderung durch einen anderen Zahn kein Zahndurchbruch erfolgt.
K02  Zahnkaries
K02.0  Karies, auf den Zahnschmelz begrenzt
   Opake Flecken [Initiale Karies]
K02.1  Karies des Dentins
K02.2  Karies des Zements
K02.3  Kariesmarke
K02.4  Odontoklasie
   Infantile Melanodontic
   Melanodontoklasie
K02.5  Karies mit freiliegender Pulpa
K02.8  Sonstige Zahnkaries
K02.9  Zahnkaries, nicht näher bezeichnet

K03  Sonstige Krankheiten der Zahnhartsubstanzen
   Exkl.: Bruxismus (F45.8)
   Zähneknirschen o.n.A. (F45.8)
   Zahnkaries (K02-)
K03.0  Ausgeprägte Attrition der Zähne
   Abnutzung:
   • approximal
   • okklusal
   Zähne
K03.1  Abrasion der Zähne
   Abrasion der Zähne (durch):
   • berufsbedingt
   • habituell
   • rituell
   • traditionell
   • Zahnputzmittel
   Keilförmiger Defekt o.n.A.
K03.2  Erosion der Zähne
   Erosion der Zähne:
   • berufsbedingt
   • durch:
   • Arzneimittel oder Drogen
   • Nahrungsmittel
   • unstilles Erbrechen
   • idiopathisch
   • o.n.A.
K03.3  Pathologische Zahnresorption
   Internes Granulom der Pulpa
   Zahnresorption (extern)
K03.4  Hyperzementose
   Zementhyperplasie
K03.5  Ankylose der Zähne
K03.6  Auflagerungen [Beläge] auf den Zähnen
   Auflagerungen [Beläge] auf den Zähnen:
   • Betel
   • grün
   • Materia alba
   • orange
   • schwarz
   • Tabak
   Zahnstein:
   • supragingival
   • subgingival
   Zahnverfärbung:
   • extrinsisch o.n.A.
   • o.n.A.
K03.7 **Farbänderungen der Zahnhartsubstanzen nach dem Zahndurchbruch**  
*Exkl.*: Auflagerungen [Beläge] auf den Zähnen (K03.6)

K03.8 **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Zahnhartsubstanzen**  
Empfindliches Dentin  
Strahlengeschädigter Zahnschmelz  
Soll bei Strahlenwirkung die Strahlung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

K03.9 **Krankheit der Zahnhartsubstanzen, nicht näher bezeichnet**

**K04** Krankheiten der Pulpa und des periapikalen Gewebes

K04.0 **Pulpitis**  
Pulpitis:  
- akut  
- chronisch (hyperplastisch) (ulzerös)  
- irreversibel  
- reversibel  
- o.n.A.

K04.1 **Pulpanekrose**  
Pulpagangrän

K04.2 **Pulpadegeneration**  
Pulpa:  
- Kalzifikation  
- Steine

K04.3 **Abnorme Bildung von Zahnhartsubstanz in der Pulpa**  
Sekundäres oder irreguläres Dentin

K04.4 **Akute apikale Parodontitis pulpalen Ursprungs**  
Akute apikale Parodontitis o.n.A.

K04.5 **Chronische apikale Parodontitis**  
Apikale Parodontitis o.n.A.  
Apikales oder periapikales Granulom

K04.6 **Periapikaler Abszess mit Fistel**  
Abszess mit Fistel:  
- dental  
- dentoalveolär

K04.7 **Periapikaler Abszess ohne Fistel**  
Abszess o.n.A.:  
- dental  
- dentoalveolär  
- periapikal

K04.8 **Radikuläre Zyste**  
Zyste:  
- apikal (parodontal)  
- periapikal  
- residual, radikulär  
*Exkl.*: Laterale parodontale Zyste (K09.0)

K04.9 **Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten der Pulpa und des periapikalen Gewebes**

**K05** Gingivitis und Krankheiten des Parodonts

K05.0 **Akute Gingivitis**  
*Exkl.*: Akute nekrotisierend-ulzeröse Gingivitis (A69.1)  
Gingivostomatitis herpetica [Herpes simplex] (B00.2)
K05.1 Chroniche Gingivitis
Gingivitis (chronica):
• desquamativa
• hyperplastica
• simplex marginalis
• ulcerosa
• o.n.A.

K05.2 Akute Parodontitis
Akute Perikoronitis
Parodontalabszess

Exkl.: Akute apikale Parodontitis (K04.4)
Periapikaler Abszess (K04.7)
Periapikaler Abszess mit Fistel (K04.6)

K05.3 Chroniche Parodontitis
Chronische Perikoronitis
Parodontitis:
• complex
• simplex
• o.n.A.

K05.4 Parodontose
Juvenile Parodontose

K05.5 Sonstige Krankheiten des Parodonts

K05.6 Krankheit des Parodonts, nicht näher bezeichnet

K06 Sonstige Krankheiten der Gingiva und des zahnlosen Alveolarkammes

Exkl.: Atrophie des zahnlosen Alveolarkammes (K08.2)
Gingivitis:
• akut (K05.0)
• chronisch (K05.1)
• o.n.A. (K05.1)

K06.0 Gingivaretraktion
Gingivaretraktion (generalisiert) (lokalisiert) (postinfektiös) (postoperativ)

K06.1 Gingivahyperplasie
Gingiva fibromatose

K06.2 Gingivaläsonen und Läsionen des zahnlosen Alveolarkammes in Verbindung mit Trauma
Irritative Hyperplasie des zahnlosen Alveolarkammes [Hyperplasie durch Zahnprothese]
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

K06.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Gingiva und des zahnlosen Alveolarkammes
Epulis fibrosa
Epulis gigantocellularis
Peripheres Riesenzellgranulom
Pyogenes Granulom der Gingiva
Schlotterkamm

K06.9 Krankheit der Gingiva und des zahnlosen Alveolarkammes, nicht näher bezeichnet
K07 Dentofaziale Anomalien [einschließlich fehlerhafter Okklusion]

Exkl.: Hemifaziale Atrophie oder Hypertrophie (Q67.4)
Unilaterale Hyperplasie oder Hypoplasie des Processus condylaris mandibulae (K10.8)

K07.0 Stärkere Anomalien der Kiefergröße
Hyperplasie, Hypoplasie:
- mandibulär
- maxillär
Makrognathie (mandibulär) (maxillär)
Mikrognathie (mandibulär) (maxillär)

Exkl.: Akromegalie (E22.0)
(Pierre-) Robin-Syndrom (Q87.0)

K07.1 Anomalien des Kiefer-Schädelbasis-Verhältnisses
Asymmetrie des Kiefers
Prognathie (mandibulär) (maxillär)
Retrognathie (mandibulär) (maxillär)

K07.2 Anomalien des Zahnbogenverhältnisses
Distalbiss
Kreuzbiss (vorderer) (hinterer)
Mesialbiss
Offener Biss (anterior) (posterior)
Posteriore linguale Okklusion der Unterkieferzähne
Sagittale Frontzahnstufe
Überbiss (übermäßig):
- horizontal
- tief
- vertikal
Verschiebung der Mittellinie des Zahnbogens

K07.3 Zahnstellungsanomalien
Diastema
Engstand
Lückenbildung, abnorm
Rotation
Transposition
Verlagerung
Impaktierte oder retinierte Zähne mit abnormer Stellung derselben oder der benachbarten Zähne

Exkl.: Retinierte und impaktierte Zähne ohne abnorme Stellung (K01.-)

K07.4 Fehlerhafte Okklusion, nicht näher bezeichnet

K07.5 Funktionelle dentofaziale Anomalien
Abnormer Kieferöffnung
Fehlerhafte Okklusion durch:
- abnormen Schluckakt
- Mundatmung
- Zungen-, Lippen- oder Fingerlutschgewohnheiten

Exkl.: Bruxismus (F45.8)
Zähneknirschen o.n.A. (F45.8)

K07.6 Krankheiten des Kiefergelenkes
Costen-Syndrom
Funktionsstörung des Kiefergelenkes
Gelenkknacken des Kiefers
Kiefergelenkarthralgie

Exkl.: Akute Kieferluxation (S03.0)
Akute Kieferzerrung (S03.4)

K07.8 Sonstige dentofaziale Anomalien
K07.9 Dentofaziale Anomalie, nicht näher bezeichnet

K08 Sonstige Krankheiten der Zähne und des Zahnhalteapparates

K08.0 Zahnverfall durch systemische Ursachen
K08.1 Zahnverlust durch Unfall, Extraktion oder lokalisierte parodontale Krankheit
K08.2   Atrophie des zahnlosen Alveolarkammes
K08.3   Verbliebene Zahnwurzel
K08.8   Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Zähne und des Zahnhalteapparates
Alveolar-(Fortsatz-)Spalte
Irregulärer Alveolartsatz
Vergrößerung des Alveolarkammes o.n.A.
Zahnenschmerz o.n.A.
K08.9   Krankheit der Zähne und des Zahnhalteapparates, nicht näher bezeichnet
K09   Zysten der Mundregion, anderenorts nicht klassifiziert

Inkl.: Läsionen mit den histologischen Merkmalen sowohl einer aneurysmatischen Zyste als auch einer anderen fibroossären Läsion

Exkl.: Radikuläre Zyste (K04.8)

K09.0   Entwicklungsbedingte odontogene Zysten
Zyste:
• Dentitions-
• folliculär
• Gängiv-
• lateral parodontal
• primordial
• Zahn durchbruchs-

K09.1   Entwicklungsbedingte (nichtodontogene) Zysten der Mundregion
Zyste:
• nasolabial [nasoalveolar]
• nasopalatinaler Gang [Canalis incisivus]

K09.2   Sonstige Kieferzysten
Zyste des Kiefers:
• aneurysmatisch
• hämorrhagisch
• traumatisch
• o.n.A.

Exkl.: Latente Knochenzyste des Kiefers (K10.0)
Stafne-Zyste (K10.0)

K09.8   Sonstige Zysten der Mundregion, anderenorts nicht klassifiziert
Dermoidzyste
Epidermoidzyste
Lymphoepithelialzyste
Epstein-EPithelperlen

K09.9   Zyste der Mundregion, nicht näher bezeichnet

K10   Sonstige Krankheiten der Kiefer
K10.0   Entwicklungsbedingte Krankheiten der Kiefer
Latente Knochenzyste des Kiefers
Stafne-Zyste
Torus:
• mandibularis
• palatinus

K10.1   Zentrales Riesenzzellgranulom der Kiefer
Riesenzzellgranulom o.n.A.

Exkl.: Peripheres Riesenzzellgranulom (K06.8)
K10.2  
Entzündliche Zustände der Kiefer
Osteomyelitis (neonatal)
Osteonekrose (bestrahlungsinduziert) (medikamenteninduziert)
Osteoradionekrose
Ostitis
Periostitis
Sequester des Kieferknochens

Soll bei Strahlenwirkung die Strahlung oder bei Medikamentenwirkung die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

K10.3  
Alveolitis der Kiefer
Alveolare Ostitis
Trockene Alveole [Dry socket]

K10.8  
Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Kiefer
Cherubismus
Exostose
Fibröse Dysplasie
Kiefer

K10.9  
Krankheit der Kiefer, nicht näher bezeichnet

K11  
Krankheiten der Speicheldrüsen

K11.0  
Speicheldrüsenatrophie

K11.1  
Speicheldrüsenhypertrophie

K11.2  
Sialadenitis
Exkl.: Febris uveoparotidea [Heerfordt-Syndrom] (D86.8)
Parotitis epidemic (B26.-)

K11.3  
Speicheldrüsenabszess

K11.4  
Speicheldrüsenfistel
Exkl.: Angeborene Speicheldrüsenfistel (Q38.4)

K11.5  
Sialolithiasis
Sialolith
Speichelstein
Speicheldrüse oder Speicheldrüsenausführungsgang

K11.6  
Mukozele der Speicheldrüsen
Mukös:
• Extravasionszyste
• Retentionszyste
Speicheldrüsen
Ranula

K11.7  
Störungen der Speichelsekretion
Ptyalismus
Speichelmangel
Xerostomie
Exkl.: Mundtrockenheit o.n.A. (R68.2)

K11.8  
Sonstige Krankheiten der Speicheldrüsen
Benigne lymphoepitheliale Läsion der Speicheldrüsen
von-Mikulicz-Syndrom
Nekrotisierende Sialometaplasie
Sialektasie
Stenose
Struktur
Speicheldrüsenausführungsgang
Exkl.: Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] (M35.0)

K11.9  
Krankheit der Speicheldrüsen, nicht näher bezeichnet
Sialoadenopathie o.n.A.
Stomatitis und verwandte Krankheiten

**Exkl.:** Cancrum oris (A69.0)
- Cheilitis (K13.0)
- Gingivostomatitis herpetica [Herpes simplex] (B00.2)
- Noma (A69.0)
- Stomatitis aphthosa herpetica (B00.2)
- Stomatitis gangrenosa (A69.0)

**K12.0** Rezidivierende orale Aphthen

Bednar-Aphthen
- Periantitis mucosa necrotica recurrens
- Rezidivierendes aphthöses Ulkus
- Chronisch-rezidivierende Aphthen (Majorform) (Minorform)
- Stomatitis herpetiformis

**K12.1** Sonstige Formen der Stomatitis

- durch Prothese
- ulcero-
- vesicularis
- o.n.A.

**K12.2** Phlegmone und Abszess des Mundes

- Mund- (Boden-) Phlegmone
- Submandibularabszess

**Exkl.:** Abszess:
- parodontal (K05.2)
- perapikal (K04.6-K04.7)
- peritonsillär (J36)
- Speicheldrüse (K11.3)
- Zunge (K14.0)

**K12.3** Orale Mukositis (ulzerativ)

Mukositis (oral) (oropharyngeal):
- medikamenteninduziert
- strahleninduziert
- viral
- o.n.A.

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**Exkl.:** Mukositis (ulzerativ) des Gastrointestinaltrakts (außer Mundhöhle und Oropharynx) (K92.8)

**K13** Sonstige Krankheiten der Lippe und der Mundschleimhaut

**Inkl.:** Affektionen des Zungenepithels

**Exkl.:** Bestimmte Krankheiten der Gingiva und des zahnlosen Alveolarkammes (K05-K06)
- Krankheiten der Zunge (K14.-)
- Stomatitis und verwandte Krankheiten (K12.-)
- Zysten der Mundregion (K09.-)

**K13.0** Krankheiten der Lippen

- Angulus infectiosus oris [Perlèche], anderenorts nicht klassifiziert
- Cheilitis:
  - angulär
  - exfoliativa
  - glandulär
  - o.n.A.
- Cheilodynie
- Cheilosis

**Exkl.:** Angulus infectiosus oris durch:
- Kandidose (B37.8)
- Riboflavinmangel (E53.0)
- Ariboflavinose (E53.0)
- Cheilitis durch Strahlenexposition (L55-L59)

**K13.1** Wangen- und Lippenbiss
K13.2 Leukoplakie und sonstige Affektionen des Mundhöhlenepithels, einschließlich Zunge
Erythroplakie Mundhöhlenepithel, einschließlich Zunge
Leuködem
Leukokeratosis nicotinica palati
Rauchergaumen
Exkl.: Haarleukoplakie (K13.3)

K13.3 Haarleukoplakie

K13.4 Granulom und granulomähnliche Läsionen der Mundschleimhaut
Eosinophiles Granulom Mundschleimhaut
Granuloma pediculatum
Verruköses Xanthom

K13.5 Orale submuköse Fibrose
Submuköse Fibrose der Zunge

K13.6 Irritative Hyperplasie der Mundschleimhaut
Exkl.: Irritative Hyperplasie des zahnlosen Alveolarkamms [Hyperplasie durch Zahnprothese] (K06.2)

K13.7 Sonstige und nicht näher bezeichnete Läsionen der Mundschleimhaut
Fokale orale Muzinose

K14 Krankheiten der Zunge
Exkl.: Erythroplakie
Fokale epitheliale Hyperplasie Zunge (K13.2)
Leuködem
Leukoplakie
Haarleukoplakie (K13.3)
Makroglossie (angeboren) (Q38.2)
Submuköse Fibrose der Zunge (K13.5)

K14.0 Glossitis
Abszess Zunge
Ulzeration (traumatisch)
Exkl.: Glossitis atrophicans (K14.4)

K14.1 Lingua geographic a
Exfoliatio areata linguae
Glossitis migrans benigna

K14.2 Glossitis rhombica mediana

K14.3 Hypertrophie der Zungenpapillen
Belegte Zunge
Hypertrophie der Papillae foliatae
Lingua vallosa nigra
Schwarze Haarzunge

K14.4 Atrophie der Zungenpapillen
Glossitis atrophicans

K14.5 Lingua plicata
Falten- Zunge
Furchen-
Lingua scrotalis
Exkl.: Angeborene Faltenzunge (Q38.3)

K14.6 Glossodynie
Zungenbrennen
Zungenschmerz
K14.8  Sonstige Krankheiten der Zunge

- Atrophie
- Hypertrophie
- Kerbung
- Vergrößerung

Zunge

K14.9  Krankheit der Zunge, nicht näher bezeichnet

Zungenkrankheit o.n.A.

Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Duodenum (K20-K31)

Exkl.: Hiatushernie (K44.-)

Bei den Schlüsselnummern K25-K28 sind die folgenden vierten Stellen zu benutzen:

- .0  Akut, mit Blutung
- .1  Akut, mit Perforation
- .2  Akut, mit Blutung und Perforation
- .3  Akut, ohne Blutung oder Perforation
- .4  Chronisch oder nicht näher bezeichnet, mit Blutung
- .5  Chronisch oder nicht näher bezeichnet, mit Perforation
- .6  Chronisch oder nicht näher bezeichnet, mit Blutung und Perforation
- .7  Chronisch, ohne Blutung oder Perforation
- .9  Weder als akut noch als chronisch bezeichnet, ohne Blutung oder Perforation

K20  Ösophagitis

Inkl.: Abszess des Ösophagus

Ösophagitis:
- durch chemische Substanzen
- peptisch
- o.n.A.

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

Exkl.: Erosion des Ösophagus (K22.1)

Mit gastroösophagealer Refluxkrankheit (K21.0)

Reflexösophagitis (K21.0)

K21  Gastroösophageale Refluxkrankheit

K21.0  Gastroösophageale Refluxkrankheit mit Ösophagitis

Reflexösophagitis

K21.9  Gastroösophageale Refluxkrankheit ohne Ösophagitis

Ösophagealer Reflux o.n.A.

K22  Sonstige Krankheiten des Ösophagus

Exkl.: Ösophagusvarizen (I85.-)

K22.0  Achalasie der Kardia

Achalasie o.n.A.

Kardiospasmus

Exkl.: Angeborener Kardiospasmus (Q39.5)
K22.1 Ösophagusulkus
Erosion des Ösophagus
Ösophagusulkus:
- durch Ingestion von:
  - Arzneimitteln und Drogen
  - chemischen Substanzen
  - durch Pilze
  - peptisch
  - o.n.A.
Ulzerative Ösophagitis
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

K22.2 Ösophagusverschluss
Kompression
Konstriktion
Ösophagus
Stenose
Struktur

Exkl.: Angeborene Ösophagusstenose oder -struktur (Q39.3)

K22.3 Perforation des Ösophagus
Ösophagusruptur

Exkl.: Traumatische Perforation des (thorakalen) Ösophagus (S27.8)

K22.4 Dyskinesie des Ösophagus
Diffuse Ösophagus- oder Speiseröhrenperistaltik
Ösophagusstruktur

Exkl.: Kardiophlegm (K22.0)

K22.5 Divertikel des Ösophagus, erworben
Ösophagusdivertikel, erworben

Exkl.: Ösophagusdivertikel (angeboren) (Q39.6)

K22.6 Mallory-Weiss-Syndrom
Schleimhautrisse in der Kardiaregion mit Hämatom

K22.7 Barrett-Ösophagus
Barrett:
- Krankheit
- Syndrom

Exkl.: Barrett-Ulkus (K22.1)

K22.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Ösophagus
Ösophagusblutung o.n.A.

K22.9 Krankheit des Ösophagus, nicht näher bezeichnet

K23* Krankheiten des Ösophagus bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

K23.0* Tuberkulose des Ösophagus (A18.8†)

K23.1* Megaoösophagus bei Chagas-Krankheit (B57.3†)

K23.8* Krankheiten des Ösophagus bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

K25 Ulcus ventriculi
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe-]

Inkl.: Magenerosion (akut)
  - Ulcus (pepticum):
    - Magen
    - Pylorus

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

Exkl.: Akute hämorrhagische erosive Gästritis (K29.0)
  - Ulcus pepticum o.n.A. (K27.-)
K26 Ulcus duodeni
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe-]

Inkl.: Erosion des Duodenums (akut)
  Ulcus (pepticum):
  • Duodenum
  • postpylorisch

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

Exkl.: Ulcus pepticum o.n.A. (K27-)

K27 Ulcus pepticum, Lokalisation nicht näher bezeichnet
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe-]

Inkl.: Ulcus:
  • gastroduodenale o.n.A.
  • pepticum o.n.A.

Exkl.: Ulcus pepticum beim Neugeborenen (P78.8)

K28 Ulcus pepticum jejuni
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe-]

Inkl.: Ulkus (peptisch) oder Erosion:
  • Anastomosen-
  • gastrointestinal
  • gastrojejunal
  • gastrokokolisch
  • jejunal
  • magenseitig
  • marginal

Exkl.: Primäres Ulkus des Dünndarmes (K63.3)

K29 Gastritis und Duodenitis

Exkl.: Eosinophile Gastritis oder Gastroenteritis (K52.8)
  Zollinger-Ellison-Syndrom (E16.4)

K29.0 Akute hämorrhagische Gastritis
Akute (erosive) Gastritis mit Blutung

Exkl.: Magenerosion (akut) (K25-)

K29.1 Sonstige akute Gastritis

K29.2 Alkoholgastritis

K29.3 Chronische Oberflächengastritis

K29.4 Chronische atrophische Gastritis
Magenschleimhautatrophie

K29.5 Chronische Gastritis, nicht näher bezeichnet
Chronische Gastritis:
  • Antrum
  • Fundus

K29.6 Sonstige Gastritis
Gastropathia hypertrophica gigantea
Granulomatöse Gastritis
Ménétriersyndrom [Hypertrophische Gastropathie Ménétrier]

Exkl.: Mit gastroösophagealer Refluxkrankheit (K21-)
  Helicobacter-pylori-assoziierte chronische Gastritis (K29.5)

K29.7 Gastritis, nicht näher bezeichnet

K29.8 Duodenitis

K29.9 Gastroduodenitis, nicht näher bezeichnet
Funktionelle Dyspepsie

*Inkl.:* Verdauungsstörung

*Exkl.:* Dyspepsie:
- nervös (F45.3)
- neurotisch (F45.3)
- psychogen (F45.3)
- o.n.A. (R10.1)
- Sodbrennen (R12)

Sonstige Krankheiten des Magens und des Duodenums

*Inkl.:* Funktionelle Magenkrankheiten

*Exkl.:* Divertikel des Duodenums (K57.0-K57.1)
- Gastrointestinal Blutung (K92.0-K92.2)

K31.0 Akute Magendilatation
Akute Distension des Magens

K31.1 Hypertrophische Pylorusstenose beim Erwachsenen
Pylorusstenose o.n.A.

*Exkl.:* Angeborene oder infantile Pylorusstenose (Q40.0)

K31.2 Sanduhrförmige Struktur und Stenose des Magens

*Exkl.:* Angeborener Sanduhrmagen (Q40.2)
- Sanduhrförmige Magenkontraktion (K31.8)

K31.3 Pylorospasmus, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.:* Pylorospasmus:
- angeboren oder infantil (Q40.0)
- neurotisch (F45.3)
- psychogen (F45.3)

K31.4 Magendivertikel

*Exkl.:* Angeborenes Magendivertikel (Q40.2)

K31.5 Duodenalverschluss
Duodenalileus (chronisch)
- Konstriktion
- Stenose
- Struktur

*Exkl.:* Angeborene Stenose des Duodenums (Q41.0)

K31.6 Fistel des Magens und des Duodenums
Gastrojejunokolische Fistel
Gastrokolische Fistel

K31.7 Polyp des Magens und des Duodenums

*Exkl.:* Adenomatöser Polyp des Magens (D13.1)
- Adenomatöser Polyp des Duodenums (D13.2)

K31.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Magens und des Duodenums
- Achlorhydrie
- Gastroptose
- Sanduhrförmige Magenkontraktion

K31.9 Krankheit des Magens und des Duodenums, nicht näher bezeichnet

Krankheiten der Appendix
(K35-K38)

K35 Akute Appendizitis

K35.2 Akute Appendizitis mit generalisierter Peritonitis
Appendizitis (akut) mit generalisierter (diffuser) Peritonitis nach Perforation oder Ruptur
ICD-10 BMGF 2017
Kapitel XI

K35.3 Akute Appendizitis mit lokalisierter Peritonitis
Akute Appendizitis (mit oder ohne Perforation oder Ruptur) mit Peritonitis
- lokalisiert
- o.n.A.
Akute Appendizitis mit Peritonealabszess

K35.8 Akute Appendizitis, nicht näher bezeichnet
Akute Appendizitis ohne Angabe einer lokализierten oder generalisierten Peritonitis

K36 Sonstige Appendizitis

Inkl.: Appendizitis:
- chronisch
- rezidivierend

K37 Nicht näher bezeichnete Appendizitis

K38 Sonstige Krankheiten der Appendix

K38.0 Hyperplasie der Appendix

K38.1 Appendizkonkremente
Koprolith
Kotstein

K38.2 Appendixdivertikel

K38.3 Appendixfistel

K38.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Appendix
Invagination der Appendix

K38.9 Krankheit der Appendix, nicht näher bezeichnet

Hernien
(K40-K46)

Hinw.: Hernien mit Gangrän und Einklemmung werden als Hernien mit Gangrän verschlüsselt.

Inkl.: Hernie:
- angeboren [ausgenommen Zwerchfell- oder Hiatushernie]
- erworben
- rezidivierend

K40 Hernia inguinalis

Inkl.: Hernia inguinalis:
- bilateralis
- directa
- indirecta
- obliqua
- o.n.A.
Hernia scrotalis
Inkomplette Leistenhernie

K40.0 Doppelseitige Hernia inguinalis mit Einklemmung, ohne Gangrän

K40.1 Doppelseitige Hernia inguinalis mit Gangrän

K40.2 Doppelseitige Hernia inguinalis, ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Doppelseitige Hernia inguinalis o.n.A.
K40.3 Hernia inguinalis, einseitig oder ohne Seitenangabe, mit Einklemmung, ohne Gangrän
Hernia inguinalis (eins eitig):
- inkarzeriert
- irreponibel
- stranguliert
- Verschluss verursachend ohne Gangrän

K40.4 Hernia inguinalis, einseitig oder ohne Seitenangabe, mit Gangrän
Hernia inguinalis o.n.A., mit Gangrän

K40.9 Hernia inguinalis, einseitig oder ohne Seitenangabe, ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Hernia inguinalis (eins eitig) o.n.A.

K41 Hernia femoralis

K41.0 Doppelseitige Hernia femoralis mit Einklemmung, ohne Gangrän

K41.1 Doppelseitige Hernia femoralis mit Gangrän

K41.2 Doppelseitige Hernia femoralis ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Doppelseitige Hernia femoralis o.n.A.

K41.3 Hernia femoralis, einseitig oder ohne Seitenangabe, mit Einklemmung, ohne Gangrän
Hernia femoralis (eins eitig):
- inkarzeriert
- irreponibel
- stranguliert
- Verschluss verursachend ohne Gangrän

K41.4 Hernia femoralis, einseitig oder ohne Seitenangabe, mit Gangrän

K41.9 Hernia femoralis, einseitig oder ohne Seitenangabe, ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Hernia femoralis (eins eitig) o.n.A.

K42 Hernia umbilicalis

Inkl.: Hernia paraumbilicalis

Exkl.: Omphalozele (Q79.2)

K42.0 Hernia umbilicalis mit Einklemmung, ohne Gangrän
Hernia umbilicalis:
- inkarzerert
- irreponibel
- stranguliert
- Verschluss verursachend ohne Gangrän

K42.1 Hernia umbilicalis mit Gangrän
Hernia umbilicalis gangraenos

K42.9 Hernia umbilicalis ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Hernia umbilicalis o.n.A.

K43 Hernia ventralis

K43.0 Narbenhernie mit Einklemmung, ohne Gangrän
Narbenhernie:
- inkarzerert
- irreponibel
- stranguliert
- Verschluss verursachend ohne Gangrän

K43.1 Narbenhernie mit Gangrän

K43.2 Narbenhernie ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Narbenhernie o.n.A.
K43.3  Parastomale Hernie mit Einklemmung, ohne Gangrän
Parastomale Hernie:
• inkarzeriert
• irreponibel
• stranguliert
• Verschluss verursachend ohne Gangrän

K43.4  Parastomale Hernie mit Gangrän

K43.5  Parastomale Hernie ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Parastomale Hernie o.n.A.

K43.6  Sonstige und nicht näher bezeichnete Hernia ventralis mit Einklemmung, ohne Gangrän
Hernia:
• epigastrisch
• hypogastrisch
• Mittellinien-
• Spiegel-
• subxiphoidal

Jede unter K43.6 aufgeführte Hernie:
• inkarzeriert
• irreponibel
• stranguliert
• Verschluss verursachend ohne Gangrän

K43.7  Sonstige und nicht näher bezeichnete Hernia ventralis mit Gangrän
Jede unter K43.6 aufgeführte Hernie mit Gangrän

K43.9  Sonstige und nicht näher bezeichnete Hernia ventralis ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Hernia ventralis o.n.A.

K44  Hernia diaphragmatica

Inkl.: Hiatushernie (ösophageal) (gleitend)
Paräösophageale Hernie

Exkl.: Angeboren:
• Hiatushernie (Q40.1)
• Zwerchfellhernie (Q79.0)

K44.0  Hernia diaphragmatica mit Einklemmung, ohne Gangrän
Hernia diaphragmatica:
• inkarzeriert
• irreponibel
• stranguliert
• Verschluss verursachend ohne Gangrän

K44.1  Hernia diaphragmatica mit Gangrän
Hernia diaphragmatica gangraenosa

K44.9  Hernia diaphragmatica ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Hernia diaphragmatica o.n.A.
**K45** Sonstige abdominale Hernien

*Inkl.:* Hernia:
- abdominalis, näher bezeichnete Lokalisation, anderenorts nicht klassifiziert
- ischiadica
- lumbalis
- obturatoria
- pudendalis
- retroperitonealis

**K45.0** Sonstige näher bezeichnete abdominale Hernien mit Einklemmung, ohne Gangrän
Jede unter K45 aufgeführte Hernie:
- inkarzeriert
- irreponibel
- stranguliert
- Verschluss verursachend

**K45.1** Sonstige näher bezeichnete abdominale Hernien mit Gangrän
Jede unter K45 aufgeführte Hernie mit Gangrän

**K45.8** Sonstige näher bezeichnete abdominale Hernien ohne Einklemmung und ohne Gangrän

**K46** Nicht näher bezeichnete abdominale Hernie

*Inkl.:* Enterozele
- Epiplozele
- Hernie:
  - interstitiell
  - intestinal
  - intraabdominal
  - o.n.A.

*Exkl.:* Vaginale Enterozele (N81.5)

**K46.0** Nicht näher bezeichnete abdominale Hernie mit Einklemmung, ohne Gangrän
Jede unter K46 aufgeführte Hernie:
- inkarzeriert
- irreponibel
- stranguliert
- Verschluss verursachend

**K46.1** Nicht näher bezeichnete abdominale Hernie mit Gangrän
Jeder unter K46 aufgeführte Hernie mit Gangrän

**K46.9** Nicht näher bezeichnete abdominale Hernie ohne Einklemmung und ohne Gangrän
Abdominale Hernie o.n.A.
Nichtinfektiöse Enteritis und Kolitis (K50-K52)

_Inkl.:_ Nichtinfektiöse entzündliche Darmkrankheit
_Exkl.:_ Reizdarmsyndrom (K58.-)
Megakolon (K59.3)

**K50**

_Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] [Morbus Crohn]_

_Inkl.:_ Granulomatöse Enteritis
_Exkl.:_ Colitis ulcerosa (K51.-)

**K50.0**

_Crohn-Krankheit des Dünndarmes_

Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]:
- Duodenum
- Jejunum
- Ileum
  - regionalis
  - terminalis
_Exkl.:_ Crohn-Krankheit des Dünndarmes (K50.8)

**K50.1**

_Crohn-Krankheit des Dickdarmes_

Colitis:
- granulomatosa
- regionalis
Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]:
- Dickdarm
- Kolon
- Rektum
_Exkl.:_ Crohn-Krankheit des Dünndarmes (K50.8)

**K50.8**

_Sonstige Crohn-Krankheit_

Crohn-Krankheit sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes

**K50.9**

_Crohn-Krankheit, nicht näher bezeichnet_

Crohn-Krankheit o.N.A.
Enteritis regionalis o.N.A.

**K51**

_Colitis ulcerosa_

**K51.0**

_Ulzeröse (chronische) Pankolitis_

Backwash-Ileitis

**K51.2**

_Ulzeröse (chronische) Proktitis_

**K51.3**

_Ulzeröse (chronische) Rektosigmoiditis_

**K51.4**

_Inflammatorische Polypen_

**K51.5**

_Linksseitige Kolitis_

Hemikolitis, links

**K51.8**

_Sonstige Colitis ulcerosa_

**K51.9**

_Colitis ulcerosa, nicht näher bezeichnet_

**K52**

_Sonstige nichtinfektiöse Gastroenteritis und Kolitis_

**K52.0**

_Gastroenteritis und Kolitis durch Strahleneinwirkung_

**K52.1**

_Toxische Gastroenteritis und Kolitis_

Medikamenteninduzierte Gastroenteritis und Kolitis

Soll das toxische Agens oder Medikament, wenn medikamenteninduziert, angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**K52.2**

_Allergische und alimentäre Gastroenteritis und Kolitis_

Gastroenteritis oder Kolitis durch Nahrungsmittelallergie

**K52.3**

_Colitis indeterminata_
K52.8 *Sonstige näher bezeichnete nichtinfektiöse Gastroenteritis und Kolitis*

- Eosinophile Gastritis oder Gastroenteritis
- Kollagene Kolitis
- Lymphozytäre Kolitis
- Mikroskopische (kollagene oder lymphozytäre) Kolitis

K52.9 *Nichtinfektiöse Gastroenteritis und Kolitis, nicht näher bezeichnet*

- Diarrhoe
- Enteritis
- Ileitis als nichtinfektiös bezeichnet
- Jejunitis
- Sigmoiditis

*Exkl.:* Diarrhoe beim Neugeborenen (nichtinfektiös) (P78.3)
Funktionelle Diarrhoe (K59.1)
Kolitis, Diarrhoe, Enteritis, Gastroenteritis:
- infektiös (A09.0)
- nicht näher bezeichneten Ursprungs (A09.9)
Psychogene Diarrhoe (F45.3)

### Sonstige Krankheiten des Darmes
(K55-K64)

#### K55

**Gefäßkrankheiten des Darmes**

*Exkl.:* Enterocolitis necroticans beim Fetus und Neugeborenen (P77)

#### K55.0

**Akute Gefäßkrankheiten des Darmes**

Akut:
- Darminfarkt
- Dünndarmischämie
- fulminante ischämische Kolitis
- Mesenterial (Arterien) (Venen):
  - Embolie
  - Infarkt
  - Thrombose
- Subakute ischämische Kolitis

#### K55.1

**Chronische Gefäßkrankheiten des Darmes**

Chronisch, ischämisch:
- Enteritis
- Enterokolitis
- Kolitis
- Ischämische Darmstruktur
  - Mesenterial:
    - Atherosklerose
    - Gefäßinsuffizienz

#### K55.2

**Angiodysplasie des Kolons**

#### K55.8

**Sonstige Gefäßkrankheiten des Darmes**

#### K55.9

**Gefäßkrankheit des Darmes, nicht näher bezeichnet**

Ischämisch:
- Enteritis
- Enterokolitis o.n.A.
- Kolitis
K56 Paralytischer Ileus und intestinale Obstruktion ohne Hernie

*Exkl.*: Anal- oder Rektumstenose (K62.4)
Angenehme Struktur oder Stenose des Darmes (Q41-Q42)
Duodenalverschluss (K31.5)
Ischämische Darmstrikturn (K55.1)
Mekoniumileus (E84.1)
Mit Hernie (K40-K46)
Postoperativer Darmverschluss (K91.3)

K56.0 Paralytischer Ileus

Paralysise:
- Darm
- Intestinum
- Kolon

*Exkl.*: Gallensteinileus (K56.3)
Ileus o.n.A. (K56.7)
Obstruktionsileus o.n.A. (K56.6)

K56.1 Invagination

Invagination oder Intussuszeption:
- Darm
- Intestinum
- Kolon
- Rektum

*Exkl.*: Invagination der Appendix (K38.8)

K56.2 Volvulus

Achsendrehung
Strangulation | Kolon oder Intestinum
Torsion

K56.3 Gallensteinileus

Darmverschluss durch Gallensteine

K56.4 Sonstige Obturation des Darmes

Enterolith
Impaktion:
- Kolon
- Kot
- Kotstein

K56.5 Intestinale Adhäsionen [Briden] mit Obstruktion

Bridenileus
Peritoneale Adhäsionen mit Darmverschluss

K56.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete intestinale Obstruktion

Enterostenose
Obstruktionileus o.n.A.
Oikkusion
Stenose | Kolon oder Intestinum
Striktur

*Exkl.*: Sonstige und nicht näher bezeichnete Darmverschlüsse beim Neugeborenen, klassifizierbar unter P76.8 oder P76.9

K56.7 Ileus, nicht näher bezeichnet

K57 Divertikelose des Darmes

*Inkl.*: Divertikel
Divertikulitis | Dünndarm, Dickdarm
Divertikulose

*Exkl.*: Angeborenes Darmdivertikel (Q43.8)
Appendixdivertikel (K38.2)
Meckel-Divertikel (Q43.0)

K57.0 Divertikulose des Dünndarmes mit Perforation und Abszess

Divertikulose des Dünndarmes mit Peritonitiss

*Exkl.*: Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes mit Perforation und Abszess (K57.4)
K57.1 Divertikulose des Dünndarmes ohne Perforation oder Abszess
Divertikulose des Dünndarmes o.n.A.
\textit{Exkl.}: Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes ohne Perforation oder Abszess (K57.5)

K57.2 Divertikulose des Dickdarmes mit Perforation und Abszess
Divertikulose des Kolons mit Peritonitis
\textit{Exkl.}: Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes mit Perforation und Abszess (K57.4)

K57.3 Divertikulose des Dickdarmes ohne Perforation oder Abszess
Divertikulose des Kolons o.n.A.
\textit{Exkl.}: Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes ohne Perforation oder Abszess (K57.5)

K57.4 Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes mit Perforation und Abszess
Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes mit Peritonitis

K57.5 Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes ohne Perforation oder Abszess
Divertikulose sowohl des Dünndarmes als auch des Dickdarmes o.n.A.

K57.8 Divertikulose des Darmes, Teil nicht näher bezeichnet, mit Perforation und Abszess
Divertikulose des Darmes o.n.A. mit Peritonitis

K57.9 Divertikulose des Darmes, Teil nicht näher bezeichnet, ohne Perforation oder Abszess
Divertikulose des Darmes o.n.A.

K58 Reizdarmsyndrom
\textit{Inkl.}: Colon irritabile
Irritables Kolon
Reizkolon

K58.0 Reizdarmsyndrom mit Diarrhoe

K58.9 Reizdarmsyndrom ohne Diarrhoe
Reizdarmsyndrom o.n.A.

K59 Sonstige funktionelle Darmstörungen
\textit{Exkl.}: Funktionsstörungen des Magens (K31.-)
Intestinale Malabsorption (K90.-)
Psychogene Darmstörungen (F45.3)
Veränderungen der Stuhlgewohnheiten o.n.A. (R19.4)

K59.0 Obstipation

K59.1 Funktionelle Diarrhoe

K59.2 Neurogene Darmstörung, anderenorts nicht klassifiziert

K59.3 Megakolon, anderenorts nicht klassifiziert
Dilatation des Kolons
Toxisches Megakolon
Soll das toxische Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
\textit{Exkl.}: Megakolon (bei):
• angeboren (aganglionär) (Q43.1)
• Chagas-Krankheit (B57.3)
• Clostridium difficile (A04.7)
• Hirschsprung-Krankheit (Q43.1)

K59.4 Analspasmus
Proctalgia fugax

K59.8 Sonstige näher bezeichnete funktionelle Darmstörungen
Kolonatonie

K59.9 Funktionelle Darmstörung, nicht näher bezeichnet
K60  Fissur und Fistel in der Anal- und Rektalregion  
**Exkl.**: Mit Abszess oder Phlegmone (K61.-)

K60.0  Akute Analfissur
K60.1  Chronische Analfissur
K60.2  Analfissur, nicht näher bezeichnet
K60.3  Analfistel
K60.4  Rektalfistel  
Rektum-Haut-Fistel  
**Exkl.**: Rektovaginalfistel (N82.3)  
Vesikorektalfistel (N32.1)
K60.5  Anorektalfistel

K61  Abszess in der Anal- und Rektalregion  
**Inkl.**: Abszess  
Phlegmone  
Anal- und Rektalregion, mit oder ohne Fistel

K61.0  Analabszess  
Perianalabszess  
**Exkl.**: Intrasphinktärer Abszess (K61.4)
K61.1  Rektalabszess  
Perirektalabszess  
**Exkl.**: Ischiorektalabszess (K61.3)
K61.2  Anorektalabszess
K61.3  Ischiorektalabszess  
Abszess der Fossa ischioanalis
K61.4  Intrasphinktärer Abszess

K62  Sonstige Krankheiten des Anus und des Rektums  
**Inkl.**: Analkanal

K62.0  Analpolyp
K62.1  Rektumpolyp  
**Exkl.**: Adenomatöser Polyp (D12.8)
K62.2  Analprolaps  
Prolaps des Analkanals
K62.3  Rektumprolaps  
Prolaps der Mastdarmschleinhaut
K62.4  Stenose des Anus und des Rektums  
Analstriktur (Sphinkter)
K62.5  Hämorrhagie des Anus und des Rektums  
**Exkl.**: Rektumblutung beim Neugeborenen (P54.2)
K62.6  Ulkus des Anus und des Rektums  
Solitärgeschwür  
Ulcus stercoralis  
**Exkl.**: Bei Colitis ulcerosa (K51.-)  
Fissur und Fistel des Anus und des Rektums (K60.-)
K62.7  Strahlenproktitis
K62.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Anus und des Rektums  
Proktitis o.n.A.
K62.9  Krankheit des Anus und des Rektums, nicht näher bezeichnet
K63 Sonstige Krankheiten des Darms
K63.0 Darmabszess
Exkl.: Abszess:
• Anal- und Rektalregion (K61.-)
• Appendix (K35.3)
  Mit Divertikulose (K57.-)
K63.1 Perforation des Darms (nichttraumatisch)
Exkl.: Mit Divertikulose (K57.-)
  Perforation (nichttraumatisch):
• Appendix (K35.2, K35.3)
• Duodenum (K26.-)
K63.2 Darmfistel
Exkl.: Fistel:
• Anal- und Rektalregion (K60.-)
• Appendix (K38.3)
• Duodenum (K31.6)
  intestinogenital, weiblich (N82.2-N82.4)
  vesikointestinal (N32.1)
K63.3 Darmulkus
Primärulkus des Dünndarmes
Exkl.: Colitis ulcerosa (K51.-)
  Ulkus:
• duodeni (K26.-)
• pepticum jejuni (K28.-)
  pepticum, Lokalisation nicht näher bezeichnet (K27.-)
  Ulkus:
• Anal- und Rektalregion (K62.6)
• gastrointestinal (K28.-)
• gastrojejunal (K28.-)
• jejunal (K28.-)
K63.4 Enteroptose
K63.5 Polyp des Kolons
Exkl.: Adenomatöser Polyp des Kolons (D12.6)
• Polyposis coli (D12.6)
K63.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Darms
K63.9 Darmkrankheit, nicht näher bezeichnet
K64 Hämorrhoiden und Perianalvenenthrombose
Inkl.: Hämorrhoidalknoten
Exkl.: Als Komplikationen bei:
• Geburt und Wochenbett (O87.2)
• Schwangerschaft (O22.4)
K64.0 Hämorrhoiden 1. Grades
Hämorrhoiden (blutend) ohne Prolaps
Hämorrhoiden Stadium 1
K64.1 Hämorrhoiden 2. Grades
Hämorrhoiden (blutend) mit Prolaps beim Pressen, ziehen sich spontan zurück
Hämorrhoiden Stadium 2
K64.2 Hämorrhoiden 3. Grades
Hämorrhoiden (blutend) mit Prolaps beim Pressen, ziehen sich nicht spontan zurück, manuelle Reposition jedoch möglich
Hämorrhoiden Stadium 3
K64.3 Hämorrhoiden 4. Grades
Hämorrhoiden (blutend) mit Prolaps, manuelle Reposition nicht möglich
Hämorrhoiden Stadium 4
K64.4 Marisken als Folgezustand von Hämorrhoiden
Marisken, anal
K64.5 Perianalvenenthrombose
Perianales Hämatom

K64.8 Sonstige Hämorrhoiden

K64.9 Hämorrhoiden, nicht näher bezeichnet
Hämorrhoiden (blutend):
- ohne Angabe eines Grades
- o.n.A.

Krankheiten des Peritoneums
(K65-K67)

K65 Peritonitis

*Exkl.*: Peritonitis:
- aseptisch (T81.6)
- bei oder nach:
  - Abort, Extrauteringravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.0)
  - Appendizitis (K35.-)
  - Divertikulose des Darms (K57.-)
  - beim Neugeborenen (P78.0-P78.1)
  - benign, paroxysmal (E85.0)
  - durch chemische Substanzen (T81.6)
  - durch Talkum oder sonstige Fremdsubstanzen (T81.6)
  - eitrig
  - durch chemische Substanzen (T81.6)
  - durch chemische Substanzen (T81.6)
  - bei oder nach:
    - Appendizitis (K35.-)
    - Divertikulose des Darms (K57.-)
    - beim Neugeborenen (P78.0-P78.1)
    - benign, paroxysmal (E85.0)
    - durch chemische Substanzen (T81.6)
    - durch Talkum oder sonstige Fremdsubstanzen (T81.6)
    - eitrig
  - durch chemische Substanzen (T81.6)
  - durch chemische Substanzen (T81.6)
  - mit Infektionserreger (B95-B98) zu benutzen.

K65.0 Akute Peritonitis

Abszess:
- Mesenterium
- Omentum
- pelvoabdominal
- Peritoneum
- retroperitoneal
- retrozäkal
- subdiaphragmatisch
- subhepatisch
- subphrenisch

Peritonitis (akut):
- diffus
- eitrig
- männliches Becken
- subphrenisch

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

K65.8 Sonstige Peritonitis

Chronisch-proliferative Peritonitis
Gallige Peritonitis
Mesenteriale:
- Fettgewebsnekrose
- Saponifikation
- Peritonitis durch Urin

K65.9 Peritonitis, nicht näher bezeichnet

K66 Sonstige Krankheiten des Peritoneums

*Exkl.:* Aszites (R18)

K66.0 Peritoneale Adhäsionen
Adhäsionen:
- abdominal (Bauchwand)
- Diaphragma
- Intestinum
• männliches Becken
• Magen
• Mesenterium
• Omentum
Adhäsionsstränge

Exk.: Adhäsionen [Brüden]:
• mit Ileus (K56.5)
• weibliches Becken (N73.6)

K66.1 Hämoperitoneum
Exk.: Traumatisch bedingtes Hämoperitoneum (S36.8)

K66.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Peritoneums

K66.9 Krankheit des Peritoneums, nicht näher bezeichnet

K67* Krankheiten des Peritoneums bei anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten

K67.0* Chlamydienperitonitis (A74.8†)
K67.1* Gonokokkenperitonitis (A54.8†)
K67.2* Syphilitische Peritonitis (A52.7†)
K67.3* Tuberkulöse Peritonitis (A18.3†)
K67.8* Sonstige Krankheiten des Peritoneums bei anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten

Krankheiten der Leber
(K70-K77)

Exk.: Gelbsucht o.n.A. (R17)
Hämochromatose (E83.1)
Reye-Syndrom (G93.7)
Virushepatitis (B15-B19)
Wilson-Krankheit (E83.0)

K70 Alkoholische Leberkrankheit

K70.0 Alkoholische Fettleber
K70.1 Alkoholische Hepatitis
K70.2 Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber
K70.3 Alkoholische Leberzirrhose
Alkoholische Zirrhose o.n.A.
K70.4 Alkoholisches Leberversagen
Alkoholisches Leberversagen:
• akut
• chronisch
• mit oder ohne Coma hepaticum
• subakut
• o.n.A.

K70.9 Alkoholische Leberkrankheit, nicht näher bezeichnet
### K71 Toxische Leberkrankheit

**Inkl.:** Arzneimittelinduziert:
- idiosynkratische (unvorhersehbare) Leberkrankheit
- toxische (vorhersehbare) Leberkrankheit

Soll das toxische Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**Exkl.:** Alkoholische Leberkrankheit (K70.-)  
Budd-Chiari-Syndrom (I82.0)

#### K71.0 Toxische Leberkrankheit mit Cholestase

Cholestase mit Leberzellschädigung  
"Reime" Cholestase

#### K71.1 Toxische Leberkrankheit mit Lebernekrose

Leberversagen (akut) (chronisch) durch Arzneimittel oder Drogen

#### K71.2 Toxische Leberkrankheit mit akuter Hepatitis

#### K71.3 Toxische Leberkrankheit mit chronisch-persistierender Hepatitis

#### K71.4 Toxische Leberkrankheit mit chronischer lobulärer Hepatitis

#### K71.5 Toxische Leberkrankheit mit chronisch-aktiver Hepatitis

Toxische Leberkrankheit mit lupoider Hepatitis

#### K71.6 Toxische Leberkrankheit mit Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert

#### K71.7 Toxische Leberkrankheit mit Fibrose und Zirrhose der Leber

#### K71.8 Toxische Leberkrankheit mit sonstigen Affektionen der Leber

Toxische Leberkrankheit mit:
- fokaler nodulärer Hyperplasie
- Lebergranulomen
- Peliosis hepatis
- venöser okklusiver Leberkrankheit [Stuart-Bras-Syndrom]

#### K71.9 Toxische Leberkrankheit, nicht näher bezeichnet

### K72 Leberversagen, anderenorts nicht klassifiziert

**Inkl.:** Coma hepaticum o.n.A.  
Encephalopathia hepatica o.n.A.  
Gelbe Leberatrophie oder -dystrophie  
Hepatitis:
- fulminant  
- maligne

anderenorts nicht klassifiziert, mit Leberversagen  
Leber- (Zell-) Nekrose mit Leberversagen

**Exkl.:** Alkoholisches Leberversagen (K70.4)  
Ikerus beim Fetus oder Neugeborenen (P55-P59)

Leberversagen als Komplikation bei:
- Abort, Exzulierungsgravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.8)  
- Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O26.6)

Mit toxischer Leberkrankheit (K71.1)  
Virushepatitis (B15-B19)

#### K72.0 Akutes und subakutes Leberversagen

Akute nicht-virale Hepatitis o.n.A.

#### K72.1 Chronisches Leberversagen

#### K72.9 Leberversagen, nicht näher bezeichnet

### K73 Chronische Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert

**Exkl.:** Hepatitis (chronisch):
- alkoholisch (K70.1)  
- arzneimittelinduziert (K71.-)  
- granulomatös, anderenorts nicht klassifiziert (K75.3)  
- reaktiv, unspezifisch (K75.2)  
- Virus- (B15-B19)

#### K73.0 Chronische persistierende Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert

#### K73.1 Chronische lobuläre Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert
K73.2  Chronische aktive Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert
K73.8  Sonstige chronische Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert
K73.9  Chronische Hepatitis, nicht näher bezeichnet

K74  Fibrose und Zirrhose der Leber
  Exkl.: Alkoholische Fibrose der Leber (K70.2)
  Kardiale Lebersklerose (K76.1)
  Mit toxischer Leberkrankheit (K71.7)
  Zirrhose (Leber):
  •  alkoholisich (K70.3)
  •  angeboren (P78.8)

K74.0  Leberfibrose
K74.1  Lebersklerose
K74.2  Leberfibrose mit Lebersklerose
K74.3  Primäre biliäre Zirrhose
  Chronische nichteitrige destruktive Cholangitis
K74.4  Sekundäre biliäre Zirrhose
K74.5  Biliäre Zirrhose, nicht näher bezeichnet
K74.6  Sonstige und nicht näher bezeichnete Zirrhose der Leber
  Zirrhose (Leber):
  •  kryptogen
  •  makronodulär
  •  mikronodulär
  •  Mischform
  •  portal
  •  postnekrotisch
  •  o. n. A.

K75  Sonstige entzündliche Leberkrankheiten
  Exkl.: Chronische Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert (K73.-)
  Hepatitis:
  •  akut oder subakut
  •  nicht-viral (K72.0)
  •  o. n. A. (B17.9)
  •  Virus- (B15-B19)
  Toxische Leberkrankheit (K71.-)

K75.0  Leberabszess
  Leberabszess:
  •  cholangitisch
  •  hämatogen
  •  lymphogen
  •  pylephlebitisch
  •  o. n. A.
  Exkl.: Cholangitis ohne Leberabszess (K83.0)
  Leberabszess durch Amöben (A06.4†, K77.0*)
  Pylephlebitis ohne Leberabszess (K75.1)

K75.1  Phlebitis der Pfortader
  Pylephlebitis
  Exkl.: Pylephlebitischer Leberabszess (K75.0)

K75.2  Unspezifische reaktive Hepatitis
K75.3  Granulomatöse Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert
K75.4  Autoimmune Hepatitis
  Lupoid Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert
K75.8  Sonstige näher bezeichnete entzündliche Leberkrankheiten
  Nicht-alkoholische Steatohepatitis [NASH]
K75.9  Entzündliche Leberkrankheit, nicht näher bezeichnet
  Hepatitis o. n. A.
**K76**  Sonstige Krankheiten der Leber

*Exkl.*: Alkoholische Leberkrankheit (K70.-)
- Amyloide Degeneration der Leber (E85.-)
- Hepatomegalie o.n.a. (R16.0)
- Lebervenenthrombose (I82.0)
- Pfortaderthrombose (I81)
- Toxische Leberkrankheit (K71.-)
- Zystische Leberkrankheit (angeboren) (Q44.6)

**K76.0**  Fettleber [fettige Degeneration], anderenorts nicht klassifiziert
Nicht-alkoholische Fettleber

*Exkl.*: Nicht-alkoholische Steatohepatitis [NASH] (K75.8)

**K76.1**  Chronische Stauungsleber

Kardiale:
- Lebersklerose
- Leberzirrhose (so genannt)

**K76.2**  Zentrale hämorrhagische Lebernekrose

*Exkl.*: Lebernekrose (mit Leberversagen) (K72.-)

**K76.3**  Leberinfarkt

**K76.4**  Peliosis hepatis

Angiomatose der Leber

**K76.5**  Venöse okklusive Leberkrankheit [Stuart-Bras-Syndrom]

*Exkl.*: Budd-Chiari-Syndrom (I82.0)

**K76.6**  Portale Hypertonie

**K76.7**  Hepatorenales Syndrom

*Exkl.*: Nach Wehen und Entbindung (O90.4)

**K76.8**  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Leber

Einfache Leberzyste
- Fokale noduläre Hyperplasie der Leber
- Hepatoptose

**K76.9**  Leberkrankheit, nicht näher bezeichnet

**K77**  Leberkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**K77.0**  Leberkrankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

Hepatitis durch:
- Herpesviren [Herpes simplex] (B00.8†)
- Toxoplasmen (B58.1†)
- Zytomegalieviren (B25.1†)
- Leberabszess durch Amöben (A06.4†)
- Portale Hypertonie bei Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.-†)
- Schistosomiasis [Bilharziose] von Leber und Milz (B65.-†)
- Syphilitische Leberkrankheit (A52.7†)

**K77.8**  Leberkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

Lebergranulome bei:
- Berylliose (J63.2†)
- Sarkoidose (D86.8†)

---

**K80**  Cholelithiasis

**K80.0**  Gallenblasenstein mit akuter Cholezystitis
Jeder unter K80.2 aufgeführte Zustand mit akuter Cholezystitis
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
<th>Details</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>K80.1</td>
<td><strong>Gallenblasenstein mit sonstiger Cholezystitis</strong></td>
<td>Cholezystitis mit Cholelithiasis o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Jeder unter K80.2 aufgeführte Zustand mit Cholezystitis (chronisch)</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K80.2</td>
<td><strong>Gallenblasenstein ohne Cholezystitis</strong></td>
<td>Cholelithiasis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Cholezystolithiasis</td>
<td>Gallenblasenkolik (rezidivierend)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Gallenstein (eingeklemmt):</td>
<td>Ductus cysticus</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Ductus cysticus</td>
<td>Gallenblase</td>
</tr>
<tr>
<td>K80.3</td>
<td><strong>Gallengangsstein mit Cholangitis</strong></td>
<td>Jeder unter K80.5 aufgeführte Zustand mit Cholangitis</td>
</tr>
<tr>
<td>K80.4</td>
<td><strong>Gallengangsstein mit Cholezystitis</strong></td>
<td>Jeder unter K80.5 aufgeführte Zustand mit Cholezystitis (mit Cholangitis)</td>
</tr>
<tr>
<td>K80.5</td>
<td><strong>Gallengangsstein ohne Cholangitis oder Cholezystitis</strong></td>
<td>Choledocholithiasis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Gallenstein (eingeklemmt):</td>
<td>• Ductus choledochus</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Ductus hepaticus</td>
<td>Gallenblase</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Gallengang o.n.A.</td>
<td>Gallengang o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Intrahepatische Cholelithiasis</td>
<td>Leberkolik (rezidivierend)</td>
</tr>
<tr>
<td>K80.8</td>
<td><strong>Sonstige Cholelithiasis</strong></td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K81</td>
<td><strong>Cholezystitis</strong></td>
<td>Exkl.: Mit Cholelithiasis (K80.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>K81.0</td>
<td><strong>Akute Cholezystitis</strong></td>
<td>Angiocholezystitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Cholezystitis:</td>
<td>• eitrig</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• emphysematos (akut)</td>
<td>Gallenblaseabszess</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• gangränös</td>
<td>Gallenblasenempyem</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Gallenblasengangrän</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K81.1</td>
<td><strong>Chronische Cholezystitis</strong></td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K81.8</td>
<td><strong>Sonstige Formen der Cholezystitis</strong></td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K81.9</td>
<td><strong>Cholezystitis, nicht näher bezeichnet</strong></td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K82</td>
<td><strong>Sonstige Krankheiten der Gallenblase</strong></td>
<td>Exkl.: Nichtdarstellung der Gallenblase (R93.2)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Postcholezystektomö-Syndrom (K91.5)</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K82.0</td>
<td><strong>Verschluss der Gallenblase</strong></td>
<td>Okklusion</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Stenose</td>
<td>Ductus cysticus oder Gallenblase, ohne Stein</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Struktur</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: Mit Cholelithiasis (K80.-)</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K82.1</td>
<td><strong>Hydrops der Gallenblase</strong></td>
<td>Mukozele der Gallenblase</td>
</tr>
<tr>
<td>K82.2</td>
<td><strong>Perforation der Gallenblase</strong></td>
<td>Ruptur von Ductus cysticus oder Gallenblase</td>
</tr>
<tr>
<td>K82.3</td>
<td><strong>Gallenblasenfistel</strong></td>
<td>Fistula:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• cholecystocolica</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• cholecystoduodenalis</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>K82.4</td>
<td><strong>Cholesteatose der Gallenblase</strong></td>
<td>Stüppchengallenblase</td>
</tr>
</tbody>
</table>
K82.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Gallenblase
Adhäsionen
Atrophie
Dyskinesie
Funktionsuntüchtigkeit
Hypertrophie
Ulkus
Zyste
Ductus cysticus oder Gallenblase

K82.9 Krankheit der Gallenblase, nicht näher bezeichnet

K83 Sonstige Krankheiten der Gallenwege

Exkl.: Mit Beteiligung von:
- Ductus cysticus (K81-K82)
- Gallenblase (K81-K82)
- Postcholezystektomie-Syndrom (K91.5)

K83.0 Cholangitis
Cholangitis:
- aszendierend
- eitrig
- primär
- rezidivierend
- sekundär
- sklerosierend
- stenosierend
- o.n.A.

Exkl.: Cholangitis mit Choledocholithiasis (K80.3-K80.4)
- Cholangitischer Leberabszess (K75.0)
- Chronische nichteitrige destruktive Cholangitis (K74.3)

K83.1 Verschluss des Gallenganges
Okklusion
Stenose
Striktur
Gallengang ohne Gallenstein

Exkl.: Mit Choledolithiasis (K80.-)

K83.2 Perforation des Gallenganges
Ruptur des Gallenganges

K83.3 Fistel des Gallenganges
Choledochooduodenal fistel

K83.4 Spasmus des Sphinkter Oddi

K83.5 Billäre Zyste

K83.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Gallenwege
Adhäsionen
Atrophie
Hypertrophie
Ulkus
Gallengang

K83.9 Krankheit der Gallenwege, nicht näher bezeichnet

K85 Akute Pankreatitis
Inkl.: Pankreasabszess
Pankreasnekrose:
- akut
- infektös
Pankreatitis:
- akut (rezidivierend)
- eitrig
- hämorrhagisch
- subakut
- o.n.A.

K85.0 Idiopathische akute Pankreatitis
K85.1  **Biliäre akute Pankreatitis**  
Gallenstein-Pankreatitis

K85.2  **Alkoholinduzierte akute Pankreatitis**

K85.3  **Medikamenten-induzierte akute Pankreatitis**  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

K85.8  **Sonstige akute Pankreatitis**

K85.9  **Akute Pankreatitis, nicht näher bezeichnet**

**K86**  
Sonstige Krankheiten des Pankreas  
*Exkl.*: Inselzelltumor (des Pankreas) (D13.7)  
Pankreatogene Steatorrhoe (K90.3)  
Zystische Pankreasfibrose (E84.-)

K86.0  **Alkoholinduzierte chronische Pankreatitis**

K86.1  **Sonstige chronische Pankreatitis**  
Chronische Pankreatitis:  
- infektiös  
- rezidivierend  
- o.n.A.

K86.2  **Pankreaszyste**

K86.3  **Pseudozyste des Pankreas**

K86.8  **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Pankreas**  
Atrophie  
Fibrose  
Stein  
Zirrhose  
Pankreas  
Infantilismus pancreaticus  
Pankreasfettgewebsnekrose  
Pankreasnekrose:  
- aseptisch  
- o.n.A.

K86.9  **Krankheit des Pankreas, nicht näher bezeichnet**

**K87**  
Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  
*Exkl.*: Nach gastrointestinalem chirurgischem Eingriff (K91.2)

K87.0*  **Krankheiten der Gallenblase und der Gallenwege bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

K87.1*  **Krankheiten des Pankreas bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
Pankreatitis bei Mumps (B26.3†)  
Pankreatitis bei Zytomegalie (B25.2†)

**Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems (K90-K93)**

**K90**  
**Intestinale Malabsorption**  
*Exkl.*: Nach gastrointestinalem chirurgischem Eingriff (K91.2)

K90.0  **Zöliakie**  
Einheimische (nichttropische) Sprue  
Gluten-sensitive Enteropathie  
Idiopathische Steatorrhoe

K90.1  **Tropische Sprue**  
Sprue o.n.A.  
Tropische Steatorrhoe
K90.2 **Syndrom der blinden Schlinge, anderenorts nicht klassifiziert**
Syndrom der blinden Schlinge [Blind-loop-Syndrom] o.n.A.

*Exkl.*: Syndrom der blinden Schlinge:
- angeboren (Q43.8)
- nach chirurgischem Eingriff (K91.2)

K90.3 **Pankreatogene Steatorrhoe**

K90.4 **Malabsorption durch Intoleranz, anderenorts nicht klassifiziert**
Malabsorption durch Intoleranz gegenüber:
- Eiweiß
- Fett
- Kohlenhydrat
- Stärke

*Exkl.*: Gluten-sensitive Enteropathie (K90.0)
Laktoseintoleranz (E73.-)

K90.8 **Sonstige intestinale Malabsorption**
Whipple-Krankheit† (M14.8*)

K90.9 **Intestinale Malabsorption, nicht näher bezeichnet**

K91 **Krankheiten des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.*: Durch Strahleneinwirkung bedingte:
- Gastroenteritis (K52.0)
- Kolitis (K52.0)
- Proktitis (K62.7)
  Ulcus pepticum jejuni (K28.-)

K91.0 **Erbrechen nach gastrointestinalem chirurgischem Eingriff**

K91.1 **Syndrome des operierten Magens**
Dumping-Syndrom
Postgastrektomie-Syndrom
Postvagotomie-Syndrom

K91.2 **Malabsorption nach chirurgischem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert**
Syndrom der blinden Schlinge nach chirurgischem Eingriff

*Exkl.*: Malabsorption:
- Osteomalazie bei Erwachsenen (M83.2)
- Osteoporose nach chirurgischem Eingriff (M81.3)

K91.3 **Postoperativer Darmverschluss**

K91.4 **Funktionsstörung nach Kolostomie oder Enterostomie**

K91.5 **Postcholezystektomie-Syndrom**

K91.8 **Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert**

K91.9 **Krankheit des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet**

K92 **Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems**

*Exkl.*: Gastrointestinale Blutung beim Neugeborenen (P54.0-P54.3)

K92.0 **Hämatemesis**

K92.1 **Melāna**

*Exkl.*: Okkultes Blut im Stuhl (R19.5)

K92.2 **Gastrointestinale Blutung, nicht näher bezeichnet**
Blutung:
- Darm o.n.A.
- Magen o.n.A.

*Exkl.*: Akute hämorrhagische Gastritis (K29.0)
Hämorrhagie von Anus und Rektum (K62.5)
Mit Ulcus pepticum (K25-K28)
K92.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Verdauungssystems
K92.9  Krankheit des Verdauungssystems, nicht näher bezeichnet

K93*  Krankheiten sonstiger Verdauungsorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

K93.0*  Tuberkulose des Darmes, des Peritoneums und der Mesenteriallymphknoten (A18.3†)
  Exkl.: Tuberkulöse Peritonitis (K67.3*)

K93.1*  Megakolon bei Chagas-Krankheit (B57.3†)

K93.8*  Krankheiten sonstiger näher bezeichneter Verdauungssorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Kapitel XII
Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L00-L99)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P99)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Lipomelanotische Retikulose (I89.8)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
L00-L08 Infektionen der Haut und der Unterhaut
L10-L14 Bullöse Dermatosen
L20-L30 Dermatitis und Ekzem
L40-L45 Papulosquamöse Hautkrankheiten
L50-L54 Urtikaria und Erythem
L55-L59 Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung
L60-L75 Krankheiten der Hautanhangsgebilde
L80-L99 Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n):
L14* Bullöse Dermatosen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L45* Papulosquamöse Hautkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L54* Erythem bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L62* Krankheiten der Nägel bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L86* Keratom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L99* Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Infektionen der Haut und der Unterhaut (L00-L08)

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**Exkl.:** Angulus infectiosus oris (durch):
- Kandidose (B37.-)
- Riboflavinmangel (E53.0)
- o.n.A. (K13.0)
- Granuloma pediculatum (L98.0)
- Hordeolum (H00.0)
- Infektiose Dermatitis (L30.3)

Lokale Infektionen der Haut, die in Kapitel I klassifiziert sind, wie z.B.:
- Erysipel (A46)
- Erysipeloid (A26.-)
- Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex (B00.-)]
- Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex] im Anogenitalbereich (A60.-)
- Molluscum contagiosum (B08.1)
- Mykosen (B35-B49)
- Pedikulose, Akarinose und sonstiger Parasitenbefall der Haut (B85-B89)
- Virale Warzen (B07)

**Pannikulitis:**
- Lupus erythematoses (L93.2)
- Nacken- und Rücken- (M54.0)
- rezidivierend [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit] (M35.6)
- o.n.A. (M79.3)
- Zoster (B02.-)

**L00**  Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom]

*Inkl.:* Dermatitis exfoliativa neonatorum [Ritter (-von-Rittershain)]
- Pemphigus acutus neonatorum

*Exkl.:* Toxische epidermale Nekrolyse [Lyell-Syndrom] (L51.2)

**L01**  Impetigo

*Exkl.:* Impetigo herpetiformis (L40.1)
- Pemphigus acutus neonatorum (L00)

**L01.0**  Impetigo contagiosa [jeder Erreger] [jede Lokalisation]
- Folliculitis superficialis [Bockhart]

**L01.1**  Sekundäre Impetiginisation anderer Dermatosen

**L02**  Hautabszess, Furunkel und Karbunkel

*Inkl.:* Eiterbeule
- Furunkulose

*Exkl.:* Anal- und Rektalregion (K61.-)
- Männliche Genitalorgane (äußere) (N48.2, N49.-)
- Weibliche Genitalorgane (äußere) (N76.4)

**L02.0**  Hautabszess, Furunkel und Karbunkel im Gesicht

*Exkl.:* Augenlid (H00.0)
- Kopf [jeder Teil, ausgenommen Gesicht] (L02.8)
- Mund (K12.2)
- Nase (J34.0)
- Ohr, äußeres (H60.0)
- Orbita (H05.0)
- Submandibulär (K12.2)
- Tränendrüse (H04.0)
- Tränenwege (H04.3)

**L02.1**  Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Hals
L02.2  **Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Rumpf**
Bauchdecke
Brustwand
Damm
Leistenbeuge
Nabel
Rücken [jeder Teil, ausgenommen Gesäß]

*Exkl.*: Hüfte (L02.4)
Mamma (N61)
Omphalitis beim Neugeborenen (P38)

L02.3  **Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Gesäß**
Glutäalregion

*Exkl.*: Pilonidalzyste mit Abszess (L05.0)

L02.4  **Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an Extremitäten**
Achselhöhle
Hüfte
Schulter

L02.8  **Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an sonstigen Lokalisationen**
Behaarte Kopfhaut
Kopf [jeder Teil, ausgenommen Gesicht]

L02.9  **Hautabszess, Furunkel und Karbunkel, nicht näher bezeichnet**
Furunkulose o.n.A.

L03  **Phlegmone**

*Inkl.*: Akute Lymphangitis

*Exkl.*: Akute febrile neutrophile Dermatose [Sweet-Syndrom] (L98.2)
Eosinophile Zellulitis [Wells-Syndrom] (L98.3)
Lymphangitis (chronisch) (subakut) (I89.1)
Phlegmone:
  * äußere männliche Genitalorgane (N48.2, N49.-)
  * äußere weibliche Genitalorgane (N76.4)
  * äußerer Gehörgang (H60.1)
  * Anal- und Rektalregion (K61.-)
  * Augenlid (H00.0)
  * Mund (K12.2)
  * Nase (J34.0)
  * Tränenapparat (H04.3)

L03.0  **Phlegmone an Fingern und Zehen**
Infektion des Nagels
Onychie
Paronychie
Perionychie

L03.1  **Phlegmone an sonstigen Teilen der Extremitäten**
Achselhöhle
Hüfte
Schulter

L03.2  **Phlegmone im Gesicht**

L03.3  **Phlegmone am Rumpf**
Bauchdecke
Brustwand
Damm
Leistenbeuge
Nabel
Rücken [jeder Teil]

*Exkl.*: Omphalitis beim Neugeborenen (P38)

L03.8  **Phlegmone an sonstigen Lokalisationen**
Behaarte Kopfhaut
Kopf [jeder Teil, ausgenommen Gesicht]

L03.9  **Phlegmone, nicht näher bezeichnet**
L04 Akute Lymphadenitis

*Inkl.:* Abszess (akut)
Lymphadenitis, akut jeder Lymphknoten, ausgenommen mesenterial

*Exkl.:* Generalisierte Lymphadenopathie infolge HIV-Krankheit (B23.1)

Lymphadenitis:
- chronisch oder subakut, ausgenommen mesenterial (I88.1)
- mesenterial, unspezifisch (I88.0)
- o.n.A. (I88.9)

Lymphknotenvergrößerung (R59.-)

L04.0 Akute Lymphadenitis an Gesicht, Kopf und Hals
L04.1 Akute Lymphadenitis am Rumpf
L04.2 Akute Lymphadenitis an der oberen Extremität
   Achselhöhle
   Schulter
L04.3 Akute Lymphadenitis an der unteren Extremität
   Hüfte
L04.8 Akute Lymphadenitis an sonstigen Lokalisationen
L04.9 Akute Lymphadenitis, nicht näher bezeichnet

L05 Pilonidalzyste

*Inkl.:* Pilonidalfistel oder Pilonidalsinus
   Steißbeinfistel oder Steißbeinzyste

L05.0 Pilonidalzyste mit Abszess
L05.9 Pilonidalzyste ohne Abszess
   Pilonidalzyste o.n.A.

L08 Sonstige lokale Infektionen der Haut und der Unterhaut

L08.0 Pyodermie
Dermatitis:
- gangraenosa
- purulenta
- septica
- suppurativa

*Exkl.:* Pyodermia gangraenosum (L88)

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

Bullöse Dermatosen
(L10-L14)

*Exkl.:* Pemphigus (chronic benignus) familiaris [Hailey-Hailey] (Q82.8)
   Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom] (L00)
   Toxische epidermale Nekrolyse [Lyell-Syndrom] (L51.2)

L10 Pemphiguskrankheiten

*Exkl.:* Pemphigus acutus neonatorum (L00)
L10.0 Pemphigus vulgaris
L10.1 Pemphigus vegetans
L10.2 Pemphigus foliaceus
L10.3 Brasilianischer Pemphigus [fogo selvagem]
L10.4 Pemphigus erythematosus
   Senear-Usher-Syndrom
L10.5 Arzneimittelinduzierter Pemphigus
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

L10.8 Sonstige Pemphiguskrankheiten
L10.9 Pemphiguskrankheit, nicht näher bezeichnet

L11 Sonstige akantholytische Dermatosen
L11.0 Erworbene Keratosis follicularis
\textit{Exkl.:} Dyskeratosis follicularis vegetans (angeboren) [Darier] (Q82.8)

L11.1 Transitorische akantholytische Dermatose [Grover]
L11.8 Sonstige näher bezeichnete akantholytische Dermatosen
L11.9 Akantholytische Dermatose, nicht näher bezeichnet

L12 Pemphigoidkrankheiten
\textit{Exkl.:} Herpes gestationis (O26.4)
Impetigo herpetiformis (L40.1)

L12.0 Bullöses Pemphigoid
L12.1 Vernarbenes Pemphigoid
Benignes Schleimhautpemphigoid

L12.2 Chronisch-bullöse Dermatose des Kindesalters
L12.3 Erworbene Epidermolysis bullosa
\textit{Exkl.:} Epidermolysis bullosa (angeboren) (Q81.-)

L12.8 Sonstige Pemphigoidkrankheiten
L12.9 Pemphigoidkrankheit, nicht näher bezeichnet

L13 Sonstige bullöse Dermatosen
L13.0 Dermatitis herpetiformis [Duhring]

L13.1 Pustulosis subcornealis [Sneddon-Wilkinson]

L13.8 Sonstige näher bezeichnete bullöse Dermatosen
L13.9 Bullöse Dermatose, nicht näher bezeichnet

L14* Bullöse Dermatosen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Dermatitis und Ekzem
(L20-L30)

\textit{Hinw.:} In diesem Abschnitt sind die Begriffe Dermatitis und Ekzem gleichbedeutend und austauschbar zu benutzen.

\textit{Exkl.:} Chronische Granulomatose (im Kindesalter) (D71)

Dermatitis:
- factitia (L98.1)
- gangraenosa (L08.0)
- herpetiformis (L13.0)
- perioral (L71.0)
- Stauungs- (L83.1-L83.2)
- ulcerosa (L88)

Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59)
Xerodermie (L85.3)

L20 Atopisches [endogenes] Ekzem
\textit{Exkl.:} Neurodermatitis chronica circumscripta (L28.0)

L20.0 Prurigo Besnier
L20.8 **Sonstiges atopisches [endogenes] Ekzem**
Ekzem der Säuglinge und Kinder (akut) (chronisch)
Ekzem, intrinsisch (allergisch)
Ekзема flexurarum, anderenorts nicht klassifiziert
Milchschorf, endogen
Neurodermitis:
• atopica
• diffusa

L20.9 **Atopisches [endogenes] Ekzem, nicht näher bezeichnet**

L21 **Seborrhoisches Ekzem**
*Inkl.:* Seborrhoische Dermatitis
*Exkl.:* Infektiöse Dermatitis (L30.3)

L21.0 **Seborrhoea capitis**
Milchschorf, seborrhoisch

L21.1 **Seborrhoisches Ekzem der Kinder**

L21.8 **Sonstiges seborrhoisches Ekzem**

L21.9 **Seborrhoisches Ekzem, nicht näher bezeichnet**

L22 **Windeldermatitis**
*Inkl.:* Psorásiforme Windeldermatitis
Windel-
• Ausschlag
• Erythem

L23 **Allergische Kontaktdermatitis**
*Inkl.:* Allergisches Kontaktkezem
*Exkl.:* Allergie o.n.A. (T78.4)
Dermatitis, Ekzem:
• Augenlid (H01.1)
• durch oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen (L27.-)
• Kontakt- o.n.A. (L25.9)
• Kontakt-, toxisch (L24.-)
• perioral (L71.0)
• Windel- (L22)
• o.n.A. (L30.9)
Ekzem am äußeren Ohr (H60.5)
Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59)

L23.0 **Allergische Kontaktdermatitis durch Metalle**
Chrom
Nickel

L23.1 **Allergische Kontaktdermatitis durch Klebstoffe**

L23.2 **Allergische Kontaktdermatitis durch Kosmetika**

L23.3 **Allergische Kontaktdermatitis durch Drogen oder Arzneimittel bei Hautkontakt**
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
*Exkl.:* Allergische Reaktion o.n.A. durch Drogen oder Arzneimittel (T88.7)
Dermatitis durch eingenommene Drogen oder Arzneimittel (L27.0-L27.1)

L23.4 **Allergische Kontaktdermatitis durch Farbstoffe**

L23.5 **Allergische Kontaktdermatitis durch sonstige chemische Produkte**
Gummi
Insektizid
Kunststoff
Zement

L23.6 **Allergische Kontaktdermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautkontakt**
*Exkl.:* Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel (L27.2)

L23.7 **Allergische Kontaktdermatitis durch Pflanzen, ausgenommen Nahrungsmittel**
L23.8 Allergische Kontaktdermatitis durch sonstige Agenzien

L23.9 Allergische Kontaktdermatitis, nicht näher bezeichnete Ursache
Allergisches Kontaktzekzem o.n.A.

L24 Toxische Kontaktdermatitis
*Inkl.:* Nichtallergische Kontaktdermatitis
toxisches (irritatives) Kontaktzekzem

*Exkl.:* Allergie o.n.A. (T78.4)
Dermatitis, Ekzem:
* allergische Kontakt-(L23.-)
* Augenlid (H01.1)
* durch oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen (L27.-)
* Kontakt- o.n.A. (L25.9)
* perioral (L71.0)
* Windel- (L22)
* o.n.A. (L30.9)
Ekzem am äußeren Ohr (H60.5)
Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahlenexposition (L55-L59)

L24.0 Toxische Kontaktdermatitis durch Detergenzien

L24.1 Toxische Kontaktdermatitis durch Öle und Fette

L24.2 Toxische Kontaktdermatitis durch Lösungsmittel
Lösungsmittel:
* Chlorverbindung
* Cyclohexan
* Ester
* Glykol
* Keton
* Kohlenwasserstoff

L24.3 Toxische Kontaktdermatitis durch Kosmetika

L24.4 Toxische Kontaktdermatitis durch Drogen oder Arzneimittel bei Hautkontakt
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.:* Allergische Reaktion o.n.A. durch Drogen oder Arzneimittel (T88.7)
Dermatitis durch eingenommene Drogen oder Arzneimittel (L27.0-L27.1)

L24.5 Toxische Kontaktdermatitis durch sonstige chemische Produkte
Insektizid
Zement

L24.6 Toxische Kontaktdermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautkontakt
*Exkl.:* Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel (L27.2)

L24.7 Toxische Kontaktdermatitis durch Pflanzen, ausgenommen Nahrungsmittel

L24.8 Toxische Kontaktdermatitis durch sonstige Agenzien
Farbstoffe

L24.9 Toxische Kontaktdermatitis, nicht näher bezeichnete Ursache
Toxisches Kontaktzekzem o.n.A.

L25 Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis
*Inkl.:* Nicht näher bezeichnetes Kontaktzekzem

*Exkl.:* Allergie o.n.A. (T78.4)
Dermatitis:
* allergische Kontakt- (L23.-)
* Augenlid (H01.1)
* durch oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen (L27.-)
* perioral (L71.0)
* Kontakt-, toxisch (L24.-)
* o.n.A. (L30.9)
Ekzem am äußeren Ohr (H60.5)
Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahlenexposition (L55-L59)

L25.0 Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Kosmetika
L25.1 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Drogen oder Arzneimittel bei Hautkontakt**
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.*: Allergische Reaktion o.n.A. durch Drogen oder Arzneimittel (T88.7)
Dermatitis durch eingenommene Drogen oder Arzneimittel (L27.0-L27.1)

L25.2 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Farbstoffe**

L25.3 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch sonstige chemische Produkte**
Insektizid
Zement

L25.4 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautkontakt**

*Exkl.*: Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel (L27.2)

L25.5 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Pflanzen, ausgenommen Nahrungsmittel**

L25.8 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch sonstige Agenzien**

L25.9 **Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis, nicht näher bezeichnete Ursache**
Kontakt:
• Dermatitis (berufsbedingt) o.n.A.
• Ekzem (berufsbedingt) o.n.A.

L26 **Exfoliative Dermatitis**

*Inkl.*: Pityriasis rubra [Hebra]

*Exkl.*: Dermatitis exfoliativa neonatorum [Ritter (-von-Rittershain)] (L00)

L27 **Dermatitis durch oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen**

*Exkl.*: Allergie o.n.A. (T78.4)
Kontaktdermatitis (L23-L25)
Nahrungsmittelverträglichkeit, ausgenommen Dermatitis (T78.0-T78.1)
Photoallergische Reaktion auf Drogen oder Arzneimittel (L56.1)
Phototoxische Reaktion auf Drogen oder Arzneimittel (L56.0)
Unerwünschte Nebenwirkung o.n.A. von Drogen oder Arzneimitteln (T88.7)
Urtikaria (L50.-)

L27.0 **Generalisierte Hauteruption durch Drogen oder Arzneimittel**
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

L27.1 **Lokalisierte Hauteruption durch Drogen oder Arzneimittel**
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

L27.2 **Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel**

*Exkl.*: Dermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautkontakt (L23.6 , L24.6 , L25.4)

L27.8 **Dermatitis durch sonstige oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen**

L27.9 **Dermatitis durch nicht näher bezeichnete oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanz**

L28 **Lichen simplex chronicus und Prurigo**

L28.0 **Lichen simplex chronicus [Vidal]**
Lichen o.n.A.
Neurodermitis chronica circumscripta

L28.1 **Prurigo nodularis**

L28.2 **Sonstige Prurigo**
Prurigo:
• Hebra
• mitis
• o.n.A.
Urticaria papulosa
L29  
**Pruritus**  
*Exkl.:* Neurotische Exkoriation (L98.1)  
Psychogener Pruritus (F45.8)

L29.0  Pruritus ani  
L29.1  Pruritus scrotalis  
L29.2  Pruritus vulvae  
L29.3  Pruritus anogenitalis, nicht näher bezeichnet  
L29.8  Sonstiger Pruritus  
L29.9  Pruritus, nicht näher bezeichnet  
Juckreiz o.n.A.

L30  
**Sonstige Dermatitis**  
*Exkl.:* Kleinfleckige Parapsoriasis en plaques (L41.3)  
Kontaktdermatitis (L23-L25)  
Stauungsdermatitis (I83.1-I83.2)  
Xerodermie (L85.3)

L30.0  Nummuläres Ekzem  
L30.1  Dyshidrosis [Pompholyx]  
L30.2  Autosensibilisierung der Haut [Id-Reaktion]  
Candida-Mykod [Levurid]  
Dermatophytid  
Ekzematid  
L30.3  Ekzematoides Dermatitis  
Infektiöse Dermatitis  
Superinfiziertes Ekzem  
L30.4  Intertriginöses Ekzem  
L30.5  Pityriasis alba faciei  
L30.8  Sonstige näher bezeichnete Dermatitis  
L30.9  Dermatitis, nicht näher bezeichnet  
Ekzem o.n.A.

**Papulosquamöse Hautkrankheiten**  
(L40-L45)

L40  
**Psoriasis**  
L40.0  Psoriasis vulgaris  
Psoriasis nummularis  
L40.1  Generalisierte Psoriasis pustulosa  
Impetigo herpetiformis  
Psoriasis pustulosa, Typ Zumbusch  
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  
Psoriasis inversa  
L40.9  Psoriasis, nicht näher bezeichnet
L41  Parapsoriasis
   Exkl.: Poikilodermia atrophicans vascularis [Jacobi] (L94.5)
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

L42  Pityriasis rosea

L43  Lichen ruber planus
   Exkl.: Lichen pilaris (L66.1)
L43.0  Lichen ruber hypertrophicus
L43.1  Lichen ruber pemphigoides
L43.2  Lichenoider Arzneimittelreaktion
   Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
L43.3  Subakuter Lichen ruber planus (aktiv)
   Lichen planus tropicus
L43.8  Sonstiger Lichen ruber planus
L43.9  Lichen ruber planus, nicht näher bezeichnet

L44  Sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten
L44.0  Pityriasis rubra pilaris
L44.1  Lichen nitidus
L44.2  Lichen striatus
L44.3  Lichen ruber moniliformis
L44.4  Infantile papulöse Akrodermatitis [Gianotti-Crosti-Syndrom]
L44.8  Sonstige näher bezeichnete papulosquamöse Hautkrankheiten
L44.9  Papulosquamöse Hautkrankheit, nicht näher bezeichnet

L45*  Papulosquamöse Hautkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Urtikaria und Erythem  
(L50-L54)

_Exkl._: Lyme-Krankheit (A69.2)  
Rosazea (L71.-)

**L50**  
Urtikaria  
_Exkl._: Allergische Kontaktdermatitis (L23.-)  
Angioneurotisches Ödem (T78.3)  
Hereditäres Angioödem (D84.1)  
Quincke-Ödem (T78.3)  
Serumurtikaria (T80.6)  

Urticaria:  
• gigantea (T78.3)  
• neonatorum (P83.8)  
• papulosa (L28.2)  
• pigmentosa (Q82.2)  
• solaris (L56.3)

**L50.0**  
Allergische Urtikaria

**L50.1**  
Idiopathische Urtikaria

**L50.2**  
Urtikaria durch Kälte oder Wärme

**L50.3**  
Urticaria factitia  
Urtikarieller Dermographismus

**L50.4**  
Urticaria mechanica

**L50.5**  
Cholinergische Urtikaria

**L50.6**  
Kontakturtikaria

**L50.8**  
Sonstige Urtikaria  
Urtikaria:  
• chronisch  
• rezidierend, periodisch

**L50.9**  
Urtikaria, nicht näher bezeichnet

**L51**  
Erythema exsudativum multiforme

**L51.0**  
Nichtbullöses Erythema exsudativum multiforme

**L51.1**  
Bullöses Erythema exsudativum multiforme  
Stevens-Johnson-Syndrom

**L51.2**  
Toxische epidermale Nekrolyse [Lyell-Syndrom]

**L51.8**  
Sonstiges Erythema exsudativum multiforme

**L51.9**  
Erythema exsudativum multiforme, nicht näher bezeichnet

**L52**  
Erythema nodosum

**L53**  
Sonstige erythematöse Krankheiten  
_Exkl._: Erythema:  
• ab igne (L59.0)  
• durch äußere Agenzien bei Hautkontakt (L23-L25)  
• intertrigo (L30.4)

**L53.0**  
Erythema toxicum  
Soll das exogene Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
_Exkl._: Erythema toxicum beim Neugeborenen (P83.1)

**L53.1**  
Erythema anulare centrifugum

**L53.2**  
Erythema marginatum

**L53.3**  
Sonstiges figuriertes chronisches Erythem
L53.8  Sonstige näher bezeichnete erythematöse Krankheiten
L53.9  Erythematöse Krankheit, nicht näher bezeichnet
   Erythema o.n.A.
   Erythrodermie o.n.A.

L54*  Erythem bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L54.0*  Erythema marginatum bei akutem rheumatischem Fieber (I00†)
L54.8*  Erythem bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59)

L55  Dermatitis solaris acuta
   Inkl.: Sonnenbrand
L55.0  Dermatitis solaris acuta 1. Grades
L55.1  Dermatitis solaris acuta 2. Grades
L55.2  Dermatitis solaris acuta 3. Grades
L55.8  Sonstige Dermatitis solaris acuta
L55.9  Dermatitis solaris acuta, nicht näher bezeichnet

L56  Sonstige akute Hautveränderungen durch Ultraviolettstrahlen
L56.0  Phototoxische Reaktion auf Arzneimittel
   Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
L56.1  Photoallergische Reaktion auf Arzneimittel
   Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
L56.2  Phototoxische Kontaktdermatitis
   Berloque-Dermatitis
L56.3  Urticaria solaris
L56.4  Polymorphe Lichtdermatose
L56.8  Sonstige näher bezeichnete akute Hautveränderungen durch Ultraviolettstrahlen
L56.9  Akute Hautveränderung durch Ultraviolettstrahlen, nicht näher bezeichnet

L57  Hautveränderungen durch chronische Exposition gegenüber nichtionisierender Strahlung
L57.0  Aktinische Keratose
   Keratose o.n.A.
   Keratosis senilis
   Keratosis solaris
L57.1  Aktinisches Retikuloid
L57.2  Cutis rhomboidalis nuchae
L57.3  Poikiloderma reticularis [Civatte]
L57.4  Cutis laxa senilis
   Aktinische Elastose, senil
   Elastosis senilis
L57.5  Strahlengranulom
L57.8  Sonstige Hautveränderungen durch chronische Exposition gegenüber nichtionisierender Strahlung
Landmannshaut
Seemannshaut
Sonnendermatitis durch chronische Lichtexposition
L57.9  Hautveränderung durch chronische Exposition gegenüber nichtionisierender Strahlung, nicht näher bezeichnet

L58  Radiodermatitis
L58.0  Akute Radiodermatitis
L58.1  Chronische Radiodermatitis
L58.9  Radiodermatitis, nicht näher bezeichnet

L59  Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung
L59.0  Erythema ab igne
Chronischer Wärmeschaden
L59.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung
L59.9  Krankheit der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung, nicht näher bezeichnet

Krankheiten der Hautanhangsgebilde
(L60-L75)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen des Integumentum commune (Q84.-)

L60  Krankheiten der Nägel
Exkl.: Onychie und Paronychie (L03.0)
Uhrglasnägel (R68.3)
L60.0  Unguis incarnatus
Engewachsener Nagel
L60.1  Onycholysis
L60.2  Onychogryposis [Onychogryphosis]
L60.3  Nageldystrophie
L60.4  Beau-Reil-Querfurchen
L60.5  Yellow-nail-Syndrom [Syndrom der gelben Nägel]
L60.8  Sonstige Krankheiten der Nägel
L60.9  Krankheit der Nägel, nicht näher bezeichnet

L62*  Krankheiten der Nägel bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
L62.0*  Pachydermoperiostose mit Uhrglasnägeln (M89.4†)
L62.8*  Krankheiten der Nägel bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

L63  Alopecia areata
L63.0  Alopecia (cranialis) totalis
L63.1  Alopecia universalis
L63.2  Ophiasis
L63.8  Sonstige Alopecia areata
L63.9  Alopecia areata, nicht näher bezeichnet
**L64**  
**Alopecia androgenetica**  
*Inkl.:* Alopezie vom männlichen Typ

L64.0  
**Arzneimittelinduzierte Alopecia androgenetica**  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

L64.8  
**Sonstige Alopecia androgenetica**

L64.9  
**Alopecia androgenetica, nicht näher bezeichnet**

**L65**  
**Sonstiger Haarausfall ohne Narbenbildung**  
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
*Exkl.:* Trichotillomanie (F63.3)

L65.0  
**Telogeneffluvium**

L65.1  
**Anageneffluvium**

L65.2  
**Alopecia mucinosa [Pinkus]**

L65.8  
**Sonstiger näher bezeichneter Haarausfall ohne Narbenbildung**

L65.9  
**Haarausfall ohne Narbenbildung, nicht näher bezeichnet**  
Alopecia o.n.A.

**L66**  
**Narbige Alopezie [Haarausfall mit Narbenbildung]**

L66.0  
**Pseudopelade Brocq**

L66.1  
**Lichen planopilaris**  
Lichen ruber follicularis

L66.2  
**Folliculitis decalvans**

L66.3  
**Folliculitis et Perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens [Hoffmann]**

L66.4  
**Atrophodermia vermiculata**  
Folliculitis  ulerythenatosa reticulata  
Ulerythema acutiforme

L66.8  
**Sonstige narbige Alopezie**

L66.9  
**Narbige Alopezie, nicht näher bezeichnet**

**L67**  
**Anomalien der Haarfarbe und des Haarschaftes**  
*Exkl.:* Monilethrix (Q84.1)  
Pili anulati (Q84.1)  
Telogeneffluvium (L65.0)

L67.0  
**Trichorrhhexis nodosa**

L67.1  
**Veränderungen der Haarfarbe**  
Canities  
Ergrauen (vorzeitig)  
Heterochromie der Haare  
Poliosis:  
• circumscripta, erworbene  
• o.n.A.

L67.8  
**Sonstige Anomalien der Haarfarbe und des Haarschaftes**  
Fragilitas crinium

L67.9  
**Anomalie der Haarfarbe und des Haarschaftes, nicht näher bezeichnet**

**L68**  
**Hypertrichose**  
*Inkl.:* Verstärkter Haarwuchs  
*Exkl.:* Angeborene Hypertrichose (Q84.2)  
Persistierende Lanugobehaarung (Q84.2)

L68.0  
**Hirsutismus**  
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
L68.1 Hypertrichosis lanuginosa acquisita
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
L68.2 Lokalisierte Hypertrichose
L68.3 Polytrichie
L68.8 Sonstige Hypertrichose
L68.9 Hypertrichose, nicht näher bezeichnet

L70 Akne
Exkl.: Aknekeloid (L73.0)
L70.0 Acne vulgaris
L70.1 Acne conglobata
L70.2 Acne varioliformis
Acne necroticans miliaris
L70.3 Acne tropica
L70.4 Acne infantum
L70.5 Acne exsoriée
Acne exsoriée des jeunes filles
L70.8 Sonstige Akne
L70.9 Akne, nicht näher bezeichnet

L71 Rosazea
L71.0 Periorale Dermatitis
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche
Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
L71.1 Rhinophym
L71.8 Sonstige Rosazea
L71.9 Rosazea, nicht näher bezeichnet

L72 Follikuläre Zysten der Haut und der Unterhaut
L72.0 Epidermalzyste
L72.1 Trichilemmalzyste
Atherom
Pilarzyste
L72.2 Steatocystoma multiplex
L72.8 Sonstige follikuläre Zysten der Haut und der Unterhaut
L72.9 Follikuläre Zyste der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet

L73 Sonstige Krankheiten der Haarfollikel
L73.0 Aknekeloid [Folliculitis sclerotisans nuchae]
L73.1 Pseudofolliculitis barbae
L73.2 Hidradenitis suppurativa
L73.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Haarfollikel
Folliculitis barbae
L73.9 Krankheit der Haarfollikel, nicht näher bezeichnet

L74 Krankheiten der ekkrinen Schweißdrüsen
Exkl.: Hyperhidrose (R61.-)
L74.0 Miliaria rubra
L74.1 Miliaria crystallina
L74.2 Miliaria profunda
Miliaria tropica

L74.3 Miliaria, nicht näher bezeichnet

L74.4 Anhidrosis
Hypohidrosis

L74.8 Sonstige Krankheiten der ekkrinen Schweißdrüsen

L74.9 Krankheit der ekkrinen Schweißdrüsen, nicht näher bezeichnet
Krankheit der Schweißdrüsen o.n.A.

L75 Krankheiten der apokrinen Schweißdrüsen

Exkl.: Dyshidrosis [Pompholyx] (L30.1)
Hidradenitis suppurativa (L73.2)

L75.0 Bromhidrosis

L75.1 Chromhidrosis

L75.2 Apokrine Miliaria
Fox-Fordyce-Krankheit

L75.8 Sonstige Krankheiten der apokrinen Schweißdrüsen

L75.9 Krankheit der apokrinen Schweißdrüsen, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L80-L99)

L80 Vitiligo

L81 Sonstige Störungen der Hautpigmentierung
Exkl.: Muttermal o.n.A. (Q82.5)
Naevus, Năvus - siehe Alphabetisches Verzeichnis
Peutz-Jeghers-Syndrom (Q85.8)

L81.0 Postinflammatorische Hyperpigmentierung

L81.1 Chloasma [Melasma]

L81.2 Epheliden
Sommersprossen

L81.3 Café-au-lait-Flecken

L81.4 Sonstige Melanin-Hyperpigmentierung
Lentigo

L81.5 Leukoderm, anderenorts nicht klassifiziert

L81.6 Sonstige Störungen durch verminderte Melaninbildung

L81.7 Pigmentpurpura
Angioma serpiginosum
Essentielle Teleangiektasie

L81.8 Sonstige näher bezeichnete Störungen der Hautpigmentierung
Pigmentierung durch Eisenablagerung
Tätowierung

L81.9 Störung der Hautpigmentierung, nicht näher bezeichnet

L82 Seborrhoische Keratose
Inkl.: Basalzellpapillom
Dermatosis papulosa nigra
Leser-Trélat-Syndrom

L83 Acanthosis nigricans
Inkl.: Papillomatosis confluens et reticularis [Gougerot-Carteaud]
Hühneraugen und Horn- (Haut-) Schwielen  
*Inkl.*: Kallus  
Klavus

Sonstige Epidermisverdickung  
*Exkl.*: Hypertrophe Hautkrankheiten (L91. -)
L85.0 Erworbene Ichthyosis  
*Exkl.*: Ichthyosis congenita (Q80. -)
L85.1 Erworbene Keratosis palmoplantaris [Erworbenes Keratoma palmoplantare]  
*Exkl.*: Hereditäre Palmoplantarkeratose (Q82.8)
L85.2 Keratosis punctata (palmoplantaris)
L85.3 Xerosis cutis  
Xerodermie
L85.8 Sonstige näher bezeichnete Epidermisverdickungen  
Cornu cutaneum
L85.9 Epidermisverdickung, nicht näher bezeichnet

Keratom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  
*Inkl.*: Keratosis follicularis  
Xeroderma  
durch Vitamin-A-Mangel (E50.8†)

Störungen der transepidermalen Elimination  
*Exkl.*: Granuloma anulare (perforans) (L92.0)
L87.0 Hyperkeratosis follicularis et parafollicularis in cutem penetrans [Kyrle]  
Hyperkeratosis follicularis penetrans
L87.1 Reaktive perforierende Kollagenose
L87.2 Elastosis perforans serpiginosa
L87.8 Sonstige Störungen der transepidermalen Elimination
L87.9 Störung der transepidermalen Elimination, nicht näher bezeichnet

Pyoderma gangraenosum  
*Inkl.*: Dermatitis ulcerosa  
Phagedänische Pyodermie  
*Exkl.*: Dermatitis gangraenosa (L08.0)

Dekubitalgeschwür und Druckzone  
*Hinw.*: Bei multiplen Lokalisationen unterschiedlichen Grades, soll nur ein Schlüssel für die Lokalisation mit dem höchsten Grad angegeben werden.  
*Inkl.*: Dekubitus  
Ulkus bei medizinischer Anwendung von Gips  
*Exkl.*: Dekubitalgeschwür (trophisch) der Cervix (uteri) (N86)

Dekubitus 1. Grades und Druckzone  
*Hinw.*: Die Druckzone erscheint bei wenig pigmentierter Haut als eine umschriebene, persistierende Rötung (Erythem), wohingegen bei dunkleren Hauttönen, die Druckzone in persistierenden roten, blauen oder violetten Hauttönen, ohne Hautverlust, erscheint.  
Dekubitalgeschwür [Druckgeschwür] auf Erythem begrenzt

Dekubitus 2. Grades  
Dekubitus [Druckgeschwür] mit:  
• Abschürfung  
• Blase  
• Teilverlust der Haut mit Einbeziehung von Epidermis und/oder Dermis  
• Hautverlust o.n.A.

Dekubitus 3. Grades  
Dekubitus [Druckgeschwür] mit Verlust aller Hautschichten mit Schädigung oder Nekrose des subkutanen Gewebes, die bis auf die darunterliegende Faszie reichen kann
L89.3 Dekubitus 4. Grades
Dekubitus [Druckgeschwür] mit Nekrose von Muskeln, Knochen oder stützenden Strukturen (z.B. Sehnen oder Gelenkkapseln)

L89.9 Dekubitus und Druckzone, Grad nicht näher bezeichnet
Dekubitus [Druckgeschwür] ohne Angabe eines Grades

L90 Atrophische Hautkrankheiten

L90.0 Lichen sclerosus et atrophicus
Exkl.: Lichen sclerosus der äußeren Genitalorgane:
- Frau (N90.4)
- Mann (N48.0)

L90.1 Anetodermie, Typ Schweninger-Buzzi

L90.2 Anetodermie, Typ Jadassohn-Pellizzari

L90.3 Atrophoderma idiopathica, Typ Pasini-Pierini

L90.4 Akrodermatitis chronica atrophicans
Herxheimer-Krankheit

L90.5 Narben und Fibrosen der Haut
Entstellung durch Narbe
Hautnarbe
Narbe o.n.A.
Narbenverwachsung (Haut)
Exkl.: Hypertrophe Narbe (L91.0)
Narbenkeloid (L91.0)

L90.6 Striae cutis atrophicae

L90.8 Sonstige atrophische Hautkrankheiten

L90.9 Atrophische Hautkrankheit, nicht näher bezeichnet

L91 Hypertrophe Hautkrankheiten

L91.0 Hypertrophe Narbe
Keloid
Narbenkeloid
Exkl.: Aknekeloid (L73.0)
Narbe o.n.A. (L90.5)

L91.8 Sonstige hypertrophe Hautkrankheiten

L91.9 Hypertrophe Hautkrankheit, nicht näher bezeichnet

L92 Granulomatöse Krankheiten der Haut und der Unterhaut
Exkl.: Strahlengranulom (L57.5)

L92.0 Granuloma anulare
Granuloma anulare perforans

L92.1 Nekrobiosis lipoidica, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: In Verbindung mit Diabetes mellitus (E10-E14)

L92.2 Granuloma faciale [Granuloma eosinophilicum faciei]

L92.3 Fremdkörpergranulom der Haut und der Unterhaut

L92.8 Sonstige granulomatöse Krankheiten der Haut und der Unterhaut

L92.9 Granulomatöse Krankheit der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet
**L93** Lupus erythematoses
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

*Exkl.*: Lupus:
- exedens (A18.4)
- vulgaris (A18.4)
- Sklerodermie (M34.4)
- Systemischer Lupus erythematoses (M32.4)

**L93.0** Diskoider Lupus erythematoses
Lupus erythematoses o.n.A.

**L93.1** Subakuter Lupus erythematoses cutaneus
Lupus erythematoses o.n.A.

**L93.2** Sonstiger lokalisierter Lupus erythematoses
Lupus erythematoses profundus
Lupus-Pannikulitis

**L94** Sonstige lokalisierte Krankheiten des Bindegewebes

*Exkl.*:
- Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)

**L94.0** Scleroderma circumscripta [Morphea]
Lokalisierte Sklerodermie

**L94.1** Lineare oder bandförmige Sklerodermie
Sklerodermie en coup de sabre

**L94.2** Calcinosis cutis

**L94.3** Sklerodaktylie

**L94.4** Gottron-Papeln

**L94.5** Poikiloderma atrophicans vascularis [Jacobi]

**L94.6** Ainhum

**L94.8** Sonstige näher bezeichnete lokalisierte Krankheiten des Bindegewebes

**L94.9** Lokalisierte Krankheit des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet

**L95** Anderenorts nicht klassifizierte Vaskulitis, die auf die Haut begrenzt ist

*Exkl.*: Essentielle Teleangiektasie (L81.7)
- Hypersensitivitätsangitis (M31.0)
- Panniculitis nodularis nonsuppurativa febrilis et recidivans [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit] (M35.6)
- Pannikulitis:
  - Lupus- (L93.2)
  - Nacken- und Rücken- (M54.0)
  - o.n.A. (M79.3)
  - Panarteritis nodosa (M30.0)
  - Purpura Schoenlein-Henoch (D69.0)
  - Rheuma.toide Vaskulitis (M05.2)
  - Serunkrankheit (T80.6)
  - Urtikaria (L50.-)
  - Wegener-Granulomatose (M31.3)

**L95.0** Livedo-Vaskulitis
Capillaritis alba

**L95.1** Erythema elevatum et diutinum

**L95.8** Sonstige Vaskulitis, die auf die Haut begrenzt ist

**L95.9** Vaskulitis, die auf die Haut begrenzt ist, nicht näher bezeichnet

**L97** Ulcus cruris, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.*: Dekubitalgeschwür und Druckzone (L89.-)
- Gruener (R02)
- Hautinfektionen (L00-L08)
- Spezifische Infektionen, die unter A00-B99 klassifiziert sind
- Ulcus cruris varicosum (I83.0, I83.2)
L98  Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut, anderenorts nicht klassifiziert

L98.0  Granuloma pediculatum [Granuloma pyogenicum]

L98.1  Dermatitis factitia
Artefakte
Neurotische Exkoriation

L98.2  Akute febrile neutrophile Dermatose [Sweet-Syndrom]

L98.3  Eosinophile Zellulitis [Wells-Syndrom]

L98.4  Chronisches Ulkus der Haut, anderenorts nicht klassifiziert
Chronisches Ulkus der Haut o.n.A.
Ulcus tropicum o.n.A.
Ulkus der Haut o.n.A.

Exkl.: Dekubitalgeschwür und Druckzone (L89.-)
Gangrän (R02)
Hautinfektionen (L00-L08)
Spezifische Infektionen, die unter A00-B99 klassifiziert sind
Ulcus cruris, anderenorts nicht klassifiziert (L97)
Ulcus cruris varicosum (I83.0 , I83.2)

L98.5  Muzinose der Haut
Fokale Muzinose
Lichen myxodematosus
Retikuläre erythematöse Muzinose

Exkl.: Fokale orale Muzinose (K13.7)
Myxödem (E03.9)

L98.6  Sonstige infiltrative Krankheiten der Haut und der Unterhaut
Exkl.: Hyalinosis cutis et mucosae (E78.8)

L98.7  Überschüssige und erschlaffte Haut und Unterhaut
Schlaffe oder hängende Haut:
• nach Gewichtsverlust (bariatriische Chirurgie) (Dütt)
• o.n.A.

Exkl.: Hautveränderungen durch chronische Exposition gegenüber nichtionisierender Strahlung (L57.-)
Überschüssige oder erschlaffte Haut des Augenlids:
• erworben (H02.3)
• angeboren (Q10.3)

L98.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Haut und der Unterhaut

L98.9  Krankheit der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet

L99*  Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

L99.0*  Kutane Amyloidose (E85.-†)
Lichen amyloidosus
Makulöse Amyloidose

L99.8*  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Haut und der Unterhaut bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Syphilis:
• Alopezie (A51.3†)
• Leukoderm (A51.3† , A52.7†)
Kapitel XIII
Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M00-M99)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Störungen des Kiefergelenkes (K07.6)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernahrungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Kompartmentssyndrom (T79.6)
Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O00-O99)
Neubildungen (C00-D48)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

M00-M25 Arthropathien
M00-M03 Infektiöse Arthropathien
M05-M14 Entzündliche Polyarthropathien
M15-M19 Arthrose
M20-M25 Sonstige Gelenkkrankheiten

M30-M36 Systemkrankheiten des Bindegewebes

M40-M54 Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens
M40-M43 Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens
M45-M49 Spondylopathien
M50-M54 Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens

M60-M79 Krankheiten des Weichteilgewebes
M60-M63 Krankheiten der Muskeln
M65-M68 Krankheiten der Synovialis und der Sehnen
M70-M79 Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes

M80-M94 Osteopathien und Chondropathien
M80-M85 Veränderungen der Knochendichte und -struktur
M86-M90 Sonstige Osteopathien
M91-M94 Chondropathien

M95-M99 Sonstige Krankheiten des Muskelskelett-Systems und des Bindegewebes

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)

M01* Direkte Gelenkinfektionen bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
M03* Postinfektiöse und reaktive Arthritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M07* Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten
M09* Juvenile Arthritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M14* Arthropathien bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M36* Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M49* Spondylopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M63* Muskellähmungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M68* Krankheiten der Synovialis und der Sehnen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M73* Krankheiten des Weichteilgewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M82* Osteoporose bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M90* Osteopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Lokalisation der Muskel-Skelett-Beteiligung


0 Mehrere Lokalisationen
1 Schulterregion
   Klavikula
   Skapula
   Akromioklavikulargelenk
   Schultergelenk
   Sternoklavikulargelenk
2 Oberarm
   Humerus
   Ellenbogengelenk
3 Unterarm
   Radius
   Ulna
   Handgelenk
4 Hand
   Finger
   Handwurzel
   Mittelhand
   Gelenke zwischen diesen Knochen
5 Beckenregion und Oberschenkel
   Becken
   Femur
   Gesäß
   Hüfte [Hüftgelenk]
   Iliosakralgelenk
6 Unterschenkel
   Fibula
   Tibia
   Kniegelenk
7 Knöchel und Fuß
   Fußwurzel
   Mittelfuß
   Zehen
   Sprunggelenk
   Sonstige Gelenke des Fußes
8 Sonstige
   Hals
   Kopf
   Rippen
   Rumpf
   Schädel
   Wirbelsäule
9 Nicht näher bezeichnete Lokalisation
Arthropathien (M00-M25)

Inkl.: Krankheiten, die vorwiegend an den peripheren (Extremitäten-) Gelenken auftreten

Infektiöse Arthropathien (M00-M03)

Hinw.: Diese Gruppe enthält Gelenkkrankeheiten durch Mikroorganismen. Aufgrund der ätiologischen Zusammenhänge wird zwischen folgenden Typen unterschieden:

a) direkte Gelenkinfektion: Die Erreger wandern in das Synovialgewebe ein, ihre Antigene sind im Gelenk nachweisbar.

b) indirekte Gelenkinfektion: Es wird wiederum zwischen zwei Typen unterschieden:
   - reaktive Arthritis: Es ist zwar eine Infektion des Gesamtorganismus erwiesen, aber im Gelenk können weder Erreger noch deren Antigene nachgewiesen werden.
   - postinfektiöse Arthritis: Es lässt sich zwar ein Erregerantigen nachweisen, aber der Erreger selbst ist nur inkonstant und seine lokale Vermehrung nicht nachweisbar.

M00 Eitrige Arthritis

Exkl.: Infektion und entzündliche Reaktion durch eine Gelenkendoprothese (T84.5)

M00.0 Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken
M00.1 Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken
M00.2 Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken
M00.8 Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete bakterielle Erreger

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

M00.9 Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet

Infektiöse Arthritis o.n.A.

M01* Direkte Gelenkinfektionen bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

Exkl.: Arthritis bei Sarkoidose (M14.8*), Postinfektiöse und reaktive Arthritis (M03.*).

M01.0* Arthritis durch Meningokokken (A39.8†)

Exkl.: Arthritis nach Meningokokkeninfektion (M03.0*).

M01.1* Tuberkulöse Arthritis (A18.0†)

Exkl.: Wirbelsäule (M49.0†).

M01.2* Arthritis bei Lyme-Krankheit (A69.2†)

M01.3* Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
Arthritis bei:
- Lepra [Aussatz] (A30.-†)
- lokalisierte Salmonelleninfektion (A02.2†)
- Typhus abdominalis oder Paratyphus (A01.-†)
- Arthritis durch Gonokokken (A54.4†)

M01.4* Arthritis bei Röteln (B06.8†)

M01.5* Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
Arthritis bei:
- Mumps (B26.8†)
- O’Nyong-nyong-Fieber (A92.1†)

M01.6* Arthritis bei Mykosen (B35-B49†)

M01.8* Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Reaktive Arthritiden
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Behçet-Krankheit (M35.2)
Rheumatisches Fieber (I00)

M02.0 Arthritis nach intestinalem Bypass
M02.1 Postenteritische Arthritis
M02.2 Arthritis nach Impfung
M02.3 Reiter-Krankheit
M02.8 Sonstige reaktive Arthritiden
M02.9 Reaktive Arthritis, nicht näher bezeichnet

M03* Postinfektöse und reaktive Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Direkte Gelenkinfektion bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (M01.-*)

M03.0* Arthritis nach Meningokokkeninfektion (A39.8†)
Exkl.: Arthritis durch Meningokokken (M01.0*)

M03.1* Postinfektöse Arthritis bei Syphilis
Clutton-Syndrom (A50.5†)
Exkl.: Charcot-Arthropathie oder tabische Arthropathie (M14.6*)

M03.2* Sonstige postinfektöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Postinfektöse Arthritis bei:
- Enteritis durch Yersinia enterocolitica (A04.6†)
- Varushapatitis (B15-B19†)
Exkl.: Virale Arthritiden (M01.4*, M01.5*)

M03.6* Reaktive Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Arthritis bei infektiöser Endokarditis (I33.0†)

Entzündliche Polyarthropathien
(M05-M14)

M05 Seropositive chronische Polyarthritis
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Chronische Polyarthritis der Wirbelsäule (M45)
Juvenile chronische Polyarthritis (M08.-)
Rheumatisches Fieber (I00)

M05.0 Felty-Syndrom
Chronische Polyarthritis mit Lymphosplenomegalie und Leukopenie

M05.1† Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis (J99.0*)

M05.2 Vaskulitis bei seropositive chronischer Polyarthritis

M05.3† Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme
Endokarditis (I39.-*)
Karditis (I52.8*),
Myokarditis (I41.8*),
Myopathie (G73.7*),
Perikarditis (I32.8*),
Polyneuropathie (G63.6*)
bei seropositiver chronischer Polyarthritis

M05.8 Sonstige seropositive chronische Polyarthritis
M05.9 Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet
M06
Sonstige chronische Polyarthritis
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M06.0
Seronegative chronische Polyarthritis

M06.1
Adulte Form der Still-Krankheit
Exkl.: Still-Krankheit o.n.A. (M08.2)

M06.2
Bursitis bei chronischer Polyarthritis

M06.3
Rheumaknoten

M06.4
Entzündliche Polyarthropathie
Exkl.: Polyarthritis o.n.A. (M13.0)

M06.8
Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis

M06.9
Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet

M07*
Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
Exkl.: Juvenile Arthritis psoriatica und juvenile Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten (M09.-*)

M07.0*
Distale interphalangeale Arthritis psoriatica (L40.5†)

M07.1*
Arthritis mutilans (L40.5†)

M07.2*
Spondylitis psoriatica (L40.5†)

M07.3*
Sonstige psoriatische Arthritiden (L40.5†)

M07.4*
Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50.-†)

M07.5*
Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51.-†)

M07.6*
Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten

M08
Juvenile Arthritis
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
Inkl.: Arthritis bei Kindern, Beginn vor Vollendung des 15. Lebensjahres, mit einer Dauer von mehr als 3 Monaten
Exkl.: Felty-Syndrom (M05.0)
Juvenile Dermatomyositis (M33.0)

M08.0
Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ
Juvenile chronische Polyarthritis vom Erwachsenentyp der chronischen Polyarthritis, mit oder ohne Rheumafaktor-Nachweis

M08.1
Juvenile Spondylitis ankylosans
Exkl.: Spondylitis ankylosans bei Erwachsenen (M45)

M08.2
Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form
Still-Krankheit o.n.A.
Exkl.: Adulte Form der Still-Krankheit (M06.1)

M08.3
Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikulär beginnende Form
Juvenile chronische Polyarthritis

M08.4
Juvenile chronische Arthritis, oligoartikulär beginnende Form

M08.8
Sonstige juvenile Arthritis

M08.9
Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet

M09*
Juvenile Arthritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
Exkl.: Arthritis bei Whipple-Krankheit (M14.8*)

M09.0*
Juvenile Arthritis bei Psoriasis (L40.5†)

M09.1*
Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] (K50.-†)

M09.2*
Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa (K51.-†)

M09.8*
Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M10  Gicht
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M10.0  Idiopathische Gicht
Gicht-Bursitis
Gichttophi des Herzens† (I43.8*)
Primäre Gicht

M10.1  Bleigicht

M10.2  Arzneimittelinduzierte Gicht
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

M10.3  Gicht durch Nierenfunktionsstörung
Soll die Art der Nierenfunktionsstörung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (N17-N19) zu benutzen.

M10.4  Sonstige sekundäre Gicht

M10.9  Gicht, nicht näher bezeichnet

M11  Sonstige Kristall-Arthropathien
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M11.0  Apatit rheumatismus

M11.1  Familiäre Chondrokalzinose

M11.2  Sonstige Chondrokalzinose
Chondrokalzinose o.n.A.

M11.8  Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien

M11.9  Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet

M12  Sonstige näher bezeichnete Arthropathien
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Arthropathie des Krikoarytäloid-Gelenkes (J38.7)
Arthropathie o.n.A. (M13.9)
Arthrose (M15-M19)

M12.0  Chronische postrheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]

M12.1  Kaschin-Beck-Krankheit

M12.2  Villonoduläre Synovitis (pigmentiert)

M12.3  Palindromer Rheumatismus

M12.4  Hydrops intermittens

M12.5  Traumatische Arthropathie
Exkl.: Postraumatische Arthrose:
- Daumensattelgelenk (M18.2-M18.3)
- Hüfte (M16.4-M16.5)
- Knie (M17.2-M17.3)
- sonstige einzelne Gelenke (M19.1)
  o.n.A. (M19.1)

M12.8  Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert
Transitorische Arthropathie

M13  Sonstige Arthritis
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Arthrose (M15-M19)

M13.0  Poliarthritis, nicht näher bezeichnet

M13.1  Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert

M13.8  Sonstige näher bezeichnete Arthritis
Allergische Arthritis

M13.9  Arthritis, nicht näher bezeichnet
Entzündliche Arthropathie o.n.A.
ICD-10 BMGF 2017 Kapitel XIII

**M14**

**Arthropathien bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**

*Exkl.:* Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten (M07.-*)
Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten, juvenil (M09.-*)
Arthropathie bei:
- hämatologischen Krankheiten (M36.2-M36.3*)
- Hypersensitivitätsreaktionen (M36.4*)
- Neubildung (M36.1*)
- Neuropathische Spondylarthropathie (M49.4*)

**M14.0**

*Gicht-Arthropathie durch Enzymdefekte und sonstige angeborene Krankheiten*

Gicht-Arthropathie bei:
- Leuch-Nyhan-Syndrom (E79.1†)
- Sichelzellenkrankheiten (D57.-†)

**M14.1**

*Kristall-Arthropathie bei sonstigen Stoffwechselstörungen*

Kristall-Arthropathie bei Hyperparathyreoidismus (E21.-†)

**M14.2**

*Diabetische Arthropathie (E10-E14, vierte Stelle .6†)*

*Exkl.:* Neuropathische Arthropathie bei Diabetes mellitus (M14.6*)

**M14.3**

*Multizentrische Retikulohistiozytose (E78.8†)*

Lipoid-Dermatoarthritis

**M14.4**

*Arthropathie bei Amyloidose (E85.-†)*

**M14.5**

*Arthropathien bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten*

Arthropathie bei:
- Akromegalie und hypophysärem Hochwuchs (E22.0†)
- Hämochromatose (E83.1†)
- Hyperthyreose [Thyreotoxikose] (E05.-†)
- Hypothyreose (E00-E03†)

**M14.6**

*Neuropathische Arthropathie*

Charcot-Arthropathie oder tabische Arthropathie (A52.1†)
Neuropathische Arthropathie bei Diabetes mellitus (E10-E14, vierte Stelle .6†)

**M14.8**

*Arthropathien bei sonstigen näher bezeichneten, anderenorts klassifizierten Krankheiten*

Arthritis bei:
- Erythema:
  - exsudativum multiplex (L51.-†)
  - nodosum (L52†)
- Sarkoidose (D86.8†)
- Whipple-Krankheit (K90.8†)

---

**Arthrose (M15-M19)**

*Hinw.:* In dieser Gruppe ist der englische Begriff "osteoarthritis" gleichbedeutend mit den deutschen Bezeichnungen Arthrose und Osteoarthrose. Der Begriff "primär" wird in seiner üblichen klinischen Bedeutung verwendet: ein Grundleiden oder eine auslösende Krankheit sind nicht nachgewiesen.

*Exkl.:* Arthrose der Wirbelsäule (M47.-)

**M15**

*Polyarthrose*

*Inkl.:* Arthrose mit Angabe von mehr als einer Lokalisation

*Exkl.:* Beidseitige Beteiligung einzelner Gelenke (M16-M19)

**M15.0**

*Primäre generalisierte (Osteo-) Arthrose*

**M15.1**

*Heberden-Knoten (mit Arthropathie)*

**M15.2**

*Bouchard-Knoten (mit Arthropathie)*

**M15.3**

*Sekundäre multiple Arthrose*

Posttraumatische Polyarthrose

**M15.4**

*Erosive (Osteo-) Arthrose*
M15.8  Sonstige Polyarthrose
M15.9  Polyarthrose, nicht näher bezeichnet
       Generalisierte (Osteo-) Arthrose o.n.A.

M16  Koxarthrose [Arthrose des Hüftgelenkes]
M16.0  Primäre Koxarthrose, beidseitig
M16.1  Sonstige primäre Koxarthrose
       Primäre Koxarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M16.2  Koxarthrose als Folge einer Dysplasie, beidseitig
M16.3  Sonstige dysplastische Koxarthrose
       Dysplastische Koxarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M16.4  Posttraumatische Koxarthrose, beidseitig
M16.5  Sonstige posttraumatische Koxarthrose
       Posttraumatische Koxarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M16.6  Sonstige sekundäre Koxarthrose, beidseitig
M16.7  Sonstige sekundäre Koxarthrose
       Sekundäre Koxarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M16.9  Koxarthrose, nicht näher bezeichnet

M17  Gonarthrose [Arthrose des Kniegelenkes]
M17.0  Primäre Gonarthrose, beidseitig
M17.1  Sonstige primäre Gonarthrose
       Primäre Gonarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M17.2  Posttraumatische Gonarthrose, beidseitig
M17.3  Sonstige posttraumatische Gonarthrose
       Posttraumatische Gonarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M17.4  Sonstige sekundäre Gonarthrose, beidseitig
M17.5  Sonstige sekundäre Gonarthrose
       Sekundäre Gonarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M17.9  Gonarthrose, nicht näher bezeichnet

M18  Rhizarthrose [Arthrose des Daumensattelgelenkes]
M18.0  Primäre Rhizarthrose, beidseitig
M18.1  Sonstige primäre Rhizarthrose
       Primäre Rhizarthrose:
       • einseitig
       • o.n.A.
M18.2  Posttraumatische Rhizarthrose, beidseitig
M18.3  **Sonstige posttraumatische Rhizarthrose**
Posttraumatische Rhizarthrose:
• einseitig
• o.n.A.

M18.4  **Sonstige sekundäre Rhizarthrose, beidseitig**

M18.5  **Sonstige sekundäre Rhizarthrose**
Sekundäre Rhizarthrose:
• einseitig
• o.n.A.

M18.9  **Rhizarthrose, nicht näher bezeichnet**

M19  **Sonstige Arthrose**
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Exkl.*: Arthrose der Wirbelsäule (M47.-)
Hallux rigidus (M20.2)
Polyarthrose (M15.-)

M19.0  **Primäre Arthrose sonstiger Gelenke**
Primäre Arthrose o.n.A.

M19.1  **Posttraumatische Arthrose sonstiger Gelenke**
Posttraumatische Arthrose o.n.A.

M19.2  **Sonstige sekundäre Arthrose**
Sekundäre Arthrose o.n.A.

M19.8  **Sonstige näher bezeichnete Arthrose**

M19.9  **Arthrose, nicht näher bezeichnet**

---

**Sonstige Gelenkkrankheiten**
(M20-M25)

*Exkl.*: Gelenke der Wirbelsäule (M40-M54)

M20  **Erworbene Deformitäten der Finger und Zehen**
*Exkl.*: Angeboren:
• Deformitäten und Fehlbildungen der Finger und Zehen (Q66.- , Q68-Q70 , Q74.-)
• Fehlen von Fingern und Zehen (Q71.3 , Q72.3)
• Verlust von Fingern und Zehen (Z89.-)

M20.0  **Deformität eines oder mehrerer Finger**
Knopfloch- und Schwanenhalsdeformität
*Exkl.*: Fibromatose der Palmarfaszie [Dupuytren-Kontraktur] (M72.0)
Schnellender Finger (M65.3)
Trommelschlegelfinger (R68.3)

M20.1  **Hallux valgus (erworben)**
Fußballenentzündung

M20.2  **Hallux rigidus**

M20.3  **Sonstige Deformität der Großzehe (erworben)**
Hallux varus

M20.4  **Sonstige Hammerzehe(n) (erworben)**

M20.5  **Sonstige Deformitäten der Zehe(n) (erworben)**

M20.6  **Erworbene Deformität der Zehe(n), nicht näher bezeichnet**
**M21**

**Sonstige erworbene Deformitäten der Extremitäten**

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Exkl.:* Angeboren:
- Deformitäten und Fehlbildungen der Extremitäten (Q65-Q66, Q68-Q74)
- Fehlen von Extremitäten (Q71-Q73)
  - Coxa plana (M91.2)
  - Erworben Deformitäten der Finger und Zehen (M20.-)
  - Verlust von Extremitäten (Z89.-)

**M21.0**

**Valgusdeformität, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.:* Metatarsus valgus (Q66.6)
  - Pes calcaneovalgus congenitus (Q66.4)

**M21.1**

**Varusdeformität, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.:* Metatarsus varus (Q66.2)
  - Tibia vara (M92.5)

**M21.2**

**Flexionsdeformität**

**M21.3**

**Fallhand oder Hängefuß (erworben)**

**M21.4**

**Plattfuß [Pes planus] (erworben)**

*Exkl.:* Pes planus congenitus (Q66.5)

**M21.5**

**Erworbene Klauenhand, Klumphand, erworbener Klauenfuß und Klumpfuß**

*Exkl.:* Klumpfuß, nicht als erworben bezeichnet (Q66.0)

**M21.6**

**Sonstige erworbene Deformitäten des Knöchels und des Fußes**

*Exkl.:* Deformitäten der Zehe (erworben) (M20.1-M20.6)

**M21.7**

**Unterschiedliche Extremitätenlänge (erworben)**

**M21.8**

**Sonstige näher bezeichnete erworbene Deformitäten der Extremitäten**

**M21.9**

**Erworbene Deformität einer Extremität, nicht näher bezeichnet**

**M22**

**Krankheiten der Patella**

*Exkl.:* Luxation der Patella (S83.0)

**M22.0**

**Habituelle Luxation der Patella**

**M22.1**

**Habituelle Subluxation der Patella**

**M22.2**

**Krankheiten im Patellofemoralbereich**

**M22.3**

**Sonstige Schädigungen der Patella**

**M22.4**

**Chondromalacia patellae**

**M22.8**

**Sonstige Krankheiten der Patella**

**M22.9**

**Krankheit der Patella, nicht näher bezeichnet**

**M23**

**Binnenschädigung des Kniegelenkes [internal derangement]**

*Exkl.:* Akute Verletzung - siehe Verletzungen des Knie und des Unterschenkels (S80-S89)
  - Ankylose (M24.6)
  - Deformität des Knie (M21.-)
  - Habituelle Luxation oder Subluxation (M24.4)
  - Habituelle Luxation oder Subluxation der Patella (M22.0-M22.1)
  - Krankheiten der Patella (M22.-)
  - Osteochondrosis dissecans (M93.2)

Die folgende Subklassifikation zur Angabe des Schädigungsortes kann wahlweise mit den passenden Subkategorien der Schlüsselnummer M23.- benutzt werden; siehe auch Hinweis am Anfang dieses Kapitels.

- Mehrere Lokalisationen
- Vorderes Kreuzband oder Vorderhorn des Innenmeniskus
- Hinteres Kreuzband oder Hinterhorn des Innenmeniskus
- Innenband [Lig. collaterale tibiale] oder sonstiger nicht näher bezeichneter Teil des Innenmeniskus
- Außenband [Lig. collaterale fibulare] oder Vorderhorn des Außenmeniskus
- Hinterhorn des Außenmeniskus
6 Sonstiger und nicht näher bezeichneter Teil des Außenmeniskus
7 Kapselband
9 Nicht näher bezeichnetes Band oder nicht näher bezeichneter Meniskus

M23.0 Meniskusganglion
M23.1 Scheibenmeniskus (angeboren)
M23.2 Meniskusschädigung durch alten Riss oder alte Verletzung
   Alter Korbenkelriss
M23.3 Sonstige Meniskusschädigungen
   Meniskus:
   • abgerissen
   • degeneriert
   • retiniert
M23.4 Freier Gelenkkörper im Kniegelenk
M23.5 Chronische Instabilität des Kniegelenkes
M23.6 Sonstige Spontanruptur eines oder mehrerer Bänder des Kniegelenkes
M23.8 Sonstige Binnenschädigungen des Kniegelenkes
   Bänderschwäche des Kniegelenkes
   Schnappendes Knie
M23.9 Binnenschädigung des Kniegelenkes, nicht näher bezeichnet

M24 Sonstige näher bezeichnete Gelenkschädigungen
   [Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
   Exkl.: Akute Verletzung - siehe Gelenkverletzung nach Körperregion
   Ganglion (M67.4)
   Krankheiten des Kiefergelenkes (K07.6)
   Schnappendes Knie (M23.8)
M24.0 Freier Gelenkkörper
   Exkl.: Freier Gelenkkörper im Kniegelenk (M23.4)
M24.1 Sonstige Gelenkknorpelschädigungen
   Exkl.: Binnenschädigung des Kniegelenkes (M23.-)
   Chondrokalzinose (M11.1-M11.2)
   Metastatische Verkalkung (E83.5)
   Ochronose (E70.2)
M24.2 Krankheiten der Bänder
   Bänderschwäche o.n.A.
   Instabilität nach einer alten Bandverletzung
   Exkl.: Familiäre Bänderschwäche (M35.7)
   Kniegelenk (M23.5-M23.8)
M24.3 Pathologische Luxation und Subluxation eines Gelenkes, anderenorts nicht
   klassifiziert
   Exkl.: Luxation oder Subluxation:
   • akute Verletzung - siehe Verletzung der Gelenke und Bänder nach Körperregion
   • angeboren - siehe angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-
     Systems (Q65-Q79)
   • habituell (M24.4)
M24.4 Habituelle Luxation und Subluxation eines Gelenkes
   Exkl.: Patella (M22.0-M22.1)
   Wirbel-Subluxation (M43.3-M43.5)
M24.5 Gelenkkontraktur
   Exkl.: Dupuytren-Kontraktur (M72.0)
   Erworbene Deformitäten der Extremitäten (M20-M21)
   Sehnen-(Scheiden-) Kontraktur ohne Gelenkkontraktur (M67.1)
M24.6 Ankylose eines Gelenkes
   Exkl.: Gelenksteife ohne Ankylose (M25.6)
   Wirbelsäule (M43.2)
M24.7 Protrusio acetabuli
M24.8 Sonstige näher bezeichnete Gelenkschädigungen, anderenorts nicht klassifiziert  
Exkl.: Tractus-iliotibialis-Scheuersyndrom [iliotibial band syndrome] (M76.3)  

M24.9 Gelenkschädigung, nicht näher bezeichnet  

M25 Sonstige Gelenkkrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert  
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]  
Exkl.: Deformitäten, die unter M20-M21 klassifiziert sind  
Gehbeschwerden (R26.2)  
Störung des Ganges und der Mobilität (R26.-)  
Verkalkung:  
• Schleimbeutel (M71.4)  
• Schulter- (Gelenk) (M75.3)  
• Sehne (M65.2)  

M25.0 Hämarthros  
Exkl.: Akute Verletzung - siehe Gelenkverletzung nach Körperregion  

M25.1 Gelenkfistel  
M25.2 Schlottergelenk  

M25.3 Sonstige Instabilität eines Gelenkes  
Exkl.: Instabilität eines Gelenkes nach:  
• alter Bandverletzung (M24.2)  
• Entfernen einer Gelenkprothese (M96.8)  

M25.4 Gelenkerguss  
Exkl.: Hydrarthrose bei Framböse (A66.6)  

M25.5 Gelenkschmerz  

M25.6 Gelenksteife, anderenorts nicht klassifiziert  

M25.7 Osteophyt  

M25.8 Sonstige näher bezeichnete Gelenkkrankheiten  

M25.9 Gelenkkrankheit, nicht näher bezeichnet  
Arthropathie o.n.A.  

Systemkrankheiten des Bindegewebes  
(M30-M36)  

Inkl.: Autoimmunkrankheit:  
• systemisch  
• o.n.A.  
Kollagen- (Gefäß-) Krankheit:  
• systemisch  
• o.n.A.  

Exkl.: Antiphospholipid-Syndrom (D68.6)  
Autoimmunkrankheit eines einzelnen Organs oder eines einzelnen Zelltyps (Verschlüsselung des betreffenden Zustandes)  

M30 Panarteriitis nodosa und verwandte Zustände  

M30.0 Panarteriitis nodosa  

M30.1 Panarteriitis mit Lungenbeteiligung  
Allergische Granulomatose [Churg-Strauss-Granulomatose]  

M30.2 Juvenile Panarteriitis  

M30.3 Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]  

M30.8 Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände  
Polyangiitis-Overlap-Syndrom
M31  Sonstige nekrotisierende Vaskulopathien

M31.0  Hypersensitivitätsangiitis
   Goodpasture-Syndrom

M31.1  Thrombotische Mikroangiopathie
   Thrombotische thrombozytopenische Purpura [Moschcowitz]

M31.2  Letales Mittelliniengranulom

M31.3  Wegener-Granulomatose
   Nekrotisierende Granulomatose der Atemwege

M31.4  Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]

M31.5  Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica

M31.6  Sonstige Riesenzellarteriitis

M31.7  Mikroskopische Polyangiitis
   Mikroskopische Polyarteritis
   *Exkl.*: Polyarteritis nodosa (M30.0)

M31.8  Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien
   Hypokomplementäre (urtikarielle) Vaskulitis

M31.9  Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet

M32  Systemischer Lupus erythematodes
   *Exkl.*: Lupus erythematodes (diskoid) (o.n.A.) (L93.0)

M32.0  Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematodes
   Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

M32.1†  Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organystemen
   Libman-Sacks-Endokarditis (I39.-*)
   Perikarditis bei systemischem Lupus erythematodes (I32.8*)
   Systemischer Lupus erythematodes mit:
   • Lungenbeteiligung (J99.1*)
   • Nierenbeteiligung (N08.5*, N16.4*)

M32.8  Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes

M32.9  Systemischer Lupus erythematodes, nicht näher bezeichnet

M33  Dermatomyositis-Polymyositis

M33.0  Juvenile Dermatomyositis

M33.1  Sonstige Dermatomyositis

M33.2  Polymyositis

M33.9  Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet

M34  Systemische Sklerose
   *Inkl.*: Sklerodermie
   *Exkl.*: Sclerodermia circumscripta (L94.0)
   Sklerodermie beim Neugeborenen (P83.8)

M34.0  Progressive systemische Sklerose

M34.1  CR(E)ST-Syndrom
   Kombination von Kalzinose, Raynaud-Phänomen, Ösophagusdysfunktion, Sklerodaktylie, Teleangiektasie.

M34.2  Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert
   Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
M34.8 Sonstige Formen der systemischen Sklerose
Systemische Sklerose mit:
• Lungenbeteiligung (J99.1*)
• Myopathie (G73.7*)

M34.9 Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet

M35 Sonstige Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
Exkl.: Reaktive perforierende Kollagenose (L87.1)

M35.0 Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]
Sjögren-Syndrom mit:
• Keratokonjunktivitis (H19.3*)
• Lungenbeteiligung (J99.1*)
• Myopathie (G73.7*)
• tubulointerstitieller Nierenkrankheit (N16.4*)

M35.1 Sonstige Overlap-Syndrome
Mixed connective tissue disease [Sharp-Syndrom]
Exkl.: Polyangiitis-Overlap-Syndrom (M30.8)

M35.2 Behçet-Krankheit

M35.3 Polymyalgia rheumatica
Exkl.: Polymyalgia rheumatica mit Riesenzellarteriitis (M31.5)

M35.4 Eosinophile Fasziitis

M35.5 Multifokale Fibrosklerose

M35.6 Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]
Exkl.: Pannikulitis:
• Lupus- (L93.2)
• o.n.A. (M79.3)

M35.7 Hypermobilitäts-Syndrom
Familiäre Bänderschwäche
Exkl.: Bänderschwäche o.n.A. (M24.2)
Ehlers-Danlos-Syndrom (Q79.6)

M35.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes

M35.9 Krankheit mit Systembeteiligung des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet
Autoimmunkrankheit (systemisch) o.n.A.
Kollagen-(Gefäß-) Krankheit o.n.A.

M36* Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Exkl.: Arthropathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (M14.-*)

M36.0* Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen (C00-D48†)

M36.1* Arthropathie bei Neubildungen (C00-D48†)
Arthropathie bei:
• bösartiger Histiozytose (C96.8†)
• Leukämie (C91-C95†)
• Plasmozytom (C90.0†)

M36.2* Arthropathia haemophilica (D66-D68†)

M36.3* Arthropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Blutkrankheiten (D50-D76†)
Exkl.: Arthropathie bei Purpura Schoenlein-Henoch (M36.4*)

M36.4* Arthropathie bei anderenorts klassifizierten Hypersensitivitätsreaktionen
Arthropathie bei Purpura Schoenlein-Henoch (D69.0†)

M36.8* Systemkrankheiten des Bindegewebes bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Systemkrankheiten des Bindegewebes bei:
• Hypogammaglobulinämie (D80.-†)
• Ochronose (E70.2†)
Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M54)

Die folgende Subklassifikation zur Angabe des Beteiligungsortes kann wahlweise mit den passenden Kategorien dieser Gruppe benutzt werden - ausgenommen sind die Kategorien M50 und M51; siehe auch Hinweise am Anfang dieses Kapitels.

0  Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule
1  Okzipito-Atlanto-Axialbereich
2  Zervikalarbereich
3  Zervikothorakalbereich
4  Thorakalbereich
5  Thorakolumbalbereich
6  Lumbalbereich
7  Lumbosakralbereich
8  Sakral- und Sakrokokzygealbereich
9  Nicht näher bezeichnete Lokalisation

Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M43)

M40  Kyphose und Lordose
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]

Exkl.: Kyphose und Lordose:
• angeboren (Q76.4)
• nach medizinischen Maßnahmen (M96.-)
  Kyphoskoliose (M41.-)

M40.0  Kyphose als Haltungsstörung
Exkl.: Osteochondrose der Wirbelsäule (M42.-)

M40.1  Sonstige sekundäre Kyphose

M40.2  Sonstige und nicht näher bezeichnete Kyphose

M40.3  Flachrücken

M40.4  Sonstige Lordose
  Lordose:
• als Haltungsstörung
• erworben

M40.5  Lordose, nicht näher bezeichnet

M41  Skoliose
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]

Inkl.: Kyphoskoliose

Exkl.: Angeborene Skoliose:
• durch Knochenfehlbildung (Q76.3)
• lagebedingt (Q67.5)
• o.n.A. (Q67.5)
  Kyphoskoliotische Herzkrankheit (I27.1)
  Nach medizinischen Maßnahmen (M96.-)

M41.0  Idiopathische Skoliose beim Kind

M41.1  Idiopathische Skoliose beim Jugendlichen
  Adoleszentenkoliose

M41.2  Sonstige idiopathische Skoliose

M41.3  Thoraxbedingte Skoliose
M41.4 Neuromyopathische Skoliose
Skoliose nach Zerebralparese, Friedreich-Ataxie, Poliomyelitis und sonstigen neuromuskulären Krankheiten.

M41.5 Sonstige sekundäre Skoliose

M41.8 Sonstige Formen der Skoliose

M41.9 Skoliose, nicht näher bezeichnet

M42 Osteochondrose der Wirbelsäule
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]

M42.0 Juvenile Osteochondrose der Wirbelsäule
Scheuermann-Krankheit
Vertebra plana [Calvé-Krankheit]

Exkl.: Kyphose als Haltungsstörung (M40.0)

M42.1 Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen

M42.9 Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet

M43 Sonstige Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]

Exkl.: Angeborene Spondylolyse und Spondylolisthesis (Q76.2)
Halbwirbel (Q76.3-Q76.4)
Klippel-Feil-Syndrom (Q76.1)
Lumbalisation und Sakralisation (Q76.4)
Platypondylie (Q76.4)
Spina bifida occulta (Q76.0)
Wirbelsäulenverkrümmung bei:
  * Osteodystrophia deformans [Paget-Krankheit] (M88.-)
  * Osteoporose (M80-M81)

M43.0 Spondylolyse

M43.1 Spondylolisthesis

M43.2 Sonstige Wirbelfusion
Ankylose eines Wirbelgelenkes

Exkl.: Pseudarthrose nach Fusion oder Arthrodese (M96.0)
Spondylitis ankylosans (M45)
Zustand nach Arthrodese (Z98.1)

M43.3 Habituelle atlanto-axiale Subluxation mit Myelopathie

M43.4 Sonstige habituelle atlanto-axiale Subluxation

M43.5 Sonstige habituelle Wirbelsubluxation

Exkl.: Biomechanische Funktionsstörungen, anderenorts nicht klassifiziert (M99.-)

M43.6 Tortikollis

Exkl.: Tortikollis:
  * akute Verletzung - siehe Verletzung der Wirbelsäule nach Körperregion
  * angeboren (maskulär) (Q68.0)
  * durch Geburtstrauma (P15.2)
  * psychogen (F45.8)
  * spastisch (G24.3)

M43.8 Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens

Exkl.: Kyphose und Lordose (M40.-)
Skoliose (M41.-)

M43.9 Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet
Wirbelsäulenverkrümmung o.n.A.
Spondylopathien
(M45-M49)

M45  Spondylitis ankylosans
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
Inkl.: Chronische Polyarthritis der Wirbelsäule
Exkl.: Arthropathie bei Reiter-Krankheit (M02.3)
Behçet-Krankheit (M35.2)
Juvenile Spondylitis ankylosans (M08.1)

M46  Sonstige entzündliche Spondylopathien
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
M46.0  Spinale Enthesopathie
Läsion an den Insertionsstellen von Bändern oder Muskeln an der Wirbelsäule
M46.1  Sakroiliitis, anderenorts nicht klassifiziert
M46.2  Wirbel osteomyelitis
M46.3  Bandscheibeninfektion (pyogen)
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
M46.4  Diszitis, nicht näher bezeichnet
M46.5  Sonstige infektiöse Spondylopathien
M46.8  Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien
M46.9  Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet

M47  Spondylose
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
Inkl.: Arthrose oder Osteoarthrose der Wirbelsäule
Degeneration der Gelenkflächen
M47.0†  Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom (G99.2*)
M47.1  Sonstige Spondylose mit Myelopathie
Spondylogene Kompression des Rückenmarkes† (G99.2*)
Exkl.: Wirbelsubluxation (M43.3-M43.5)
M47.2  Sonstige Spondylose mit Radikulopathie
M47.8  Sonstige Spondylose
Lumbosakrale Spondylose
Thorakale Spondylose ohne Myelopathie oder Radikulopathie
Zervikale Spondylose
M47.9  Spondylose, nicht näher bezeichnet

M48  Sonstige Spondylopathien
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
M48.0  Spinal(kanal)stenose
Lumbale Spinal(kanal)stenose
M48.1  Spondylitis hyperostotica [Forestier-Ott]
Diffuse idiopathische Skeletthyperostose [DISH]
M48.2  Baastrop-Syndrom
M48.3  Traumatische Spondylopathie
M48.4  Ermüdungsbruch eines Wirbels
Stressfraktur eines Wirbels
M48.5 Wirbelkörperkompression, anderenorts nicht klassifiziert
Keilwirbel o.n.A.
Wirbelkörperkompression o.n.A.
Exkl.: Akute Verletzung - siehe Verletzung der Wirbelsäule nach Körperregion
Wirbelkörperkompression bei Osteoporose (M80.-)

M48.8 Sonstige näher bezeichnete Spondylopathien
Ossifikation des Lig. longitudinale posterius [OPLL-Syndrom]

M48.9 Spondylopathie, nicht näher bezeichnet

M49* Spondylopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
Exkl.: Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten (M07.-, M09.-)

M49.0* Tuberkulose der Wirbelsäule (A18.0†)
Pott-Gibbus

M49.1* Spondylitis brucellosa (A23.-†)

M49.2* Spondylitis durch Enterobakterien (A01-A04†)

M49.3* Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Exkl.: Neuropathische Spondylopathie bei Tabes dorsalis (M49.4†)

M49.4* Neuropathische Spondylopathie
Neuropathische Spondylopathie bei:
  - Syringomyelie und Syringobulbie (G95.0†)
  - Tabes dorsalis (A52.1†)

M49.5* Wirbelkörperkompression bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Wirbelfraktur infolge von Metastasen (C79.5†)

M49.8* Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens
(M50-M54)

Exkl.: Akute Verletzung - siehe Verletzung der Wirbelsäule nach Körperregion
Diszitis o.n.A. (M46.4)

M50 Zervikale Bandscheibenschäden
Inkl.: Zervikale Bandscheibenschäden mit Zervikalneuralgie
Zervikothorakale Bandscheibenschäden

M50.0† Zervikaler Bandscheibenschaden mit Myelopathie (G99.2†)

M50.1 Zervikaler Bandscheibenschaden mit Radikulopathie
Exkl.: Brachiale Radikulitis o.n.A. (M54.1)

M50.2 Sonstige zervikale Bandscheibenverlagerung

M50.3 Sonstige zervikale Bandscheibendegeneration

M50.8 Sonstige zervikale Bandscheibenschäden

M50.9 Zervikaler Bandscheibenschaden, nicht näher bezeichnet

M51 Sonstige Bandscheibenschäden
Inkl.: Thorakale, thorakolumbale und lumbosakrale Bandscheibenschäden

M51.0† Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Myelopathie (G99.2†)

M51.1† Lumbale und sonstige Bandscheibenschäden mit Radikulopathie (G55.1†)
Ischialgie durch Bandscheibenschaden
Exkl.: Lumbale Radikulitis o.n.A. (M54.1)

M51.2 Sonstige näher bezeichnete Bandscheibenverlagerung
Lumbago durch Bandscheibenverlagerung
M51.3 Sonstige näher bezeichnete Bandscheibendegeneration
M51.4 Schmorl-Knötchen
M51.8 Sonstige näher bezeichnete Bandscheibenschäden
M51.9 Bandscheibenschaden, nicht näher bezeichnet

M53 Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens, anderenorts nicht klassifiziert
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
M53.0 Zervikozeaphales Syndrom
Sympathisches hinteres Zervikal-Syndrom
M53.1 Zervikobrachial-Syndrom
Exkl.: Thoracic-outlet-Syndrom (G54.0)
Zervikaler Bandscheibenschaden (M50.-)
M53.2 Instabilität der Wirbelsäule
M53.3 Krankheiten der Sakrokokzygealregion, anderenorts nicht klassifiziert
Kokzygodynie
M53.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens
M53.9 Krankheit der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet

M54 Rückenschmerzen
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang der Krankheitsgruppe M40-M54]
Exkl.: Psychogener Rückenschmerz (F45.4)
M54.0 Pannikulitis in der Nacken- und Rückenregion
Exkl.: Pannikulitis:
- Lupus- (L93.2)
- rezidivierend [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit] (M35.6)
- o.n.A. (M79.3)
M54.1 Radikulopathie
Neuritis oder Radikulitis:
- brachial
- lumbal
- lumbosakral
- thorakal
Radikulitis o.n.A.
Exkl.: Neuralgie und Neuritis o.n.A. (M79.2)
Radikulopathie bei:
- lumbalem und sonstigem Bandscheibenschaden (M51.1)
- Spondylose (M47.2)
- zervikalem Bandscheibenschaden (M50.1)
M54.2 Zervikalneuralgie
Exkl.: Zervikalneuralgie durch zervikalen Bandscheibenschaden (M50.-)
M54.3 Ischialgie
Exkl.: Ischialgie:
- durch Bandscheibenschaden (M51.1)
- mit Lumbago (M54.4)
Läsion des N. ischiadicus (G57.0)
M54.4 Lumboischialgie
Exkl.: Durch Bandscheibenschaden (M51.1)
M54.5 Kreuzschmerz
Lendenschmerz
Lumbago o.n.A.
Überlastung in der Kreuzbeingegend
Exkl.: Lumbago durch Bandscheibenverlagerung (M51.2)
Lumboischialgie (M54.4)
M54.6 Schmerzen im Bereich der Brustwirbelsäule
Exkl.: Schmerzen durch Bandscheibenschaden (M51.-)
M54.8  Sonstige Rückenschmerzen
M54.9  Rückenschmerzen, nicht näher bezeichnet
        Rückenschmerzen o.n.A.

Krankheiten der Weichteilgewebe
(M60-M79)

Krankheiten der Muskeln
(M60-M63)

Exkl.: Dermatomyositis-Polymyositis (M33.-)
        Muskeldystrophien und Myopathien (G71-G72)
        Myopathie bei:
        • Amyloidose (E85.-)
        • Panarteritis nodosa (M30.0)
        • seropositiver chronischer Polyarthritis (M05.3)
        • Sjögren-Syndrom (M35.0)
        • Sklerodermie (M34.-)
        • systemischem Lupus erythematoses (M32.-)

M60  Myositis
        [Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
M60.0  Infektiöse Myositis
        Tropische Pyomyositis
        Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu
        benutzen.
M60.1  Interstitielle Myositis
M60.2  Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht klassifiziert
        Exkl.: Fremdkörpergranulom in der Haut und im Unterhautgewebe (L92.3)
M60.8  Sonstige Myositis
M60.9  Myositis, nicht näher bezeichnet

M61  Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln
        [Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
M61.0  Traumatische Myositis ossificans
M61.1  Myositis ossificans progressiva
        Fibrodysplasia ossificans progressiva
M61.2  Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen
        Myositis ossificans bei Tetraplegie oder Paraplegie
M61.3  Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Verbrennungen
        Myositis ossificans bei Verbrennungen
M61.4  Sonstige Kalzifikation von Muskeln
        Exkl.: Tendinitis calcarea (M65.2)
        Tendinitis calcarea im Schulterbereich (M75.3)
M61.5  Sonstige Ossifikation von Muskeln
M61.9  Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher bezeichnet
**M62**

**Sonstige Muskelkrankheiten**

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Exkl.*: Krämpfe und Spasmen der Muskulatur (R25.2)
Myalgie (M79.1)
Myopathie:
- Alkohol- (G72.1)
- arzneimittelinduziert (G72.0)
Stiff-man-Syndrom (G25.8)

**M62.0**  
**Muskeldiastase**

**M62.1**  
**Sonstiger Muskelriss (nichttraumatisch)**

*Exkl.*: Sehnenruptur (M66.-)
Traumatischer Muskelriss - siehe Muskelverletzung nach Körperregion

**M62.2**  
**Ischämischer Muskelinfarkt (nichttraumatisch)**

Nichttraumatisches Kompartmentsyndrom

*Exkl.*: Traumatische Muskelischämie (T79.6)
Traumatisches Kompartmentsyndrom (T79.6)
Völkmann-Kontraktur [ischämische Muskelkontraktur] (T79.6)

**M62.3**  
**Immobilitätssyndrom (paraplegisch)**

**M62.4**  
**Muskelkontraktur**

*Exkl.*: Gelenkkontraktur (M24.5)

**M62.5**  
**Muskelschwund und -atrophie, anderenorts nicht klassifiziert**

Inaktivitätsatrophie, anderenorts nicht klassifiziert

**M62.6**  
**Muskelzerrung**

*Exkl.*: Akute Verletzung - siehe Muskelverletzung nach Körperregion

**M62.8**  
**Sonstige näher bezeichnete Muskelkrankheiten**
Muskel- (Scheiden-) Hemie

**M62.9**  
**Muskelkrankheit, nicht näher bezeichnet**

**M63**  
**Muskelschäden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Exkl.*: Myopathie bei:
- endokrinen Krankheiten (G73.5*)
- Stoffwechselkrankheiten (G73.6*)

**M63.0**  
**Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten**
Myositis bei:
- Lepra [Aussatz] (A30.-†)
- Syphilis (A51.4†, A52.7†)

**M63.1**  
**Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Parasiteninfektionen**
Myositis bei:
- Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.-†)
- Toxoplasmose (B58.8†)
- Trichinellose (B75†)
- Zystizerkose (B69.8†)

**M63.2**  
**Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten**
Myositis bei Mykosen (B35-B49†)

**M63.3**  
**Myositis bei Sarkoidose (D86.8†)**

**M63.8**  
**Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
Krankheiten der Synovialis und der Sehnen (M65-M68)

**M65** Synovitis und Tenosynovitis

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Exkl.*: Akute Verletzung - siehe Bänder- und Sehnenverletzung nach Körperregion

Chronische Tenosynovitis crepitans der Hand und des Handgelenkes (M70.0)

Krankheiten des Weichteilgewebes im Zusammenhang mit Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck (M70-)

**M65.0** Sehnenscheidenabszess

Soll der bakterielle Erreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B96) zu benutzen.

**M65.1** Sonstige infektiöse (Teno-) Synovitis

**M65.2** Tendinitis calcarea

*Exkl.*: Im Schulterbereich (M75.3)

Näher bezeichnete Tendinitis (M75-M77)

**M65.3** Schnellender Finger

Tendopathia nodosa

**M65.4** Tendovaginitis stenosans [de Quervain]

**M65.8** Sonstige Synovitis und Tenosynovitis

Reizhüfte

**M65.9** Synovitis und Tenosynovitis, nicht näher bezeichnet

**M66** Spontanruptur der Synovialis und von Sehnen

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Inkl.*: Rupturen, die durch Einwirken normaler Kräfte auf ein Gewebe eintreten, lassen auf eine verminderte Gewebefestigkeit schließen.

*Exkl.*: Läsionen der Rotatorenmanschette (M75.1)

Rupturen, die bei Einwirkung übernormaler Kräfte auf normal ausgebildetes Gewebe eintreten - siehe Sehnenverletzung nach Körperregion

**M66.0** Ruptur einer Poplitealzyste

**M66.1** Ruptur der Synovialis

Ruptur einer Synovialzyste

*Exkl.*: Ruptur einer Poplitealzyste (M66.0)

**M66.2** Spontanruptur von Strecksehnen

**M66.3** Spontanruptur von Beugesehnen

**M66.4** Spontanruptur sonstiger Sehnen

**M66.5** Spontanruptur von nicht näher bezeichneten Sehnen

Ruptur der Muskel-Sehnen-Verbindung, nichttraumatisch

**M67** Sonstige Krankheiten der Synovialis und der Sehnen

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

*Exkl.*: Fibromatose der Palmarfaszie [Dupuytren-Kontrakturn] (M72.0)

Tendinitis o.n.A. (M77.9)

Xanthomatose der Sehnen (E78.2)

**M67.0** Achillessehnenverkürzung (erworben)

**M67.1** Sonstige Sehnen-(Scheiden-) Kontraktur

*Exkl.*: Mit Gelenkkontrakturn (M24.5)

**M67.2** Hypertrophie der Synovialis, andernorts nicht klassifiziert

*Exkl.*: Villonoduläre Synovitis (pigmentiert) (M12.2)

**M67.3** Transitorische Synovitis

Toxische Synovitis

*Exkl.*: Palindromer Rheumatismus (M12.3)
M67.4 Ganglion
Ganglion eines Gelenkes oder einer Sehne(n)- (Scheide)
Exkl.: Ganglion bei Framböse (A66.6)
Schleimbeutelzyste (M71.2-M71.3)
Synovialzyste (M71.2-M71.3)

M67.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Synovialis und der Sehnen

M67.9 Krankheit der Synovialis und der Sehnen, nicht näher bezeichnet

M68* Krankheiten der Synovialis und der Sehnen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M68.0* Synovitis und Tenosynovitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
Synovitis oder Tenosynovitis bei:
- Gonorrhoe (A54.4†)
- Syphilis (A52.7†)
- Tuberkulose (A18.0†)

M68.8* Sonstige Krankheiten der Synovialis und der Sehnen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes
(M70-M79)

M70 Krankheiten des Weichteilgewebes im Zusammenhang mit Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck
Inkl.: Krankheiten des Weichteilgewebes, berufsbedingt
Exkl.: Bursitis:
- im Schulterbereich (M75.5)
- o.n.A. (M71.9)
Dekubitalgeschwür und Druckzone (L89.-)
Enthesopathien (M76-M77)

M70.0 Chronische Tenosynovitis crepitans der Hand und des Handgelenkes

M70.1 Bursitis im Bereich der Hand

M70.2 Bursitis olecrani

M70.3 Sonstige Bursitis im Bereich des Ellenbogens

M70.4 Bursitis praepatellaris

M70.5 Sonstige Bursitis im Bereich des Knies

M70.6 Bursitis trochanterica
Tendinitis trochanterica

M70.7 Sonstige Bursitis im Bereich der Hüfte
Bursitis im Bereich des Os ischii

M70.8 Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes durch Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck

M70.9 Nicht näher bezeichnete Krankheit des Weichteilgewebes durch Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck

M71 Sonstige Bursopathien
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
Exkl.: Bursitis im Zusammenhang mit Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck (M70.-)
Enthesopathien (M76-M77)
Fußballenentzündung (M20.1)

M71.0 Schleimbeutelabszess

M71.1 Sonstige infektiöse Bursitis
M71.2 Synovialzyste im Bereich der Kniekehle [Baker-Zyste]
   Exkl.: Bei Ruptur (M66.0)

M71.3 Sonstige Schleimbeutelzyste
   Synovialzyste o.n.A.
   Exkl.: Ruptur einer Synovialzyste (M66.1)

M71.4 Bursitis calcarea
   Exkl.: Im Schulterbereich (M75.3)

M71.5 Sonstige Bursitis, anderenorts nicht klassifiziert
   Exkl.: Bursitis:
   • im Bereich des Lig. collaterale tibiale [Stieda-Pellegrini] (M76.4)
   • im Schulterbereich (M75.5)
   • o.n.A. (M71.9)

M71.8 Sonstige näher bezeichnete Bursopathien

M71.9 Bursopathie, nicht näher bezeichnet
   Bursitis o.n.A.

M72 Fibromatosen
   [Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
   Exkl.: Retroperitoneale Fibrose (D48.3)

M72.0 Fibromatose der Palmarfaszie [Dupuytren-Kontraktur]

M72.1 Fingerknöchelpolster [Knuckle pads]

M72.2 Fibromatose der Plantarfaszie [Ledderhose-Kontraktur]
   Fasciitis plantaris

M72.4 Pseudosarkomatöse Fibromatose
   Fasciitis nodularis

M72.6 Nekrotisierende Fasziitis
   Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

M72.8 Sonstige Fibromatosen
   Fasziennässzess
   Exkl.: Fasziitis:
   • diffus (eosinophil) (M35.4)
   • nekrotisierend (M72.6)
   • nodulär (M72.4)
   • perirenal:
   • mit Infektion (N13.6)
   • o.n.A. (N13.5)
   • plantar (M72.2)

M72.9 Fibromatose, nicht näher bezeichnet
   Fasziitis o.n.A.
   Fibromatose o.n.A.

M73* Krankheiten des Weichteilgewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
   [Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M73.0* Bursitis gonorrhoeica (A54.4†)

M73.1* Bursitis syphilitica (A52.7†)

M73.8* Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

M75 Schulterläsionen
   Exkl.: Schulter-Hand-Syndrom (M89.0)

M75.0 Adhäsive Entzündung der Schultergelenkkapsel
   Frozen shoulder
   Periarthropathia humeroscapularis
M75.1 Läsionen der Rotatorenmanschette
Ruptur (vollständig) (unvollständig) der Rotatorenmanschette oder der Supraspinatus-Sehne, nicht als traumatisch bezeichnet
Supraspinatus-Syndrom

M75.2 Tendinitis des M. biceps brachii

M75.3 Tendinitis calcarea im Schulterbereich
Bursitis calcarea im Schulterbereich

M75.4 Impingement-Syndrom der Schulter

M75.5 Bursitis im Schulterbereich

M75.8 Sonstige Schulterläsionen

M75.9 Schulterläsion, nicht näher bezeichnet

M76 Enthesopathien der unteren Extremität mit Ausnahme des Fußes

Hinw.: Die scheinbar spezifischen Begriffe Bursitis, Kapsulitis und Tendinitis werden gewöhnlich ohne Unterschied für verschiedene Störungen der peripheren Band- und Muskelansätze benutzt; die Mehrzahl dieser Krankheitszustände ist unter dem Oberbegriff "Enthesopathien" zusammenggeführt.

Exkl.: Bursitis durch Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck (M70. -)

M76.0 Tendinitis der Glutäus-Sehne(n)
M76.1 Tendinitis der Iliopsoas-Sehne
M76.2 Knochensporn am Darmbeinkamm
M76.3 Tractus-iliotibialis-Scheuersyndrom [Iliotibial band syndrome]
M76.4 Bursitis im Bereich des Lig. collaterale tibiale [Stieda-Pellegrini]
M76.5 Tendinitis der Patellarsehne
M76.6 Tendinitis der Achillessehne
Bursitis subachillea
M76.7 Tendinitis der Peronäussehne(n)
M76.8 Sonstige Enthesopathien der unteren Extremität mit Ausnahme des Fußes
Tendinitis des M. tibialis anterior
Tendinitis des M. tibialis posterior

M76.9 Enthesopathie der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet

M77 Sonstige Enthesopathien

Exkl.: Bursitis:
• durch Beanspruchung, Überbeanspruchung und Druck (M70. -)
• o.n.A. (M71.9)
Osteophyt (M25.7)
Spinale Enthesopathie (M46.0)

M77.0 Epicondylitis ulnaris humeri
M77.1 Epicondylitis radialis humeri
Tennisellenbogen
M77.2 Periarthritis im Bereich des Handgelenkes
M77.3 Kalkneusssporn
M77.4 Metatarsalgie
Exkl.: Morton-Neuralgie [Morton-Metatarsalgie] (G57.6)
M77.5 Sonstige Enthesopathie des Fußes
M77.8 Sonstige Enthesopathien, anderenorts nicht klassifiziert
M77.9 Enthesopathie, nicht näher bezeichnet
Kapsulitis
Knochensporn
Periarthritis
Tendinitis
o.n.A.

M79 Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes, anderenorts nicht klassifiziert
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Psychogene Schmerzen im Weichteilgewebe (F45.4)

M79.0 Rheumatismus, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Fibromyalgie (M79.7)
Palindromer Rheumatismus (M12.3)

M79.1 Myalgie
Exkl.: Myositis (M60.-)

M79.2 Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Ischialgie (M54.3-M54.4)
Mononeuropathien (G86-G88)
Radikulitis:
- brachial o.n.A. (M54.1)
- lumbosakral o.n.A. (M54.1)
- o.n.A. (M54.1)

M79.3 Pannikulitis, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Pannikulitis:
- Lupus- (L93.2)
- Nacken und Rücken (M54.0)
- rezidivierend [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit] (M35.6)

M79.4 Hypertrophie des Corpus adiposum (infrapatellare) [Hoffa-Kastert-Syndrom]

M79.5 Verbliebener Fremdkörper im Weichteilgewebe
Exkl.: Fremdkörpergranulom:
- Haut und Unterhaut (L92.3)
- Weichteilgewebe (M60.2)

M79.6 Schmerzen in den Extremitäten

M79.7 Fibromyalgie
Fibromyositis
Fibrositis
Myofibrositis

M79.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Weichteilgewebes

M79.9 Krankheit des Weichteilgewebes, nicht näher bezeichnet

Osteopathien und Chondropathien
(M80-M94)

Veränderungen der Knochendichte und -struktur
(M80-M85)

M80 Osteoporose mit pathologischer Fraktur
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Inkl.: Osteoporotische Wirbelkörperkompression und Keilwirbel

Exkl.: Keilwirbel o.n.A. (M48.5)
Pathologische Fraktur o.n.A. (M84.4)
Wirbelkörperkompression o.n.A. (M48.5)

M80.0 Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur
M80.1 Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovarektomie
M80.2 Inaktivitätsostoporose mit pathologischer Fraktur
M80.3 Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff
M80.4 Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Fraktur
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
M80.5 Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur
M80.8 Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur
M80.9 Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fraktur

M81 Osteoporose ohne pathologische Fraktur
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
Exkl.: Osteoporose mit pathologischer Fraktur (M80.-)
M81.0 Postmenopausale Osteoporose
M81.1 Osteoporose nach Ovarektomie
M81.2 Inaktivitätsostoporose
Exkl.: Sudeck-Knochenatrophie (M89.0)
M81.3 Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff
M81.4 Arzneimittelinduzierte Osteoporose
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
M81.5 Idiopathische Osteoporose
M81.6 Lokalisierte Osteoporose [Lequesne]
Exkl.: Sudeck-Knochenatrophie (M89.0)
M81.8 Sonstige Osteoporose
Senile Osteoporose
M81.9 Osteoporose, nicht näher bezeichnet

M82* Osteoporose bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
M82.0* Osteoporose bei Plasmozytom (C90.0†)
M82.1* Osteoporose bei endokrinen Störungen (E00-E34†)
M82.8* Osteoporose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

M83 Osteomalazie im Erwachsenenalter
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
Exkl.: Osteomalazie:
• im Kindes- und Jugendalter (E55.0)
• Vitamin-D-resistent (E83.3)
• Rachitis (floride) (E55.0)
• Rachitis (floride), Vitamin-D-resistent (E83.3)
• Rachitis (floride), Folgen (E64.3)
• Renale Osteodystrophie (N25.0)
M83.0 Osteomalazie im Wochenbett
M83.1 Senile Osteomalazie
M83.2 Osteomalazie im Erwachsenenalter durch Malabsorption
Osteomalazie bei Erwachsenen durch Malabsorption nach chirurgischem Eingriff
M83.3 Osteomalazie im Erwachsenenalter durch Fehl- oder Mangelernährung
M83.4 Aluminiumosteopathie
M83.5 Sonstige arzneimittelinduzierte Osteomalazie bei Erwachsenen
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
M83.8 Sonstige Osteomalazie im Erwachsenenalter
M83.9 Osteomalazie im Erwachsenenalter, nicht näher bezeichnet

M84 Veränderungen der Knochenkontinuität
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M84.0 Frakturheilung in Fehlstellung
M84.1 Nichtvereinigung der Frakturrenden [Pseudarthrose]
Exkl.: Pseudarthrose nach Fusion oder Arthrodese (M96.0)
M84.2 Verzögerte Frakturheilung
M84.3 Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert
Stressfraktur o.n.A.
Exkl.: Stressfraktur eines Wirbels (M48.4)
M84.4 Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert
Pathologische Fraktur o.n.A.
Exkl.: Pathologische Fraktur bei Osteoporose (M80.-) Wirbelkörperkompresion, anderenorts nicht klassifiziert (M48.5)

M84.8 Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität
M84.9 Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet

M85 Sonstige Veränderungen der Knochendichte und -struktur
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

Exkl.: Mammoknochenkrankheit (Q78.2) Osteogenesis imperfecta (Q78.0) Osteopoikilie (Q78.8) Polyostotische fibröse Dysplasie [Jaffé-Lichtenstein-Syndrom] (Q78.1)

M85.0 Fibröse Dysplasie (monostotisch)
Exkl.: Fibroide Dysplasie des Kiefers (K10.8)
M85.1 Skelettfluorose
M85.2 Hyperostose des Schädels
M85.3 Ostitis condensans
M85.4 Solitäre Knochenzyste
Exkl.: Solitäre Zyste des Kiefers (K09.1-K09.2)
M85.5 Aneurysmatische Knochenzyste
Exkl.: Aneurysmatische Zyste des Kiefers (K09.2)
M85.6 Sonstige Knochenzyste
Exkl.: Osteodystrophia fibrosa cystica generalisata [von-Recklinghausen-Krankheit des Knochens] (E21.0) Zyste des Kiefers, anderenorts nicht klassifiziert (K09.1-K09.2)

M85.8 Sonstig näher bezeichnete Veränderungen der Knochendichte und -struktur
Hyperostose der Knochen, ausgenommen des Schädels Osteosklerose, erworben
Exkl.: Diffuse idiopathische Skeletthyperostose [DISH] (M48.1) Osteosklerose:
• angeboren (Q77.4)
• myelofibrös (D47.4)

M85.9 Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher bezeichnet
Sonstige Osteopathien
(M86-M90)

Exkl.: Osteopathien nach medizinischen Maßnahmen (M96.-)

**M86**  
Osteomyelitis  
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]  
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.  
Exkl.: Osteomyelitis:  
- durch Salmonellen (A01-A02)  
- Kiefer (K10.2)  
- Wirbel (M46.2)

- **M86.0** Akute hämatogene Osteomyelitis  
- **M86.1** Sonstige akute Osteomyelitis  
- **M86.2** Subakute Osteomyelitis  
- **M86.3** Chronische multifokale Osteomyelitis  
- **M86.4** Chronische Osteomyelitis mit Fistel  
- **M86.5** Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis  
- **M86.6** Sonstige chronische Osteomyelitis  
- **M86.8** Sonstige Osteomyelitis  
  Brodie-Abszess  
- **M86.9** Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet  
  Knocheninfektion o.n.A., Periostitis ohne Angabe einer Osteomyelitis

**M87**  
Knochennekrose  
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]  
Inkl.: Avaskuläre Knochennekrose  
Exkl.: Osteochondropathien (M91-M93)  
  Osteonekrose des Kiefers (bestrahlungsinduziert) (medikamenteninduziert) (K10.2)

- **M87.0** Idiopathische aseptische Knochennekrose  
- **M87.1** Knochennekrose durch Arzneimittel  
  Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.  
- **M87.2** Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma  
- **M87.3** Sonstige sekundäre Knochennekrose  
- **M87.8** Sonstige Knochennekrose  
- **M87.9** Knochennekrose, nicht näher bezeichnet

**M88**  
Osteodystrophia deformans [Paget-Krankheit]  
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

- **M88.0** Osteodystrophia deformans der Schädelknochen  
- **M88.8** Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen  
- **M88.9** Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet

**M89**  
Sonstige Knochenkrankheiten  
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

- **M89.0** Neurodystrophie [Algodystrophie]  
  Schulter-Hand-Syndrom  
  Sudeck-Knochenatrophie  
  Sympathische Reflex-Dystrophie

- **M89.1** Stillstand des Epiphysenwachstums
M89.2 Sonstige Störungen der Knochenentwicklung und des Knochenwachstums
M89.3 Hypertrophie des Knochens
M89.4 Sonstige hypertrophische Osteoarthropathie
   Marie-Bamberger-Syndrom
   Pachydermoperiostose
M89.5 Osteolyse
M89.6 Osteopathie nach Poliomyelitis
   Soll die vorangegangene Poliomyelitis angegeben werden, ist zusätzlich die Schlüsselnummer B91 zu benutzen.
   *Exkl.:* Postpolio-Syndrom (G14)
M89.8 Sonstige näher bezeichnete Knochenkrankheiten
   Infantile kortikale Hyperostose
   Posttraumatische subperiostale Ossifikation
M89.9 Knochenkrankheit, nicht näher bezeichnet

**M90** Osteopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M90.0 Knochen tuberkulose (A18.0†)
   *Exkl.:* Tuberkulose der Wirbelsäule (M49.0*)
M90.1 Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten
   Sekundäre syphilitische Periostitis (A51.4†)
M90.2 Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten
   Osteomyelitis durch:
   - Echinokokken (B67.2†)
   - Gonokokken (A54.4†)
   - Salmonellen (A02.2†)
   Syphilische Osteopathie oder Osteochondropathie (A50.5†, A52.7†)
M90.3 Knochennekrose bei Caissonkrankheit (T70.3†)
M90.4 Knochennekrose durch Hämoglobinopathie (D50-D64†)
M90.5 Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M90.6 Osteodystrophia deformans bei Neubildungen (C00-D48†)
   Osteodystrophia deformans bei bösertiger Neubildung des Knochens (C40-C41†)
M90.7 Knochenfraktur bei Neubildungen (C00-D48†)
   *Exkl.:* Wirbelkörperkompression bei Neubildungen (M49.5*)
M90.8 Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
   Osteopathie bei renaler Osteodystrophie (N25.0†)

**Chondropathien**
(M91-M94)

*Exkl.:* Chondropathien nach medizinischen Maßnahmen (M96.-)

**M91** Juvenile Osteochondrose der Hüfte und des Beckens
   *Exkl.:* Epiphyseolysis capitis femoris (nichttraumatisch) (M93.0)
M91.0 Juvenile Osteochondrose des Beckens
   Osteochondrose (juvenile):
   - Acetabulum
   - Dammkamm [Buchmann-Krankheit]
   - Symphyse [Pierson-Krankheit]
   - Synchondrosis ischiopubica [van-Neck-Krankheit]
M91.1 Juvenile Osteochondrose des Femurkopfes [Perthes-Legg-Calvé-Krankheit]
M91.2 Coxa plana
   Hüftdeformität durch vorangegangene juvenile Osteochondrose
M91.3 Pseudokoxalgie
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
</table>
| M91.8 | Sonstige juvenile Osteochondrose der Hüfte und des Beckens  
Juvenile Osteochondrose nach Korrektur einer angeborenen Hüftluxation |
| M91.9 | Juvenile Osteochondrose der Hüfte und des Beckens, nicht näher bezeichnet |
| **M92** | Sonstige juvenile Osteochondrosen |
| M92.0 | Juvenile Osteochondrose des Humerus  
Osteochondrose (juvenile):  
- Capitulum humeri [Panner-Krankheit]  
- Caput humeri [Hass-Krankheit] |
| M92.1 | Juvenile Osteochondrose des Radius und der Ulna  
Osteochondrose (juvenile):  
- Caput radii [Hegemann-Krankheit]  
- distale Ulnaepphyse [Burns-Krankheit] |
| M92.2 | Juvenile Osteochondrose der Hand  
Osteochondrose (juvenile):  
- Metakarpalköpfchen [Mauclaire-Krankheit]  
- Os lunatum der Handwurzel [Kienböck-Krankheit] |
| M92.3 | Sonstige juvenile Osteochondrose der oberen Extremität |
| M92.4 | Juvenile Osteochondrose der Patella  
Osteochondrose (juvenile):  
- primäres Ossifikationszentrum [Köhler-Krankheit]  
- Sekundäres Ossifikationszentrum [Larsen-Johansson-Krankheit] |
| M92.5 | Juvenile Osteochondrose der Tibia und der Fibula  
Osteochondrose (juvenile):  
- Condylus medialis tibiae [Blount-Krankheit]  
- Tuberositas tibiae [Osgood-Schlatter-Krankheit]  
- Tibia vara [Blount-Barber-Krankheit] |
| M92.6 | Juvenile Osteochondrose des Tarsus  
Osteochondrose (juvenile):  
- Kalkaneus [Sever-Krankheit]  
- Os naviculare [Köhler- (I-) Krankheit]  
- Os tibiale externum [Haglund-Krankheit]  
- Talus [Díaz-Krankheit] |
| M92.7 | Juvenile Osteochondrose des Metatarsus  
Osteochondrose (juvenile):  
- Köpfchen des Os metatarsale II [Freiberg-Köhler- (II-) Krankheit]  
- Köpfchen des Os metatarsale V [Iselin-Krankheit] |
| M92.8 | Sonstige näher bezeichnete juvenile Osteochondrose  
Apophysitis calcanei |
| M92.9 | Juvenile Osteochondrose, nicht näher bezeichnet  
Apophysitis  
Epophysitis  
Osteochondritis  
Osteochondrose  
als juvenil bezeichnet, Lokalisation nicht näher bezeichnet |
| **M93** | Sonstige Osteochondropathien  
*Exkl.*: Osteochondrose der Wirbelsäule (M42.-) |
| M93.0 | Epiphyseolysis capitis femoris (nichttraumatisch) |
| M93.1 | Kienböck-Krankheit bei Erwachsenen  
Erwachsenenosteochondrose des Os lunatum der Hand |
| M93.2 | Osteochondrosis dissecans |
| M93.8 | Sonstige näher bezeichnete Osteochondropathien |
| M93.9 | Osteochondropathie, nicht näher bezeichnet  
Apophysitis  
Epophysitis  
Osteochondritis  
Osteochondrose  
ohne Angabe, ob beim Erwachsenen oder beim Jugendlichen auftretend, Lokalisation nicht näher bezeichnet |
M94  Sonstige Knorpelkrankheiten
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

M94.0  Tietze-Syndrom
Kostochondritis

M94.1  Panchondritis [Rezidivierende Polychondritis]

M94.2  Chondromalazie
Exkl.: Chondromalacia patellae (M22.4)

M94.3  Chondrolyse

M94.8  Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten

M94.9  Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet

M95  Sonstige erworbene Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes
(M95-M99)

M95.0  Erworbene Deformität der Nase
Exkl.: Nasenseptumdeviation (J34.2)

M95.1  Blumenkohlohr
Exkl.: Sonstige erworbene Deformitäten des Ohres (H61.1)

M95.2  Sonstige erworbene Deformität des Kopfes

M95.3  Erworbene Deformität des Halses

M95.4  Erworbene Deformität des Brustkorbes und der Rippen

M95.5  Erworbene Deformität des Beckens
Exkl.: Betreuung der Mutter bei festgestelltem oder vermutetem Missverhältnis zwischen Fetus und Becken (O33.-)

M95.8  Sonstige näher bezeichnete erworbene Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems

M95.9  Erworbene Deformität des Muskel-Skelett-Systems, nicht näher bezeichnet

M96  Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems nach medizinischen Maßnahmen, anderernorts nicht classifiziert
Exkl.: Arthritis nach intestinalem Bypass (M02.0)
Krankheiten in Verbindung mit Osteoporose (M80-M81)
Vorhandensein funktioneller Implantate und sonstiger Geräte (Z95-Z97)

M96.0  Pseudarthrose nach Fusion oder Arthrodese

M96.1  Postlaminektomie-Syndrom, anderernorts nicht classifiziert

M96.2  Kyphose nach Bestrahlung

M96.3  Kyphose nach Laminektomie

M96.4  Postoperative Lordose

M96.5  Skoliose nach Bestrahlung

M96.6  Knochenfraktur nach Einsetzen eines orthopädischen Implantates, einer Gelenkprothese oder einer Knochenplatte
Exkl.: Komplikation durch ein internes orthopädisches Gerät, durch Implantate oder Transplantate (T84.-)
**M96.8**  Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems nach medizinischen Maßnahmen
Instabilität eines Gelenkes nach Entfernen einer Gelenkprothese

**M96.9**  Krankheit des Muskel-Skelett-Systems nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet

**M99**  Biomechanische Funktionsstörungen, anderenorts nicht klassifiziert

*Hinw.*: Diese Kategorie sollte nicht zur Verschlüsselung benutzt werden, wenn der Krankheitszustand anderenortsklassifiziert werden kann.

Die folgende Subklassifikation zur Angabe des Störungsortes kann wahlweise mit den passenden Subkategorien von M99.- benutzt werden; siehe auch Hinweis am Anfang dieses Kapitels.

0  Kopfbereich
   Okzipitozervikal

1  Zervikalbereich
   Zervikothorakal

2  Thorakalbereich
   Thorakolumbal

3  Lumbalbereich
   Lumbosakral

4  Sakralbereich
   Sakrokokzygeal
   Sakroiliakal

5  Beckenbereich
   Hüft- oder Schambeinregion

6  Untere Extremität

7  Obere Extremität
   Akromioklavikular
   Sternoklavikular

8  Brustkorb
   Kostochondral
   Kostovertebral
   Sternochondral

9  Abdomen und sonstige Lokalisationen

**M99.0**  Segmentale und somatische Funktionsstörungen

**M99.1**  Subluxation (der Wirbelsäule)

**M99.2**  Subluxationstenose des Spinalkanals

**M99.3**  Knöcherne Stenose des Spinalkanals

**M99.4**  Bindegewebige Stenose des Spinalkanals

**M99.5**  Stenose des Spinalkanals durch Bandscheiben

**M99.6**  Stenose der Foramina intervertebralia, knöchern oder durch Subluxation

**M99.7**  Stenose der Foramina intervertebralia, bindegewebig oder durch Bandscheiben

**M99.8**  Sonstige biomechanische Funktionsstörungen

**M99.9**  Biomechanische Funktionsstörung, nicht näher bezeichnet
Kapitel XIV
Krankheiten des Urogenitalsystems (N00-N99)

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Neubildungen (C00-D48)
Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O00-O99)
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
N00-N08 Glomeruläre Krankheiten
N10-N16 Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten
N17-N19 Niereninsuffizienz
N20-N23 Urolithiasis
N25-N29 Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters
N30-N39 Sonstige Krankheiten des Harnsystems
N40-N51 Krankheiten der männlichen Genitalorgane
N60-N64 Krankheiten der Mamma [Brustdrüse]
N70-N77 Entzündliche Krankheiten der weiblichen Beckenorgane
N80-N98 Nichtentzündliche Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes
N99-N99 Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
N08* Glomeruläre Krankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N16* Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N22* Harnstein bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N29* Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N33* Krankheiten der Harnblase bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N37* Krankheiten der Harnröhrche bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N51* Krankheiten der männlichen Genitalorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N74* Entzündung im weiblichen Becken bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N77* Vulvovaginale Ulzeration und Entzündung bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Glomeruläre Krankheiten
(N00-N08)

Soll eine chronische Nierenkrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (N18.-) zu benutzen.

Soll die äußere Ursache (Kapitel XX) oder eine vorliegende akute (N17.-) oder nicht näher bezeichnete (N19) Nierenkrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Hypertensive Nierenkrankheit (I12.-)

Die folgenden vierten Stellen dienen zur Verschlüsselung morphologischer Veränderungen und finden bei den Kategorien N00-N07 Verwendung. Die vierten Stellen .0-.8 sollten normalerweise nur dann benutzt werden, wenn die entsprechenden Veränderungen speziell nachgewiesen wurden (z.B. durch Nierenbiopsie oder Autopsie). Die dreistelligen Kategorien beziehen sich auf klinische Syndrome.

.0 Minimale glomeruläre Läsion
Minimal changes glomerulonephritis

.1 Fokale und segmentale glomeruläre Läsionen
Fokal und segmental:
- Hyalinose
- Sklerose
Fokale Glomerulonephritis
.2 Diffuse membranöse Glomerulonephritis
.3 Diffuse mesangioproliferative Glomerulonephritis
.4 Diffuse endokapillär-proliferative Glomerulonephritis
.5 Diffuse mesangioskapilläre Glomerulonephritis
Membranoproliferative Glomerulonephritis, Typ I und III, oder o.n.A.
.6 Dense-deposit-Krankheit
Membranoproliferative Glomerulonephritis, Typ II
.7 Glomerulonephritis mit diffuser Halbmondbildung
Extrakapilläre Glomerulonephritis
.8 Sonstige morphologische Veränderungen
Proliferative Glomerulonephritis o.n.A.
.9 Art der morphologischen Veränderung nicht näher bezeichnet

**N00** Akutes nephritisches Syndrom
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Akut:
- glomeruläre Krankheit
- Glomerulonephritis
- Nephritis
- Nierenkrankheit o.n.A.

*Exkl.*: Akute tubulointerstitielle Nephritis (N10) Nephritisches Syndrom o.n.A. (N05.-)

**N01** Rapid-progressives nephritisches Syndrom
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Rapid-progressiv:
- glomeruläre Krankheit
- Glomerulonephritis
- Nephritis

*Exkl.*: Nephritisches Syndrom o.n.A. (N05.-)

**N02** Rezidivierende und persistierende Hämaturie
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Hämaturie:
- gutartig (familiär) (der Kindheit)
- mit morphologischen Veränderungen, wie unter .0-.8 am Anfang dieser Krankheitsgruppe ausgewiesen

*Exkl.*: Hämaturie o.n.A. (R31)

**N03** Chronisches nephritisches Syndrom
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Chronisch:
- glomeruläre Krankheit
- Glomerulonephritis
- Nephritis

*Exkl.*: Chronische tubulointerstitielle Nephritis (N11.-) Diffuse sklerosierende Glomerulonephritis (N18.-) Nephritisches Syndrom o.n.A. (N05.-)

**N04** Nephrotisches Syndrom
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

*Inkl.*: Angeborenes nephrotisches Syndrom Lipoidnephrose
N05  **Nicht näher bezeichnetes nephritisches Syndrom**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
*Inkl.*: Glomeruläre Krankheit  
  Glomerulonephritis  
  Nephritis  
  Nephropathie o.n.A. und Nierenkrankheit o.n.A. mit morphologischen Veränderungen, wie unter 0.-8 am Anfang dieser Krankheitsgruppe ausgewiesen  
*Exkl.*: Nephropathie o.n.A. und ohne Angabe der morphologischen Veränderungen (N28.9)  
  Nierenkrankheit o.n.A. und ohne Angabe der morphologischen Veränderungen (N28.9)  
  Tubulointerstitielle Nephritis o.n.A. (N12)  

N06  **Isolierte Proteinurie mit Angabe morphologischer Veränderungen**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
*Inkl.*: Proteinurie (isoliert) (orthostatisch) (persistierend) mit morphologischen Veränderungen, wie unter 0.-8 am Anfang dieser Krankheitsgruppe ausgewiesen  
*Exkl.*:  
  • Bence-Jones- (R80)  
  • isoliert o.n.A. (R80)  
  • orthostatisch o.n.A. (N39.2)  
  • persistierend o.n.A. (N39.1)  
  • Schwangerschafts- (O12.1)  
  • o.n.A. (R80)  

N07  **Hereditäre Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert**  
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]  
*Exkl.*: Alport-Syndrom (Q87.8)  
  Hereditäre Amyloidnephropathie (E85.0)  
  Nagel-Patella-Syndrom (Q87.2)  
  Nichtneuropathische heredofamiliäre Amyloidose (E85.0)  

N08*  **Glomeruläre Krankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
*Inkl.*: Nephropathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten  
*Exkl.*: Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (N16.-*)  

N08.0*  **Glomeruläre Krankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**  
Glomeruläre Krankheiten bei:  
  • Malaria quartana (B52.0†)  
  • Mumps (B26.8†)  
  • Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.-†)  
  • Sepsis (A40-A41†)  
  • Strongyloidiasis (B78.-†)  
  • Syphilis (A52.7†)  

N08.1*  **Glomeruläre Krankheiten bei Neubildungen**  
Glomeruläre Krankheiten bei:  
  • Plasmozytom [Multiples Myelom] (C90.0†)  
  • Makroglobulinämie Waldenström (C88.0†)  

N08.2*  **Glomeruläre Krankheiten bei Blutkrankheiten und Störungen mit Beteiligung des Immunsystems**  
Glomeruläre Krankheiten bei:  
  • disseminierter intravasaler Gerinnung [Defibrinationssyndrom] (D65†)  
  • hämolytisch-urämischem Syndrom (D59.3†)  
  • Kryoglobulinämie (D89.1†)  
  • Purpura Schoenlein-Henoch (D69.0†)  
  • Sichelzellenkrankheiten (D57.-†)  

N08.3*  **Glomeruläre Krankheiten bei Diabetes mellitus (E10-E14, vierte Stelle .2†)**
**N08.4** **Glomeruläre Krankheiten bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten**
Glomeruläre Krankheiten bei:
- Amyloidose (E85.†)
- Fabry- (Anderson-)Krankheit (E75.2†)
- Lecithin-Cholesterin-Acyltransferase-Mangel (E78.6†)

**N08.5** **Glomeruläre Krankheiten bei Systemkrankheiten des Bindegewebes**
Glomeruläre Krankheiten bei:
- Goodpasture-Syndrom (M31.0†)
- mikroskopischer Polyangiitis (M31.7†)
- systemischem Lupus erythematodes (M32.1†)
- thrombotischer thrombozytopenischer Purpura (M31.1†)
- Wegener-Granulomatose (M31.3†)

**N08.8** **Glomeruläre Krankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**
Glomeruläre Krankheiten bei subakuter bakterieller Endokarditis (I33.0†)

**Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten**
(N10-N16)

*Inkl.*: Pyelonephritis
Soll eine chronische Nierenkrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (N18.-) zu benutzen.

*Exkl.*: Pyeloureteritis cystica (N28.8)

**N10** **Akute tubulointerstitielle Nephritis**
*Inkl.*: Akut:
- infektöse interstitielle Nephritis
- Pyelitis
- Pyleonephritis
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**N11** **Chronische tubulointerstitielle Nephritis**
*Inkl.*: Chronisch:
- infektöse interstitielle Nephritis
- Pyelitis
- Pyleonephritis
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**N11.0** **Nichtobstruktive, mit Reflux verbundene chronische Pyelonephritis**
Pyelonephritis (chronisch) in Verbindung mit Reflux (vesikoureteral)
*Exkl.*: Vesikoureteraler Reflux o.n.A. (N13.7)

**N11.1** **Chronische obstruktive Pyelonephritis**
Pyelonephritis (chronisch) in Verbindung mit:
- Abknickung
- Anomalie
- Obstruktion
- Struktur
  | pelviureteral |
  | pyeloureteral |
  | Ureter |
*Exkl.*: Obstruktive Uropathie (N13.-)
  Pyelonephritis bei Hamsteinen (N20.9)

**N11.8** **Sonstige chronische tubulointerstitielle Nephritis**
Nichtobstruktive chronische Pyelonephritis o.n.A.
N11.9  Chronische tubulointerstitielle Nephritis, nicht näher bezeichnet
Chronisch:
• interstitielle Nephritis o.n.A.
• Pyelitis o.n.A.
• Pyelonphritis o.n.A.

N12  Tubulointerstitielle Nephritis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet
Inkl.: Interstitielle Nephritis o.n.A.
Pyelitis o.n.A.
Pyelonphritis o.n.A.

Exkl.: Pyelonphritis bei Hamsteinen (N20.9)

N13  Obstruktive Uropathie und Refluxuropathie
Exkl.: Angeborene obstruktive Defekte des Nierenbeckens und des Ureters (Q62.0-Q62.3)
Nieren- und Ureterstein ohne Hydropnephrose (N20.-)
Obstruktive Pyelonphritis (N11.1)

N13.0  Hydropnephrose bei ureteropelviner Obstruktion
Exkl.: Mit Infektion (N13.6)

N13.1  Hydropnephrose bei Ureterstruktur, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Mit Infektion (N13.6)

N13.2  Hydropnephrose bei Obstruktion durch Nieren- und Ureterstein
Exkl.: Mit Infektion (N13.6)

N13.3  Sonstige und nicht näher bezeichnete Hydropnephrose
Exkl.: Mit Infektion (N13.6)

N13.4  Hydroureter
Exkl.: Mit Infektion (N13.6)

N13.5  Abknickung und Struktur des Ureters ohne Hydropnephrose
Exkl.: Mit Infektion (N13.6)

N13.6  Pyonephrose
Obstruktive Uropathie mit Infektion
Zustände unter N13.0-N13.5 mit Infektion der Niere
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

N13.7  Uropathie in Zusammenhang mit vesikoureteralem Reflux
Vesikoureteraler Reflux:
• bei Narbenbildung
• o.n.A.
Exkl.: Pyelonphritis in Verbindung mit Reflux (N11.0)

N13.8  Sonstige obstruktive Uropathie und Refluxuropathie

N13.9  Obstruktive Uropathie und Refluxuropathie, nicht näher bezeichnet
Obstruktion der Harnwege o.n.A.

N14  Arzneimittel- und schwermetallinduzierte tubulointerstitielle und tubuläre Krankheitszustände
Soll die toxische Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

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 Substanzen

N14.3  Nephropathie durch Schwermetalle

N14.4  Toxische Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert
N15  |  Sonstige tubulointerstitielle Nierenkrankheiten
N15.0 | Balkan-Nephropathie
      | Chronische endemische Nephropathie
N15.1 | Nierenabszess und perinephritischer Abszess
N15.8 | Sonstige näher bezeichnete tubulointerstitielle Nierenkrankheiten
N15.9 | Tubulointerstitielle Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
      | Niereninfektion o.n.A.
      | Exkl.: Harnwegsinfektion o.n.A. (N39.0)

N16* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

N16.0* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten (durch) (bei):
• Brucellose (A23.-†)
• Diphtherie (A36.8†)
• Salmonelleninfektion (A02.2†)
• Sepsis (A40-A41†)
• Toxoplasmose (B58.8†)

N16.1* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Neubildungen
Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei:
• Leukämie (C91-C95†)
• Lymphom (C81-C85† , C96.-†)
• Plasmozytom [Multiples Myelom] (C90.0†)

N16.2* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Blutkrankheiten und Störungen mit Beteiligung des Immunsystems
Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei:
• gemischter Kryoglobulinämie (D89.1†)
• Sarkoidose (D86.-†)

N16.3* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Stoffwechselkrankheiten
Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei:
• Glykogenspeicherkrankheit (E74.0†)
• Wilson-Krankheit (E83.0†)
• Zystinose (E72.0†)

N16.4* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei systemischen Krankheiten des Bindegewebes
Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei:
• Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] (M35.0†)
• systemischem Lupus erythematodes (M32.1†)

N16.5* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Transplantatabstoßung (T86.-†)
N16.8* | Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Niereninsuffizienz
(N17-N19)

Soll das exogene Agens angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

Exkl.: Angeborene Niereninsuffizienz (P96.0)
Arzneimittel- und schwermetallinduzierte tubulointerstitielle und tubuläre Krankheitszustände (N14.-)
Extrakranielle Urämie (R39.2)
Hämolytisch-urämisches Syndrom (D59.3)
Hepatorenale Syndrom (K76.7)
Hepatorenale Syndrom, postpartal (O90.4)
Niereninsuffizienz:
• als Komplikation bei Abort, Extravaginalgravidität oder Molechwangerschaft (O00-O07, O08.4)
• nach medizinischen Maßnahmen (N99.0)
• nach Wehen und Entbindung (O90.4)
Präkapilläre Urämie (R39.2)

N17 Akutes Nierenversagen

Inkl.: Akute Niereninsuffizienz

N17.0 Akutes Nierenversagen mit Tubulusnekrose
Tubulusnekrose:
• akut
• renal
• o.n.A.

N17.1 Akutes Nierenversagen mit akuter Rindennekrose
Rindennekrose:
• akut
• renal
• o.n.A.

N17.2 Akutes Nierenversagen mit Marknekrose
Papillen- [Mark-] Nekrose:
• akut
• renal
• o.n.A.

N17.8 Sonstiges akutes Nierenversagen
N17.9 Akutes Nierenversagen, nicht näher bezeichnet

N18 Chronische Nierenkrankheit

Soll die Grundkrankheit angegeben werden, so ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.
Soll das Vorliegen einer hypertensiven Nierenkrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer aus I12.- oder I13.- zu benutzen.

N18.1 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 1
Nierenschaden mit normaler oder erhöhter Glomeruläre Filtrationsrate (GFR 90 ml/min oder höher)

N18.2 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 2
Nierenschaden mit leicht vermindelter Glomeruläre Filtrationsrate (GFR 60 bis unter 90 ml/min)

N18.3 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3
Nierenschaden mit mäßig vermindert Glomeruläre Filtrationsrate (GFR 30 bis unter 60 ml/min)

N18.4 Chronische Nierenkrankheit, Stadium 4
Nierenschaden mit stark vermindert Glomerulärer Filtrationsrate (GFR 15 bis unter 30 ml/min)
N18.5  Chronische Nierenkrankheit, Stadium 5
Renale Retinitis† (H32.8*)
Terminale Nierenkrankheit:
• bei Dialyse
• bei Transplantatabstoßung
• ohne Dialyse oder Transplantat
• o.n.A.
Urämisch(e):
• Apoplexie† (I68.8*)
• Demenz† (F02.8*)
• Neuropathie† (G63.8*)
• Paralyse† (G99.8*)
• Perikarditis† (I12.8*)

N18.9  Chronische Nierenkrankheit, nicht näher bezeichnet
Chronisches Nierenversagen
Chronische Urämie, nicht näher bezeichnet
Diffuse sklerosierende Glomerulonephritis, nicht näher bezeichnet

N19  Nicht näher bezeichnete Niereninsuffizienz
Inkl.: Niereninsuffizienz o.n.A.
Urämie o.n.A.
Exkl.: Nierenversagen durch Hypertonie (I12.0)
Urämie beim Neugeborenen (P96.0)

Urolithiasis
(N20-N23)

N20  Nieren- und Ureterstein
Inkl.: Pyelonephritis bei Hamsteinen
Exkl.: Mit Hydronephrose (N13.2)

N20.0  Nierenstein
Nephrolithiasis o.n.A.
Nierenausgussstein
Nierenkonkrement oder -stein
Parenchymstein

N20.1  Ureterstein
Harnleiterstein

N20.2  Nierenstein und Ureterstein gleichzeitig

N20.9  Harnstein, nicht näher bezeichnet

N21  Stein in den unteren Harnwegen
Inkl.: Mit Zystitis und Urethritis

N21.0  Stein in der Harnblase
Blasenstein
Stein in Blasendivertikel
Exkl.: Nierenausgussstein (N20.0)

N21.1  Urethrastein

N21.8  Stein in sonstigen unteren Harnwegen

N21.9  Stein in den unteren Harnwegen, nicht näher bezeichnet
**N22** Harnstein bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- **N22.0** Harnstein bei Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.-†)
- **N22.8** Harnstein bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

**N23** Nicht näher bezeichnete Nierenkolik

### Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters (N25-N29)

*Exkl.*: Mit Urolithiasis (N20-N23)

**N25** Krankheiten infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion
*Exkl.:* Stoffwechselstörungen, unter E70-E90 klassifizierbar

- **N25.0** Renale Osteodystrophie
  - Azotämische Osteodystrophie
  - Renale Rachitis
  - Renaler Kleinwuchs
  - Tubulusschäden mit Phosphatverlust

- **N25.1** Renaler Diabetes insipidus

- **N25.8** Sonstige Krankheiten infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion
  - Azidose, renale tubuläre, Typ 1 [Lightwood-Albright-Syndrom]
  - Renale tubuläre Azidose o.n.A.
  - Sekundärer Hyperparathyreoidismus renalren Ursprungs

- **N25.9** Krankheit infolge Schädigung der tubulären Nierenfunktion, nicht näher bezeichnet

**N26** Schrumpfniere, nicht näher bezeichnet
*Inkl.:* Atrophie der Niere (terminal)
  - Nephrofibrose o.n.A.
  *Exkl.:* Diffuse sklerosierende Glomerulonephritis (N18.-)
  - Hypertensive Nephrosklerose (arteriolär) (arteriosklerotisch) (I12.-)
  - Kleine Niere unbekannter Ursache (N27.-)
  - Schrumpfniere durch Hypertonie (I12.-)

**N27** Kleine Niere unbekannter Ursache

- **N27.0** Kleine Niere unbekannter Ursache, einseitig
- **N27.1** Kleine Niere unbekannter Ursache, beidseitig
- **N27.9** Kleine Niere unbekannter Ursache, nicht näher bezeichnet
**N28**  
**Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.:* Abknickung und Struktur des Ureters:
- mit Hydronephrose (N13.1)
- ohne Hydronephrose (N13.5)
Hydroureter (N13.4)
Nierenkrankheit:
- akut o.n.A. (N00.9)
- chronisch o.n.A. (N03.9)

**N28.0**  
**Ischämie und Infarkt der Niere**

Nierenarterie:
- Embolie
- Obstruktion
- Thrombose
- Verschluss
Niereninfarkt

*Exkl.:* Goldblatt-Niere (I70.1)
Nierenarterie (extrarenaler Teil):
- angeborene Stenose (Q27.1)
- Atherosklerose (I70.1)

**N28.1**  
**Zyste der Niere**

Zyste der Niere (erworben) (multipel) (solitär)

*Exkl.:* Zystische Nierenkrankheit, angeboren (Q61.-)

**N28.8**  
**Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Niere und des Ureters**

Hypertrophie der Niere
Megaureter
Nephroptose
Pyelitis
Pyeloureteritis cystica
Urethritis
Ureterozele

**N28.9**  
**Krankheit der Niere und des Ureters, nicht näher bezeichnet**

Nephropathie o.n.A.
Nierenkrankheit o.n.A.

*Exkl.:* Nephropathie o.n.A. und Nierenkrankheit o.n.A. mit morphologischen Veränderungen, wie unter 0.-8 am Anfang der Krankheitsgruppe N00-N08 ausgewiesen (N05.-)

**N29**  
**Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

**N29.0**  
**Spätsyphilis der Niere (A52.7†)**

**N29.1**  
**Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**

Krankheiten der Niere und des Ureters bei:
- Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.-†)
- Tuberkulose (A18.1†)

**N29.8**  
**Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**

Cystinspeicherkrankheit (E72.0†)
Sonstige Krankheiten des Harnsystems (N30-N39)

**Exkl.:** Harnwegsinfektion (als Komplikation bei):
- Abort, Extrautergravität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.8)
- Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O23-, O75.3, O86.2)

**N30 Zystitis**
Soll der Infektionserreger (B95-B98) oder das verursachende exogene Agens (Kapitel XX) angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

**Exkl.:** Prostatazystitis (N41.3)

**N30.0 Akute Zystitis**

**Exkl.:** Strahlenzystitis (N30.4)
- Trigonumzystitis (N30.3)

**N30.1 Interstitielle Zystitis (chronisch)**

**N30.2 Sonstige chronische Zystitis**

**N30.3 Trigonumzystitis**
- Urethrotrigonumzystitis

**N30.4 Strahlenzystitis**

**N30.8 Sonstige Zystitis**
- Harnblasenabszess

**N30.9 Zystitis, nicht näher bezeichnet**

**N31 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert**

**Exkl.:** Durch Rückenmarkschädigung (G95.8)
- Haminkontenz:
  - näher bezeichnet (N39.3-N39.4)
  - o.n.A. (R32)
- Neurogene Blasenentleerungsstörung bei Cauda- (equina-) Syndrom (G83.4)
  - Rückenmarkblase o.n.A. (G95.8)

**N31.0 Ungehemmte neurogene Blasenentleerung, anderenorts nicht klassifiziert**

**N31.1 Neurogene Reflexblase, anderenorts nicht klassifiziert**

**N31.2 Schlaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert**
- Neurogene Hamblase:
  - atonisch (motorisch) (sensorisch)
  - autonom
  - nichtreflektorisch

**N31.8 Sonstige neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase**

**N31.9 Neuromuskuläre Dysfunktion der Harnblase, nicht näher bezeichnet**
- Neurogene Dysfunktion der Harnblase o.n.A.

**N32 Sonstige Krankheiten der Harnblase**

**Exkl.:** Blasenhernie oder -prolaps bei der Frau (N81.1)
- Blasenstein (N21.0)
- Zystozele (N81.1)

**N32.0 Blasenhalsobstruktion**
- Hammabalsenhalstenose (erworben)

**N32.1 Vesikointestinalfistel**
- Vesikorektalfistel

**N32.2 Harnblasenfistel, anderenorts nicht klassifiziert**

**Exkl.:** Fistel zwischen Hamblase und weiblichem Genitaltrakt (N82.0-N82.1)

**N32.3 Harnblasendivertikel**
- Divertikulitis der Hamblase

**Exkl.:** Stein in Blasendivertikel (N21.0)

**N32.4 Harnblasenruptur, nichttraumatisch**
N32.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Harnblase
Harnblase:
• kalzifiziert
• kontrahiert
• überaktiv

N32.9 Krankheit der Harnblase, nicht näher bezeichnet

N33* Krankheiten der Harnblase bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
N33.0* Tuberkulöse Zystitis (A18.1†)
N33.8* Krankheiten der Harnblase bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Krankheit der Harnblase bei Schistosomiasis [Bilharziose] (B65.-†)

N34 Urethritis und uretrales Syndrom
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
Exkl.: Reiter-Krankheit (M02.3)
Urethritis bei Krankheiten, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden (A50-A64)
Urethrotrigonumzystitis (N30.3)

N34.0 Harnröhrenabszess
Abszess:
• Cowper-Drüse
• Littré-Drüsen
• periurethral
• urethral (Drüse)
Exkl.: Harnröhrenkarunkel (N36.2)

N34.1 Unspezifische Urethritis
Urethritis:
• nicht durch Gonokokken
• nicht venerisch

N34.2 Sonstige Urethritis
Meatitis, urethral
Ulkus der Urethra (Meatus)
Urethritis:
• postmenopausal
• o.n.A.

N34.3 Urethrales Syndrom, nicht näher bezeichnet

N35 Harnröhrenstriktur
Exkl.: Harnröhrenstriktur nach medizinischen Maßnahmen (N99.1)

N35.0 Posttraumatische Harnröhrenstriktur
Harnröhrenstriktur als Folge von:
• Geburt
• Verletzung

N35.1 Postinfektiöse Harnröhrenstriktur, anderenorts nicht klassifiziert

N35.8 Sonstige Harnröhrenstriktur

N35.9 Harnröhrenstriktur, nicht näher bezeichnet
Meatusstenose o.n.A.
N36  Sonstige Krankheiten der Harnröhre

N36.0  Harnröhrenfistel
Fistel:
• Harnwege o.n.A.
• urethroperineal
• urethrektal
Via falsa, Harnröhre

Exkl.: Fistel:
• urethroskrotal (N50.8)
• urethrovaginal (N82.1)

N36.1  Harnröhrendivertikel

N36.2  Harnröhrenkarunkel

N36.3  Prolaps der Harnröhrenschleimhaut
Harnröhrenprolaps
Urethrozele beim Mann

Exkl.: Urethrozele:
• angeboren (Q64.7)
• bei der Frau (N81.0)

N36.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Harnröhre

N36.9  Krankheit der Harnröhre, nicht näher bezeichnet

N37*  Krankheiten der Harnröhre bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

N37.0*  Urethritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
Candida-Urethritis (B37.4†)

N37.8*  Sonstige Krankheiten der Harnröhre bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

N39  Sonstige Krankheiten des Harnsystems

Exkl.: Hämaturie:
• mit näher bezeichneter morphologischer Veränderung (N02.-)
• rezidivierend und persistierend (N02.-)
• o.n.A. (R31)
Proteinurie o.n.A. (R80)

N39.0  Harnwegsinfektion, Lokalisation nicht näher bezeichnet
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

N39.1  Persistierende Proteinurie, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Als Komplikation bei Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O11-O15)
Mit Angabe morphologischer Veränderungen (N06.-)

N39.2  Orthostatische Proteinurie, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Mit Angabe morphologischer Veränderungen (N06.-)

N39.3  Stressinkontinenz
Soll eine damit verbundene hyperaktive Blase [overactive bladder] oder Detrusorüberaktivität angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (N32.8) zu benutzen.

N39.4  Sonstige näher bezeichnete Harninkontinenz

Drang-
Reflex-
Inkontinenz
Überlauf-

Soll eine damit verbundene hyperaktive Blase [overactive bladder] oder Detrusorüberaktivität angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (N32.8) zu benutzen.

Exkl.: Enuresis o.n.A. (R32)
Haminkontinenz:
• nichtorganischer Ursprung (F98.0)
• o.n.A. (R32)

N39.8  Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Harnsystems

N39.9  Krankheit des Harnsystems, nicht näher bezeichnet
Krankheiten der männlichen Genitalorgane
(N40-N51)

N40 Prostatahyperplasie
  Inkl.: Adenofibromatóse Prostatahypertrophie
         Prostatahypertrophie (gutartig)
         Prostatavergrößerung (gutartig)
         Querbarre am Harnblasenhals (Prostata)
         Verschluss der prostatatischen Harnröhre o.n.A.
  Exkl.: Gartartige Neubildungen der Prostata (D29.1)

N41 Entzündliche Krankheiten der Prostata
  Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
  N41.0 Akute Prostatitis
  N41.1 Chronische Prostatitis
  N41.2 Prostateabszess
  N41.3 Prostatazystitis
         Zystitis bei Prostatavergrößerung
  N41.8 Sonstige entzündliche Krankheiten der Prostata
  N41.9 Entzündliche Krankheit der Prostata, nicht näher bezeichnet
         Prostatitis o.n.A.

N42 Sonstige Krankheiten der Prostata
  N42.0 Prostatagestein
         Prostatakonkrement
  N42.1 Kongestion und Blutung der Prostata
  N42.2 Prostataatrophie
  N42.3 Prostatadysplasie
         Niedriggradige Prostatadysplasie
  Exkl.: Hochgradige Prostatadysplasie (D07.5)
  N42.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Prostata
  N42.9 Krankheit der Prostata, nicht näher bezeichnet

N43 Hydrozele und Spermatozele
  Inkl.: Hydrozele des Funiculus spermaticus, des Testis oder der Tunica vaginalis testis
  Exkl.: Angeborene Hydrozele (P83.5)
  N43.0 Funikulozele
  N43.1 Infizierte Hydrozele
         Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
  N43.2 Sonstige Hydrozele
  N43.3 Hydrozele, nicht näher bezeichnet
  N43.4 Spermatozele
Hodentorsion

Inkl.: Torsion:
- Epididymis
- Funiculus spermaticus
- Testis

Orchitis und Epididymitis

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Orchitis, Epididymitis und Epididymoorchitis mit Abszess
Abszess der Nebenhoden oder Hoden

Orchitis, Epididymitis und Epididymoorchitis ohne Abszess
Epididymitis o.n.A.
Orchitis o.n.A.

Sterilität beim Mann

Inkl.: Azoospermie o.n.A.
Oligozoospermie o.n.A.

Vorhauthypertrophie, Phimose und Paraphimose

Inkl.: Präputiale Adhäsion
Vorhautverengung

Sonstige Krankheiten des Penis

Leukoplakie des Penis
Balanitis xerotica obliterans
Kraurosis des Penis
Exkl.: Carcinoma in situ des Penis (D07.4)

Balanoposthitis
Balanitis
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Sonstige entzündliche Krankheiten des Penis
Abszess
Furunkel
Karbunkel
Phlegmone
Kavernitis (Penis)
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Priapismus
Schmerzhafte Dauererektion

Impotenz organischen Ursprungs
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.
Exkl.: Psychogene Impotenz (F52.2)

Ulkus des Penis

Induratio penis plastica
Peyronie-Krankheit

Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Penis
Atrophie
Hypertrophie
Thrombose

Krankheit des Penis, nicht näher bezeichnet
Entzündliche Krankheiten der männlichen Genitalorgane, anderenorts nicht klassifiziert
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Exkl.: Entzündung des Penis (N48.1-N48.2)
Orchitis und Epididymitis (N45.-)

N49.0 Entzündliche Krankheiten der Vesicula seminalis
Vesikulitis o.n.A.

N49.1 Entzündliche Krankheiten des Funiculus spermaticus, der Tunica vaginalis testis und des Ductus deferens
Samenleiterentzündung

N49.2 Entzündliche Krankheiten des Skrotums

N49.8 Entzündliche Krankheiten sonstiger näher bezeichneter männlicher Genitalorgane
Entzündung der männlichen Genitalorgane an mehreren Lokalisationen

N49.9 Entzündliche Krankheit eines nicht näher bezeichneten männlichen Genitalorgans

Abszess
Furunkel
Karunkel
Phlegmone

Nicht näher bezeichnetes männliches Genitalorgan

Sonstige Krankheiten der männlichen Genitalorgane
Exkl.: Hodentorsion (N44)

N50.0 Hodenatrophie

N50.1 Gefäßkrankheiten der männlichen Genitalorgane
Blutung
Hämatozele o.n.A. männliche Genitalorgane
Thrombose

N50.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der männlichen Genitalorgane
Atrophie
Hypertrophie
Ödem
Ulkus
Vesicula seminalis, Funiculus spermaticus, Hoden [ausgenommen Atrophie], Skrotum, Tunica vaginalis testis und Ductus deferens

Chylozele, Tunica vaginalis testis (nicht durch Filarien) o.n.A.
Fistel, urethroskrotal
Struktur:
• Ductus deferens
• Funiculus spermaticus
• Tunica vaginalis testis

N50.9 Krankheit der männlichen Genitalorgane, nicht näher bezeichnet

Krankheiten der männlichen Genitalorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Prostatitis:
• durch Gonokokken (A54.2†)
• durch Trichomonas (vaginalis) (A59.0†)
• tuberkulös (A18.1†)
N51.1* Krankheiten des Hodens und des Nebenhodens bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Chlamydiien-:
- Epididymitis (A56.1†)
- Orchitis (A56.1†)

Gonokokken-:
- Epididymitis (A54.2†)
- Orchitis (A54.2†)

Mumps-Orchitis (B26.0†)

Tuberkulose:
- Hoden (A18.1†)
- Nebenhoden (A18.1†)

N51.2* Balanitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Balanitis:
- durch Amöben (A06.8†)
- durch Candida (B37.4†)

N51.8* Sonstige Krankheiten der männlichen Genitalorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

Chylozele durch Filarien, Tunica vaginalis testis (B74.-†)

Infektion des männlichen Genitaltraktes durch Herpesviren [Herpes simplex] (A60.0†)

Tuberkulose der Vesicula seminalis (A18.1†)

Krankheiten der Mamma [Brustdrüse] (N60-N64)

Exkl.: Krankheiten der Mamma im Zusammenhang mit der Gestation (O91-O92)

**N60** Gutartige Mammaplasien [Brustdrüsentumoren]

*Inkl.*: Fibrozystische Mastopathie

N60.0 Solitäryzome der Mamma

Zyste der Mamma

N60.1 Diffuse zystische Mastopathie

Zystenmamma

*Exkl.:* Mit epithelialer Proliferation (N60.3)

N60.2 Fibroadenose der Mamma

*Exkl.:* Fibroadenom der Mamma (D24)

N60.3 Fibrosklerose der Mamma

Zystische Mastopathie mit epithelialer Proliferation

N60.4 Ektasie der Ductus lactiferi

N60.8 Sonstige gutartige Mammaplasien

N60.9 Gutartige Mammaplasien, nicht näher bezeichnet

**N61** Entzündliche Krankheiten der Mamma [Brustdrüse]

*Inkl.*: Abszess (akut) (chronisch) (nichtpuerperal):
- Areola
- Mamma
- Karbsulcus der Mamma
- Mastitis (akut) (subakut) (nichtpuerperal):
  - infektiös
  - o.n.A.

*Exkl.*: Infektiöse Mastitis beim Neugeborenen (P39.0)
Hypertrophie der Mamma [Brustdrüse]

Inkl.: Gynäkomastie
- Hypertrophie der Mamma:
  - massiv, pubertätsbedingt
  - o.n.A.

Nicht näher bezeichnete Knoten in der Mamma [Brustdrüse]

Inkl.: Einer oder mehrere Knoten o.n.A. in der Mamma

Sonstige Krankheiten der Mamma [Brustdrüse]

N64.0 Fissur und Fistel der Brustwarze
N64.1 Fettgewebsnekrose der Mamma
  - Fettgewebsnekrose (segmentär) der Mamma
N64.2 Atrophie der Mamma
N64.3 Galaktorrhoe, nicht im Zusammenhang mit der Geburt
N64.4 Mastodynie
N64.5 Sonstige Symptome der Mamma
  - Absonderung aus der Brustwarze
  - Induration der Mamma
  - Retraktion der Brustwarze
N64.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Mamma
  - Galaktozele
  - Mangenhafte Rückbildung der Mamma (nach Laktation)
N64.9 Krankheit der Mamma, nicht näher bezeichnet

Entzündliche Krankheiten der weiblichen Beckenorgane (N70-N77)

Exkl.: Als Komplikation bei:
- Abort, Extrakuterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.0)
- Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O23.-, O75.3, O85, O86.-)

Salpingitis und Oophoritis

Inkl.: Abszess:
- Ovar
- Tuba uterina
- tuboovarial
- Pyosalpinx
- Salpingo-Oophoritis
- Tuboovarialentzündung

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

N70.0 Akute Salpingitis und Oophoritis
N70.1 Chronische Salpingitis und Oophoritis
  - Hydrosalpinx
N70.9 Salpingitis und Oophoritis, nicht näher bezeichnet
**N71**  Entzündliche Krankheit des Uterus, ausgenommen der Zervix

*Inkl.:* Endo(myo)metritis

Metritis
Myometritis
Pyometra
Uterusabszess

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**N71.0** Akute entzündliche Krankheit des Uterus, ausgenommen der Zervix

**N71.1** Chronische entzündliche Krankheit des Uterus, ausgenommen der Zervix

**N71.9** Entzündliche Krankheit des Uterus, ausgenommen der Zervix, nicht näher bezeichnet

**N72**  Entzündliche Krankheit der Cervix uteri

*Inkl.:* Endozervizitis

Exozervizitis mit oder ohne Erosion oder Ektropium

Zervizitis

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

*Exkl.:* Erosion und Ektropium der Cervix uteri ohne Zervizitis (N86)

**N73**  Sonstige entzündliche Krankheiten im weiblichen Becken

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**N73.0** Akute Parametritis und Entzündung des Beckenbindegewebes

Abszess:
- Lig. latum uteri
- Parametrium als akut bezeichnet

**N73.1** Chronische Parametritis und Entzündung des Beckenbindegewebes

Jeder Zustand unter N73.0, als chronisch bezeichnet

**N73.2** Nicht näher bezeichnete Parametritis und Entzündung des Beckenbindegewebes

Jeder Zustand unter N73.0 ohne Angabe, ob akut oder chronisch

**N73.3** Akute Pelveoperitonitis bei der Frau

**N73.4** Chronische Pelveoperitonitis bei der Frau

**N73.5** Pelveoperitonitis bei der Frau, nicht näher bezeichnet

**N73.6** Peritoneale Adhäsionen im weiblichen Becken

*Exkl.:* Peritoneale Adhäsionen im Becken nach medizinischen Maßnahmen (N99.4)

**N73.8** Sonstige näher bezeichnete entzündliche Krankheiten im weiblichen Becken

**N73.9** Entzündliche Krankheit im weiblichen Becken, nicht näher bezeichnet

Infektion oder Entzündung im weiblichen Becken o.n.A.

**N74**  Entzündung im weiblichen Becken bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

**N74.0** Tuberkulöse Infektion der Cervix uteri (A18.1†)

**N74.1** Tuberkulöse Entzündung im weiblichen Becken (A18.1†)

Tuberkulöse Endometritis

**N74.2** Syphilitische Entzündung im weiblichen Becken (A51.4†, A52.7†)

**N74.3** Entzündung im weiblichen Becken durch Gonokokken (A54.2†)

**N74.4** Entzündung im weiblichen Becken durch Chlamyden (A56.1†)

**N74.8** Entzündung im weiblichen Becken bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
Krankheiten der Bartholin-Drüsen

N75.0  Bartholin-Zyste
N75.1  Bartholin-Abszess
N75.8  Sonstige Krankheiten der Bartholin-Drüsen
   Bartholinitis
N75.9  Krankheit der Bartholin-Drüsen, nicht näher bezeichnet

Sonstige entzündliche Krankheit der Vagina und Vulva

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Exkl.: Senile (atrophische) Kolpitis (N95.2)

N76.0  Akute Kolpitis
   Kolpitis [Vaginitis] o.n.A.
   Vulvovaginitis:
   • akut
   • o.n.A.

N76.1  Subakute und chronische Kolpitis
   Vulvovaginitis:
   • chronisch
   • subakut

N76.2  Akute Vulvitis
   Vulvitis o.n.A.

N76.3  Subakute und chronische Vulvitis

N76.4  Abszess der Vulva
   Furunkel der Vulva

N76.5  Ulzeration der Vagina

N76.6  Ulzeration der Vulva

N76.8  Sonstige näher bezeichnete entzündliche Krankheit der Vagina und Vulva

Vulvovaginale Ulzeration und Entzündung bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

N77.0*  Ulzeration der Vulva bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
   Ulzeration der Vulva bei:
   • Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex] (A60.0†)
   • Tuberkulose (A18.1†)

N77.1*  Vaginitis, Vulvitis oder Vulvovaginitis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
   Vaginitis, Vulvitis und Vulvovaginitis bei:
   • Kandidose (B37.3†)
   • Madenwurm-Infektion (B80†)
   • Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex] (A60.0†)

N77.8*  Vulvovaginale Ulzeration und Entzündung bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
   Ulzeration der Vulva bei Behçet-Krankheit (M35.2†)

Nichtentzündliche Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes (N80-N98)

Endometriose

N80.0  Endometriose des Uterus
   Adenomyosis uteri

N80.1  Endometriose des Ovars
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>N80.2</td>
<td>Endometriose der Tuba uterina</td>
</tr>
<tr>
<td>N80.3</td>
<td>Endometriose des Beckenperitoneums</td>
</tr>
<tr>
<td>N80.4</td>
<td>Endometriose des Septum rectovaginale und der Vagina</td>
</tr>
<tr>
<td>N80.5</td>
<td>Endometriose des Darmes</td>
</tr>
<tr>
<td>N80.6</td>
<td>Endometriose in Hautnarbe</td>
</tr>
<tr>
<td>N80.8</td>
<td>Sonstige Endometriose</td>
</tr>
<tr>
<td>N80.9</td>
<td>Endometriose, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**N81**  
Genitalprolaps bei der Frau  
*Exkl.*: Genitalprolaps als Komplikation bei Schwangerschaft, Wehen oder Entbindung (O34.5)  
Prolaps des Scheidenstumpfes nach Hysterektomie (N99.3)  
Prolaps oder Hernie des Ovars und der Tuba uterina (N83.4)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>N81.0</td>
<td>Urethrozele bei der Frau</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.</em>: Urethrozele (mit):</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• angeboren (Q64.7)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Uterusprolaps (N81.2-N81.4)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Zystozele (N81.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.1</td>
<td>Zystozele</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Prolaps der (vorderen) Scheidenwand o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Zystozele mit Urethrozele</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.</em>: Zystozele mit Uterusprolaps (N81.2-N81.4)</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.2</td>
<td>Partialprolaps des Uterus und der Vagina</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Prolaps der Cervix uteri o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Uterusprolaps 1. und 2. Grades</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.3</td>
<td>Totalprolaps des Uterus und der Vagina</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Procidentia uteri o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Uterusprolaps 3. Grades</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.4</td>
<td>Uterovaginalprolaps, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Uterusprolaps o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.5</td>
<td>Vaginale Enterozele</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.</em>: Enterozele mit Uterusprolaps (N81.2-N81.4)</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.6</td>
<td>Rektozele</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Prolaps der hinteren Scheidenwand</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.</em>: Rektozele mit Uterusprolaps (N81.2-N81.4)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Rektumprolaps (K62.3)</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.8</td>
<td>Sonstiger Genitalprolaps bei der Frau</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Alte Verletzung der Beckenbodenmuskulatur</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Insuffizienz des Perineums</td>
</tr>
<tr>
<td>N81.9</td>
<td>Genitalprolaps bei der Frau, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**N82**  
Fisteln mit Beteiligung des weiblichen Genitaltraktes  
*Exkl.*: Vesikointestinalfisteln (N32.1)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>N82.0</td>
<td>Vesikovaginalfistel</td>
</tr>
<tr>
<td>N82.1</td>
<td>Sonstige Fisteln zwischen weiblichem Harn- und Genitaltrakt</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Fistel:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• ureterovaginal</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• urethrovaginal</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• uteroureterin</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• vesikouteriner</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• vesikozervikal</td>
</tr>
<tr>
<td>N82.2</td>
<td>Fistel zwischen Vagina und Dünndarm</td>
</tr>
<tr>
<td>N82.3</td>
<td>Fistel zwischen Vagina und Dickdarm</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Rektovaginalfistel</td>
</tr>
</tbody>
</table>
N82.4 **Sonstige Fisteln zwischen weiblichem Genital- und Darmtrakt**
Intestinouterine Fistel

N82.5 **Fisteln zwischen weiblichem Genitaltrakt und Haut**
Fistel:
- Uterus-Bauchwand-
- vaginoperineal

N82.8 **Sonstige Fisteln des weiblichen Genitaltraktes**
N82.9 **Fistel des weiblichen Genitaltraktes, nicht näher bezeichnet**

N83 **Nichtentzündliche Krankheiten des Ovars, der Tuba uterina und des Lig. latum uteri**
*Exkl.:* Hydrosalpinx (N70.1)

N83.0 **Follikelzyste des Ovars**
Hämmorrhagische Follikelzyste (Ovar)
Zyste des Graaf-Follikels

N83.1 **Zyste des Corpus luteum**
Hämmorrhagische Zyste des Corpus luteum

N83.2 **Sonstige und nicht näher bezeichnete Ovarialzysten**
Einfache Zyste
Retentionszyste
*Exkl.:* Ovarialzyste:
- dysontogenetisch (Q50.1)
- neoplastisch (D27)
Syndrom polyzystischer Ovarien (E28.2)

N83.3 **Erworbene Atrophie des Ovars und der Tuba uterina**

N83.4 **Prolaps oder Hernie des Ovars und der Tuba uterina**

N83.5 **Torsion des Ovars, des Ovarstieles und der Tuba uterina**
Torsion:
- akzessorische Tube
- Morgagni-Hydatide

N83.6 **Hämatosalpinx**
*Exkl.:* Hämatosalpinx mit:
- Hämatokolpos (N89.7)
- Hämatometra (N85.7)

N83.7 **Hämatom des Lig. latum uteri**

N83.8 **Sonstige nichtentzündliche Krankheiten des Ovars, der Tuba uterina und des Lig. latum uteri**
Riss des Lig. latum uteri [Masters-Allen-Syndrom]

N83.9 **Nichtentzündliche Krankheit des Ovars, der Tuba uterina und des Lig. latum uteri, nicht näher bezeichnet**

N84 **Polyp des weiblichen Genitaltraktes**
*Exkl.:* Adenomatöser Polyp (D28.-)
Plazentapolyp (O90.8)

N84.0 **Polyp des Corpus uteri**
Polyp:
- Endometrium
- Uterus o.n.A.
*Exkl.:* Polypoide Hyperplasie des Endometriums (N85.0)

N84.1 **Polyp der Cervix uteri**
Schleimhautpolyp der Zervix

N84.2 **Polyp der Vagina**

N84.3 **Polyp der Vulva**
Polyp der Labien
N84.8 Polyp an sonstigen Teilen des weiblichen Genitaltraktes
N84.9 Polyp des weiblichen Genitaltraktes, nicht näher bezeichnet

**N85**
Sonstige nichtentzündliche Krankheiten des Uterus, ausgenommen der Zervix

*Exkl.*: Endometriose (N80.-)
Entzündliche Krankheiten des Uterus (N71.-)
Nichtentzündliche Krankheiten der Cervix uteri ohne Lageanomalien (N86-N88)
Polyp des Corpus uteri (N84.0)
Uterusprolaps (N81.-)

**N85.0** Glanduläre Hyperplasie des Endometriums
Hyperplasie des Endometriums:
  - glandulär-zystisch
  - polypoid
  - zystisch
  - o.n.A.

**N85.1** Adenomatöse Hyperplasie des Endometriums
Atypische (adenomatöse) Hyperplasie des Endometriums

**N85.2** Hypertrophie des Uterus
Verdickter oder vergrößerter Uterus
*Exkl.*: Puerperale Hypertrophie des Uterus (O90.8)

**N85.3** Subinvolution des Uterus
*Exkl.*: Puerperale Subinvolution des Uterus (O90.8)

**N85.4** Lageanomalie des Uterus
Retroflexio uteri
Retroversio uteri
Verstärkte Anteversio uteri
*Exkl.*: Komplikation bei Schwangerschaft, Wehen oder Entbindung (O34.5, O65.5)

**N85.5** Inversio uteri
*Exkl.*: Aktuelle Geburtsverletzung (O71.2)
Postpartale Inversio uteri (O71.2)

**N85.6** Intrauterine Synechien

**N85.7** Hämatoemetra
Hämatosalpinx mit Hämatometra
*Exkl.*: Hämatoemetra mit Hämatokolpos (N89.7)

**N85.8** Sonstige näher bezeichnete nichtentzündliche Krankheiten des Uterus
Atrophie des Uterus, erworben
Fibrose des Uterus o.n.A.

**N85.9** Nichtentzündliche Krankheit des Uterus, nicht näher bezeichnet
Krankheit des Uterus o.n.A.

**N86** Erosion und Ektropium der Cervix uteri
*Inkl.*: Dekubitalgeschwür (trophisch) Zervix
Eversion
*Exkl.*: Mit Zervizitis (N72)

**N87** Dysplasie der Cervix uteri
*Exkl.*: Carcinoma in situ der Cervix uteri (D06.-)

**N87.0** Niedriggradige Dysplasie der Cervix uteri
Niedriggradige squamöse intraepitheliale Läsion [LSIL]
Zervikale intraepitheliale Neoplasie [CIN] I. Grades

**N87.1** Mittelgradige Dysplasie der Cervix uteri
Zervikale intraepitheliale Neoplasie [CIN] II. Grades
N87.2  Hochgradige Dysplasie der Cervix uteri, anderenorts nicht klassifiziert  
Hochgradige zervikale Dysplasie o.n.A.  
*Exkl.*: Zervikale intraepitheliale Neoplasie [CIN] III. Grades, mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie (D06.-)

N87.9  Dysplasie der Cervix uteri, nicht näher bezeichnet

N88  Sonstige nichtentzündliche Krankheiten der Cervix uteri  
*Exkl.*: Entzündliche Krankheit der Cervix uteri (N72)  
Zervispolypp (N84.1)

N88.0  Leukoplakie der Cervix uteri

N88.1  Alter Riss der Cervix uteri  
Adhäsionen der Cervix uteri  
*Exkl.*: Aktuelle Geburtsverletzung (O71.3)

N88.2  Striktur und Stenose der Cervix uteri  
*Exkl.*: Als Gebursthindernis (O65.5)

N88.3  Zervixinsuffizienz  
Untersuchung und Betreuung einer Nichtschwangeren bei (Verdacht auf) Zervixinsuffizienz  
*Exkl.*: Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zervixinsuffizienz (P01.0)  
Zervixinsuffizienz als Schwangerschaftskomplikation (O34.3)

N88.4  Elongatio cervicis uteri, hypertrophisch

N88.8  Sonstige näher bezeichnete nichtentzündliche Krankheiten der Cervix uteri  
*Exkl.*: Aktuelle Geburtsverletzung (O71.3)

N88.9  Nichtentzündliche Krankheit der Cervix uteri, nicht näher bezeichnet

N89  Sonstige nichtentzündliche Krankheiten der Vagina  
*Exkl.*: Carcinoma in situ der Vagina (D07.2)  
Entzündung der Vagina (N76.-)  
Leukorrhoe durch Trichomonaden (A59.0)  
Senile (atrophiache) Kolpitis (N95.2)

N89.0  Niedriggradige Dysplasie der Vagina  
Vaginale intraepitheliale Neoplasie [VAIN] I. Grades

N89.1  Mittelgradige Dysplasie der Vagina  
Vaginale intraepitheliale Neoplasie [VAIN] II. Grades

N89.2  Hochgradige Dysplasie der Vagina, anderenorts nicht klassifiziert  
Hochgradige Dysplasie der Vagina o.n.A.  
*Exkl.*: Vaginale intraepitheliale Neoplasie [VAIN] III. Grades, mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie (D07.2)

N89.3  Dysplasie der Vagina, nicht näher bezeichnet

N89.4  Leukoplakie der Vagina

N89.5  Striktur und Atresie der Vagina  
Adhäsionen der Vagina  
Stenose der Vagina  
*Exkl.*: Postoperative Adhäsionen der Vagina (N99.2)

N89.6  Fester Hymenalring  
Enger Introitus vaginae  
Rigider Hymen  
*Exkl.*: Hymenalatresie (Q52.3)

N89.7  Hämatokolpos  
Hämatokolpos mit Hämatometra oder Hämatosalpinx
N89.8  Sonstige näher bezeichnete nichtentzündliche Krankheiten der Vagina
Alter Scheidenriss
Leukorrhoe o.n.A.
Scheidenulkus durch Pessar
Exkl.: Aktuelle Geburtsverletzung (O70.-, O71.4, O71.7-O71.8)
Alte Verletzung der Beckenbodenmuskulatur (N81.8)
N89.9  Nichtentzündliche Krankheit der Vagina, nicht näher bezeichnet

N90  Sonstige nichtentzündliche Krankheiten der Vulva und des Perineums
Exkl.: Aktuelle Geburtsverletzung (O70.-, O71.7-O71.8)
Carcinoma in situ der Vulva (D07.1)
Entzündung der Vulva (N76.-)
N90.0  Niedriggradige Dysplasie der Vulva
Intraepitheliale Neoplasie der Vulva [VIN] I. Grades
N90.1  Mittelgradige Dysplasie der Vulva
Intraepitheliale Neoplasie der Vulva [VIN] II. Grades
N90.2  Hochgradige Dysplasie der Vulva, andererorts nicht klassifiziert
Hochgradige Dysplasie der Vulva o.n.A.
Exkl.: Intraepitheliale Neoplasie der Vulva [VIN] III. Grades, mit oder ohne Angabe einer hochgradigen Dysplasie (D07.1)
N90.3  Dysplasie der Vulva, nicht näher bezeichnet
N90.4  Leukoplakie der Vulva
Craurosis vulvae
Dystrophie der Vulva
N90.5  Atrophie der Vulva
Stenose der Vulva
N90.6  Hypertrophie der Vulva
Hypertrophie der Labien
N90.7  Zyste der Vulva
N90.8  Sonstige näher bezeichnete nichtentzündliche Krankheiten der Vulva und des Perineums
Adhäsionen der Vulva
Hypertrophie der Klitoris
N90.9  Nichtentzündliche Krankheit der Vulva und des Perineums, nicht näher bezeichnet

N91  Ausgebliebene, zu schwache oder zu seltene Menstruation
Exkl.: Ovarielle Dysfunktion (E28.-)
N91.0  Primäre Amenorrhoe
Nichtentreten der Menarche im Pubertätsalter.
N91.1  Sekundäre Amenorrhoe
Ausbleiben der Menstruation nach bereits erfolgter Menarche
N91.2  Amenorrhoe, nicht näher bezeichnet
Ausbleiben der Menstruation o.n.A.
N91.3  Primäre Oligomenorrhoe
Zu schwache oder zu seltene Menstruation seit der Menarche.
N91.4  Sekundäre Oligomenorrhoe
Zu schwache oder zu seltene Menstruation nach vorangegangenen normalen Menstruationen.
N91.5  Oligomenorrhoe, nicht näher bezeichnet
Hypomenorrhoe o.n.A.
N92  Zu starke, zu häufige oder unregelmäßige Menstruation

**Exkl.:** Postmenopausenblutung (N95.0)

N92.0  Zu starke oder zu häufige Menstruation bei regelmäßigem Menstruationszyklus

Hypermennorrhoe o.n.A.

Menorrhagie o.n.A.

Polymennorrhoe

N92.1  Zu starke oder zu häufige Menstruation bei unregelmäßigem Menstruationszyklus

Menometorrhagie

Metrohagie

Unregelmäßige intermenstruelle Blutung

Unregelmäßige, verkürzte Intervalle zwischen den Menstruationsblutungen

N92.2  Zu starke Menstruation im Pubertätsalter

Pubertätsblutung

Pubertätsmenorrhagie

Zu starke Blutung bei Auftreten der Menstruationsblutungen

N92.3  Ovulationsblutung

Regelmäßige intermenstruelle Blutung

N92.4  Zu starke Blutung in der Prämenopause

Menorrhagie oder Metrorrhagie:

- klimakterisch
- menopausal
- präklimakterisch
- prämepausal

N92.5  Sonstige näher bezeichnete unregelmäßige Menstruation

N92.6  Unregelmäßige Menstruation, nicht näher bezeichnet

Unregelmäßige:

- Blutung o.n.A.
- Menstruationszyklen o.n.A.

**Exkl.:** Unregelmäßige Menstruation mit:

- verkürzten Intervallen oder zu starker Blutung (N92.1)
- verlängerten Intervallen oder zu schwacher Blutung (N91.3-N91.5)

N93  Sonstige abnorme Uterus- oder Vaginalblutung

**Exkl.:** Blutung aus der Vagina beim Neugeborenen (P54.6)

Pseudomenstruation (P54.6)

N93.0  Postkoitale Blutung und Kontaktblutung

N93.8  Sonstige näher bezeichnete abnorme Uterus- oder Vaginalblutung

Dysfunktionelle oder funktionelle Uterus- oder Vaginalblutung o.n.A.

N93.9  Abnorme Uterus- oder Vaginalblutung, nicht näher bezeichnet

N94  Schmerz und andere Zustände im Zusammenhang mit den weiblichen Genitalorganen und dem Menstruationszyklus

N94.0  Mittelschmerz

N94.1  Dyspareunie

**Exkl.:** Psychogene Dyspareunie (F52.6)

N94.2  Vaginismus

**Exkl.:** Psychogener Vaginismus (F52.5)

N94.3  Prämenstruelle Beschwerden

N94.4  Primäre Dysmenorrhoe

N94.5  Sekundäre Dysmenorrhoe

N94.6  Dysmenorrhoe, nicht näher bezeichnet

N94.8  Sonstige näher bezeichnete Zustände im Zusammenhang mit den weiblichen Genitalorganen und dem Menstruationszyklus

N94.9  Nicht näher bezeichneter Zustand im Zusammenhang mit den weiblichen Genitalorganen und dem Menstruationszyklus
Klimakterische Störungen

**Exkl.:** Postmenopause:
- Osteoporose (M81.0)
- Osteoporose mit pathologischer Fraktur (M80.0)
- Urethritis (N34.2)
  - Vorzeitige Menopause o.n.A. (E28.3)
  - Zu starke Blutung in der Prämenopause (N92.4)

**N95.0** Postmenopausenblutung

**Exkl.:** Im Zusammenhang mit artifizieller Menopause (N95.3)

**N95.1** Zustände im Zusammenhang mit der Menopause und dem Klimakterium

Symptome, wie z.B. Hitzewallungen, Schlaflosigkeit, Kopfschmerz, Konzentrationsschwäche im Zusammenhang mit der Menopause

**Exkl.:** Im Zusammenhang mit artifizieller Menopause (N95.3)

**N95.2** Atrophische Kolpitis in der Postmenopause

Senile (atrophische) Kolpitis

**Exkl.:** Im Zusammenhang mit artifizieller Menopause (N95.3)

**N95.3** Zustände im Zusammenhang mit artifizieller Menopause

Postartifizielles Menopausensyndrom

**N95.8** Sonstige näher bezeichnete klimakterische Störungen

**N95.9** Klimakterische Störung, nicht näher bezeichnet

**N96** Neigung zu habituellem Abort

**Inkl.:** Infertilität

Untersuchung oder Betreuung einer Frau mit Neigung zu habituellem Abort ohne bestehende Schwangerschaft

**Exkl.:** Bei ablaufendem Abort (O03-O06)

Beie gegenwärtiger Schwangerschaft (O26.2)

**N97** Sterilität der Frau

**Inkl.:** Nichteintreten einer Schwangerschaft

Sterilität o.n.A. bei der Frau

**Exkl.:** Infertilität (N96)

**N97.0** Sterilität der Frau in Verbindung mit fehlender Ovulation

**N97.1** Sterilität tubaren Ursprungs bei der Frau

Im Zusammenhang mit angeborener Anomalie der Tuba uterina

- Tubenspasmus
- Tubenstenose
- Tubenverschluss

**N97.2** Sterilität uterinen Ursprungs bei der Frau

Im Zusammenhang mit angeborener Anomalie des Uterus

- Nichtimplantation einer Eizelle

**N97.3** Sterilität zervikalen Ursprungs bei der Frau

**N97.4** Sterilität der Frau im Zusammenhang mit Faktoren des Partners

**N97.8** Sterilität sonstigen Ursprungs bei der Frau

**N97.9** Sterilität der Frau, nicht näher bezeichnet

**N98** Komplikationen im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung

**N98.0** Infektion im Zusammenhang mit artifizieller Insemination

**N98.1** Hyperstimulation der Ovarien

Hyperstimulation der Ovarien:
- im Zusammenhang mit induzierter Ovulation
- o.n.A.

**N98.2** Komplikationen bei versuchter Einführung eines befruchteten Eies nach In-vitro-Fertilisation

**N98.3** Komplikationen bei versuchter Implantation eines Embryos bei Embryotransfer
N98.8 Sonstige Komplikationen im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung
Komplikationen bei artifizieller Insemination:
  • Fremdsamen
  • Samen des Ehemannes oder Partners

N98.9 Komplikation im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung, nicht näher bezeichnet

Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems
(N99-N99)

N99 Krankheiten des Urogenitalsystems nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
   Exkl.: Krankheitszustände im Zusammenhang mit artifizieller Menopause (N95.3)
          Osteoporose nach Ovarektomie (M81.1)
          Osteoporose nach Ovarektomie mit pathologischer Fraktur (M80.1)
          Strahlenzystitis (N30.4)

N99.0 Nierenversagen nach medizinischen Maßnahmen

N99.1 Harnröhrenstriktur nach medizinischen Maßnahmen
       Harnröhrenstriktur nach Katheterisierung

N99.2 Postoperative Adhäsionen der Vagina

N99.3 Prolaps des Scheidenstumpfes nach Hysterektomie

N99.4 Peritoneale Adhäsionen im Becken nach medizinischen Maßnahmen

N99.5 Funktionsstörung eines äußeren Stomas des Harntraktes

N99.8 Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems nach medizinischen Maßnahmen
       Residual ovary syndrome

N99.9 Krankheit des Urogenitalsystems nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet
Kapitel XV
Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O00-O99)

Hinw.: Gestation wird in diesem Kapitel als Oberbegriff für Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett verwendet, Mutter als Oberbegriff für die Frau während dieser Gestationsabschnitte. Die Kategorien dieses Kapitels sind für Zustände im Zusammenhang mit oder verschlimmert durch Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (durch die Mutter oder Geburt begründet) zu benutzen.

Exkl.: Bestimmte anderenorts klassifizierte Krankheiten oder Verletzungen die zu Komplikationen während Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett führen:
- Äußere Ursachen (Mortalität) (V01-Y89)
- Osteomalazie im Wochenbett (M83.0)
- Postpartale Hypophysennekrose (E23.0)
- Psychische und Verhaltensstörungen im Wochenbett (F53.-)
- Tetanus während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (A34)
- Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen: (S00-T88.1, T88.6-T98)
- Überwachung bei: normaler Schwangerschaft (Z34.0)
- Risikoschwangerschaft (Z35.0)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
- O00-O08 Schwangerschaft mit abortivem Ausgang
- O10-O16 Ödeme, Proteinurie und Hypertonie während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes
- O20-O29 Sonstige Krankheiten der Mutter, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind
- O30-O48 Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Feten und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungskomplikationen
- O60-O75 Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung
- O80-O84 Entbindung
- O85-O92 Komplikationen, die vorwiegend im Wochenbett auftreten
- O94-O99 Sonstige Krankheitszustände während der Gestationsperiode, die anderenorts nicht klassifiziert sind

Schwangerschaft mit abortivem Ausgang (O00-O08)

Exkl.: Fortbestehen der Schwangerschaft bei Mehrlingsschwangerschaft nach Fehlgeburt eines oder mehrerer Feten (O31.1)

Die folgenden vierten Stellen sind bei den Kategorien O03-O06 zu benutzen:

Hinw.: Inkompletter Abort schließt Retention von Konzeptionsprodukten nach Abort ein.

.0 Inkomplett, kompliziert durch Infektion des Genitaltraktes und des Beckens
  Mit Zuständen, die unter O08.0 aufgeführt sind

.1 Inkomplett, kompliziert durch Spätblutung oder verstärkte Blutung
  Mit Zuständen, die unter O08.1 aufgeführt sind

.2 Inkomplett, kompliziert durch Embolie
  Mit Zuständen, die unter O08.2 aufgeführt sind

.3 Inkomplett, mit sonstigen und nicht näher bezeichneten Komplikationen
  Mit Zuständen, die unter O08.3-O08.9 aufgeführt sind

.4 Inkomplett, ohne Komplikation

.5 Komplett oder nicht näher bezeichnet, kompliziert durch Infektion des Genitaltraktes und des Beckens
  Mit Zuständen, die unter O08.0 aufgeführt sind

.6 Komplett oder nicht näher bezeichnet, kompliziert durch Spätblutung oder verstärkte Blutung
  Mit Zuständen, die unter O08.1 aufgeführt sind
Komplett oder nicht näher bezeichnet, kompliziert durch Embolie
Mit Zuständen, die unter O08.2 aufgeführt sind

Komplett oder nicht näher bezeichnet, mit sonstigen und nicht näher bezeichneten Komplikationen
Mit Zuständen, die unter O08.3-O08.9 aufgeführt sind

Komplett oder nicht näher bezeichnet, ohne Komplikation

**O00**  
**Extrauteringravidität**  
*Inkl.:* Rupturierte Extrauteringravidität  
Soll eine begleitende Komplikation angegeben werden, ist zusätzlich eine Schlüsselnummer aus O08.- zu benutzen.

**O00.0**  
**Abdominalgravidität**  
*Exkl.:* Betreuung der Mutter wegen eines lebensfähigen Fetus bei Abdominalgravidität (O36.7)  
Entbindung eines lebensfähigen Fetus bei Abdominalgravidität (O83.3)

**O00.1**  
**Tubargravidität**  
Ruptur der Tuba (uterina) durch eine Schwangerschaft  
Tubarabort  
Tubenschwangerschaft

**O00.2**  
**Ovarialgravidität**

**O00.8**  
**Sonstige Extrauteringravidität**  
Gravidität:  
- im Uterushorn  
- intraligamentär  
- intramural  
- zervikal

**O00.9**  
**Extrauteringravidität, nicht näher bezeichnet**

**O01**  
**Blasenmole**  
Soll eine begleitende Komplikation angegeben werden, ist zusätzlich eine Schlüsselnummer aus O08.- zu benutzen.  
*Exkl.:* Maligne Blasenmole (D39.2)

**O01.0**  
**Klassische Blasenmole**  
Komplette Blasenmole

**O01.1**  
**Partielle oder inkomplette Blasenmole**

**O01.9**  
**Blasenmole, nicht näher bezeichnet**  
Traubenmole o.n.A.  
Trophoblastkrankheit o.n.A.

**O02**  
**Sonstige abnorme Konzeptionsprodukte**  
Soll eine begleitende Komplikation angegeben werden, ist zusätzlich eine Schlüsselnummer aus O08.- zu benutzen.  
*Exkl.:* Fetus papyraceus (O31.0)

**O02.0**  
**Abortivei und sonstige Molen**  
Mole:  
- Blut-  
- Fleisch-  
- intrauterin o.n.A.  
- Wind-  
Pathologische Eizelle

**O02.1**  
**Missed abortion [Verhaltene Fehlgeburt]**  
Früher Fetaltod mit Retention des toten Fetus  
*Exkl.:* Missed abortion mit:  
- Abortivei (O02.0)  
- Mole:  
  - Blasen- (O01.-)  
  - sonstige (O02.0)
O02.8  Sonstige näher bezeichnete abnorme Konzeptionsprodukte

**Exkl.:** Abnorme Konzeptionsprodukte mit:
- Abortievei (O02.0)
- Mole:
  - Blasen- (O01.-)
  - sonstige (O02.0)

O02.9  Anomales Konzeptionsprodukt, nicht näher bezeichnet

O03  Spontanabort

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**Inkl.:** Fehlgeburt

O04  Ärztlich eingeleiteter Abort

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**Inkl.:** Schwangerschaftsabbruch:
- legal
- therapeutisch
  Therapeutischer Abort

O05  Sonstiger Abort

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

O06  Nicht näher bezeichneter Abort

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**Inkl.:** Eingeleiteter Abort o.n.A.

O07  Misslungene Aborteinleitung

**Inkl.:** Misslungene Abortinduktion

**Exkl.:** Inkompletter Abort (O03-O06)

O07.0  Misslungene ärztliche Aborteinleitung, kompliziert durch Infektion des Genitaltraktes und des Beckens

Mit Zuständen, die unter O08.0 aufgeführt sind

O07.1  Misslungene ärztliche Aborteinleitung, kompliziert durch Spätblutung oder verstärkte Blutung

Mit Zuständen, die unter O08.1 aufgeführt sind

O07.2  Misslungene ärztliche Aborteinleitung, kompliziert durch Embolie

Mit Zuständen, die unter O08.2 aufgeführt sind

O07.3  Misslungene ärztliche Aborteinleitung mit sonstigen oder nicht näher bezeichneten Komplikationen

Mit Zuständen, die unter O08.3-O08.9 aufgeführt sind

O07.4  Misslungene ärztliche Aborteinleitung ohne Komplikation

Misslungene ärztliche Aborteinleitung o.n.A.

O07.5  Misslungene sonstige oder nicht näher bezeichnete Aborteinleitung, kompliziert durch Infektion des Genitaltraktes und des Beckens

Mit Zuständen, die unter O08.0 aufgeführt sind

O07.6  Misslungene sonstige oder nicht näher bezeichnete Aborteinleitung, kompliziert durch Spätblutung oder verstärkte Blutung

Mit Zuständen, die unter O08.1 aufgeführt sind

O07.7  Misslungene sonstige oder nicht näher bezeichnete Aborteinleitung, kompliziert durch Embolie

Mit Zuständen, die unter O08.2 aufgeführt sind
O07.8 Misslungene sonstige oder nicht näher bezeichnete Aborteinleitung mit sonstigen oder nicht näher bezeichneten Komplikationen
Mit Zuständen, die unter O08.3-O08.9 aufgeführt sind

O07.9 Misslungene sonstige oder nicht näher bezeichnete Aborteinleitung ohne Komplikation
Misslungener Abortversuch o.n.A.

O08 Komplikationen nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft

Hinw.: Diese Kategorie ist in erster Linie zur Verschlüsselung der Morbidität vorgesehen. Für den Gebrauch dieser Kategorie sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität und Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

O08.0 Infektion des Genitaltraktes und des Beckens nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft
Endometritis
Oophoritis
Parametritis
Pelviperitonitis nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind
Salpingitis
Salpingo-Oophoritis
Sepsis

Soll das Vorliegen eines septischen Schocks angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (R57.2) zu benutzen.

Exkl.: Harnwegsinfektion (O08.8)
Septische oder septikopyämische Embolie (O08.2)

O08.1 Spätblutung oder verstärkte Blutung nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft
Afibrinogenämie
Defibrinierungssyndrom nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind
Intravasale Gerinnung

O08.2 Embolie nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft
Embolie:
• Fruchtwasser-
• Luft-
• Lungen-
• nach Seifenspülung nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind
• pyämisch
• septisch oder septikopyämisch
• Thrombo-
• o.n.A.

O08.3 Schock nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft
Kreislaufkollaps nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind
Schock (postoperativ)
Exkl.: Septischer Schock (R57.2)

O08.4 Niereninsuffizienz nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft
Nierenversagen (akut)
Oligurie
Renale tubuläre Nekrose nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind
Schocknieren
Urämie

O08.5 Stoffwechselstörungen nach Abort, Extrauteringravität und Molenschwangerschaft
Störungen des Elektrolythaushaltes nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel XV

O08.6 Verletzung von Beckenorganen und -geweben nach Abort, Extrauteringravidität und Molenschwangerschaft
Lazeration, Perforation, Riss oder chemische Verätzung:
- Cervix uteri
- Damm
- Hamblase
- Lig. latum uteri
- periurethrales Gewebe
- Uterus

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

O08.7 Sonstige Venenkrankheiten als Komplikation nach Abort, Extrauteringravidität und Molenschwangerschaft

O08.8 Sonstige Komplikationen nach Abort, Extrauteringravidität und Molenschwangerschaft
Harnwegsinfektion
Herzstillstand

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

O08.9 Komplikation nach Abort, Extrauteringravidität und Molenschwangerschaft, nicht näher bezeichnet

Nicht näher bezeichnete Komplikation nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

Ödeme, Proteinurie und Hypertonie während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O10-O16)

O10 Vorher bestehende Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert

Inkl.: Aufgeführte Zustände mit vorher bestehender Proteinurie
Exkl.: Aufgeführte Zustände mit aufgepfropfter Präeklampsie (O11)

O10.0 Vorher bestehende essentielle Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Jeder Zustand in 110 als Betreuungsgrund während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes

O10.1 Vorher bestehende hypertensive Herzkrankheit, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Jeder Zustand in 111.- als Betreuungsgrund während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes

O10.2 Vorher bestehende hypertensive Nierenkrankheit, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Jeder Zustand in 112.- als Betreuungsgrund während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes

O10.3 Vorher bestehende hypertensive Herz- und Nierenkrankheit, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Jeder Zustand in 113.- als Betreuungsgrund während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes

O10.4 Vorher bestehende sekundäre Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Jeder Zustand in 115.- als Betreuungsgrund während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes

O10.9 Nicht näher bezeichnete, vorher bestehende Hypertonie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert

O11 Chronische Hypertonie mit aufgepfropfter Präeklampsie

Inkl.: Aufgepfropfte Präeklampsie mit:
- Hypertonie o.n.A.
- vorher bestehender Hypertonie
- Pfröpfräeklampsie

Unter O10.- aufgeführte Zustände, kompliziert durch Präeklampsie
O12 Gestationsödeme und Gestationsproteinurie [schwangerschaftsinduziert] ohne Hypertonie

O12.0 Schwangerschaftsödeme
O12.1 Schwangerschaftsproteinurie
O12.2 Schwangerschaftsödeme mit Proteinurie

O13 Gestationshypertonie [schwangerschaftsinduzierte Hypertonie]

Inkl.: Schwangerschaftsbedingte (transiente) Hypertonie o.n.A.

O14 Präeklampsie

Exkl.: Pfropf-Präeklampsie (O11)
O14.0 Leichte bis mäßige Präeklampsie
O14.1 Schwere Präeklampsie
O14.2 HELLP-Syndrom
Kombination von Hämolyse, erhöhten Leberenzymen und vermindeter Thrombozytenzahl
O14.9 Präeklampsie, nicht näher bezeichnet

O15 Eklampsie

Inkl.: Eklampsie mit schwangerschaftsinduzierter oder vorher bestehender Hypertonie
Krämpfe, die bei den unter O10-O14 und O16 aufgeführten Zuständen auftreten

O15.0 Eklampsie während der Schwangerschaft
O15.1 Eklampsie unter der Geburt
O15.2 Eklampsie im Wochenbett
O15.9 Eklampsie, bei der der zeitliche Bezug nicht angegeben ist
Eklampsie o.n.A.

O16 Nicht näher bezeichnete Hypertonie der Mutter

Sonstige Krankheiten der Mutter, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind
(O20-O29)

Hinw.: Die Schlüsselnummern O24.- und O25 gelten auch dann, wenn die aufgeführten Zustände unter der Geburt oder im Wochenbett auftreten.

Exkl.: Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Fetus und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungskomplikationen (O30-O48) Krankheiten der Mutter, die anderenorts klassifizierbar sind, die jedoch Schwangerschaft, Wehen, Entbindung und Wochenbett komplizieren (O98-O99)

O20 Blutung in der Frühschwangerschaft

Exkl.: Schwangerschaft mit abortivem Ausgang (O00-O08)

O20.0 Drohender Abort
Blutung mit der Angabe, dass sie durch drohenden Abort bedingt ist

O20.8 Sonstige Blutung in der Frühschwangerschaft

O20.9 Blutung in der Frühschwangerschaft, nicht näher bezeichnet

O21 Übermäßiges Erbrechen während der Schwangerschaft

O21.0 Leichte Hyperemesis gravidarum
Hyperemesis gravidarum, leicht oder nicht näher bezeichnet, Beginn vor Beendigung der 22. Schwangerschaftswoche
O21.1 Hyperemesis gravidarum mit Stoffwechselstörung
Hyperemesis gravidarum, Beginn vor Beendigung der 22. Schwangerschaftswoche, mit
Stoffwechselstörung, wie z.B.:
• Dehydratation
• Hypoglykämie
• Störung des Elektrolythaushaltes

O21.2 Späterbrechen während der Schwangerschaft
Übermäßiges Erbrechen, Beginn nach 22 vollendeten Schwangerschaftswochen

O21.8 Sonstiges Erbrechen, das die Schwangerschaft kompliziert
Erbrechen durch anderenorts klassifizierte Krankheiten, das die Schwangerschaft kompliziert
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

O21.9 Erbrechen während der Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet

O22 Venenkrankheiten und Hämorrhoiden als Komplikationen in der Schwangerschaft

Exkl.: Aufgeführte Zustände als Komplikationen von:
• Abort, Extrauteringravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.7)
• Geburt und Wochenbett (O87.-)
• Lungenembolie während der Gestationsperiode (O88.-)

O22.0 Varizen der unteren Extremitäten in der Schwangerschaft
Varizen o.n.A. in der Schwangerschaft

O22.1 Varizen der Genitalorgane in der Schwangerschaft
Varizen des Perineums, der Vagina und der Vulva in der Schwangerschaft

O22.2 Oberflächliche Thrombophlebitis in der Schwangerschaft
Thrombophlebitis der Beine in der Schwangerschaft

O22.3 Tiefe Venenthrombose in der Schwangerschaft
Thrombophlebitis der Beckenvenen, präpartal
Tiefe Venenthrombose, präpartal

O22.4 Hämorrhoiden in der Schwangerschaft

O22.5 Hirnvenenthrombose in der Schwangerschaft
Zerebrovenöse Sinusthrombose in der Schwangerschaft

O22.8 Sonstige Venenkrankheiten als Komplikation in der Schwangerschaft

O22.9 Venenkrankheit als Komplikation in der Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet
Schwangerschaftsbedingt:
• Phlebitis o.n.A.
• Phlebopathie o.n.A.
• Thrombose o.n.A.

O23 Infektionen des Urogenitaltraktes in der Schwangerschaft

Exkl.: Geschlechtskrankheit, nicht näher bezeichnet (O98.3)
Gonorrhoe (O98.2)
Infektionen, hauptsächlich durch Geschlechtsverkehr übertragen, nicht näher bezeichnet (O98.3)
Syphilis (O98.1)
Tuberkulose des Urogenitalsystems (O98.0)

O23.0 Infektionen der Niere in der Schwangerschaft
O23.1 Infektionen der Harnblase in der Schwangerschaft
O23.2 Infektionen der Urethra in der Schwangerschaft
O23.3 Infektionen von sonstigen Teilen der Harnwege in der Schwangerschaft
O23.4 Nicht näher bezeichnete Infektion der Harnwege in der Schwangerschaft
O23.5 Infektionen des Genitaltraktes in der Schwangerschaft
O23.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete Infektion des Urogenitaltraktes in der Schwangerschaft
Infektion des Urogenitaltraktes in der Schwangerschaft o.n.A.

O24 Diabetes mellitus in der Schwangerschaft
Inkl.: Bei Geburt und im Wochenbett
O24.0 Vorher bestehender Diabetes mellitus, Typ 1
O24.1 Vorher bestehender Diabetes mellitus, Typ 2
O24.2 Vorher bestehender Diabetes mellitus durch Fehl- oder Mangelernährung
[Malnutrition]
O24.3 Vorher bestehender Diabetes mellitus, nicht näher bezeichnet
O24.4 Diabetes mellitus, während der Schwangerschaft auftretend
Gestationsbedingter Diabetes mellitus o.n.A.
O24.9 Diabetes mellitus in der Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet

O25 Fehl- und Mangelernährung in der Schwangerschaft
Inkl.: Fehl- und Mangelernährung bei der Geburt und im Wochenbett

O26 Betreuung der Mutter bei sonstigen Zuständen, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind
O26.0 Übermäßige Gewichtszunahme in der Schwangerschaft
Exkl.: Schwangerschaftsödeme (O12.0, O12.2)
O26.1 Geringe Gewichtszunahme in der Schwangerschaft
O26.2 Schwangerschaftsbetreuung bei Neigung zu habituellem Abort
Exkl.: Habituelle Abortneigung:
• mit ablaufendem Abort (O03-O06)
• ohne bestehende Schwangerschaft (N96)
O26.3 Schwangerschaft bei liegendem Intrauterinpessar
O26.4 Herpes gestationis
O26.5 Hypotonie-Syndrom der Mutter
Vena-cava-Kompressionssyndrom
O26.6 Leberkrankheiten während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes
Cholestase (intrahepatisch) in der Schwangerschaft
Schwangerschaftscholestase
Exkl.: Hepatorenales Syndrom nach Wehen und Entbindung (O90.4)
O26.7 Subluxation der Symphysis (pubica) während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes
Exkl.: Traumatische Symphysensprengung (Symphysis pubica) unter der Geburt (O71.6)
O26.8 Sonstige näher bezeichnete Zustände, die mit der Schwangerschaft verbunden sind
Erschöpfung und Ermüdung
Nierenkrankheit
Periphere Neuritis
während der Schwangerschaft
O26.9 Mit der Schwangerschaft verbundener Zustand, nicht näher bezeichnet

O28 Abnorme Befunde bei der Screeninguntersuchung der Mutter zur pränatalen Diagnostik
Exkl.: Anderenorts klassifizierte diagnostische Befunde - siehe Alphabetisches Verzeichnis
Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Fetus und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungskomplikationen (O30-O48)
O28.0 Abnormaler hämatologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>O28.1</td>
<td>Abnormer biochemischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td>O28.2</td>
<td>Abnormer zytologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td>O28.3</td>
<td>Abnormer Ultraschallbefund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td>O28.4</td>
<td>Abnormer radiologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td>O28.5</td>
<td>Abnormer Chromosomen- oder genetischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td>O28.8</td>
<td>Sonstige abnorme Befunde bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td>O28.9</td>
<td>Anomaler Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**O29 Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft**

**Inkl.:** Komplikationen bei der Mutter durch Verabreichung von Allgemein- oder Lokalanästhetikum, Analogicum oder durch sonstige Beruhigungsmaßnahme während der Schwangerschaft

**Exkl.:** Komplikationen bei Anästhesie während:
- Abort, Extravaginalgravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O08)
- Wehentätigkeit und Entbindung (O74.-)
- Wochenbett (O89.-)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>O29.0</td>
<td>Pulmonale Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Aspirationspneumonie</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Aspiration von Mageninhalt oder -sekret o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Chemische Pneumonitis durch Aspiration</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Mendelson-Syndrom</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Pneumothorax</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>durch Anästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.1</td>
<td>Kardiale Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Herz:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Stillstand</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Versagen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>durch Anästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.2</td>
<td>Komplikationen des Zentralnervensystems bei Anästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.3</td>
<td>Toxische Reaktion auf Lokalanästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.4</td>
<td>Kopfschmerzen nach Spinal- oder Periduralanästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.5</td>
<td>Sonstige Komplikationen nach Spinal- oder Periduralanästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.6</td>
<td>Misslingen oder Schwierigkeiten bei der Intubation in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.8</td>
<td>Sonstige Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O29.9</td>
<td>Komplikation bei Anästhesie in der Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Fetus und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungskomplikationen (O30-O48)

**O30 Mehrlingsschwangerschaft**

**Exkl.:** Komplikationen, die für eine Mehrlingsschwangerschaft spezifisch sind (O31.-)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>O30.0</td>
<td>Zwillingsschwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O30.1</td>
<td>Drillingsschwangerschaft</td>
</tr>
<tr>
<td>O30.2</td>
<td>Vierlingsschwangerschaft</td>
</tr>
</tbody>
</table>
O30.8  Sonstige Mehrlingsschwangerschaft
O30.9  Mehrlingsschwangerschaft, nicht näher bezeichnet
Mehrlingsschwangerschaft o.n.A.

O31  Komplikationen, die für eine Mehrlingsschwangerschaft spezifisch sind
Exkl.: Doppelfehlbildung [zusammengewachsene Zwillinge] als Ursache für ein Missverhältnis
zwischen Fetus und Becken (O33.7)
Geburtshindernis (O64-O66)
Lage- und Einstellungsanomalien eines oder mehrerer Feten (O32.5)
Protrahierte Geburt des zweiten Zwillings, Drilling usw. (O63.2)

O31.0  Fetus papyraceus
Fetus compressus
O31.1  Fortbestehen der Schwangerschaft nach Fehlgeburten eines oder mehrerer Feten
O31.2  Fortbestehen der Schwangerschaft nach intrauterinem Absterben eines oder
mehrerer Feten
O31.8  Sonstige Komplikationen, die für eine Mehrlingsschwangerschaft spezifisch sind

O32  Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Lage- und
Einstellungsanomalie des Fetus
Inkl.: Aufgeführte Zustände als Grund für Beobachtung, stationäre Behandlung oder sonstige
geburtshilfliche Betreuung der Mutter oder für Schnittenbindung vor Wehenbeginn
Exkl.: Aufgeführte Zustände im Zusammenhang mit Geburtshindernis (O64-)

O32.0  Betreuung der Mutter wegen wechselnder Kindslage
O32.1  Betreuung der Mutter wegen Beckenendlage
O32.2  Betreuung der Mutter bei Quer- und Schräglage
Querlage
Schräglage
O32.3  Betreuung der Mutter bei Gesichts-, Stirn- und Kinnlage
O32.4  Betreuung der Mutter bei Nichteintreten des Kopfes zum Termin
Fehlender Eintritt des Kopfes in den Beckeneingang
O32.5  Betreuung der Mutter bei Mehrlingsschwangerschaft mit Lage- und
Einstellungsanomalie eines oder mehrerer Feten
O32.6  Betreuung der Mutter bei kombinierten Lage- und Einstellungsanomalien
O32.8  Betreuung der Mutter bei sonstigen Lage- und Einstellungsanomalien des Fetus
O32.9  Betreuung der Mutter bei Lage- und Einstellungsanomalie des Fetus, nicht näher
bezeichnet

O33  Betreuung der Mutter bei festgestelltem oder vermutetem Missverhältnis
zwischen Fetus und Becken
Inkl.: Aufgeführte Zustände als Grund für Beobachtung, stationäre Behandlung oder sonstige
geburtshilfliche Betreuung der Mutter oder für Schnittenbindung vor Wehenbeginn
Exkl.: Aufgeführte Zustände im Zusammenhang mit Geburtshindernis (O65-O66)

O33.0  Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch Deformität des mütterlichen
knöchernen Beckens
Beckendeformität o.n.A. als Ursache für ein Missverhältnis
O33.1  Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch allgemein verengtes Beeken
Beckenverengung o.n.A. als Ursache für ein Missverhältnis
O33.2  Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch Beckeneingangsverengung
Verengung im Beckeneingang als Ursache für ein Missverhältnis
O33.3  Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch Beckenausgangsverengung
Verengung im Beckenausgang als Ursache für ein Missverhältnis
O33.4  Betreuung der Mutter wegen Missverhältnis bei kombinierter mütterlicher und fetaler
Ursache
O33.5 Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch ungewöhnlich großen Fetus
Fetales Missverhältnis o.n.A.
Missverhältnis fetaler Ursache bei normal ausgebildetem Fetus

O33.6 Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch Hydrozephalus des Fetus

O33.7 Betreuung der Mutter bei Missverhältnis durch sonstige Deformitäten des Fetus
Doppelfehlbildung [zusammengewachsene Zwillinge]
Fetal:
• Aszites
• Hydrops
• Myelomeningozele
• Steißteratom
• Tumor
als Ursache für ein Missverhältnis

O33.8 Betreuung der Mutter bei Missverhältnis sonstigen Ursprungs

O33.9 Betreuung der Mutter bei Missverhältnis, nicht näher bezeichnet
Missverhältnis zwischen Fett und Becken o.n.A.
Missverhältnis zwischen Kopf und Becken o.n.A.

O34 Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Anomalie der Beckenorgane

Inkl.: Aufgeführte Zustände als Grund für Beobachtung, stationäre Behandlung oder sonstige geburtshilfliche Betreuung der Mutter oder für Schnittentbindung vor Wehenbeginn

Exkl.: Aufgeführte Zustände im Zusammenhang mit Geburtshindernis (O65.5)

O34.0 Betreuung der Mutter bei angeborener Fehlbildung des Uterus
Betreuung der Mutter bei:
• Uterus bicornis
• Uterus duplex

O34.1 Betreuung der Mutter bei Tumor des Corpus uteri
Betreuung der Mutter bei:
• Leiomyom des Uterus
• Polyp des Corpus uteri

Exkl.: Betreuung der Mutter bei Tumor der Cervix uteri (O34.4)

O34.2 Betreuung der Mutter bei Uterusnarbe durch vorangegangenen chirurgischen Eingriff
Betreuung der Mutter bei Narbe durch vorangegangene Schnittentbindung

Exkl.: Vaginale Entbindung nach vorangegangener Schnittentbindung o.n.A. (O75.7)

O34.3 Betreuung der Mutter bei Zervixinsuffizienz
Betreuung der Mutter bei:
• Cerclage
• Shirodkar-Naht
mit oder ohne Angabe von Zervixinsuffizienz

O34.4 Betreuung der Mutter bei sonstigen Anomalien der Cervix uteri
Betreuung der Mutter bei:
• Polyp der Cervix uteri
• Struktur oder Stenose der Cervix uteri
• Tumor der Cervix uteri
• vorangegangenen chirurgischem Eingriff an der Cervix uteri

O34.5 Betreuung der Mutter bei sonstigen Anomalien des gravidren Uterus
Betreuung der Mutter bei:
• Inkarzeration
• Prolaps
• Retroversion

des gravidren Uterus

O34.6 Betreuung der Mutter bei Anomalie der Vagina
Betreuung der Mutter bei:
• Stenose der Vagina (erworben) (angeboren)
• Struktur der Vagina
• Tumor der Vagina
• Vaginalseptum
• vorangegangenen chirurgischem Eingriff an der Vagina

Exkl.: Betreuung der Mutter bei Varizen der Vagina in der Schwangerschaft (O22.1)
O34.7 Betreuung der Mutter bei Anomalie der Vulva und des Perineums
Betreuung der Mutter bei:
- Fibrose des Perineums
- Rigidität des Perineums
- Tumor der Vulva
- vorangegangenenchirurgischem Eingriff an Perineum oder Vulva

_Exkl._: Betreuung der Mutter bei Varizen des Perineums und der Vulva in der Schwangerschaft (O22.1)

O34.8 Betreuung der Mutter bei sonstigen Anomalien der Beckenorgane
Betreuung der Mutter bei:
- Beckenbodenplastik (vorangegangen)
- Hängebauch
- Rektozele
- Rigidität des Beckenbodens
- Zystozele

O34.9 Betreuung der Mutter bei Anomalie der Beckenorgane, nicht näher bezeichnet

O35 Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Anomalie oder Schädigung des Fetus

_Inkl._: Aufgeführte Zustände beim Fetus als Grund für Beobachtung, stationäre Behandlung oder sonstige geburts hilfliche Betreuung der Mutter oder für Schwangerschaftsabbruch

_Exkl._: Betreuung der Mutter bei festgestelltem oder vermutetem Missverhältnis zwischen Fetus und Becken (O33.-)

O35.0 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Fehlbildung des Zentralnervensystems beim Fetus
Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf):
- Anenzephalus
- Spina bifida

_Exkl._: Chromosomenanomalie beim Fetus (O35.1)

O35.1 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Chromosomenanomalie beim Fetus

O35.2 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) hereditäre Krankheit beim Fetus

_Exkl._: Chromosomenanomalie beim Fetus (O35.1)

O35.3 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Viruskrankheit der Mutter
Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch mütterliche:
- Röteln
- Zytomegalie

O35.4 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Alkohol

O35.5 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Arzneimittel oder Drogen
Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Arzneimittel- oder Drogenabhängigkeit

_Exkl._: Fetaler Distress [fetal distress] bei Wehen und Entbindung durch Verabreichung von Arzneimitteln (O68.-)

O35.6 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Strahlen einwirkung

O35.7 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch sonstige medizinische Maßnahmen
Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch:
- Amniozentese
- Biopsie
- hämatologische Untersuchung
- intrauterine Operation
- Intrauterinpessar
O35.8 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) sonstige Anomalie oder Schädigung des Fetus
Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch mütterliche:
• Listeriose
• Toxoplasmose

O35.9 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Anomalie oder Schädigung des Fetus, nicht näher bezeichnet

O36 Betreuung der Mutter wegen sonstiger festgestellter oder vermuteter Komplikationen beim Fetus
_Inkl._: Aufgeführte Zustände beim Fetus als Grund für Beobachtung, stationäre Behandlung oder sonstige geburtshilfliche Betreuung der Mutter oder für Schwangerschaftsabbruch
_Exkl._: Transplazentare Transfusionssyndrome (O43.0)
Wehen und Entbindung, kompliziert durch fetalen Distress (fetal distress) (O68.-)

O36.0 Betreuung der Mutter wegen Rhesus-Isoimmunisierung
Anti-D-Antikörper [Rh-Antikörper]
Rh-Inkompatibilität (mit Hydrops fetalis)

O36.1 Betreuung der Mutter wegen sonstiger Isoimmunisierung
AB0-Isoimmunisierung
Isoimmunisierung o.n.A. (mit Hydrops fetalis)

O36.2 Betreuung der Mutter wegen Hydrops fetalis
Hydrops fetalis:
• nicht in Verbindung mit Isoimmunisierung
• o.n.A.

O36.3 Betreuung der Mutter wegen Anzeichen für fetale Hypoxie

O36.4 Betreuung der Mutter wegen intrauterinen Fruchttodes
_Exkl._: Missed abortion (O02.1)

O36.5 Betreuung der Mutter wegen fetaler Wachstumsretardierung
Betreuung der Mutter wegen festgestellter oder vermuteter fetaler Retardierung:
• Plazentainsuffizienz
• zu klein für das Gestationsalter [Small-for-dates]
• zu leicht für das Gestationsalter [Light-for-dates]

O36.6 Betreuung der Mutter wegen fetaler Hypertrophie
Betreuung der Mutter wegen festgestellter oder vermuteter fetaler Hypertrophie [zu groß für das Gestationsalter] [Large-for-dates]

O36.7 Betreuung der Mutter wegen eines lebensfähigen Fetus bei Abdominalgravidität

O36.8 Betreuung der Mutter wegen sonstiger näher bezeichneter Komplikationen beim Fetus

O36.9 Betreuung der Mutter wegen Komplikation beim Fetus, nicht näher bezeichnet

O40 Polyhydramnion
_Inkl._: Hydramnion

O41 Sonstige Veränderungen des Fruchtwassers und der Eihäute
_Exkl._: Vorzeitiger Blasensprung (O42.-)

O41.0 Oligohydramnion
Oligohydramnion ohne Angabe von Blasensprung

O41.1 Infektion der Fruchtblase und der Eihäute
Amnionitis
Chorioamnionitis
Entzündung der Eihäute
Plazentitis

O41.8 Sonstige näher bezeichnete Veränderungen des Fruchtwassers und der Eihäute

O41.9 Veränderung des Fruchtwassers und der Eihäute, nicht näher bezeichnet
**ICD-10 BMGF 2017**

### Kapitel XV - Vorzeitiger Blasensprung

**O42** Vorzeitiger Blasensprung  

**O42.0** Vorzeitiger Blasensprung, Wehenbeginn innerhalb von 24 Stunden  

**O42.1** Vorzeitiger Blasensprung, Wehenbeginn nach Ablauf von 24 Stunden  

*Exkl.:* Bei Wehenhemmung durch Therapie (O42.2)

**O42.2** Vorzeitiger Blasensprung, Wehenhemmung durch Therapie

**O42.9** Vorzeitiger Blasensprung, nicht näher bezeichnet

### Pathologische Zustände der Plazenta

**O43** Pathologische Zustände der Plazenta  

*Exkl.:* Betreuung der Mutter wegen fetaler Wachstumsretardierung infolge Plazentainsuffizienz (O36.5)  

- Placenta praevia (O44.-)  
- Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae] (O45.-)

**O43.0** Transplazentare Transfusionssyndrome  

Transfusion:  
- fetofetal  
- fetomaternal  
- maternofetal

**O43.1** Fehlbildung der Plazenta  

- Anomalie der Plazenta o.n.A.  
- Placenta circumvallata

**O43.2** Krankhaft anhaftende Plazenta  

Placenta:  
- accreta  
- increta  
- percreta

Soll einer der folgenden Krankheitszustände angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen:  
- Blutung in der Nachgeburtsperiode (O72.0)  
- Retention der Plazenta ohne Blutung (O73.0)

**O43.8** Sonstige pathologische Zustände der Plazenta  

- Plazentainfarkt  
- Plazentare Dysfunktion

**O43.9** Pathologischer Zustand der Plazenta, nicht näher bezeichnet

### Placenta praevia

**O44** Placenta praevia  

**O44.0** Placenta praevia mit der Angabe: ohne Blutung  

- Tiefer Sitz der Plazenta mit der Angabe: ohne Blutung

**O44.1** Placenta praevia mit Blutung  

Placenta praevia:  
- marginalis  
- partialis mit Blutung oder o.n.A.  
- totalis

Tiefer Sitz der Plazenta o.n.A. oder mit Blutung  

*Exkl.:* Wehen und Entbindung, kompliziert durch Blutung bei Vasa praevia (O69.4)

### Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae]

**O45** Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae]  

**O45.0** Vorzeitige Plazentalösung bei Gerinnungsstörung  

Abruptio [Ablatio] placentae mit (verstärkter) Blutung im Zusammenhang mit:  
- A fibrinogenämie  
- disseminierter intravasaler Gerinnung  
- Hyperfibrinolyse  
- Hypofibrinogenämie

**O45.8** Sonstige vorzeitige Plazentalösung

**O45.9** Vorzeitige Plazentalösung, nicht näher bezeichnet  

Abruptio placentae o.n.A.
**O46** Präpartale Blutung, anderenorts nicht klassifiziert
*Exkl.:* Blutung in der Frühschwangerschaft (O20.-)
Intrapartale Blutung, anderenorts nicht klassifiziert (O67.-)
Placenta praevia (O44.-)
Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae] (O45.-)

**O46.0** Präpartale Blutung bei Gerinnungsstörung
Präpartale Blutung (verstärkt) im Zusammenhang mit:
- Afibrinogenämie
- disseminierter intravasaler Gerinnungsprozess
- Hyperfibrinolyse
- Hypofibrinogenämie

**O46.8** Sonstige präpartale Blutung

**O46.9** Präpartale Blutung, nicht näher bezeichnet

**O47** Frustrane Kontraktionen [Unnütze Wehen]

**O47.0** Frustrane Kontraktionen vor 37 vollendeten Schwangerschaftswochen

**O47.1** Frustrane Kontraktionen ab 37 oder mehr vollendeten Schwangerschaftswochen

**O47.9** Frustrane Kontraktionen, nicht näher bezeichnet

**O48** Übertragene Schwangerschaft
*Inkl.:* Tragzeitüberschreitung

---

**Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung (O60-O75)**

**O60** Vorzeitige Wehen und Entbindung

**O60.0** Vorzeitige Wehen ohne Entbindung
Vorzeitige Wehen:
- induziert
- spontan

**O60.1** Vorzeitige spontane Wehen mit vorzeitiger Entbindung
Vorzeitige spontane Wehen mit vorzeitiger Entbindung durch Kaiserschnitt
Vorzeitige Wehen mit Entbindung o.n.A.

**O60.2** Vorzeitige Wehen mit termingerechter Entbindung
Vorzeitige spontane Wehen mit termingerechter Entbindung durch Kaiserschnitt

**O60.3** Vorzeitige Entbindung ohne spontane Wehen
Vorzeitige Entbindung (durch):
- induziert
- Kaiserschnitt, ohne spontane Wehen

**O61** Misslungene Geburtseinleitung

**O61.0** Misslungene medikamentöse Geburtseinleitung
Misslungene Induktion (von Wehen) durch:
- Oxytozin [Ocytocin]
- Prostaglandine

**O61.1** Misslungene instrumentelle Geburtseinleitung
Misslungene Geburtseinleitung:
- mechanisch
- operativ

**O61.8** Sonstige misslungene Geburtseinleitung

**O61.9** Misslungene Geburtseinleitung, nicht näher bezeichnet
Abnorme Wehentätigkeit

O62.0 Primäre Wehenschwäche
Ausbleiben der Eröffnung der Cervix uteri
Primäre hypotone uterine Dysfunktion
Wehenschwäche während der Latenzphase

O62.1 Sekundäre Wehenschwäche
Sekundäre hypotone uterine Dysfunktion
Unterbrochene aktive Wehenphase

O62.2 Sonstige Wehenschwäche
Geringe Kontraktionen
Hypotone uterine Dysfunktion o.n.A.
Sporadische Wehen
Unregelmäßige Wehen
Uterusatonie
Wehenschwäche o.n.A.

O62.3 Überstürzte Geburt

O62.4 Hypertone, unkoordinierte und anhaltende Uteruskontraktionen
Dyskoordinierte Wehentätigkeit
Hypertone uterine Dysfunktion
Pathologischer Retraktionsring
Sanduhrkontraktion des Uterus
Tetanus uteri
Unkoordinierte Wehentätigkeit
Uterine Dystokie o.n.A.
Exkl.: Dystokie (fetal) (mütterlich) o.n.A. (O66.9)

O62.8 Sonstige abnorme Wehentätigkeit

O62.9 Abnorme Wehentätigkeit, nicht näher bezeichnet

Protrahierte Geburt
Exkl.: Protrahierte Geburt nach:
- Blasensprengung (O75.5)
- Blasensprung (O75.6)

O63.0 Protrahierte verlaufende Eröffnungsperiode (bei der Geburt)
O63.1 Protrahierte verlaufende Austreibungsperiode (bei der Geburt)
O63.2 Protrahierte Geburt des zweiten Zwillings, Drillings usw.
O63.9 Protrahierte Geburt, nicht näher bezeichnet
Protrahierte Geburt o.n.A.

Geburtshindernis durch Lage-, Haltungs- und Einstellungsanomalien des Fetus

O64.0 Geburtshindernis durch unvollständige Drehung des kindlichen Kopfes
Geburtshindernis durch persistierende Kindslage:
- hintere Hinterhaupts- oder Hinterhauptslage
- okzipitoiliakal
- okzipitosakral
- okzipitotransversal
- Tiefer Querstand

O64.1 Geburtshindernis durch Beckenendlage

O64.2 Geburtshindernis durch Gesichtslage
Geburtshindernis durch Kinnlage

O64.3 Geburtshindernis durch Stirnlage

O64.4 Geburtshindernis durch Querlage
Armvorfall
Exkl.: Eingekeilte Schultern (O66.0)
Schulterdystokie (O66.0)

O64.5 Geburtshindernis durch kombinierte Einstellungsanomalien
O64.8 Geburtshindernis durch sonstige Lage-, Haltungs- und Einstellungsanomalien
O64.9 Geburtshindernis durch Lage-, Haltungs- und Einstellungsanomalien, nicht näher bezeichnet

O65 Geburtshindernis durch Anomalie des mütterlichen Beckens
O65.0 Geburtshindernis durch Beckendeformität
O65.1 Geburtshindernis durch allgemein verengtes Becken
O65.2 Geburtshindernis durch Beckeneingangsverengung
O65.3 Geburtshindernis durch Beckenausgangsverengung und Verengung in Beckenmitte
O65.4 Geburtshindernis durch Missverhältnis zwischen Fetus und Becken, nicht näher bezeichnet
  Exkl.: Dystokie durch Anomalie des Fetus (O66.2-O66.3)
O65.5 Geburtshindernis durch Anomalie der mütterlichen Beckenorgane
  Geburtshindernis durch Zustände, die unter O34.- aufgeführt sind
O65.8 Geburtshindernis durch sonstige Anomalien des mütterlichen Beckens
O65.9 Geburtshindernis durch Anomalie des mütterlichen Beckens, nicht näher bezeichnet

O66 Sonstiges Geburtshindernis
O66.0 Geburtshindernis durch Schulterdystokie
  Eingekielte Schultern
O66.1 Geburtshindernis durch verhakte Zwillinge
O66.2 Geburtshindernis durch ungewöhnlich großen Fetus
O66.3 Geburtshindernis durch sonstige Anomalien des Fetus
  Dystokie durch:
  • Doppelfehlbildung [zusammengewachsene Zwillinge]
  • fetal:
    • Aszites
    • Hydrops
    • Myelomeningozele
    • Steißtenatom
    • Tumor
    • Hydrozephalus beim Fetus
O66.4 Misslungener Versuch der Geburtsbeendigung, nicht näher bezeichnet
  Misslungener Versuch der Geburtsbeendigung mit nachfolgender Schnittentbindung
O66.5 Misslungener Versuch einer Vakuum- oder Zangenextraktion, nicht näher bezeichnet
  Misslungene Anwendung von Vakuumextraktor oder Zange mit nachfolgender Zangen- oder Schnittentbindung
O66.8 Sonstiges näher bezeichnetes Geburtshindernis
O66.9 Geburtshindernis, nicht näher bezeichnet
  Dystokie:
  • durch fetale Ursachen o.n.A.
  • durch mütterliche Ursachen o.n.A.
  • o.n.A.

O67 Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch intrapartale Blutung, anderenorts nicht klasifikiert
  Exkl.: Placenta praevia (O44.-)
  Postpartale Blutung (O72.-)
  Präpartale Blutung, anderenorts nicht klasifikiert (O46.-)
  Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae] (O45.-)
O67.0 Intrapartale Blutung bei Gerinnungsstörung
  Intrapartale Blutung (verstärkt) im Zusammenhang mit:
  • Afinbrinogenämie
  • disseminierter intravasaler Gerinnung
  • Hyperfibrinolyse
  • Hypофibrinogenämie
O67.8  Sonstige intrapartale Blutung
Verstärkte intrapartale Blutung

O67.9  Intrapartale Blutung, nicht näher bezeichnet

O68  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch fetalen Distress [fetal distress] [fetaler Gefahrenzustand]

*Inkl.*: Fetaler Distress bei Wehen oder Entbindung durch Verabreichung von Arzneimitteln

O68.0  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch abnorme fetale Herzfrequenz

Fetal:
• Bradykardie
• Tachykardie
• unregelmäßige Herzfrequenz

*Exkl.*: Mit Mekonium im Fruchtwasser (O68.2)

O68.1  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Mekonium im Fruchtwasser

*Exkl.*: Mit abnormer fetaler Herzfrequenz (O68.2)

O68.2  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch abnorme fetale Herzfrequenz mit Mekonium im Fruchtwasser

O68.3  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch fetalen Distress, biochemisch nachgewiesen

Azidose
Gestörter Säure-Basen-Haushalt [beim Fetus]

O68.8  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch fetalen Distress, mittels anderer Untersuchungsmethoden nachgewiesen

Nachweis von fetalem Distress durch:
• Elektrokardiogramm
• Ultraschall

O68.9  Komplikation bei Wehen und Entbindung durch fetalen Distress, nicht näher bezeichnet

O69  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Nabelschnurkomplikationen

O69.0  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Nabelschnurvorfall

O69.1  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Nabelschnurumschlingung des Halses mit Kompression der Nabelschnur

O69.2  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch sonstige Nabelschnurumschlingung, mit Kompression

Nabelschnurknoten
Nabelschnurkompression o.n.A.
Nabelschnurumschlingung bei monoamniotischen Zwillingen

O69.3  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch zu kurze Nabelschnur

O69.4  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Vasa praevia

Blutung bei Vasa praevia

O69.5  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Gefäßverletzung der Nabelschnur

Nabelschnur:
• Hämatom
• Quetschung

Thrombose der Nabelschnurgefäße

O69.8  Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch sonstige Nabelschnurkomplikationen

Nabelschnurumschlingung ohne Kompression

O69.9  Komplikation bei Wehen und Entbinding durch Nabelschnurkomplikation, nicht näher bezeichnet
**O70**  Dammriss unter der Geburt  
*Inkl.:* Episiotomie mit nachfolgendem Weiterreißen  
*Exkl.:* Hoher Scheidenriss unter der Geburt (O71.4)  
Riss am Sulcus vaginalis unter der Geburt (O71.4)

**O70.0**  Dammriss 1. Grades unter der Geburt  
Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums (mit Beteiligung von):  
- Frenulum labiorum pudendi  
- geringfügig  
- Haut  
- Labien  
- periurethralem Gewebe  
- Vagina  
- Vulva  
*Exkl.:* Periurethraler Einriss mit Beteiligung der Urethra (O71.5)

**O70.1**  Dammriss 2. Grades unter der Geburt  
Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums, wie unter O70.0 angegeben,  
außerdem mit Beteiligung von:  
- Beckenboden  
- Dammuskulatur  
- Vaginalmuskulatur  
*Exkl.:* Dammriss mit Beteiligung des Sphincter ani (O70.2)

**O70.2**  Dammriss 3. Grades unter der Geburt  
Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums, wie unter O70.1 angegeben,  
außerdem mit Beteiligung von:  
- Septum rectovaginale  
- Sphincter ani  
- Sphinkter o.n.A.  
*Exkl.:* Dammriss mit Beteiligung der Anal- oder Rektumschleimhaut (O70.3)

**O70.3**  Dammriss 4. Grades unter der Geburt  
Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums, wie unter O70.2 angegeben,  
außerdem mit Beteiligung von:  
- Anal- oder Rektumschleimhaut  
- Rektumshleimhaut  
*Exkl.:* Dammriss unter der Geburt, nicht näher bezeichnet

**O71**  Sonstige Verletzungen unter der Geburt  
*Inkl.:* Schädigung durch Instrumente

**O71.0**  Uterusruptur vor Wehenbeginn

**O71.1**  Uterusruptur während der Geburt  
Uterusruptur ohne Angabe, ob vor Wehenbeginn eingetreten

**O71.2**  Inversio uteri, postpartal

**O71.3**  Zervixriss unter der Geburt  
Ringförmige Zervixabtrennung

**O71.4**  Hoher Scheidenriss unter der Geburt  
Riss:  
- mittleres oder oberes Scheidendrittel  
- Sulcus vaginalis  
*Exkl.:* Dammriss unter der Geburt (O70.-)

**O71.5**  Sonstige Verletzung von Beckenorganen unter der Geburt  
Verletzung unter der Geburt:  
Harnblase  
Urethra  
*Exkl.:* Verletzung (geringfügig) mit ausschließlicher Beteiligung des periurethraalen Gewebes (O70.0)
O71.6 Schädigung von Beckengelenken und -bändern unter der Geburt
Abriss des inneren Symphysenknochels
Schädigung des Steißbeins
Traumatische Symphysensprengung unter der Geburt

O71.7 Beckenhämatom unter der Geburt
Hämatom unter der Geburt:
Perineum
Vagina
Vulva

O71.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen unter der Geburt

O71.9 Verletzung unter der Geburt, nicht näher bezeichnet

O72 Postpartale Blutung

Inkl.: Blutung nach Ausstoßung des Fetus oder Geburt des Kindes

O72.0 Blutung in der Nachgeburtsperiode
Blutung, verbunden mit Plazentaretention oder Placenta adhaerens
Plazentaretention o.n.A.
Soll das Vorliegen einer krankhaft anhaftenden Plazenta angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (O43.2) zu benutzen.

O72.1 Sonstige unmittelbar postpartal auftretende Blutung
Blutung nach Ausstoßung der Plazenta
Postpartale Blutung (atonisch) o.n.A.

O72.2 Spätblutung und späte Nachgeburtsblutung
Blutung in Verbindung mit Retention von Plazenta- oder Eihautresten
Retention von Konzeptionsprodukten o.n.A., nach Entbindung

O72.3 Postpartale Gerinnungsstörungen
Postpartal:
Afibrinogenämie
Fibrinolyse

O73 Retention der Plazenta und der Eihäute ohne Blutung

O73.0 Retention der Plazenta ohne Blutung
Soll das Vorliegen einer krankhaft anhaftenden Plazenta angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (O43.2) zu benutzen.

O73.1 Retention von Plazenta- oder Eihautresten ohne Blutung
Retention von Konzeptionsprodukten nach Entbindung, ohne Blutung

O74 Komplikationen bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung

Inkl.: Komplikationen bei der Mutter durch Verabreichung von Allgemein- oder Lokalanästhetikum, Analgetikum oder durch sonstige Beruhigungsmaßnahme während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung

O74.0 Aspirationspneumonie durch Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
Aspiration von Mageninhalt oder -sekret o.n.A.
Chemische Pneumonitis durch Aspiration von Mageninhalt oder -sekret o.n.A.
Mendelson-Syndrom durch Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung

O74.1 Sonstige pulmonale Komplikationen bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
Pneumothorax durch Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung

O74.2 Kardiale Komplikationen bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
Herz:
• Stillstand durch Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
• Versagen durch Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung

O74.3 Komplikationen des Zentralnervensystems bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
Zerebrale Anoxie durch Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O74.4 Toxische Reaktion auf Lokalanästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O74.5 Kopfschmerzen nach Spinal- oder Periduralanästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O74.6 Sonstige Komplikationen bei Spinal- oder Periduralanästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O74.7 Misslingen oder Schwierigkeiten bei der Intubation während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O74.8 Sonstige Komplikationen bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
O74.9 Komplikation bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung, nicht näher bezeichnet

O75 Sonstige Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Puerperalsepsis (O85)
Wochenbettinfektion (O86.-)

O75.0 Mütterlicher Gefahrenzustand während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung
Maternaler Distress

O75.1 Schock während oder nach Wehentätigkeit und Entbindung
Geburtschock

O75.2 Fieber unter der Geburt, anderenorts nicht klassifiziert

O75.3 Sonstige Infektion unter der Geburt
Sepsis unter der Geburt

O75.4 Sonstige Komplikationen bei geburthilflichen Operationen und Maßnahmen
Herz:
• Stillstand nach Schnittentbindung oder anderen geburthilflichen Operationen
• Versagen oder Maßnahmen, einschließlich Entbindung o.n.A.

Zerebrale Anoxie

Exkl.: Geburthilfliche Operationswunde:
• Dehiszenz (O90.0-O90.1)
• Hämatom (O90.2)
• Infektion (O86.0)
Komplikationen bei Anästhesie während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung (O74.-)

O75.5 Protrahierte Geburt nach Blasensprengung

O75.6 Protrahierte Geburt nach spontanem oder nicht näher bezeichnetem Blasensprung

Exkl.: Spontaner vorzeitiger Blasensprung (O42.-)

O75.7 Vaginale Entbindung nach vorangegangener Schnittentbindung

O75.8 Sonstige näher bezeichnete Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung

O75.9 Komplikation bei Wehentätigkeit und Entbindung, nicht näher bezeichnet

Entbindung
(O80-O84)

Hinw.: Für den Gebrauch dieser Kategorie sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität und Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

O80 Spontangeburt eines Einlings

Inkl.: Keine oder minimale geburthilfliche Maßnahmen, mit oder ohne Episiotomie
Normale Entbindung

O80.0 Spontangeburt eines Einlings aus Schädellage

O80.1 Spontangeburt eines Einlings aus Beckenendlage
O80.8  Sonstige Spontangeburt eines Einlings
O80.9  Spontangeburt eines Einlings, nicht näher bezeichnet
       Spontangeburt o.n.A.

O81  Geburt eines Einlings durch Zangen- oder Vakuumextraktion
     Exkl.: Misslingener Versuch einer Vakuum- oder Zangenextraktion (O66.5)
O81.0  Zangenentbindung eines Einlings aus Beckenausgang
O81.1  Zangenentbindung eines Einlings aus Beckenmitte
O81.2  Zangenentbindung eines Einlings aus Beckenmitte mit Rotation
O81.3  Sonstige und nicht näher bezeichnete Zangenentbindung eines Einlings
O81.4  Entbindung eines Einlings mittels Vakuumextraktor
       Entbindung mittels Saugglocke
O81.5  Entbindung eines Einlings mittels Kombination von Vakuum- und Zangenextraktion
       Entbindung mittels Vakuumextraktor und Zange

O82  Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung [Sectio caesarea]
O82.0  Geburt eines Einlings durch elektive Schnittentbindung
       Primäre Sectio
       Re-Sectio caesarea o.n.A.
O82.1  Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung bei Gefahrenzustand für Mutter oder
       Kind
       Sekundäre Sectio
O82.2  Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung mit Hysterektomie
O82.8  Sonstige Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung
O82.9  Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung, nicht näher bezeichnet

O83  Sonstige geburthilfliche Maßnahmen bei Geburt eines Einlings
O83.0  Extraktion eines Einlings aus Beckenendlage
O83.1  Manualhilfe bei Entbindung eines Einlings aus Beckenendlage
       Entbindung aus Beckenendlage o.n.A.
O83.2  Sonstige geburthilfliche Handgriffe bei Entbindung eines Einlings
       Wendung mit Extraktion
O83.3  Entbindung eines lebensfähigen Fetus bei Abdominalgravität
O83.4  Entbindung eines Einlings durch zerstückelnde Operation [Destruktion des Fetus]
       Embryotomie
       Kleidotomie zur Geburtsermöglichung
       Kraniotomie
O83.8  Sonstige näher bezeichnete geburthilfliche Maßnahmen bei Geburt eines Einlings
O83.9  Geburthilfliche Maßnahme bei Geburt eines Einlings, nicht näher bezeichnet
       Geburthilfliche Maßnahme bei Entbindung o.n.A.

O84  Mehrlingsgeburt
     Soll für den Fetus oder das Kind die jeweilige Entbindungsmethode angegeben werden, ist eine
     zusätzliche Schlüsselnummer (O80-O83) zu benutzen.
O84.0  Mehrlingsgeburt, Spontangeburt aller Kinder
O84.1  Mehrlingsgeburt, Geburt aller Kinder durch Vakuum- oder Zangenextraktion
O84.2  Mehrlingsgeburt, Geburt aller Kinder durch Schnittentbindung
O84.8  Sonstige Mehrlingsgeburt
       Mehrlingsgeburt durch kombinierte Methoden
O84.9  Mehrlingsgeburt, Art der Geburt nicht näher bezeichnet
Komplikationen, die vorwiegend im Wochenbett auftreten (O85-O92)

Hinw.: Die Schlüsselnummern O88.-, O91.- und O92.- gelten auch dann, wenn die aufgeführten Zustände während der Schwangerschaft und bei der Entbindung auftreten.

Exkl.: Osteomalazie im Wochenbett (M83.0)
Psychische und Verhaltensstörungen im Wochenbett (F53.-)
Tetanus während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (A34)

O85  Puerperalfieber

Inkl.: Kindbettfieber
Puerperal:
• Endometritis
• Peritonitis
• Sepsis

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Exkl.: Pyämische und septische Embolie während der Gestationsperiode (O88.3)
Sepsis unter der Geburt (O75.3)

O86  Sonstige Wochenbettinfektionen

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

Exkl.: Infektion unter der Geburt (O75.3)

O86.0  Infektion der Wunde nach operativem geburthilflichem Eingriff

Infiziert:
• Dammnaht
• Schnittentbindungswunde nach Entbindung

O86.1  Sonstige Infektion des Genitaltraktes nach Entbindung

Vaginitis nach Entbindung
Zervizitis nach Entbindung

O86.2  Infektion des Harntraktes nach Entbindung

Krankheitszustände unter N10-N12, N15.-, N30.-, N34.-, N39.0 nach Entbindung

O86.3  Sonstige Infektionen des Urogenitaltraktes nach Entbindung

Wochenbettinfektion des Urogenitaltraktes o.n.A.

O86.4  Fieber unbekannten Ursprungs nach Entbindung

Fieber o.n.A.
Infektion o.n.A. im Wochenbett

Exkl.: Fieber unter der Geburt (O75.2)
Puerperalfieber (O85)

O86.8  Sonstige näher bezeichnete Wochenbettinfektionen

O87  Venenkrankheiten und Hämorrhoiden als Komplikationen im Wochenbett

Inkl.: Während der Wehentätigkeit, der Geburt und im Wochenbett

Exkl.: Embolie während der Gestationsperiode (O88.-)
Venenkrankheiten als Komplikation in der Schwangerschaft (O22.-)

O87.0  Oberflächliche Thrombophlebitis im Wochenbett

O87.1  Tiefe Venenthrombose im Wochenbett

Thrombophlebitis der Beckenvenen, postpartal
Tiefe Venenthrombose, postpartal

O87.2  Hämorrhoiden im Wochenbett

O87.3  Hirnvenenthrombose im Wochenbett

Zerebrovenöse Sinustrombose im Wochenbett

O87.8  Sonstige Venenkrankheiten als Komplikation im Wochenbett

Genitalvarizen im Wochenbett
O87.9 Venenkrankheit als Komplikation im Wochenbett, nicht näher bezeichnet
Puerperal:
- Phlebitis o.n.A.
- Phlebopathie o.n.A.
- Thrombose o.n.A.

O88 Embolie während der Gestationsperiode

Inkl.: Lungenembolie während der Schwangerschaft, unter der Geburt oder im Wochenbett

Exkl.: Embolie als Komplikation von Abort, Extravaginalität oder Molenschwangerschaft
(O00-O07, O08.2)

O88.0 Luftembolie während der Gestationsperiode
O88.1 Fruchtwasserembolie
Anaphylaktoides Syndrom der Schwangerschaft
O88.2 Thromboembolie während der Gestationsperiode
Embolie (Lunge) o.n.A. im Wochenbett
Embolie (Lunge) o.n.A. während der Gestationsperiode
O88.3 Pyämische und septische Embolie während der Gestationsperiode
O88.8 Sonstige Embolie während der Gestationsperiode
Fettembolie während der Gestationsperiode

O89 Komplikationen bei Anästhesie im Wochenbett

Inkl.: Komplikationen bei der Mutter durch Verabreichung von Allgemein- oder Lokalanästhetikum, Analgetikum oder durch sonstige Beruhigungsmaßnahme während des Wochenbettes

O89.0 Pulmonale Komplikationen bei Anästhesie im Wochenbett
- Aspiration von Mageninhalt oder -sekret o.n.A.
- Aspirationspneumonie
- Chemische Pneumonitis durch Aspiration durch Anästhesie im Wochenbett
- Mendelson-Syndrom
- Pneumothorax

O89.1 Kardiale Komplikationen bei Anästhesie im Wochenbett
- Herz:
  - Stillstand durch Anästhesie im Wochenbett

O89.2 Komplikationen des Zentralnervensystems bei Anästhesie im Wochenbett
- Zerebrale Anoxie durch Anästhesie im Wochenbett

O89.3 Toxische Reaktion auf Lokalanästhesie im Wochenbett

O89.4 Kopfschmerzen nach Spinal- oder Periduralanästhesie im Wochenbett

O89.5 Sonstige Komplikationen nach Spinal- oder Periduralanästhesie im Wochenbett

O89.6 Misslingen oder Schwierigkeiten bei der Intubation im Wochenbett

O89.8 Sonstige Komplikationen bei Anästhesie im Wochenbett

O89.9 Komplikation bei Anästhesie im Wochenbett, nicht näher bezeichnet

O90 Wochenbettkomplikationen, anderenorts nicht klassifiziert

O90.0 Dehiszenz einer Schnittentbindungswunde

O90.1 Dehiszenz einer geburtshilflichen Dammwunde
Dehiszenz einer Wunde:
- Dammriss
- Episiotomie
- Sekundärer Dammriss

O90.2 Hämatom einer geburtshilflichen Wunde

O90.3 Kardiomyopathie im Wochenbett
Krankheitszustände unter I42.-

O90.4 Postpartales akutes Nierenversagen
- Hepatorenale Syndrom nach Wehen und Entbindung
O90.5  Postpartale Thyreoiditis
O90.8  Sonstige Wochenbettkomplikationen, anderenorts nicht klassifiziert
        Plazentapolyp
O90.9  Wochenbettkomplikation, nicht näher bezeichnet

O91  Infektionen der Mamma [Brustdrüse] im Zusammenhang mit der Gestation
     *Inkl.:* Aufgeführte Zustände während der Schwangerschaft, im Wochenbett oder während der Laktation

O91.0  Infektion der Brustwarze im Zusammenhang mit der Gestation
     Abszess der Brustwarze:
     * im Wochenbett
     * schwangerschaftsbedingt

O91.1  Abszess der Mamma im Zusammenhang mit der Gestation
     Eitrige Mastitis
     Mammaprülchs
     Subareolarabszess
     schwangerschaftsbedingt oder im Wochenbett

O91.2  Nichteitrige Mastitis im Zusammenhang mit der Gestation
     Lymphangitis der Mamma
     Mastitis:
     * interstitiell
     * parenchymatös
     * o.n.A.
     schwangerschaftsbedingt oder im Wochenbett

O92  Sonstige Krankheiten der Mamma [Brustdrüse] im Zusammenhang mit der Gestation und Laktationsstörungen
     *Inkl.:* Aufgeführte Zustände während der Schwangerschaft, im Wochenbett oder während der Laktation

O92.0  Hohlwarze im Zusammenhang mit der Gestation
O92.1  Rhagade der Brustwarze im Zusammenhang mit der Gestation
     Fissur der Brustwarze, schwangerschaftsbedingt oder im Wochenbett

O92.2  Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten der Mamma im Zusammenhang mit der Gestation
O92.3  Agalaktie
     Primäre Agalaktie
O92.4  Hypogalaktie
O92.5  Hemmung der Laktation
     Agalaktie:
     * elektiv
     * sekundär
     * therapeutisch

O92.6  Galaktorrhoe
     *Exkl.:* Galaktorrhoe, nicht im Zusammenhang mit der Geburt (N64.3)

O92.7  Sonstige und nicht näher bezeichnete Laktationsstörungen
     Puerperale Galaktozele
Sonstige Krankheitszustände während der Gestationsperiode, die anderenorts nicht klassifiziert sind (O94-O99)

Hinw.: Für den Gebrauch der Kategorien O95-O97 sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

**O94**  
**Folgen von Komplikationen während Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett**

Hinw.: Die Kategorie O94 ist nur zur Verschlüsselung der Morbidität vorgesehen, um bei vorangegangenen Zuständen aus O00-O75 und O85-O92 anzuzeigen, dass sie anderenorts klassifizierte Spätfolgen verursacht haben. Zu den "Folgen" zählen Zustände, die als Folgen oder Spätfolgen bezeichnet sind oder die ein Jahr oder länger seit Beginn des verursachenden Leidens bestehen.

Diese Kategorie dient nicht zur Verschlüsselung chronischer Komplikationen bei Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett. Für die Verschlüsselung dieser Zustände sind die Kategorien O00-O75 und O85-O92 zu benutzen.

Exkl.: Folgen, die zum Tod führen (O96.-, O97.-)

**O95**  
**Sterbefall während der Gestationsperiode nicht näher bezeichneter Ursache**

Inkl.: Tod der Mutter infolge nicht näher bezeichneter Ursache während der Schwangerschaft, der Wehen und Geburt oder im Wochenbett

**O96**  
**Tod infolge jeder gestationsbedingten Ursache nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung**

Hinw.: Die Kategorie O96 ist vorgesehen, um den Tod infolge jeder gestationsbedingten Ursache (Zustände aus O00-O75, O85-O92 und O98-O99) nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung anzuzeigen.

Soll die (direkt oder indirekt) gestationsbedingte Todesursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Folgen, die zum Tod führen (O94)

Tod infolge von Zuständen, die als Folgen oder Spätfolgen gestationsbedingter Ursachen bezeichnet sind (O97.-)

**O96.0**  
**Tod infolge direkter gestationsbedingter Ursachen nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung**

**O96.1**  
**Tod infolge indirekter gestationsbedingter Ursachen nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung**

**O96.2**  
**Tod infolge nicht näher bezeichneter gestationsbedingter Ursachen nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung**

**O97**  
**Tod an den Folgen gestationsbedingter Ursachen**

Hinw.: Die Kategorie O97 ist vorgesehen, um den Tod infolge gestationsbedingter Ursache (Zustände aus O00-O75, O85-O92 und O98-O99) ein Jahr oder mehr nach der Entbindung anzuzeigen. Zu den „Folgen“ zählen Zustände, die als Folgen oder Spätfolgen bezeichnet sind oder die ein Jahr oder mehr nach der Entbindung bestehen.

Soll die (direkt oder indirekt) gestationsbedingte Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Exkl.: Folgen, die nicht zum Tod führen (O94)

**O97.0**  
**Tod an den Folgen direkt gestationsbedingter Ursachen**

**O97.1**  
**Tod an den Folgen indirekt gestationsbedingter Ursachen**

**O97.2**  
**Tod an den Folgen nicht näher bezeichneter gestationsbedingter Ursachen**
Infektöse und parasitäre Krankheiten der Mutter, die anderenorts klassifizierbar sind, die jedoch Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren

**Inkl.:** Aufgeführte Zustände, wenn sie die Schwangerschaft komplizieren, durch die Schwangerschaft verschlechtert werden oder wenn sie der Grund für eine geburthilfliche Betreuung sind

Soll der spezifische Krankheitszustand angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel I) zu benutzen.

**Exkl.:** Asymptomatische HIV-Infektion (Z21)
Laborhinweis auf HIV (R75)
Puerperalsepsis (O85)
Tetanus während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (A34)
Wenn die Betreuung der Mutter wegen einer Krankheit erfolgt, von der bekannt ist oder angenommen wird, dass sie den Fetus geschädigt hat (O35-O36)
Wochenbettinfektion (O86."

O98.0 Tuberkulse, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Krankheitszustände unter A15-A19

O98.1 Syphilis, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Krankheitszustände unter A50-A53

O98.2 Gonorrhoe, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Krankheitszustände unter A54.-

O98.3 Sonstige Infektionen, hauptsächlich durch Geschlechtsverkehr übertragen, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter A55-A64

O98.4 Virushepatitis, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Krankheitszustände unter B15-B19

O98.5 Sonstige Viruskrankheiten, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter A80-B09, B25-B34

O98.6 Protozoenkrankheiten, die Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter B50-B64

O98.7 HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit], die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Krankheitszustände unter B20-B24

O98.8 Sonstige infektiöse und parasitäre Krankheiten der Mutter, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren

O98.9 Nicht näher bezeichnete infektiöse oder parasitäre Krankheit der Mutter, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert

Sonstige Krankheiten der Mutter, die anderenorts klassifizierbar sind, die jedoch Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren

**Hinw.:** Diese Kategorie schließt Zustände ein, die die Schwangerschaft komplizieren, durch die Schwangerschaft verschlechtert werden oder den Hauptgrund für eine geburthilfliche Betreuung darstellen, vorausgesetzt, das Alphabetische Verzeichnis verweist nicht auf eine spezifische Schlüsselnummer aus Kapitel XV

Soll der spezifische Krankheitszustand angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

**Exkl.:** Infektiöse und parasitäre Krankheiten (O98.-)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)
Wenn die Betreuung der Mutter wegen eines Zustandes erfolgt, von dem bekannt ist oder angenommen wird, dass er den Fetus geschädigt hat (O35-O36)

O99.0 Anämie, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert
Krankheitszustände unter D50-D64
O99.1 Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter D65-D89
*Exkl.*: Blutung bei Gerinnungsstörungen (O46.0, O67.0, O72.3)

O99.2 Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter E00-E90
*Exkl.*: Diabetes mellitus (O24.-)
Fehl- und Mangelenährung (O25)
Postpartale Thyreoiditis (O90.5)

O99.3 Psychische Krankheiten sowie Krankheiten des Nervensystems, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter F00-F99 und G00-G99
*Exkl.*: Periphere Neuritis während der Schwangerschaft (O26.8)
Postpartale Depression (F53.0)
Wochenbettpsychose (F53.1)

O99.4 Krankheiten des Kreislaufsystems, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter I00-I99
*Exkl.*: Embolie während der Gestationsperiode (O88.-)
Hypertonie (O10-O16)
Kardiomyopathie im Wochenbett (O90.3)
Venenerkrankungen und zerebrovenöse Sinusthrombose als Komplikation:
• in der Schwangerschaft (O22.-)
• während der Wehentätigkeit, der Geburt und im Wochenbett (O87.-)

O99.5 Krankheiten des Atmungssystems, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter J00-J99

O99.6 Krankheiten des Verdauungssystems, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter K00-K93
*Exkl.*: Hämorhoiden in der Schwangerschaft (O22.4)
Leberkrankheiten während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O26.6)

O99.7 Krankheiten der Haut und des Unterhautgewebes, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Krankheitszustände unter L00-L99
*Exkl.*: Herpes gestationis (O26.4)
Juckreiz in der Schwangerschaft (O26.8)

O99.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten und Zustände, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
Kombination von Krankheitszuständen klassifizierbar bei O99.0-O99.7
Krankheitszustände unter C00-D48, H00-H95, M00-M99, N00-N99 und Q00-Q99, anderenorts nicht klassifiziert
*Exkl.*: Betreuung der Mutter bei festgestellter oder vermuteter Anomalie der Beckenorgane (O34.-)
Infektion des Urogenitaltraktes nach Entbindung (O86.0-O86.3)
Infektionen der Urogenitalorgane in der Schwangerschaft (O23.-)
Postpartale Nephritis (O90.8)
Postpartales akutes Nierenversagen (O90.4)
Kapitel XVI
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)

Inkl.: Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben, auch wenn Tod oder Krankheit erst später eintreten

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)
Neubildungen (C00-D48)
Tetanus neonatorum (A33)
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
P00-P04 Schädigung des Feten und Neugeborenen durch mütterliche Faktoren und durch Komplikationen bei Schwangerschaft, Wehentätigkeit und Entbindung
P05-P08 Störungen im Zusammenhang mit der Schwangerschaftsdauer und dem fetalen Wachstum
P10-P15 Geburstrauma
P20-P29 Krankheiten des Atmungs- und Herz-Kreislaufsystems, die für die Perinatalperiode spezifisch sind
P35-P39 Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind
P50-P61 Hämoblastische und hämatologische Krankheiten beim Feten und Neugeborenen
P70-P74 Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die für den Feten und das Neugeborene spezifisch sind
P75-P78 Krankheiten des Verdauungssystems beim Feten und Neugeborenen
P80-P83 Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut und der Temperaturregulation beim Feten und Neugeborenen
P90-P96 Sonstige Störungen, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben

Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)
P75* Mekoniumileus bei zystischer Fibrose

Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Faktoren und durch Komplikationen bei Schwangerschaft, Wehentätigkeit und Entbindung (P00-P04)

Inkl.: Aufgeführte Zustände der Mutter nur dann, wenn sie als Ursache von Tod oder Krankheit des Fetus oder Neugeborenen angegeben sind

P00 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Zustände der Mutter, die zur vorliegenden Schwangerschaft keine Beziehung haben müssen
Exkl.: Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch:
- endokrine und Stoffwechselstörungen der Mutter (P70-P74)
- mütterliche Schwangerschaftskomplikationen (P01.-)
- Noxen, die transplazentar oder mit der Muttermilch übertragen werden (P04.-)

P00.0 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch hypertensive Krankheiten der Mutter
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände der Mutter, die unter O10-O11 und O13-O16 klassifizierbar sind

P00.1 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Nieren- und Harnwegsleiden der Mutter
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände der Mutter, die unter N00-N39 klassifizierbar sind
P00.2 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch infektiöse und parasitäre Krankheiten der Mutter
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch eine Infektionskrankheit der Mutter, die unter A00-B99 und J09-J11 klassifizierbar ist, aber ohne Manifestation dieser Krankheit beim Feten oder Neugeborenen
\textit{Exkl.}: Infektionen des Genitaltraktes der Mutter und mütterliche Infektionen an sonstigen Lokalisationen (P00.8)
Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P35-P39)

P00.3 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Kreislauf- und Atemwegskrankheiten der Mutter
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände der Mutter, die unter I00-I99, J00-J99 und Q20-Q34 klassifizierbar sind und nicht in P00.0 und P00.2 enthalten sind

P00.4 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Ernährungsstörung der Mutter
Fehl- und Mangelernährung der Mutter o.n.A.

P00.5 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Verletzung der Mutter
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände der Mutter, die unter S00-T79 klassifizierbar sind

P00.6 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch chirurgischen Eingriff bei der Mutter
\textit{Exkl.}: Schädigung der Plazenta durch Amniozentese, Schnittenentbindung oder durch operative Geburtsleitung (P02.1)
Schwangerschaftsabbruch als Ursache von Zuständen beim Fetus und Neugeborenen (P96.4)
Sectio caesarea bei der gegenwärtigen Entbindung (P03.4)
Vorangegangener chirurgischer Eingriff am Uterus oder an den Beckenorganen (P03.8)

P00.7 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige medizinische Maßnahmen bei der Mutter, anderenorts nicht klassifiziert
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch radiologische Maßnahmen bei der Mutter
\textit{Exkl.}: Schädigung der Plazenta durch Amniozentese, Schnittenentbindung oder durch operative Geburtsleitung (P02.1)
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch sonstige Komplikationen bei Wehen und Entbindung (P03.-)

P00.8 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Zustände der Mutter
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch: Infektionen des Genitaltraktes der Mutter und mütterliche Infektionen an sonstigen Lokalisationen systemischen Lupus erythematodes der Mutter Zustände, die unter T80-T88 klassifizierbar sind
\textit{Exkl.}: Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen beim Neugeborenen (P70-P74)

P00.9 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch nicht näher bezeichneten Zustand der Mutter

P01 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Schwangerschaftskomplikationen

P01.0 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Zervixinsuffizienz

P01.1 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch vorzeitigen Blasensprung

P01.2 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Oligohydramnion
\textit{Exkl.}: Durch vorzeitigen Blasensprung (P01.1)

P01.3 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Polyhydramnion

P01.4 Schädigung des Fetus und Neugeborenen bei Extramurativitität
Abdominalgravität

P01.5 Schädigung des Fetus und Neugeborenen bei Mehrlingschwangerschaft
Drillingsschwangerschaft
Zwillingschwangerschaft

P01.6 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Tod der Mutter
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>P01.7</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch Lageanomalie vor Wehenbeginn</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Äußere Wendung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Beckenendlage</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Gesichtslage</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Querlage</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Wechselnde Kindslage</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>vor Wehenbeginn</td>
</tr>
<tr>
<td>P01.8</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige mütterliche</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Schwangerschaftskomplikationen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Spontanabort, Fetus</td>
</tr>
<tr>
<td>P01.9</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Schwangerschaftskomplikation, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>P02</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch Komplikationen von</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Plazenta, Nabelschnur und Eihäuten</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.0</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch Placenta praevia</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.1</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Formen der</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Plazentalösung und -blutung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Abruptio placentae</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akzidentelle Blutung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Blutverlust der Mutter</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Präpartale Blutung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Schädi-gung der Plazenta durch Amniozentese, Schnittentbindung oder durch</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>operative Geburtseinleitung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Vorzeitige Plazentalösung</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.2</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige und nicht näher</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>bezeichnete morphologische und funktionelle Plazentaanomalien</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Plazenta:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Dysfunktion</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Infarkt</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>• Insuffizien</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.3</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch transplazentare Transfusions</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>syndrome</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Fetofetale oder sonstige transplazentare Transfusion als Folge von Anomalien</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>der Plazenta und der Nabelschnur</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Soll der beim Fetus oder Neugeborenen aufgetretene Zustand angegeben werden,</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.4</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch Nabelschnurvorfall</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.5</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Formen der</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nabelschnurkompression</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nabelschnur (straff) um den Hals</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nabelschnur knoten</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nabelschnurverschlingung</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.6</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige und nicht näher</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>bezeichnete Zustände der Nabelschnur</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Vasa praevia</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Zu kurze Nabelschnur</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: Singuläre Nabelarterie (Q27.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.7</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch Chorioamnionitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Amnionitis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Entzündung der Eihäute</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Plazentitis</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.8</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Anomalien der Eihäute</td>
</tr>
<tr>
<td>P02.9</td>
<td>Schädi-gung des Fetus und Neugeborenen durch Anomalie der Eihäute, nicht</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>
P03 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Komplikationen bei Wehen und Entbindung

P03.0 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Entbindung und Extraktion aus Beckenendlage

P03.1 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Lage-, Haltungs- und Einstellungsanomalien sowie Missverhältnis während Wehen und Entbindung
Beckenverengung
Persistierende hintere Hinterhauptslage
Querlage
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände, die unter O64-O66 klassifizierbar sind

P03.2 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Zangenentbindung

P03.3 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Entbindung mittels Vakuumextraktors [Saugglocke]

P03.4 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Schnittentbindung

P03.5 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch überstürzte Geburt
Verkürzte Austreibungsperiode

P03.6 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch abnorme Uteruskontraktionen
Hypertone Wehenform
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände, die unter O62.3, ausgenommen O62.3, klassifizierbar sind
Wehenschwäche

P03.8 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige näher bezeichnete Komplikationen bei Wehen und Entbindung
Anomalie der Weichteile der Mutter
Geburts-einleitung
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Zustände, die unter O60-O75 klassifizierbar sind, sowie durch angewandte Maßnahmen bei Wehen und Entbindung, die nicht in P02.- und P03.0-P03.6 enthalten sind
Zerstückelnde Operation zur Geburtsempfindung

P03.9 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Komplikation bei Wehen und Entbindung, nicht näher bezeichnet

P04 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Noxen, die transplazentar oder mit der Muttermilch übertragen werden

Inkl.: Nichtteratogene Wirkungen von Substanzen, die durch die Plazenta übertragen werden
Exkl.: Angeborene Fehlbildungen (Q00-Q99)
  Ikterus beim Neugeborenen durch verabreichte Arzneimittel oder Toxine, von der Mutter übertragen (P58.4)

P04.0 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Anästhesie und Analgesie bei der Mutter während Schwangerschaft, Wehen und Entbindung
Reaktionen und Intoxikationen des Fetus oder Neugeborenen durch Opiate und Tranquilizer, die der Mutter während der Wehen und Entbindung verabreicht wurden

P04.1 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Medikation bei der Mutter
Chemotherapie bei Krebs
Zytotoxische Arzneimittel
Exkl.: Einnahme von abhängigkeitserzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter (P04.4)
  Embryofetales Hydantoïn-Syndrom (Q86.1)
  Warfarin-Embryopathie (Q86.2)

P04.2 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Tabakkonsum der Mutter

P04.3 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Alkoholkonsum der Mutter
Exkl.: Alkohol-Embryopathie (Q86.0)
P04.4  Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Einnahme von abhängigkeitserzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter

Exkl.: Entzugssymptome bei Einnahme von abhängigkeitserzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter (P06.1)

Schädigung durch Anästhesie und Analgesie bei der Mutter (P04.0)

P04.5  Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch chemische Substanzen, die mit der Nahrung der Mutter aufgenommen wurden

P04.6  Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Exposition der Mutter gegenüber chemischen Substanzen aus der Umwelt

P04.8  Schädigungen des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Noxen, von der Mutter übertragen

P04.9  Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch nicht näher bezeichnete Noxen, von der Mutter übertragen

Störungen im Zusammenhang mit der Schwangerschaftsdauer und dem fetalen Wachstum (P05-P08)

P05  Intrauterine Mangelentwicklung und fetale Mangelernährung

P05.0  Für das Gestationsalter zu leichte Neugeborene


Zu leicht für das Gestationsalter [Light-for-dates]

P05.1  Für das Gestationsalter zu kleine Neugeborene

Bezugsgrößen sind das Körpergewicht und die Körperlänge unterhalb der 10. Perzentile.

Zu klein für das Gestationsalter [Small-for-dates]

Zu klein und zu leicht für das Gestationsalter [Small-and-light-for-dates]

P05.2  Fetale Mangelernährung des Neugeborenen ohne Angabe von zu leicht oder zu klein für das Gestationsalter [light or small for gestational age]

Neugeborene, die für ihr Gestationsalter nicht zu leicht oder zu klein sind, aber Zeichen einer fetalen Mangelernährung aufweisen, wie trockene, abschilfernde Haut und reduziertes subkutanes Fettgewebe.

Exkl.: Fetale Mangelernährung mit der Angabe:

• zu leicht für das Gestationsalter (P05.0)

• zu klein für das Gestationsalter (P05.1)

P05.9  Intrauterine Mangelentwicklung, nicht näher bezeichnet

Fetale Wachstumsretardierung o.n.A.

P07  Störungen im Zusammenhang mit kurzer Schwangerschaftsdauer und niedrigem Geburtsgewicht, anderenorts nicht klassifiziert

Hinw.: Liegen Angaben zum Geburtsgewicht und zum Gestationsalter vor, sollte primär nach dem Geburtsgewicht verschlüsselt werden.

Inkl.: Aufgeführte Zustände, ohne weitere Spezifizierung, als Ursache von Tod, Krankheit oder zusätzlicher Betreuung des Neugeborenen

Exkl.: Niedriges Geburtsgewicht infolge fetaler Wachstumsretardierung und fetaler Mangelernährung (P05.0)

P07.0  Neugeborenes mit extrem niedrigem Geburtsgewicht

Geburtsgewicht von 999 Gramm oder weniger.

P07.1  Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht

Geburtsgewicht von 1000 bis 2499 Gramm.

Anm.: Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code s-tellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

P07.2  Neugeborenes mit extremer Unreife

Gestationsalter von weniger als 28 vollendeten Wochen (von weniger als 196 vollendeten Tagen).
P07.3 Sonstige vor dem Termin Geborene
Gestationsalter von 28 oder mehr vollendeten Wochen, jedoch weniger als 37 vollendeten Wochen (ab 196 vollendete Tage bis unter 259 vollendete Tage).
Frühgeburt o.n.A.

Anm.: Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

P08 Störungen im Zusammenhang mit langer Schwangerschaftsdauer und hohem Geburtsgewicht

Hinw.: Liegen Angaben zum Geburtsgewicht und zum Gestationsalter vor, sollte primär nach dem Geburtsgewicht verschlüsselt werden.

Inkl.: Aufgeführte Zustände, ohne weitere Spezifizierung, als Ursache von Tod, Krankheit oder zusätzlicher Betreuung des Fetus oder Neugeborenen

P08.0 Übergewichtige Neugeborene
Ein Kind mit einem Geburtsgewicht von 4500 Gramm oder mehr.

Exkl.: Syndrom des Kindes einer diabetischen Mutter (P70.1)
Syndrom des Kindes einer Mutter mit gestationsbedingtem Diabetes mellitus (P70.0)

P08.1 Sonstige für das Gestationsalter zu schwere Neugeborene
Sonstige Feten oder Neugeborene, die für das Gestationsalter zu schwer oder zu groß sind, ungeachtet der Schwangerschaftsdauer.

Ein Kind mit einem Geburtsgewicht über der 90. Perzentile bezogen auf das Gestationsalter oder von 4000 Gramm und mehr.
Sonstige Heavy-or-large-for-dates

Exkl.: Neugeborenes mit einem Geburtsgewicht von 4500 Gramm oder mehr (P08.0)
Syndrom des Kindes einer diabetischen Mutter (P70.1)
Syndrom des Kindes einer Mutter mit gestationsbedingtem Diabetes mellitus (P70.0)

P08.2 Nach dem Termin Geborenes, nicht zu schwer für das Gestationsalter
Fetus oder Neugeborenes mit einem Gestationsalter von 42 oder mehr vollendeten Wochen (294 Tage oder mehr), für sein Gestationsalter nicht zu schwer oder zu groß.
Übertragung o.n.A.

Geburtstrauma
(P10-P15)

P10 Intrakranielle Verletzung und Blutung durch Geburtsverletzung

Exkl.: Intrakranielle (nichttraumatische) Blutung beim Fetus oder Neugeborenen:
- durch Anoxie oder Hypoxie (P52.-)
- o.n.A. (P52.9)

P10.0 Subdurale Blutung durch Geburtsverletzung
Subdurales Hämatom (lokalisiert) durch Geburtsverletzung

Exkl.: Subdurale Blutung bei Tentoriumriss (P10.4)

P10.1 Zerebrale Blutung durch Geburtsverletzung
P10.2 Intraventrikuläre Blutung durch Geburtsverletzung
P10.3 Subarachnoidale Blutung durch Geburtsverletzung
P10.4 Tentoriumriss durch Geburtsverletzung
P10.8 Sonstige intrakranielle Verletzungen und Blutungen durch Geburtsverletzung
P10.9 Nicht näher bezeichnete intrakranielle Verletzung und Blutung durch Geburtsverletzung

P11 Sonstige Geburtsverletzungen des Zentralnervensystems
P11.0 Hirnodem durch Geburtsverletzung
P11.1 Sonstige näher bezeichnete Hirnschädigung durch Geburtsverletzung
P11.2 Nicht näher bezeichnete Hirnschädigung durch Geburtsverletzung
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel XVI

P11.3 Geburtsverletzung des N. facialis [VII. Hirnnerv]
Facialislähmung durch Geburtsverletzung

P11.4 Geburtsverletzung sonstiger Hirnnerven

P11.5 Geburtsverletzung der Wirbelsäule und des Rückenmarkes
Wirbelsäulenfraktur durch Geburtsverletzung

P11.9 Geburtsverletzung des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet

P12 Geburtsverletzung der behaarten Kopfhaut

P12.0 Kephalhämatom durch Geburtsverletzung

P12.1 Geburtsgeschwulst durch Geburtsverletzung

P12.2 Epikranielle subaponeurotische Blutung durch Geburtsverletzung

P12.3 Quetschwunde der behaarten Kopfhaut durch Geburtsverletzung

P12.4 Überwachungsbedingte Verletzung der behaarten Kopfhaut beim Neugeborenen
Probeinzision
Verletzung durch Kopfschwartenklammer (Elektrode)

P12.8 Sonstige Geburtsverletzungen der behaarten Kopfhaut

P12.9 Geburtsverletzung der behaarten Kopfhaut, nicht näher bezeichnet

P13 Geburtsverletzung des Skeletts
Exkl.: Geburtsverletzung der Wirbelsäule (P11.5)

P13.0 Fraktur des Schädels durch Geburtsverletzung

P13.1 Sonstige Geburtsverletzungen des Schädels
Exkl.: Kephalhämatom (P12.0)

P13.2 Geburtsverletzung des Femurs

P13.3 Geburtsverletzung sonstiger Röhrenknochen

P13.4 Klavikulafraktur durch Geburtsverletzung

P13.8 Geburtsverletzungen an sonstigen Teilen des Skeletts

P13.9 Geburtsverletzung des Skeletts, nicht näher bezeichnet

P14 Geburtsverletzung des peripheren Nervensystems

P14.0 Erb-Lähmung durch Geburtsverletzung
Obere Armplexuslähmung

P14.1 Klumpke-Lähmung durch Geburtsverletzung
Untere Armplexuslähmung

P14.2 Lähmung des N. phrenicus durch Geburtsverletzung

P14.3 Sonstige Geburtsverletzungen des Plexus brachialis

P14.8 Geburtsverletzungen sonstiger Teile des peripheren Nervensystems

P14.9 Geburtsverletzung des peripheren Nervensystems, nicht näher bezeichnet

P15 Sonstige Geburtsverletzungen

P15.0 Geburtsverletzung der Leber
Leberruptur durch Geburtsverletzung

P15.1 Geburtsverletzung der Milz
Milzruptur durch Geburtsverletzung

P15.2 Verletzung des M. sternocleidomastoideus durch Geburtsverletzung

P15.3 Geburtsverletzung des Auges
Subkonjunktivale Blutung
Traumatisches Gliukom durch Geburtsverletzung

P15.4 Geburtsverletzung des Gesichtes
Blutstauung des Gesichtes durch Geburtsverletzung

P15.5 Geburtsverletzung der äußeren Genitalorgane
P15.6 Adiponecrosis subcutanea neonatorum durch Geburtsverletzung
P15.8 Sonstige näher bezeichnete Geburtsverletzungen
P15.9 Geburtsverletzung, nicht näher bezeichnet

Krankheiten des Atmungs- und Herz-Kreislaufsystems, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P20-P29)

P20 Intrauterine Hypoxie
Inkl.: Abnorme fetale Herzfrequenz
Fetal oder intrauterin:
- Anoxie
- Asphyxie
- Azidose
- Distress
- Gefahrenzustand
- Hypoxie
- Mekonium im Fruchtwasser
Mekoniumabgang

Exkl.: Intrakranielle Blutung durch Anoxie oder Hypoxie (P52.-)

P20.0 Intrauterine Hypoxie, erstmals vor Wehenbeginn festgestellt
P20.1 Intrauterine Hypoxie, erstmals während Wehen und Entbindung festgestellt
P20.9 Intrauterine Hypoxie, nicht näher bezeichnet

P21 Asphyxie unter der Geburt
Hinw.: Diese Kategorie ist nicht zu benutzen bei niedrigem Apgarwert ohne Hinweis auf Asphyxie oder sonstige Atmungsprobleme

Exkl.: Intrauterine Hypoxie oder Asphyxie (P20.-)

P21.0 Schwere Asphyxie unter der Geburt
Pulsfrequenz weniger als 100 pro Minute bei Geburt und abfallend oder gleich bleibend, Schnappatmung oder fehlende Atmung, blasse Hautfarbe, fehlender Muskeltonus.
Asphyxia pallida [Weiße Asphyxie]
Asphyxie mit Apgar-Wert 1 Minute postnatal: 0-3

P21.1 Leichte oder mäßige Asphyxie unter der Geburt
Nicht einsetzen der normalen Atmung innerhalb einer Minute, Herzfrequenz 100 oder mehr, geringer Muskeltonus, geringe Reaktion auf Reize.
Asphyxia livida [Blaue Asphyxie]
Asphyxie mit Apgar-Wert 1 Minute postnatal: 4-7

P21.9 Asphyxie unter der Geburt, nicht näher bezeichnet
Anoxie
Asphyxie
Hypoxie
o.n.A.

P22 Atemnot [Respiratory distress] beim Neugeborenen
Exkl.: Respiratorisches Versagen beim Neugeborenen (P28.5)

P22.0 Atemnotsyndrom [Respiratory distress syndrome] des Neugeborenen
Hyaline Membranenkrankheit

P22.1 Transitorische Tachypnoe beim Neugeborenen
P22.8 Sonstige Atemnot [Respiratory distress] beim Neugeborenen
P22.9 Atemnot [Respiratory distress] beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet
P23 Angeborene Pneumonie

Inkl.: Infektionsbedingte Pneumonie, in utero oder unter der Geburt erworben

Exkl.: Pneumonie beim Neugeborenen durch Aspiration (P24.-)

P23.0 Angeborene Pneumonie durch Viren

Exkl.: Kongenitale Röteln-Pneumonie (P35.0)

P23.1 Angeborene Pneumonie durch Chlamyden

P23.2 Angeborene Pneumonie durch Staphylokokken

P23.3 Angeborene Pneumonie durch Streptokokken, Gruppe B

P23.4 Angeborene Pneumonie durch Escherichia coli

P23.5 Angeborene Pneumonie durch Pseudomonasarten

P23.6 Angeborene Pneumonie durch sonstige Bakterien

Haemophilus influenzae
Klebsiella pneumoniae
Mykoplasma
Streptokokkus, ausgenommen Gruppe B

P23.8 Angeborene Pneumonie durch sonstige Erreger

P23.9 Angeborene Pneumonie, nicht näher bezeichnet

P24 Aspirationssyndrome beim Neugeborenen

Inkl.: Pneumonie beim Neugeborenen durch Aspiration

P24.0 Mekoniumaspiration durch das Neugeborene

P24.1 Fruchtwasser- und Schleimaspiration durch das Neugeborene

P24.2 Blutaspiration durch das Neugeborene

P24.3 Aspiration von Milch und regurgitiertem Nahrung durch das Neugeborene

P24.8 Sonstige Aspirationssyndrome beim Neugeborenen

P24.9 Aspirationssyndrom beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

Neonatale Aspirationspneumonie o.n.A.

P25 Interstitielles Emphysem und verwandte Zustände mit Ursprung in der Perinatalperiode

P25.0 Interstitielles Emphysem mit Ursprung in der Perinatalperiode

P25.1 Pneumothorax mit Ursprung in der Perinatalperiode

P25.2 Pneumomediastinum mit Ursprung in der Perinatalperiode

P25.3 Pneumoperikard mit Ursprung in der Perinatalperiode

P25.8 Sonstige Zustände in Verbindung mit interstitiellem Emphysem mit Ursprung in der Perinatalperiode

P26 Lungenblutung mit Ursprung in der Perinatalperiode

P26.0 Tracheobronchiale Blutung mit Ursprung in der Perinatalperiode

P26.1 Massive Lungenblutung mit Ursprung in der Perinatalperiode

P26.8 Sonstige Lungenblutung mit Ursprung in der Perinatalperiode

P26.9 Nicht näher bezeichnete Lungenblutung mit Ursprung in der Perinatalperiode

P27 Chronische Atemwegskrankheit mit Ursprung in der Perinatalperiode

P27.0 Mikity-Wilson-Syndrom

Pulmonale Dysmaturität

P27.1 Bronchopulmonale Dysplasie mit Ursprung in der Perinatalperiode
Chapter XVI

P27.8 Sonstige chronische Atemwegskrankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode
Angeborene Lungenfibrose
Beatmungslunge beim Neugeborenen

P27.9 Nicht näher bezeichnete chronische Atemwegskrankheit mit Ursprung in der Perinatalperiode

P28 Sonstige Störungen der Atmung mit Ursprung in der Perinatalperiode

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems (Q30-Q34)

P28.0 Primäre Atelektase beim Neugeborenen
Fehlende Entfaltung der terminalen Lungenabschnitte
Pulmonale Hypoplasie verbunden mit kurzer Schwangerschaftsdauer
Unreife der Lungen o.n.A.

P28.1 Sonstige und nicht näher bezeichnete Atelektase beim Neugeborenen
Atelektase:
• partiell
• sekundär
• o.n.A.
Resorptionsatelektase ohne Atmungsstörung

P28.2 Zyanoseanfälle beim Neugeborenen
Exkl.: Apnoe beim Neugeborenen (P28.3, P28.4)

P28.3 Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen
Schlafapnoe beim Neugeborenen:
• obstruktiv
• o.n.A.
• zentral

Anm.: Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

P28.4 Sonstige Apnoe beim Neugeboren
Apnoe bei Prämaturität
Obstruktive Apnoe beim Neugeborenen
Exkl.: Obstruktive Schlafapnoe beim Neugeborenen (P28.3)

Anm.: Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

P28.5 Respiratorisches Versagen beim Neugeborenen

P28.8 Sonstige näher bezeichnete Störungen der Atmung beim Neugeborenen
Schnupfen beim Neugeborenen
Stridor congenitus (laryngis) o.n.A.

Exkl.: Angeborene frühsyphilitische Rhinitis (A50.0)

P28.9 Störung der Atmung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P29 Kardiovaskuläre Krankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode

Exkl.: Angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems (Q20-Q28)

P29.0 Herzinsuffizienz beim Neugeborenen

P29.1 Herzrhythmusstörung beim Neugeborenen

P29.2 Hypertonie beim Neugeborenen

P29.3 Persistierender Fetalkreislauf
(Persistierende) pulmonale Hypertonie beim Neugeborenen
Verzögerter Verschluss des Ductus arteriosus

P29.4 Transitorische Myokardischämie beim Neugeborenen

P29.8 Sonstige kardiovaskuläre Krankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode

P29.9 Kardiovaskuläre Krankheit mit Ursprung in der Perinatalperiode, nicht näher bezeichnet
Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P35-P39)

Inkl.: Infektionen, die in utero oder unter der Geburt erworben wurden

Exkl.: Angeboren:
  • Gonokokkeninfektion (A54.-)
  • Pneumonie (P23.-)
  • Syphilis (A50.-)
    Asymptomatische HIV-Infektion (Z21)
    HIV-Krankheit (B20-B24)
  Infektionen der Mutter als Ursache von Tod oder Krankheit des Fetus oder Neugeborenen ohne Manifestation dieser Krankheit beim Fetus oder Neugeborenen (P00.2)
  Laborhinweis auf HIV (R75)
  Nach der Geburt erworbene Infektionskrankheiten (A00-B99, J09-J11)

P35 Angeborene Viruskrankheiten
P35.0 Rötelnembryopathie
  Kongenitale Röteln-Pneumonie
P35.1 Angeborene Zytomegalie
P35.2 Angeborene Infektion durch Herpesviren [Herpes simplex]
P35.3 Angeborene Virushepatitis
P35.8 Sonstige angeborene Viruskrankheiten
  Angeborene Varizellen [Windpocken]

P36 Bakterielle Sepsis beim Neugeborenen
Inkl.: Angeborene Sepsis
P36.0 Sepsis beim Neugeborenen durch Streptokokken, Gruppe B
P36.1 Sepsis beim Neugeborenen durch sonstige und nicht näher bezeichnete Streptokokken
P36.2 Sepsis beim Neugeborenen durch Staphylococcus aureus
P36.3 Sepsis beim Neugeborenen durch sonstige und nicht näher bezeichnete Staphylokokken
P36.4 Sepsis beim Neugeborenen durch Escherichia coli
P36.5 Sepsis beim Neugeborenen durch Anaerobier
P36.8 Sonstige bakterielle Sepsis beim Neugeborenen
P36.9 Bakterielle Sepsis beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P37 Sonstige angeborene infektöse und parasitäre Krankheiten
Exkl.: Diarrhoe beim Neugeborenen:
  • infektiös (A00-A09)
  • nichtinfektiös (P78.3)
  • o.n.A. (A09.9)
  Enterocolitis necroticans beim Fetus und Neugeborenen (P77)
  Ophthalmia neonatorum durch Gonokokken (A54.3)
  Syphilis connata (A50.0-)
  Tetanus neonatorum (A33)

P37.0 Angeborene Tuberkulose
P37.1 Angeborene Toxoplasmostose
  Hydrozephalus durch angeborene Toxoplasmostose
P37.2 Neugeborenenlisteriose (disseminiert)
P37.3 Angeborene Malaria tropica
P37.4 Sonstige angeborene Malaria
P37.5  Kandidose beim Neugeborenen
P37.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene infektiöse und parasitäre Krankheiten
P37.9  Angeborene infektiöse oder parasitäre Krankheit, nicht näher bezeichnet

P38  Omphalitis beim Neugeborenen mit oder ohne leichte Blutung

P39  Sonstige Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind

P39.0  Infektiöse Mastitis beim Neugeborenen
  *Exkl.*: Brustdrüsenschwellung beim Neugeborenen (P83.4)
  Nichtinfektiöse Mastitis beim Neugeborenen (P83.4)

P39.1  Konjunktivitis und Dakryozystitis beim Neugeborenen
  Konjunktivitis durch Chlamyden beim Neugeborenen
  Ophthalmia neonatorum o.n.A.
  *Exkl.:* Konjunktivitis durch Gonokokken (A54.3)

P39.2  Intramniale Infektion des Fetus, anderenorts nicht klassifiziert

P39.3  Harnwegsinfektion beim Neugeborenen

P39.4  Hautinfektion beim Neugeborenen
  Pyodermie beim Neugeborenen
  *Exkl.*: Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom] (L00)
  Pemphigus neonatorum (L00)

P39.8  Sonstige näher bezeichnete Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind

P39.9  Infektion, die für die Perinatalperiode spezifisch ist, nicht näher bezeichnet

Hämorrhagische und hämatologische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen (P50-P61)

*Exkl.:* Angeborene Stenose und Strikturn der Gallengänge (Q44.3)
  Crigler-Najjar-Syndrom (E80.5)
  Dubin-Johnson-Syndrom (E80.6)
  Gilbert-Meulengracht-Syndrom (E80.4)
  Hereditäre hämolytische Anämien (D55-D58)

P50  Fetaler Blutverlust

*Exkl.:* Angeborene Anämie durch fetalen Blutverlust (P61.3)

P50.0  Fetaler Blutverlust bei Insertio velamentosa [Vasa praevia]

P50.1  Fetaler Blutverlust aus der rupturierten Nabelschnur

P50.2  Fetaler Blutverlust aus der Plazenta

P50.3  Blutung in den anderen Mehrling (fetofetal)

P50.4  Blutung in den Kreislauf der Mutter (fetomaternal)

P50.5  Fetaler Blutverlust aus dem durchtrennten Ende der Nabelschnur eines anderen Mehrlings

P50.8  Sonstiger fetaler Blutverlust

P50.9  Fetaler Blutverlust, nicht näher bezeichnet
  Fetale Blutung o.n.A.

P51  Nabelblutung beim Neugeborenen

*Exkl.:* Omphalitis mit leichter Blutung (P38)

P51.0  Massive Nabelblutung beim Neugeborenen

P51.8  Sonstige Nabelblutungen beim Neugeborenen
  Sichlösen einer Nabelschnurligatur o.n.A.

P51.9  Nabelblutung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet
P52 Intrakranielle nichttraumatische Blutung beim Fetus und Neugeborenen

**Inkl.:** Intrakranielle Blutung durch Anoxie oder Hypoxie

**Exkl.:** Intrakranielle Blutung durch:
- Geburtsverletzung (P10.-)
- sonstige Verletzung (S06.-)
- Verletzung der Mutter (P00.5)

P52.0 Intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung 1. Grades beim Fetus und Neugeborenen
Subependymblutung (ohne intraventrikuläre Ausdehnung)

P52.1 Intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung 2. Grades beim Fetus und Neugeborenen
Subependymblutung mit intraventrikulärer Ausdehnung

P52.2 Intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung 3. und 4. Grades beim Fetus und Neugeborenen
Subependymblutung mit intraventrikulärer und intrazerebraler Ausdehnung gleichzeitig

P52.3 Nicht näher bezeichnete intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung beim Fetus und Neugeborenen

P52.4 Intrazerebrale (nichttraumatische) Blutung beim Fetus und Neugeborenen

P52.5 Subarachnoidalblutung (nichttraumatisch) beim Fetus und Neugeborenen

P52.6 Kleinhirnblutung (nichttraumatisch) und Blutung in die Fossa cranii posterior beim Fetus und Neugeborenen

P52.8 Sonstige intrakranielle (nichttraumatische) Blutungen beim Fetus und Neugeborenen

P52.9 Intrakranielle (nichttraumatische) Blutung beim Fetus und Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P53 Hämorrhagische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen

**Inkl.:** Vitamin-K-Mangel beim Neugeborenen

P54 Sonstige Blutungen beim Neugeborenen

**Exkl.:** Fetaler Blutverlust (P50.-)
- Lungenblutung mit Ursprung in der Perinatalperiode (P26.-)

P54.0 Hämatemesis beim Neugeborenen

**Exkl.:** Hämatemesis durch Verschlucken mütterlichen Blutes (P78.2)

P54.1 Meläna beim Neugeborenen

**Exkl.:** Meläna durch Verschlucken mütterlichen Blutes (P78.2)

P54.2 Rektumblutung beim Neugeborenen

P54.3 Sonstige gastrointestinale Blutung beim Neugeborenen

P54.4 Nebennierenblutung beim Neugeborenen

P54.5 Hautblutung beim Neugeborenen

Echymosen
- Oberflächliche Hämatome
- Petechien
- Quetschwunde

**Exkl.:** Kephalhämatom durch Geburtsverletzung (P12.0)
- Quetschwunde der behaarten Kopfhaut durch Geburtsverletzung (P12.3)

P54.6 Blutung aus der Vagina beim Neugeborenen

Pseudomenstruation

P54.8 Sonstige näher bezeichnete Blutungen beim Neugeborenen

P54.9 Blutung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P55 Hämolytische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen

P55.0 Rh-Isoimmunisierung beim Fetus und Neugeborenen

P55.1 AB0-Isoimmunisierung beim Fetus und Neugeborenen
ICD-10 BMGF 2017

P55.8  Sonstige hämolytische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen
P55.9  Hämolytische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P56  Hydrops fetalis durch hämolytische Krankheit
Exkl.: Hydrops fetalis o.n.A. (P83.2)

P56.0  Hydrops fetalis durch Isoimmunisierung
P56.9  Hydrops fetalis durch sonstige und nicht näher bezeichnete hämolytische Krankheit

P57  Kernikterus
P57.0  Kernikterus durch Isoimmunisierung
P57.8  Sonstiger näher bezeichneter Kernikterus
Exkl.: Crigler-Najjar-Syndrom (E80.5)
P57.9  Kernikterus, nicht näher bezeichnet

P58  Neugeborenenikterus durch sonstige gesteigerte Hämolyse
Exkl.: Ikterus durch Isoimmunisierung (P55-P57)

P58.0  Neugeborenenikterus durch Quetschwunde
P58.1  Neugeborenenikterus durch Blutung
P58.2  Neugeborenenikterus durch Infektion
P58.3  Neugeborenenikterus durch Polyglobulie
P58.4  Neugeborenenikterus durch Arzneimittel oder Toxine, die von der Mutter übertragen oder dem Neugeborenen verabreicht wurden
Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

P58.5  Neugeborenenikterus durch Verschlucken mütterlichen Blutes
P58.8  Neugeborenenikterus durch sonstige näher bezeichnete gesteigerte Hämolyse
P58.9  Neugeborenenikterus durch gesteigerte Hämolyse, nicht näher bezeichnet

P59  Neugeborenenikterus durch sonstige und nicht näher bezeichnete Ursachen
Exkl.: Durch angeborene Stoffwechselstörungen (E70-E90)
Kernikterus (P57-)

P59.0  Neugeborenenikterus in Verbindung mit vorzeitiger Geburt
Hyperbilirubinämie bei Prämaturität
Ikterus infolge verzögerter Konjugation in Verbindung mit vorzeitiger Geburt
P59.1  Gallopriopf-Syndrom
P59.2  Neugeborenenikterus durch sonstige und nicht näher bezeichnete Leberzellschädigung
Fetale oder neonatale (idiopathische) Hepatitis
Fetale oder neonatale Riesenzellhepatitis
Exkl.: Angeborene Virushepatitis (P35.3)

P59.3  Neugeborenenikterus durch Muttermilch-Inhibitor
P59.8  Neugeborenenikterus durch sonstige näher bezeichnete Ursachen
P59.9  Neugeborenenikterus, nicht näher bezeichnet
Physiologischer Ikterus (verstärkt) (verlängert) o.n.A.

P60  Disseminierte intravasale Gerinnung beim Fetus und Neugeborenen
Inkl.: Defibrinationssyndrom beim Fetus oder Neugeborenen
ICD-10 BMGF 2017  Kapitel XVI

P61  Sonstige hämatologische Krankheiten in der Perinatalperiode

   Exkl.: Transitorische Hypogammaglobulinämie im Kindesalter (D80.7)

P61.0  Transitorische Thrombozytopenie beim Neugeborenen
Thrombozytopenie beim Neugeborenen durch:
   • Austauschtransfusion
   • idiopathische Thrombozytopenie der Mutter
   • Isoimmunisierung

P61.1  Polyglobulie beim Neugeborenen

P61.2  Anämie bei Prämaturität

P61.3  Angeborene Anämie durch fetalen Blutverlust

P61.4  Sonstige angeborene Anämien, anderenorts nicht klassifiziert
   Angeborene Anämie o.n.A.

P61.5  Transitorische Neutropenie beim Neugeborenen

P61.6  Sonstige transitorische Gerinnungsstörungen beim Neugeborenen

P61.8  Sonstige näher bezeichnete hämatologische Krankheiten in der Perinatalperiode

P61.9  Hämatologische Krankheit in der Perinatalperiode, nicht näher bezeichnet

Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind
(P70-P74)

Inkl.: Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die durch Reaktion des Kindes auf endokrine und Stoffwechselfaktoren der Mutter oder durch Anpassung an das extratrautere Leben verursacht werden

P70  Transitorische Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind

P70.0  Syndrom des Kindes einer Mutter mit gestationsbedingtem Diabetes mellitus
   Fetux oder Neugeborenes (mit Hypoglykämie) einer Mutter mit gestationsbedingtem Diabetes mellitus.

P70.1  Syndrom des Kindes einer diabetischen Mutter
   Fetux oder Neugeborenes (mit Hypoglykämie) einer Mutter mit Diabetes mellitus (vorher bestehend).

P70.2  Diabetes mellitus beim Neugeborenen

P70.3  Iatrogene Hypoglykämie beim Neugeborenen

P70.4  Sonstige Hypoglykämie beim Neugeborenen
   Transitorische Hypoglykämie beim Neugeborenen

P70.8  Sonstige transitorische Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels beim Fetus und Neugeborenen

P70.9  Transitorische Störung des Kohlenhydratstoffwechsels beim Fetus und Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P71  Transitorische Störungen des Kalzium- und Magnesiumstoffwechsels beim Neugeborenen

P71.0  Kuhmilch-Hypokalzämie beim Neugeborenen

P71.1  Sonstige Hypokalzämie beim Neugeborenen
   Exkl.: Hypoparathyreoidismus beim Neugeborenen (P71.4)

P71.2  Hypomagnesämie beim Neugeborenen

P71.3  Tetanie beim Neugeborenen, ohne Kalzium- oder Magnesiummangel
   Tetanie beim Neugeborenen o.n.A.

P71.4  Transitorischer Hypoparathyreoidismus beim Neugeborenen
P71.8 Sonstige transitorische Störungen des Kalzium- und Magnesiumstoffwechsels beim Neugeborenen

P71.9 Transitorische Störung des Kalzium- und Magnesiumstoffwechsels beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P72 Sonstige transitorische endokrine Krankheiten beim Neugeborenen

Exkl.: Angeborene Hypothyreose mit oder ohne Struma (E03.0-E03.1)
Dyshormogene Struma (E07.1)
Pendred-Syndrom (E07.1)

P72.0 Struma beim Neugeborenen, anderenorts nicht klassifiziert
Transitorische Struma congenita mit normaler Funktion

P72.1 Transitorische Hyperthyreose beim Neugeborenen
Thyreotoxikose beim Neugeborenen

P72.2 Sonstige transitorische Störungen der Schilddrüsenfunktion beim Neugeborenen, anderenorts nicht klassifiziert
Transitorische Hypothyreose beim Neugeborenen

P72.8 Sonstige näher bezeichnete transitorische endokrine Krankheiten beim Neugeborenen

P72.9 Transitorische endokrine Krankheit beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P74 Sonstige transitorische Störungen des Elektrolythaushaltes und des Stoffwechsels beim Neugeborenen

P74.0 Metabolische Spätazidose beim Neugeborenen

P74.1 Dehydratation beim Neugeborenen

P74.2 Störungen des Natriumgleichgewichtes beim Neugeborenen

P74.3 Störungen des Kaliumgleichgewichtes beim Neugeborenen

P74.4 Sonstige transitorische Störungen des Elektrolythaushaltes beim Neugeborenen

P74.5 Transitorische Hypertyrosinämie beim Neugeborenen

P74.8 Sonstige transitorische Stoffwechselstörungen beim Neugeborenen

P74.9 Transitorische Stoffwechselstörung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

Krankheiten des Verdauungssystems beim Fetus und Neugeborenen (P75-P78)

P75* Mekoniumileus bei zystischer Fibrose (E84.1†)

P76 Sonstiger Darmverschluss beim Neugeborenen

P76.0 Mekoniumpfoff-Syndrom
Mekoniumileus in Fällen, bei denen eine zystische Fibrose ausgeschlossen ist

P76.1 Transitorischer Ileus beim Neugeborenen
Exkl.: Hirschsprung-Krankheit (Q43.1)

P76.2 Darmverschluss beim Neugeborenen durch eingedickte Milch

P76.8 Sonstiger näher bezeichneter Darmverschluss beim Neugeborenen
Exkl.: Darmverschluss, klassifizierbar unter K56.0-K56.5

P76.9 Darmverschluss beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P77 Enterocolitis necroticans beim Fetus und Neugeborenen

P78 Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems in der Perinatalperiode

Exkl.: Gastrointestinale Blutungen beim Neugeborenen (P54.0-P54.3)

P78.0 Darmperforation in der Perinatalperiode
Mekoniumperitonitis
P78.1 **Sonstige Peritonitis beim Neugeborenen**
Neonatale Peritonitis o.n.A.

P78.2 **Hämatemesis und Meläna beim Neugeborenen durch Verschlucken mütterlichen Blutes**

P78.3 **Nichtinfektiöse Diarrhoe beim Neugeborenen**
*Exkl.*: Neonatale Diarrhoe:
- infektiös (A09.0)
- o.n.A. (A09.9)

P78.8 **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Verdauungssystems in der Perinatalperiode**
Angeborene Zirrhose (der Leber)
Neonater ösophagealer Reflux
Ulcus pepticum beim Neugeborenen

P78.9 **Krankheit des Verdauungssystems in der Perinatalperiode, nicht näher bezeichnet**

**Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut und der Temperaturregulation beim Fetus und Neugeborenen (P80-P83)**

**P80**  
**Hypothermie beim Neugeborenen**

**P80.0**  
**Kältesyndrom beim Neugeborenen**
*Exkl.*: Geringgradige Hypothermie beim Neugeborenen (P80.8)

**P80.8**  
**Sonstige Hypothermie beim Neugeborenen**
Geringgradige Hypothermie beim Neugeborenen

**P80.9**  
**Hypothermie beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet**

**P81**  
**Sonstige Störungen der Temperaturregulation beim Neugeborenen**

**P81.0**  
**Umweltbedingte Hyperthermie beim Neugeborenen**

**P81.8**  
**Sonstige näher bezeichnete Störungen der Temperaturregulation beim Neugeborenen**

**P81.9**  
**Störung der Temperaturregulation beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet**
Fieber beim Neugeborenen o.n.A.

**P83**  
**Sonstige Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind**
*Exkl.*: Angeborene Fehlbildungen der Haut und des Integuments (Q80-Q84)
- Hautinfektion beim Neugeborenen (P39.4)
- Hydrops fetalis durch hämolytische Krankheit (P56.-)
- Milchschorf, seborrhoisch (L21.0)
- Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom] (L00)
- Wändel dermatitis (L22)

**P83.0**  
**Sclerema neonatorum**

**P83.1**  
**Erythema toxicum neonatorum**

**P83.2**  
**Hydrops fetalis, nicht durch hämolytische Krankheit bedingt**
Hydrops fetalis o.n.A.

**P83.3**  
**Sonstiges und nicht näher bezeichnetes Ödem, das für den Fetus und das Neugeborene spezifisch ist**

**P83.4**  
**Brustdrüsenschwellung beim Neugeborenen**
Nichtinfektiöse Mastitis beim Neugeborenen

**P83.5**  
**Angeborene Hydrozele**

**P83.6**  
**Umbilikaler Polyp beim Neugeborenen**
Sonstige näher bezeichnete Krankheitszustände der Haut, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind

- Bronze-Baby
- Sklerodermie beim Neugeborenen
- Urticaria neonatorum

Krankheitszustand der Haut, der für den Fetus und das Neugeborene spezifisch ist, nicht näher bezeichnet

Sonstige Störungen, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P90-P96)

**P90** Krämpfe beim Neugeborenen
*Exkl.:* Gutartige Neugeborenenkrämpfe (familiär) (G40.3)

**P91** Sonstige zerebrale Störungen beim Neugeborenen

- P91.0 Zerebrale Ischämie beim Neugeborenen
- P91.1 Erworbene periventrikuläre Zysten beim Neugeborenen
- P91.2 Zerebrale Leukomalazie beim Neugeborenen
- P91.3 Zerebrale Übererregbarkeit des Neugeborenen
- P91.4 Zerebraler Depressionszustand des Neugeborenen
- P91.5 Koma beim Neugeborenen
- P91.6 Hypoxisch-ischämische Enzephalopathie beim Neugeborenen [HIE]
- P91.7 Erworbener Hydrozephalus beim Neugeborenen
  - Posthämorragischer Hydrozephalus beim Neugeborenen
- P91.8 Sonstige näher bezeichnete zerebrale Störungen beim Neugeborenen
- P91.9 Zerebrale Störung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

**P92** Ernährungsprobleme beim Neugeborenen

- P92.0 Erbrechen beim Neugeborenen
- P92.1 Regurgitation und Rumination beim Neugeborenen
- P92.2 Trinkunlust beim Neugeborenen
- P92.3 Unterernährung beim Neugeborenen
- P92.4 Überernährung beim Neugeborenen
- P92.5 Schwierigkeit beim Neugeborenen bei Brusternährung
- P92.8 Sonstige Ernährungsprobleme beim Neugeborenen
- P92.9 Ernährungsproblem beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

**P93** Reaktionen und Intoxikationen durch Arzneimittel oder Drogen, die dem Fetus und Neugeborenen verabreicht wurden

*Inkl.:* Grey-Syndrom beim Neugeborenen durch Chloramphenicolgabe
*Exkl.:* Entzugsymptome:
  - bei Einnahme von abhängigkeitserzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter (P96.1)
  - bei therapeutischer Anwendung von Arzneimitteln beim Neugeborenen (P96.2)
  - Ikterus durch Arzneimittel oder Toxine, die von der Mutter übertragen oder dem Neugeborenen verabreicht wurden (P58.4)
  - Reaktionen und Intoxikationen durch Opiate, Tranquilizer und andere Arzneimittel, die der Mutter verabreicht oder von ihr eingenommen wurden (P04.0-P04.1, P04.4)

**P94** Störungen des Muskeltonus beim Neugeborenen

- P94.0 Transitorische Myasthenia gravis beim Neugeborenen
*Exkl.:* Myasthenia gravis (G70.0)
P94.1 Angeborene Muskelhypertonie
P94.2 Angeborene Muskelhypotonie
Unspezifisches Floppy-Infant-Syndrom
P94.8 Sonstige Störungen des Muskeltonus beim Neugeborenen
P94.9 Störung des Muskeltonus beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P95 Fetaltod nicht näher bezeichnete Ursache
Inkl.: Totgeborener Fet o.n.A.
Totgeburt o.n.A.

P96 Sonstige Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben
P96.0 Angeborene Niereninsuffizienz
Urämie beim Neugeborenen
P96.1 Entzugssymptome beim Neugeborenen bei Einnahme von abhängigkeitserzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter
Drogenentzugssyndrom beim Kind einer abhängigen Mutter
Neonatales Abstinenzsyndrom
Exkl.: Reaktionen und Intoxikationen durch Opiate und Tranquilizer, die der Mutter während der Wehen und Entbindung verabreicht wurden (P04.0)
P96.2 Entzugssymptome bei therapeutischer Anwendung von Arzneimitteln beim Neugeborenen
P96.3 Weite Schädelnähte beim Neugeborenen
Kraniotabes beim Neugeborenen
P96.4 Schwangerschaftsabbruch als Ursache von Zuständen beim Fetus und Neugeborenem
Exkl.: Schwangerschaftsabbruch (als Ursache von Zuständen beider Mutter) (O04.-)
P96.5 Komplikationen bei intrauterinen Eingriffen, anderworts nicht klassifiziert, als Ursache von Zuständen beim Fetus und Neugeborenem
P96.8 Sonstige näher bezeichnete Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben
P96.9 Zustand, der seinen Ursprung in der Perinatalperiode hat, nicht näher bezeichnet
Angeborene Schwäche o.n.A.
Kapitel XVII
Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99)

Exkl.: Angeborene Stoffwechselkrankheiten (E70-E90)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

Q00-Q07 Angeborene Fehlbildungen des Nervensystems
Q10-Q18 Angeborene Fehlbildungen des Auges, des Ohres, des Gesichtes und des Halses
Q20-Q28 Angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems
Q30-Q34 Angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems
Q35-Q37 Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte
Q38-Q45 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems
Q50-Q56 Angeborene Fehlbildungen der Genitalorgane
Q60-Q64 Angeborene Fehlbildungen des Harnsystems
Q65-Q79 Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems
Q80-Q89 Sonstige angeborene Fehlbildungen
Q90-Q99 Chromosomenanomalien, anderenorts nicht klassifiziert

Angeborene Fehlbildungen des Nervensystems (Q00-Q07)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Q00</th>
<th>Anenzephalie und ähnliche Fehlbildungen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Q00.0</td>
<td>Anenzephalie</td>
</tr>
<tr>
<td>Akranie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Amyelenzephalie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Azecephalie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Hemienzephalie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Hemiacephalie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Q00.1</td>
<td>Kraniorhachischisis</td>
</tr>
<tr>
<td>Q00.2</td>
<td>Inienzephalie</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Q01</th>
<th>Enzephalozele</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td><em>Inkl.:</em> Enzephalomyelozele</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Hydroenzephalozele</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Hydromeningozele, kranial</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Meningoenzephalozele</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Meningozele, zerebral</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td><em>Exkl.:</em> Meckel-Gruber-Syndrom (Q61.9)</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

| Q01.0 | Frontale Enzephalozele |
| Q01.1 | Nasofrontale Enzephalozele |
| Q01.2 | Okzipitale Enzephalozele |
| Q01.8 | Enzephalozele sonstiger Lokalisationen |
| Q01.9 | Enzephalozele, nicht näher bezeichnet |

<table>
<thead>
<tr>
<th>Q02</th>
<th>Mikrozephalie</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td><em>Inkl.:</em> Hydromikrozephalie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>Mikrozephalie</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td><em>Exkl.:</em> Meckel-Gruber-Syndrom (Q61.9)</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>
Q03 Angeborener Hydrozephalus

_Inkl._: Hydrozephalus beim Neugeborenen

_Exkl._: Arnold-Chiari-Syndrom (Q07.0)

Hydrozephalus:
- durch angeborene Toxoplasmose (P37.1)
- erworb en, beim Neugeborenen (P91.7)
- erworb en o.n.A. (G91.7)
- mit Spina bifida (Q05.0-Q05.4)

Q03.0 Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri

Aquaeductus cerebri:
- Anomalie
- Obstruktion, angeboren
- Stenose

Q03.1 Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturae laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels

Dandy-Walker-Syndrom

Q03.8 Sonstiger angeborener Hydrozephalus

Q03.9 Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet

Q04 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gehirns

_Exkl._: Makrozephalie (Q75.3)
Zyklopie (Q87.0)

Q04.0 Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum

Agenesie des Corpus callosum

Q04.1 Arrhinenzephalie

Q04.2 Holoprosenzephalie-Syndrom

Q04.3 Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns

Agenesie
Aplasie
Fehlen
Hypoplasie
Agryie
Hydranenzephalie
Lissenzephalie
Mikrogyrie
Pachygyrie

_Exkl._: Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum (Q04.0)

Q04.4 Septooptische Dysplasie

Q04.5 Megalenzephalie

Q04.6 Angeborene Gehirnzysten

Porenzephalie
Schizenzephalie

_Exkl._: Erworbene porenzephalische Zyste (G93.0)

Q04.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns

Makrogyrie

Q04.9 Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet

Angeboren:
- Anomalie
- Deformität
- Krankheit oder Schädigung
- multiple Anomalien

Gehirn o.n.A.
Q05  Spina bifida
  Inkl.:  Hydromeningozele (spinal)
          Meningomyelozele
          Meningozele (spinal)
          Myelomeningozele
          Myelozele
          Rhachischisis
          Spina bifida (aperta) (cystica)
          Syringomyelozele

  Exkl.:  Arnold-Chiari-Syndrom (Q07.0)
          Spina bifida occulta (Q76.0)

Q05.0  Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus
Q05.1  Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus
  Spina bifida:
  • dorsal
  • thorakolumbal mit Hydrozephalus
Q05.2  Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus
Lumbosakrale 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
  Spina bifida:
  • dorsal o.n.A.
  • thorakolumbal o.n.A.
Q05.7  Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Lumbosakrale Spina bifida o.n.A.
Q05.8  Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Q05.9  Spina bifida, nicht näher bezeichnet

Q06  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks

Q06.0  Amyelie
Q06.1  Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks
  Atelomyelie
  Myelatelie
  Myelodysplasie des Rückenmarks
Q06.2  Diastematomyelie
Q06.3  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina
Q06.4  Hydromyelie
Q06.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks
Q06.9  Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks, nicht näher bezeichnet
  Angebornen:
  • Anomalie
  • Deformität
  • Krankheit oder Schädigung
  Rückenmark oder Rückenmarkhäute o.n.A.

Q07  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Nervensystems
  Exkl.:  Familiäre Dysautonomie [Riley-Day-Syndrom] (G90.1)
          Neurofibromatose (nicht bösartig) (Q85.0)
Q07.0  Arnold-Chiari-Syndrom
Q07.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Nervensystems
  Agenesie von Nerven
  Kiefer-Lid-Syndrom
  (Marcus-) Gunn-Syndrom
  Verlagerung des Plexus brachialis
Q07.9  Angeborene Fehlbildung des Nervensystems, nicht näher bezeichnet

Angeboren:
- Anomalie
- Deformität
- Krankheit oder Schädigung

Nervensystem o.n.A.

Angeborene Fehlbildungen des Auges, des Ohres, des Gesichtes und des Halses
(Q10-Q18)

Exkl.: Angeborene Fehlbildung:
- Halswirbelsäule (Q05.0, Q05.5, Q67.5, Q76.0-Q76.4)
- Larynx (Q31.-)
- Lippe, anderenorts nicht klassifiziert (Q38.0)
- Nase (Q30.-)
- Nebenschilddrüse (Q89.2)
- Schilddrüse (Q89.2)
- Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte (Q35-Q37)

Q10  Angeborene Fehlbildungen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita

Exkl.: Kryptophthalmus o.n.A. (Q11.2)

Kryptophthalmus-Syndrom (Q87.0)

Q10.0  Angeborene Ptose

Q10.1  Angeborenes Ektropium

Q10.2  Angeborenes Entropium

Q10.3  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Augenlides

Ablepharie

Akzessorisch:
- Augenlid
- Augenmuskel

Angeborene Fehlbildung des Augenlides o.n.A.

Blepharophimose, angeboren

Fehlen oder Agenesie:
- Augenlid
- Augenwimpern

Lidkolobom

Q10.4  Fehlen und Agenesie des Tränenapparates

Fehlen des Punctum lacrimale

Q10.5  Angeborene Stenose und Striktur des Canaliculus lacrimalis

Q10.6  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Tränenapparates

Angeborene Fehlbildung des Tränenapparates o.n.A.

Q10.7  Angeborene Fehlbildung der Orbita

Q11  Anophthalmus, Mikrophthalmus und Makrophthalmus

Q11.0  Zystenauge [cystic eyeball]

Q11.1  Sonstiger Anophthalmus

Agenesie

Aplasie

Auge

Q11.2  Mikrophthalmus

Dysplasie des Auges

Hypoplasie des Auges

Kryptophthalmus o.n.A.

Rudimentäres Auge

Exkl.: Kryptophthalmus-Syndrom (Q87.0)
Q11.3 **Makrophthalmus**  
*Exkl.:* Makrophthalmus bei angeborenem Glaukom  (Q15.0)

Q12 **Angeborene Fehlbildungen der Linse**
- **Q12.0** Cataracta congenita
- **Q12.1** Angeborene Linsenverlagerung
- **Q12.2** Linsenkolobom
- **Q12.3** Angeborene Aphakie
- **Q12.4** Sphärophakie
- **Q12.8** Sonstige angeborene Fehlbildungen der Linse
- **Q12.9** Angeborene Fehlbildung der Linse, nicht näher bezeichnet

Q13 **Angeborene Fehlbildungen des vorderen Augenabschnittes**
- **Q13.0** Iriskolobom  
  Kolobom o.n.A.
- **Q13.1** Fehlen der Iris (angeboren)  
  Aniridie
- **Q13.2** Sonstige angeborene Fehlbildungen der Iris  
  Angeborene Fehlbildung der Iris o.n.A.  
  Anisokorie, angeboren  
  Atresie der Pupille  
  Korektopie
- **Q13.3** Angeborene Hornhauttrübung
- **Q13.4** Sonstige angeborene Fehlbildungen der Kornea  
  Angeborene Fehlbildung der Kornea o.n.A.  
  Mikrokornea  
  Peters-Anomalie
- **Q13.5** Blaue Sklera
- **Q13.8** Sonstige angeborene Fehlbildungen des vorderen Augenabschnittes  
  Rieger-Syndrom
- **Q13.9** Angeborene Fehlbildung des vorderen Augenabschnittes, nicht näher bezeichnet

Q14 **Angeborene Fehlbildung des hinteren Augenabschnittes**
- **Q14.0** Angeborene Fehlbildung des Glaskörpers  
  Angeborene Glaskörperrtrübung
- **Q14.1** Angeborene Fehlbildung der Retina  
  Angeborenes Aneurysma der Retina
- **Q14.2** Angeborene Fehlbildung der Papille  
  Kolobom der Papille
- **Q14.3** Angeborene Fehlbildung der Chorioidea
- **Q14.8** Sonstige angeborene Fehlbildungen des hinteren Augenabschnittes  
  Kolobom des Augenhintergrundes
- **Q14.9** Angeborene Fehlbildung des hinteren Augenabschnittes, nicht näher bezeichnet
Q15 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Auges

*Exkl.*: Angeborener Nystagmus (H55)
Okulärer Albinismus (E70.3)
Retinitis pigmentosa (H35.5)

Q15.0 Angeborenes Glaukom
Buphthalmus
Glaukom beim Neugeborenen
Hydrophthalmus
Keratoglobus, angeboren, mit Glaukom
Makrokornea mit Glaukom
Makrophthalmus bei angeborenem Glaukom
Megalokornea mit Glaukom

Q15.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Auges

Q15.9 Angeborene Fehlbildung des Auges, nicht näher bezeichnet
Angenoben:
• Anomalie
• Defomität

Auge o.n.A.

Q16 Angeborene Fehlbildungen des Ohres, die eine Beeinträchtigung des Hörvermögens verursachen

*Exkl.*: Angeborene Schwerhörigkeit oder Taubheit (H90.-)

Q16.0 Angeborenes Fehlen der Ohrmuschel

Q16.1 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Striktur des (äußeren) Gehörganges
Atresie oder Striktur des knöchernen Gehörganges

Q16.2 Fehlen der Tuba auditiva (angeboren)

Q16.3 Angeborene Fehlbildung der Gehörknöchelchen
Verschmelzung der Gehörknöchelchen

Q16.4 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Mittelohres
Angeborene Fehlbildung des Mittelohres o.n.A.

Q16.5 Angeborene Fehlbildung des Innenohres
Anomalie:
• Corti-Organ
• häutiges Labyrinth

Q16.9 Angeborene Fehlbildung des Ohres als Ursache einer Beeinträchtigung des Hörvermögens, nicht näher bezeichnet
Angeborenes Fehlen eines Ohres o.n.A.

Q17 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ohres

*Exkl.*: Präaurikuläre Zyste (Q18.1)

Q17.0 Akzessorische Ohrmuschel
Akzessorischer Tragus
Aurikularanhang
Polyotie
Überzählig:
• Ohr
• Ohrläppchen

Q17.1 Makrotie

Q17.2 Mikrotie

Q17.3 Sonstiges fehlgebildetes Ohr
Spätzohr

Q17.4 Lageanomalie des Ohres
Ohrtieffstand
*Exkl.*: Halsanhang (Q18.2)

Q17.5 Abstehendes Ohr
Q17.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Ohres
Angeborenes Fehlen des Ohräppchens

Q17.9 Angeborene Fehlbildung des Ohres, nicht näher bezeichnet
Angeborene Anomalie des Ohres o.n.A.

Q18 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Gesichtes und des Halses
Exkl.: Angeborene Fehlbildung der Schädel- und Gesichtsschädelknochen (Q75.-)
Dentofaziale Anomalien [einschließlich fehlerhafter Okklusion] (K07.-)
Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes (Q87.0)
Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte (Q35-Q37)
Persistenz des Ductus thyreoglossus (Q89.2)
Zustände, die unter Q67.0-Q67.4 klassifiziert sind
Zykopie (Q87.0)

Q18.0 Branchiogene(r) Sinus, Fistel und Zyste
Branchiogenes Überbleibsel

Q18.1 Präaurikuläre(r) Sinus und Zyste
Fistel:
• aurikulär, angeboren
• zervikoaurikulär
Prätragale(r) Sinus und Zyste

Q18.2 Sonstige branchiogene Fehlbildungen
Branchiogene Fehlbildung o.n.A.
Halsanhang
Otozephalie

Q18.3 Flügelfell des Halses
Pterygium colli

Q18.4 Makrostomie

Q18.5 Mikrostomie

Q18.6 Makrocheilie
Lippenverdickung, angeboren

Q18.7 Mikrocheilie

Q18.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gesichtes und des Halses
Medial:
• Fistel
• Sinus
• Zyste
an Gesicht und Hals

Q18.9 Angeborene Fehlbildung des Gesichtes und des Halses, nicht näher bezeichnet
Angeborene Anomalie o.n.A. an Gesicht und Hals

Angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems
(Q20-Q28)

Q20 Angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen
Exkl.: Dextrokardie mit Situs inversus (Q89.3)
Spiegelbildliche Anordnung der Vorhöfe mit Situs inversus (Q89.3)

Q20.0 Truncus arteriosus communis
Persistierender Truncus arteriosus

Q20.1 Rechter Doppelausstromventrikel [Double outlet right ventricle]
Taussig-Bing-Syndrom

Q20.2 Linker Doppelausstromventrikel [Double outlet left ventricle]

Q20.3 Diskordante ventrikulooktielle Verbindung
Dextrotransposition der Aorta
Transposition der großen Gefäße (vollständig)
Q20.4 Doppeleinstromventrikel [Double inlet ventricle]
Cor triloculare biaatriatum
Gemeinsamer V entrikel
Singulärer V entrikel

Q20.5 Diskordante atrioventrikuläre Verbindung
Korrigierte Transposition der großen Gefäße
Lävotransposition
V entrikelinversion

Q20.6 Vorhofisomerismus
Vorhofisomerismus mit Asplenie oder Polysplenie

Q20.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzöhlen und verbindender Strukturen

Q20.9 Angeborene Fehlbildung der Herzöhlen und verbindender Strukturen, nicht näher bezeichnet

Q21 Angeborene Fehlbildungen der Herzsepten

Q21.0 V entrikelseptumdefekt
Q21.1 Vorhofseptumdefekt
Offen oder persistierend:
• Foramen ovale
• Os tum secundum
Os tum-secundum-Defekt (ASD II)
Sinus-coronarius-Defekt
Sinus-venosus-Defekt
Q21.2 Defekt des Vorhof- und Kammerseptums
Canalis atrioventricularis communis
Endokardkissendefekt
Os tum-primum-Defekt (ASD I)
Q21.3 Fallot-Tetralogie
V entrikelseptumdefekt mit Pulmonalstenose oder -atresie, Dextroposition der Aorta und Hypertrophie des rechten Ventrikels
Q21.4 Aortopulmonaler Septumdefekt
Aortopulmonales Fenster
Defekt des Septum aorticopulmonale
Q21.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten
Eisenmenger-Defekt
Fallot-Pentalogie

Q21.9 Angeborene Fehlbildung des Herzseptums, nicht näher bezeichnet
(Herz-) Septumdefekt o.n.A.

Q22 Angeborene Fehlbildungen der Pulmonal- und der Trikuspidalklappe
Q22.0 Pulmonalklappenatresie
Q22.1 Angeborene Pulmonalklappenstenose
Q22.2 Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz
Regurgitation bei angeborener Pulmonalklappeninsuffizienz
Q22.3 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe
Angeborene Fehlbildung der Pulmonalklappe o.n.A.
Q22.4 Angeborene Trikuspidalklappenstenose
Trikuspidalatresie
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  Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und der Mitralklappe
Q23.0  Angeborene Aortenklappenstenose
   Angeborene Aortenatresie
   Angeborene Aortenstenose
   Exkl.: Angeborene subvalvuläre Aortenstenose (Q24.4)
   Bei hypoplastischem Linksherzsyndrom (Q23.4)
Q23.1  Angeborene Aortenklappeninsuffizienz
   Angeborene Aorteninsuffizienz
   Bikuspidale Aortenklappe
Q23.2  Angeborene Mitralklappenstenose
   Angeborene Mitralatresie
Q23.3  Angeborene Mitralklappeninsuffizienz
Q23.4  Hypoplastisches Linksherzsyndrom
   Atresie oder deutliche Hypoplasie des Aortenostiums oder der Aortenklappe, mit Hypoplasie der
   Aorta ascendens und fehlerhafter Entwicklung des linken Ventrikels (mit Mitralklappenstenose oder
   -atresie).
Q23.8  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe
Q23.9  Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet

Q24  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Herzens
   Exkl.: Endokardfibroelastose (I42.4)
Q24.0  Dextrokardie
   Exkl.: Dextrokardie mit Situs inversus (Q89.3)
   Spiegelbildliche Anordnung der Vorhöfe mit Situs inversus (Q89.3)
   Vorhofsommerismus (mit Asplenie oder Polysplenie) (Q20.6)
Q24.1  Lävokardie
   Das Herz befindet sich in der linken Thoraxhälfte, die Herzspitze zeigt nach links; aber diese Lage ist
   verbunden mit einem Situs inversus anderer Organe, mit anderen Fehlbildungen des Herzens oder einer
   korrigierten Transposition der großen Gefäße.
Q24.2  Cor triatriatum
Q24.3  Infundibuläre Pulmonalstenose
Q24.4  Angeborene subvalvuläre Aortenstenose
Q24.5  Fehlbildung der Koronargefäße
   Angeborenes Koronar- (Arterien-) Aneurysma
Q24.6  Angeborener Herzblock
Q24.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Herzens
   Angeborene Fehlbildung:
   • Myokard
   • Perikard
   Angeborenes Divertikel des linken Ventrikels
   Malposition des Herzens
   Uhl-Anomalie
Q24.9  Angeborene Fehlbildung des Herzens, nicht näher bezeichnet
   Angeboren:
   • Anomalie
   • Krankheit
   Herz o.N.A.

Q25  Angeborene Fehlbildungen der großen Arterien
Q25.0  Offener Ductus arteriosus
   Offener Ductus Botalli
   Persistierender Ductus arteriosus
Q25.1  Koarktation der Aorta
Aortenisthmusstenose (präduktal) (postduktal)

Q25.2  Atresie der Aorta

Q25.3  Stenose der Aorta (angeboren)
Supravalvuläre Aortenstenose

*Exkl.*: Angeborene Aortenklappenstenose (Q23.0)

Q25.4  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta
Aneurysma des Sinus Valsalvae (rupturiert)
Angenehmen:
- Aneurysma
- Dilatation
- Aplasie
- Fehlen

Doppelter Aortenbogen [Gefäßring der Aorta]

Hypoplasie der Aorta

Persistenz:
- Gefäßkonvolute im Bereich des Aortenbogens
- rechter Aortenbogen

*Exkl.*: Hypoplasie der Aorta bei hypoplastischem Linksherzsyndrom (Q23.4)

Q25.5  Atresie der A. pulmonalis

Q25.6  Stenose der A. pulmonalis (angeboren)
Supravalvuläre Pulmonalarterienstenose

Q25.7  Sonstige angeborene Fehlbildungen der A. pulmonalis
Aberrierende A. pulmonalis

Agenesie

Aneurysma

A. pulmonalis, angeboren

Anomalie

Hypoplasie

Pulmonales arteriovenöses Aneurysma

Q25.8  Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Arterien

Q25.9  Angeborene Fehlbildung der großen Arterien, nicht näher bezeichnet

Q26  Angeborene Fehlbildungen der großen Venen

Q26.0  Angeborene Stenose der V. cava
Angenehmen Stenose der V. cava (inferior) (superior)

Q26.1  Persistenz der linken V. cava superior

Q26.2  Totale Fehleinmündung der Lungenvenen

Q26.3  Partielle Fehleinmündung der Lungenvenen

Q26.4  Fehleinmündung der Lungenvenen, nicht näher bezeichnet

Q26.5  Fehleinmündung der Pfortader

Q26.6  Fistel zwischen V. portae und A. hepatica (angeboren)

Q26.8  Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Venen

Azygos-Kontinuation der V. cava inferior

Fehlen der V. cava (inferior) (superior)

Persistenz der linken V. cardinals posterior

Scimitar-Anomalie

Q26.9  Angeborene Fehlbildung einer großen Vene, nicht näher bezeichnet

Anomalie der V. cava (inferior) (superior) o.n.A.
Q27  Sonstige angeborene Fehlbildungen des peripheren Gefäßsystems

Exkl.: Angeborenes Aneurysma der Retina (Q14.1)

Anomalien:
- A. pulmonalis (Q25.5-Q25.7)
- intrakranielle und extrakranielle hirnversorgende Gefäße (Q28.0-Q28.3)
- Koronargefäße (Q24.5)
- Hämangiom und Lymphangiom (D18.-)

Q27.0  Angeborenes Fehlen oder Hypoplasie der A. umbilicalis

Singuläre A. umbilicalis

Q27.1  Angeborene Nierenarterienstenose

Q27.2  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Nierenarterie

Angeborene Fehlbildung der Nierenarterie o.n.A.
Multiple Nierenarterien

Q27.3  Arteriovenöse Fehlbildung der peripheren Gefäße

Arteriovenöses Aneurysma

Exkl.: Erworbenes arteriovenöses Aneurysma (I77.0)

Q27.4  Angeborene Phlebektasie

Q27.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des peripheren Gefäßsystems

Aberrierende A. subclavia

Angeboren:
- Aneurysma (peripher)
- Struktur, Arterie
- Varix
- Atresie
  Fehlen  Arterie oder Vene, anderenorts nicht klassifiziert

Q27.9  Angeborene Fehlbildung des peripheren Gefäßsystems, nicht näher bezeichnet

Anomalie einer Arterie oder Vene o.n.A.

Q28  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems

Exkl.: Angeborenes Aneurysma:
- koronar (Q24.5)
- peripher (Q27.8)
- pulmonal (Q25.7)
- retinal (Q14.1)
- o.n.A. (Q27.8)

Rupturiert:
- Fehlbildung extrakranieller hirnversorgender Gefäße (I72.-)
- zerebrale arteriovenöse Fehlbildung (I60.8)

Q28.0  Arteriovenöse Fehlbildung der präzerebralen Gefäße

Angeborenes arteriovenöses Aneurysma (nichtrupturiert) extrakranieller himversorgender Gefäße

Q28.1  Sonstige Fehlbildungen der präzerebralen Gefäße

Angeboren:
- Aneurysma (nichtrupturiert) extrakranieller himversorgender Gefäße
- Fehlbildung extrakranieller himversorgender Gefäße o.n.A.

Q28.2  Arteriovenöse Fehlbildung der zerebralen Gefäße

Angeborenes arteriovenöses Hirngefäßeaneurysma (nichtrupturiert)
Arteriovenöse Fehlbildung des Gehirns o.n.A.

Q28.3  Sonstige Fehlbildungen der zerebralen Gefäße

Angeboren:
- Fehlbildung der Hirngefäße o.n.A.
- Hirngefäßeaneurysma (nichtrupturiert)

Q28.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems

Angeborenes Aneurysma näher bezeichneter Lokalisation, anderenorts nicht klassifiziert

Q28.9  Angeborene Fehlbildung des Kreislaufsystems, nicht näher bezeichnet
### Angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems (Q30-Q34)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Q30</td>
<td><strong>Angeborene Fehlbildungen der Nase</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.:</em> Angeborene Deviation des Nasenseptums (Q67.4)*</td>
</tr>
<tr>
<td>Q30.0</td>
<td><strong>Choanalatresie</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Angeborene Stenose Atresie Nasenöffnungen (vordere) (hintere)</td>
</tr>
<tr>
<td>Q30.1</td>
<td><strong>Agenesie und Unterentwicklung der Nase</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Angeborenes Fehlen der Nase</td>
</tr>
<tr>
<td>Q30.2</td>
<td><strong>Nasenfurche, Naseneinkerbung und Spaltnase</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q30.3</td>
<td><strong>Angeborene Perforation des Nasenseptums</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q30.8</td>
<td><strong>Sonstige angeborene Fehlbildungen der Nase</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Akzessorische Nase</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Angeborene Anomalie der Nasennebenhöhlenwand</td>
</tr>
<tr>
<td>Q30.9</td>
<td><strong>Angeborene Fehlbildung der Nase, nicht näher bezeichnet</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q31</td>
<td><strong>Angeborene Fehlbildungen des Kehlkopfes</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.:</em> Stridor congenitus (laryngis) o.n.A. (P28.8)*</td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.0</td>
<td><strong>Kehlkopfsegel</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Kehlkopfsegel:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- glottisch</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- subglottisch</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.1</td>
<td><strong>Angeborene subglottische Stenose</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.2</td>
<td><strong>Hypoplasie des Kehlkopfes</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.3</td>
<td><strong>Laryngozéle (angeboren)</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.5</td>
<td><strong>Angeborene Laryngomalazie</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.8</td>
<td><strong>Sonstige angeborene Fehlbildungen des Kehlkopfes</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Agenesie Ringknorpel, Epiglottis, Glottis, Kehlkopf, Schildknorpel Fehlen</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Angeborene Kehlkopffstenoese, anderenorts nicht klassifiziert</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Fissur der Epiglottis</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Hintere Ringknorpelspalte</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Schildknorpelspalte</td>
</tr>
<tr>
<td>Q31.9</td>
<td><strong>Angeborene Fehlbildung des Kehlkopfes, nicht näher bezeichnet</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q32</td>
<td><strong>Angeborene Fehlbildungen der Trachea und der Bronchien</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.:</em> Angeborene Bronchiektasen (Q33.4)*</td>
</tr>
<tr>
<td>Q32.0</td>
<td><strong>Angeborene Tracheomalazie</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q32.1</td>
<td><strong>Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trachea</strong></td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Angeboren:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- Dilatation der Trachea</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- Fehlbildung der Trachea</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- Stenose der Trachea</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>- Tracheozéle</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Anomalie des Tracheaalknorpels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Atresie der Trachea</td>
</tr>
<tr>
<td>Q32.2</td>
<td><strong>Angeborene Bronchomalazie</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>Q32.3</td>
<td><strong>Angeborene Bronchusstenose</strong></td>
</tr>
</tbody>
</table>
Q32.4  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Bronchien
Agenesie
Angeborene Fehlbildung o.n.A.
Atresie
Divertikel
Fehlen
Bronchus

Q33  Angeborene Fehlbildungen der Lunge
Q33.0  Angeborene Zystenlunge
Angeboren:
- Lungenkrankheit:
  - polyzystisch
  - zystisch
  - Wabenlunge
Exkl.: Zystische Lungenkrankheit, erworben oder nicht näher bezeichnet (J98.4)
Q33.1  Akzessorischer Lungenlappen
Q33.2  Lungensequestration (angeboren)
Q33.3  Agenesie der Lunge
Fehlen der Lunge(n) (-Lappen)
Q33.4  Angeborene Bronchiektasie
Q33.5  Ektopisches Gewebe in der Lunge (angeboren)
Q33.6  Hypoplasie und Dysplasie der Lunge
Exkl.: Pulmonale Hypoplasie verbunden mit kurzer Schwangerschaftsdauer (P28.0)
Q33.8  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Lunge
Q33.9  Angeborene Fehlbildung der Lunge, nicht näher bezeichnet

Q34  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems
Q34.0  Anomalie der Pleura
Q34.1  Angeborene Mediastinalzyste
Q34.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems
Atresie des Nasopharynx
Q34.9  Angeborene Fehlbildung des Atmungssystems, nicht näher bezeichnet
Angeboren:
- Anomalie o.n.A. 
- Fehlen
Atmungsorgan

Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte
(Q35-Q37)

Soll eine assozierte Fehlbildung der Nase angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Q30.2) zu benutzen.
Exkl.: Robin-Syndrom (Q87.0)

Q35  Gaumenspalte
Inkl.: Gaumenfissur
Palatoschisis
Exkl.: Gaumenspalte mit Lippenspalte (Q37.-)
Q35.1  Spalte des harten Gaumens
Q35.3  Spalte des weichen Gaumens
Gaumensegelspalte
Q35.5  Spalte des harten und des weichen Gaumens
Q35.7  Uvulaspalte
Q35.9  Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet
Q36  Lippenspalte
   *Inkl.:* Angeborene Lippenfissur
   Cheiloschisis
   Labium leporinum
   *Exkl.:* Lippenspalte mit Gaumenspalte (Q37.-)

Q36.0  Lippenspalte, beidseitig
Q36.1  Lippenspalte, median
Q36.9  Lippenspalte, einseitig
   Lippenspalte o.n.A.

Q37  Gaumenspalte mit Lippenspalte

Q37.0  Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte
   Lippen-Kieferspalte, beidseitig
Q37.1  Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte
   Lippen-Kieferspalte, einseitig oder o.n.A.
   Spalte des harten Gaumens mit Lippenspalte o.n.A.
Q37.2  Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte
Q37.3  Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte
   Spalte des weichen Gaumens mit Lippenspalte o.n.A.
Q37.4  Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte
   Lippen-Kiefer-Gaumenspalte, beidseitig
Q37.5  Spalte des harten und des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte
   Lippen-Kiefer-Gaumenspalte, einseitig oder o.n.A.
   Spalte des harten und des weichen Gaumens mit Lippenspalte o.n.A.
Q37.8  Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte
Q37.9  Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit einseitiger Lippenspalte
   Gaumenspalte mit Lippenspalte o.n.A.

Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems
(Q38-Q45)

Q38  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Zunge, des Mundes und des Rachens
   *Exkl.:* Makrostomie (Q18.4)
   Mikrostomie (Q18.5)

Q38.0  Angeborene Fehlbildungen der Lippen, anderenorts nicht klassifiziert
   Angeboren:
   • Fehlbildung der Lippe o.n.A.
   • Fistel der Lippe
   van-der-Woude-Syndrom
   *Exkl.:* Lippenspalte (Q36.-)
   Lippenspalte mit Gaumenspalte (Q37.-)
   Makrocheilie (Q18.6)
   Mikrocheilie (Q18.7)

Q38.1  Ankyloglossion
   Verkürzung des Zungenbändchens
Q38.2  Makroglossie (angeboren)
Q38.3  **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Zunge**
Aglossie
Angeboren:
- Adhäsion
- Fehlbildung o.n.A. Zunge
- Fissur
Hypoglossie
Hypoplasie der Zunge
Mikroglossie
Spaltzunge

Q38.4  **Angeborene Fehlbildungen der Speicheldrüsen und Speicheldrüsenausführungsgänge**
Azessorisch
Atresie Speicheldrüse oder Speicheldrüsenausführungsgänge
Fehlen
Angeborene Fistel der Speicheldrüse

Q38.5  **Angeborene Fehlbildungen des Gaumens, anderenorts nicht klassifiziert**
Angeborene Fehlbildung des Gaumens o.n.A.
Fehlen der Uvula
Hoher Gaumen
*Exkl.*: Gaumenspalte (Q35.-)
Gaumenspalte mit Lippenspalte (Q37.-)

Q38.6  **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Mundes**
Angeborene Fehlbildung des Mundes o.n.A.

Q38.7  **Schlundtasche**
Rachendivertikel
*Exkl.*: Syndrom des vierten Kiemenbogens (D82.1)

Q38.8  **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Rachens**
Angeborene Fehlbildung des Rachens o.n.A.

Q39  **Angeborene Fehlbildungen des Ösophagus**

Q39.0  **Ösophagusatresie ohne Fistel**
Ösophagusatresie o.n.A.

Q39.1  **Ösophagusatresie mit Ösophagotrachealfistel**
Ösophagusatresie mit Ösophagobronchialfistel

Q39.2  **Angeborene Ösophagotrachealfistel ohne Atresie**
Angeborene Ösophagotrachealfistelo.n.A.

Q39.3  **Angeborene Ösophagusstenose und -striktur**

Q39.4  **Ösophagusmembran**

Q39.5  **Angeborene Dilatation des Ösophagus**

Q39.6  **Ösophagusdivertikel (angeboren)**
Ösophagustasche

Q39.8  **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ösophagus**
Angeborene Verlagerung
Duplikatur Ösophagus
Fehlen

Q39.9  **Angeborene Fehlbildung des Ösophagus, nicht näher bezeichnet**
Q40 Sonstige angeborene Fehlbildungen des oberen Verdauungstraktes

Q40.0 Angeborene hypertrophische Pylorusstenose
Angeboren oder infantil:
• Hypertrophie
• Konstriktion
• Spasmus
• Stenose
• Striktur

Q40.1 Angeborene Hiatushernie
Verlagerung der Kardia durch den Hiatus oesophageus
Exkl.: Angeborene Zwerchfellhernie (Q79.0)

Q40.2 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Magens
Angeboren:
• Magendivertikel
• Sanduhrmagen
• Verlagerung des Magens
• Duplikatur des Magens
• Magenerweiterung
• Mikrogastrie

Q40.3 Angeborene Fehlbildung des Magens, nicht näher bezeichnet

Q40.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des oberen Verdauungstraktes

Q40.9 Angeborene Fehlbildung des oberen Verdauungstraktes, nicht näher bezeichnet
Angeboren:
• Anomalie
• Deformität

Q41 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dünndarmes
Inkl.: Angeborene Obstruktion, Okklusion und Struktur des Dünndarmes oder des Darmes o.n.A.
Exkl.: Mekoniumileus (E84.1)

Q41.0 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Duodenum

Q41.1 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Jejunums
Hereditäre Jejunaltresie [Apple-peel-Syndrom]
Jejunum imperforatum

Q41.2 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Ileums

Q41.8 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose sonstiger näher bezeichneten Teile des Dünndarmes

Q41.9 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dünndarmes, Teil nicht näher bezeichnet
Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Darmes o.n.A.

Q42 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dickdarmes
Inkl.: Angeborene Obstruktion, Okklusion und Struktur des Dickdarmes

Q42.0 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Rektums mit Fistel

Q42.1 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Rektums ohne Fistel
Rectum imperforatum

Q42.2 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Anus mit Fistel

Q42.3 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Anus ohne Fistel
Anus imperforatus

Q42.8 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose sonstiger Teile des Dickdarmes

Q42.9 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dickdarmes, Teil nicht näher bezeichnet
**Sonstige angeborene Fehlbildungen des Darmes**

**Q43.0 Meckel-Divertikel**
Persistenz:
- Dottergang
- Ductus omphaloentericus

**Q43.1 Hirschsprung-Krankheit**
Aganglionose
Megacolon congenitum (aganglionär)

**Q43.2 Sonstige angeborene Funktionsstörungen des Kolons**
Angeborene Dilatation des Kolons

**Q43.3 Angeborene Fehlbildungen, die die Darmfixation betreffen**
Angeborene Adhäsionen [Bänder]:
- vom Netz ausgehend, anomal
- vom Peritoneum ausgehend
Jackson-Membran
Malrotation des Kolons
Mesenterium ileocolicum commune
Rotation:
- ausbleibend
- ungenügend
- unvollständig
Zäkum und Kolon

**Q43.4 Duplikatur des Darms**

**Q43.5 Ektopia ani**

**Q43.6 Angeborene Fistel des Rektums und des Anus**
*Exkl.:* Angeborene Fistel:
- rektovaginal (Q52.2)
- urethrorektal (Q64.7)
Mit Fehlen, Atresie und Stenose (Q42.0, Q42.2)
Pilonidalfistel oder Pilonidalinus (L05.-)

**Q43.7 Kloakenpersistenz**
Kloake o.n.A.

**Q43.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Darmes**
Angeboren:
- Divertikel des Darmes
- Divertikulitis des Kolons
- Syndrom der blinden Schlinge
Dolichokolon
Megal-appendix
Megaloduodenum
Mikrokolon
Transposition:
- Appendix
- Darm
- Kolon

**Q43.9 Angeborene Fehlbildung des Darmes, nicht näher bezeichnet**

**Q44 Angeborene Fehlbildungen der Gallenblase, der Gallengänge und der Leber**

**Q44.0 Agenesie, Aplasie und Hypoplasie der Gallenblase**
Angeborenes Fehlen der Gallenblase

**Q44.1 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Gallenblase**
Angeborene Fehlbildung der Gallenblase o.n.A.
Intrahepatische Gallenblase

**Q44.2 Atresie der Gallengänge**

**Q44.3 Angeborene Stenose und Striktur der Gallengänge**

**Q44.4 Choledochuszyste**
Q44.5 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Gallengänge**  
Akzessorischer Ductus hepaticus  
Angeborene Fehlbildung des Gallenganges o.n.A.  
Duplicatur:  
• Gallenblasengang  
• Gallengang

Q44.6 **Zystische Leberkrankheit [Zystenleber]**  
Fibrozystische Leberkrankheit

Q44.7 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Leber**  
Akzessorische Leber  
Aлагille-Syndrom  
Angeboren:  
• Fehlbildung der Leber o.n.A.  
• Fehlen der Leber  
• Hepatomegalie

Q45 **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems**  
*Exkl.:* Angeben:  
• Hiatushernie (Q40.1)  
• Zwerchfellhernie (Q79.0)

Q45.0 **Agenesie, Aplasie und Hypoplasie des Pankreas**  
Angeborenes Fehlen des Pankreas

Q45.1 **Pancreas anulare**

Q45.2 **Angeborene Pankreaszyste**

Q45.3 **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Pankreas und des Ductus pancreaticus**  
Akzessorisches Pankreas  
Angeborene Fehlbildung des Pankreas oder des Ductus pancreaticus o.n.A.  
*Exkl.:* Diabetes mellitus:  
• angeboren (E10.-)  
• beim Neugeborenen (P70.2)  
Zystische Pankreasfibrose (E84.-)

Q45.8 **Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems**  
Fehlen (vollständig) (teilweise) des Verdauungskanals o.n.A.  
Duplicatur  
Malposition, angeboren  
Verdauungsorgane o.n.A.

Q45.9 **Angeborene Fehlbildung des Verdauungssystems, nicht näher bezeichnet**  
Angeboren:  
• Anomalie  
• Deformität  
Verdauungssystemo.n.A.

Angeborene Fehlbildungen der Genitalorgane  
(Q50-Q56)

*Exkl.:* Androgenresistenz-Syndrom (E34.5)  
Testikuläre Feminisierung (Syndrom) (E34.5)  
Syndrome in Verbindung mit numerischen und strukturellen Chromosomenanomalien (Q90-Q99)

Q50 **Angeborene Fehlbildungen der Ovarien, der Tubae uterinae und der Ligg. lata uteri**

Q50.0 **Angeborenes Fehlen des Ovars**  
*Exkl.:* Turner-Syndrom (Q96.-)

Q50.1 **Dysontogenetische Ovarialzyste**

Q50.2 **Angeborene Torsion des Ovars**
Q50.3 **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ovars**
Akzessorisches Ovar
Angeborene Fehlbildung des Ovars o.n.A.
Streak-Ovar

Q50.4 **Embryonale Zyste der Tuba uterina**
Fimbrienzyste

Q50.5 **Embryonale Zyste des Lig. latum uteri**
Zyste:
- Epoophoron
- Gartner-Gang
- Parovarial-

Q50.6 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Tuba uterina und des Lig. latum uteri**
Akzessorisch
Atresie
Tuba uterina und Lig. latum uteri
Fehlen
Angeborene Fehlbildung der Tuba uterina und des Lig. latum uteri o.n.A.

Q51 **Angeborene Fehlbildungen des Uterus und der Cervix uteri**

Q51.0 **Agenesie und Aplasie des Uterus**
Angeborenes Fehlen des Uterus

Q51.1 **Uterus duplex mit Uterus bicollis und Vagina duplex**

Q51.2 **Sonstige Formen des Uterus duplex**
Uterus duplex o.n.A.

Q51.3 **Uterus bicornis**

Q51.4 **Uterus unicornis**

Q51.5 **Agenesie und Aplasie der Cervix uteri**
Angeborenes Fehlen der Cervix uteri

Q51.6 **Embryonale Zyste der Cervix uteri**

Q51.7 **Angeborene Fisteln zwischen Uterus und Verdauungs- oder Harntrakt**

Q51.8 **Sonstige angeborene Fehlbildungen des Uterus und der Cervix uteri**
Hypoplasie des Uterus und der Cervix uteri

Q51.9 **Angeborene Fehlung des Uterus und der Cervix uteri, nicht näher bezeichnet**

Q52 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der weiblichen Genitalorgane**

Q52.0 **Angeborenes Fehlen der Vagina**

Q52.1 **Vagina duplex**
Vagina septa
Exkl.: Vagina duplex mit Uterus duplex und Uterus bicollis (Q51.1)

Q52.2 **Angeborene rektovaginale Fistel**
Exkl.: Kloake (Q43.7)

Q52.3 **Hymenalatresie**

Q52.4 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Vagina**
Angeborene Fehlbildung der Vagina o.n.A.
Zyste:
- embryonal, vaginal
- Processus vaginalis peritonei [Nuck-Kanal], angeboren

Q52.5 **Verschmelzung der Labien**

Q52.6 **Angeborene Fehlbildungen der Klitoris**

Q52.7 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Vulva**
Angeboren:
- Fehlbildung o.n.A.
- Fehlen
- Zyste

Vulva
Q52.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der weiblichen Genitalorgane
Q52.9 Angeborene Fehlbildung der weiblichen Genitalorgane, nicht näher bezeichnet

Q53 Nondescensus testis
Q53.0 Ektopia testis
Ektopia testis, einseitig oder beidseitig
Q53.1 Nondescensus testis, einseitig
Q53.2 Nondescensus testis, beidseitig
Q53.9 Nondescensus testis, nicht näher bezeichnet
Kryptorchismus o.n.A.

Q54 Hypospadie
Exkl.: Epispadi (Q64.0)
Q54.0 Glanduläre Hypospadie
Hypospadia:
• coronaria
• glandularis
Q54.1 Penile Hypospadie
Q54.2 Penoskrotale Hypospadie
Q54.3 Perineale Hypospadie
Q54.4 Angeborene Ventralverkrümmung des Penis
Q54.8 Sonstige Formen der Hypospadie
Q54.9 Hypospadie, nicht näher bezeichnet

Q55 Sonstige angeborene Fehlbildungen der männlichen Genitalorgane
Exkl.: Angeborene Hydrozele (P83.5)
Hypospadie (Q54.-)
Q55.0 Fehlen und Aplasie des Hodens
Monorchie
Q55.1 Hypoplasie des Hodens und des Skrotums
Hodenschmelzung
Q55.2 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Hodens und des Skrotums
Angeborene Fehlbildung des Hodens oder des Skrotums o.n.A.
Pendelhoden
Polyorchie
Wanderhoden
Q55.3 Atresie des Ductus deferens
Q55.4 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ductus deferens, des Nebenhodens, der Vesiculae seminales und der Prostata
Angeborene Fehlbildung des Ductus deferens, des Nebenhodens, der Vesiculae seminales oder der Prostata o.n.A.
Fehlen oder Aplasie:
• Funiculus spermaticus
• Prostata
Q55.5 Angeborenes Fehlen und Aplasie des Penis
Q55.6 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Penis
Angeborene Fehlbildung des Penis o.n.A.
Hypoplasie des Penis
Penisverkrümmung (lateral)
Q55.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der männlichen Genitalorgane
### Q55.9 Angeborene Fehlbildung der männlichen Genitalorgane, nicht näher bezeichnet

Angenommen:
- Anomalie
- Defomität

männliche Genitalorgane o.n.A.

### Q56 Unbestimmtes Geschlecht und Pseudohermaphroditismus

*Exkl.:* Pseudohermaphroditismus:
- femininus mit Störung der Nebennierenrinden-Funktion (E25.-)
- masculinus mit Androgenresistenz (E34.5)
- mit näher bezeichneten Chromosomenanomalie (Q96-Q99)

### Q56.0 Hermaphroditismus, anderenorts nicht klassifiziert

Ovotestis

### Q56.1 Pseudohermaphroditismus masculinus, anderenorts nicht klassifiziert

Pseudohermaphroditismus masculinus o.n.A.

### Q56.2 Pseudohermaphroditismus femininus, anderenorts nicht klassifiziert

Pseudohermaphroditismus femininus o.n.A.

### Q56.3 Pseudohermaphroditismus, nicht näher bezeichnet

### Q56.4 Unbestimmtes Geschlecht, nicht näher bezeichnet

Nicht eindeutig differenzierbare Genitalien

### Angeborene Fehlbildungen des Harnsystems (Q60-Q64)

### Q60 Nierenagenesie und sonstige Reduktionsdefekte der Niere

*Inkl.:* Angeborenes Fehlen der Niere

Nierenatrophie:
- angeboren
- infantil

### Q60.0 Nierenagenesie, einseitig

### Q60.1 Nierenagenesie, beidseitig

### Q60.2 Nierenagenesie, nicht näher bezeichnet

### Q60.3 Nierenhypoplasie, einseitig

### Q60.4 Nierenhypoplasie, beidseitig

### Q60.5 Nierenhypoplasie, nicht näher bezeichnet

### Q60.6 Potter-Syndrom

### Q61 Zystische Nierenkrankheit

*Exkl.:* Zyste der Niere (erworben) (N28.1)

Potter-Syndrom (Q60.6)

### Q61.0 Angeborene solitäre Nierenzyste

Angeborene Zyste der Niere (solitär)

### Q61.1 Polyzystische Niere, autosomal-rezessiv

Infantiler Typ

### Q61.2 Polyzystische Niere, autosomal-dominant

Erwachsenentyp

### Q61.3 Polyzystische Niere, nicht näher bezeichnet

### Q61.4 Nierendysplasie

Multizystisch:
- Nierendysplasie
- Nieren (entwicklungsbedingt)
- Nierenkrankheit
- Renale Dysplasie

*Exkl.:* Polyzystische Nierenkrankheit (Q61.1-Q61.3)
Q61.5 Medulläre Zystenmieren
Schwammmieren o.n.A.

Q61.8 Sonstige zystische Nierenerkrankungen
Fibrozystisch:
• Niere
• Nierendegeneration oder -krankheit

Q61.9 Zystische Nierenerkrankung, nicht näher bezeichnet
Meckel-Gruber-Syndrom

Q62 Angeborene obstruktive Defekte des Nierenbeckens und angeborene Fehlbildungen des Ureters

Q62.0 Angeborene Hydronephrose

Q62.1 Atresie und (angeborene) Stenose des Ureters
Angeborener Verschluss:
• Ureter
• Uretermündung
• ureteropelviner Übergang
Undurchgängigkeit des Ureters

Q62.2 Angeborener Megaureter
Angeborene Dilatation des Ureters

Q62.3 Sonstige (angeborene) obstruktive Defekte des Nierenbeckens und des Ureters
Angeborene Ureterozele

Q62.4 Agenesie des Ureters
Fehlen des Ureters

Q62.5 Duplikatur des Ureters
Ureter:
• akzessorisch
• doppelt

Q62.6 Lageanomalie des Ureters
Deviation
Ektopie
Implantation, anomal
Verlagerung

Q62.7 Angeborener vesiko-uretero-renal Reflux

Q62.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ureters
Anomalie des Ureters o.n.A.

Q63 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Niere
Exkl.: Angeborenes nephrotisches Syndrom (N04.-)

Q63.0 Akzessorische Niere

Q63.1 Gelappte Niere, verschmolzene Niere und Hufeisenniere

Q63.2 Ektotope Niere
Anggeborene Nierenverlagerung
Malrotation der Niere

Q63.3 Hyperplastische Niere und Riesenniere

Q63.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der Niere
Anggeborene Nierensteine

Q63.9 Angeborene Fehlbildung der Niere, nicht näher bezeichnet

Q64 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Harnsystems

Q64.0 Epispadie
Exkl.: Hypospadie (Q54.-)

Q64.1 Ektrophie der Harnblase
Ektopie der Harnblase
Extroversion der Harnblase
Q64.2 **Angeborene Urethralklappen im hinteren Teil der Harnröhre**

Q64.3 **Sonstige Atresie und (angeborene) Stenose der Urethra und des Harnblasenhalses**

Angeboren:
- Harnblasenhalsobstruktion
- Striktur:
  - Meatus urethrae
  - Urethra
  - Vesikourethrale Öffnung
- Undurchgängigkeit der Urethra

Q64.4 **Fehlbildung des Urachus**

Prolaps des Urachus
Urachusfistel
Urachuszyste

Q64.5 **Angeborenes Fehlen der Harnblase und der Urethra**

Q64.6 **Angeborenes Divertikel der Harnblase**

Q64.7 **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Harnblase und der Urethra**

Akzessorisch:
- Harnblase
- Urethra

Angeboren:
- Fehlbildung der Harnblase oder der Urethra o.n.A.
- Hernie der Harnblase
- Prolaps:
  - Harnblase (Schleimhaut)
  - Meatus
  - Urethra
  - urethrektale Fistel
- Duplikatur:
  - Meatus
  - Urethra

Q64.8 **Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Harnsystems**

Q64.9 **Angeborene Fehlbildung des Harnsystems, nicht näher bezeichnet**

Angeboren:
- Anomalie
- Deformität Harnsystem o.n.A.

Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems (Q65-Q79)

Q65 **Angeborene Deformitäten der Hüfte**

*Exkl.: Schnappende Hüfte (R29.4)*

Q65.0 **Angeborene Luxation des Hüftgelenkes, einseitig**

Q65.1 **Angeborene Luxation des Hüftgelenkes, beidseitig**

Q65.2 **Angeborene Luxation des Hüftgelenkes, nicht näher bezeichnet**

Q65.3 **Angeborene Subluxation des Hüftgelenkes, einseitig**

Q65.4 **Angeborene Subluxation des Hüftgelenkes, beidseitig**

Q65.5 **Angeborene Subluxation des Hüftgelenkes, nicht näher bezeichnet**

Q65.6 **Instabiles Hüftgelenk (angeboren)**

Luxierbare Hüfte
Subluxierbare Hüfte
Q65.8  Sonstige angeborene Deformitäten der Hüfte
Angeborene Azetabulumdysplasie
Coxa:
• valga
• vara congenita
Vermehrte Antetorsion des Schenkelhalses

Q65.9  Angeborene Deformität der Hüfte, nicht näher bezeichnet

Q66  Angeborene Deformitäten der Füße
Exkl.: Reduktionsdefekte der Füße (Q72.-)
Valgusdeformitäten (erworben) (M21.0)
Varusdeformitäten (erworben) (M21.1)

Q66.0  Pes equinovarus congenitus
Klumpfuß o.n.A.

Q66.1  Pes calcaneovalgus congenitus

Q66.2  Pes adductus (congenitus)

Q66.3  Sonstige angeborene Varusdeformitäten der Füße
Hallux varus congenitus

Q66.4  Pes calcaneovalgus congenitus

Q66.5  Pes planus congenitus
Plattfuß:
• angeboren
• kontrakt
• spastisch (evertiert)

Q66.6  Sonstige angeborene Valgusdeformitäten der Füße
Metatarsus valgus

Q66.7  Pes cavus

Q66.8  Sonstige angeborene Deformitäten der Füße
Hammerzehen, angeboren
Talipes:
• asymmetrisch
• o.n.A.
Talus verticalis
Verschmelzung tarsaler Knochenteile [tarsal coalition]

Q66.9  Angeborene Deformität der Füße, nicht näher bezeichnet

Q67  Angeborene Muskel-Skelett-Deformitäten des Kopfes, des Gesichtes, der Wirbelsäule und des Thorax
Exkl.: Angeborene Fehlbildungs syndrome, die unter Q87.- klassifiziert sind
Potter-Syndrom (Q60.6)

Q67.0  Gesichtssymmetrie

Q67.1  Flach gedrücktes Gesicht [Compression facies]

Q67.2  Dolichocephalie

Q67.3  Plagiocephalie

Q67.4  Sonstige angeborene Deformitäten des Schädels, des Gesichtes und des Kiefers
Deviation des Nasenseptums, angeboren
Eindellungen des Schädels
Hemiatrophie oder -hypertrophie des Gesichtes
Platt- oder Hakennase, angeboren
Exkl.: Dentofaziale Anomalien [einschließlich fehlerhafter Okklusion] (K07.-)
Syphilitische Sattelnase (A50.5)
Q67.5 Angeborene Deformitäten der Wirbelsäule
Angeborene Skoliose:
- lagebedingt
- o.n.A.

Exkl.: Idiopathische Skoliose beim Kind (M41.0)
Skoliose durch angeborene Knochenfehlbildung (Q76.3)

Q67.6 Pectus excavatum
Angeborene Trichterbrust

Q67.7 Pectus carinatum
Angeborene Hühnerbrust

Q67.8 Sonstige angeborene Deformitäten des Thorax
Angeborene Deformität der Thoraxwand o.n.A.

Q68 Sonstige angeborene Muskel-Skelett-Deformitäten

Exkl.: Reduktionsdefekte der Extremität(en) (Q71-Q73)

Q68.0 Angeborene Deformitäten des M. sternocleidomastoideus
Kontrakturen des M. sternocleidomastoideus
Kopfinnerhämato (angeboren)
Torticollis congenitus (muscularis)

Q68.1 Angeborene Deformität der Hand
Angeborene Klumpfinger
Löffelhand (angeboren)

Q68.2 Angeborene Deformität des Knies
Angeboren:
- Genu recurvatum
- Kniegelenkluxation

Q68.3 Angeborene Verbiegung des Femurs
Exkl.: Vermehrte Antetorsion des Schenkelhalses (Q65.8)

Q68.4 Angeborene Verbiegung der Tibia und der Fibula

Q68.5 Angeborene Verbiegung der langen Beinknochen, nicht näher bezeichnet

Q68.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Muskel-Skelett-Deformitäten
Angeboren:
- Deformität:
  - Ellenbogen
  - Klavikula
  - Skapula
  - Unterarm
- Luxation:
  - Ellenbogen
  - Schulter

Q69 Polydaktylie

Q69.0 Akzessorische(r) Finger

Q69.1 Akzessorische(r) Daumen

Q69.2 Akzessorische Zehe(n)
Akzessorische Großzehe

Q69.9 Polydaktylie, nicht näher bezeichnet
Überzählige(r) Finger oder Zehe(n) o.n.A.

Q70 Syndaktylie

Q70.0 Miteinander verwachsene Finger
Knöcherner Syndaktylie von Fingern

Q70.1 Schwimmhautbildung an den Fingern
Häutiger Syndaktylie von Fingern

Q70.2 Miteinander verwachsene Zehen
Knöcherner Syndaktylie von Zehen
Q70.3 Schwimmhautbildung an den Zehen
Häutige Syndaktylie von Zehen
Q70.4 Polysyndaktylie
Q70.9 Syndaktylie, nicht näher bezeichnet
Symphalangie o.n.A.

Q71 Reduktionsdefekte der oberen Extremität
Q71.0 Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)
Q71.1 Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes bei vorhandener Hand
Q71.2 Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand
Q71.3 Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger
Q71.4 Longitudinaler Reduktionsdefekt des Radius
Klumphand (angeboren)
Radiale Klumphand
Q71.5 Longitudinaler Reduktionsdefekt der Ulna
Q71.6 Spalthand
Q71.8 Sonstige Reduktionsdefekte der oberen Extremität(en)
Angenehme Verkürzung der oberen Extremität(en)
Q71.9 Reduktionsdefekt der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet

Q72 Reduktionsdefekte der unteren Extremität
Q72.0 Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en)
Q72.1 Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterschenkels bei vorhandenem Fuß
Q72.2 Angeborenes Fehlen sowohl des Unterschenkels als auch des Fußes
Q72.3 Angeborenes Fehlen des Fußes oder einer oder mehrerer Zehen
Q72.4 Longitudinaler Reduktionsdefekt des Femurs
Femur-Fibula-Ulna-Komplex [proximal femoral focal deficiency]
Q72.5 Longitudinaler Reduktionsdefekt der Tibia
Q72.6 Longitudinaler Reduktionsdefekt der Fibula
Q72.7 Spaltpfuß
Q72.8 Sonstige Reduktionsdefekte der unteren Extremität(en)
Angenehme Verkürzung der unteren Extremität(en)
Q72.9 Reduktionsdefekt der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet

Q73 Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremität(en)
Q73.0 Angeborenes Fehlen nicht näher bezeichneter Extremität(en)
Amelie o.n.A.
Q73.1 Phokomelie nicht näher bezeichneter Extremität(en)
Phokomelie o.n.A.
Q73.8 Sonstige Reduktionsdefekte nicht näher bezeichneter Extremität(en)
Longitudinale Reduktionsdeformität nicht näher bezeichneter Extremität(en)
Ektromelie o.n.A.
Hemimelie o.n.A. Extremität(en) o.n.A.
Reduktionsdefekt
Sonstige angeborene Fehlbildungen der Extremität(en)

*Exkl.:* Polydaktylie (Q69.-)
Reduktionsdefekt einer Extremität (Q71-Q73)
Syndaktylie (Q70.-)

**Q74.0 Sonstige angeborene Fehlbildungen der oberen Extremität(en) und des Schultergürtels**
Akzessorische Handwurzelknochen
Angeborene Pseudoarthrose der Klavikula
Dysostosis cleidocranialis
Madelung-Deformität
Makrodaktylie (Finger)
Sprengel-Deformität
Synostosis radioulnaris
Triphalangie des Daumens

**Q74.1 Angeborene Fehlbildung des Knie**
Angeboren:
- Fehlen der Patella
- Genu:
  - valgum
  - varum
- Luxation der Patella
- Rudimentäre Patella

*Exkl.:* Angeboren:
- Genu recurvatum (Q68.2)
- Kniegelenkluxation (Q68.2)
- Nagel-Patella-Syndrom (Q87.2)

**Q74.2 Sonstige angeborene Fehlbildungen der unteren Extremität(en) und des Beckengürtels**
Angeboren:
- Fehlbildung:
  - Knöchel (Sprunggelenk)
  - Iliosakralgelenk
- Verschmelzung des Iliosakralgelenkes

*Exkl.:* Vermehrte Antetorsion des Schenkelhalses (Q65.8)

**Q74.3 Arthrogryposis multiplex congenita**

**Q74.4 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der Extremität(en)**

**Q74.9 Nicht näher bezeichnete angeborene Fehlbildung der Extremität(en)**

Angeborene Anomalie der Extremität(en) o.n.A.

**Q75 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Schädel- und Gesichtsschädelknochen**

*Exkl.:* Angeborene Fehlbildung des Gesichtes o.n.A. (Q18.-)
Angeborene Fehlbildungssyndrome, die unter Q87.- klassifiziert sind
- Dentofaziale Anomalien [einschließlich fehlerhafter Okklusion] (K07.-)
- Muskel-Skelett-Deformitäten des Kopfes und des Gesichtes (Q67.0-Q67.4)
- Schädeldefekte in Verbindung mit angeborenen Gehirnanomalien, wie z.B.:
  - Anenzephalie (Q00.0)
  - Enzephalozele (Q01.-)
  - Hydrocephalus (Q03.-)
  - Mikrozephalie (Q02)

**Q75.0 Kraniosynostose**
- Akrocephalie
- Oxycephalie
- Trigonocephalie
- Unvollständige Verschmelzung von Schädelknochen

**Q75.1 Dysostosis craniofacialis**
- Crouzon-Syndrom

**Q75.2 Hypertelorismus**

**Q75.3 Makrozephalie**
**Q75.4** Dysostosis mandibulofacialis
Franceschetti-I-Syndrom [(Treacher-) Collins-Syndrom]

**Q75.5** Okulo-mandibulo-faziales Syndrom

**Q75.8** Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der Schädel- und Gesichtsschädelknochen
Angeborene Stirndeformität
Fehlen von Schädelknochen, angeboren
Platybasie

**Q75.9** Angeborene Fehlbildung der Schädel- und Gesichtsschädelknochen, nicht näher bezeichnet
Angeborene Anomalie:
- Gesichtsschädelknochen o.n.A.
- Schädel o.n.A.

**Q76** Angeborene Fehlbildungen der Wirbelsäule und des knöchernen Thorax

**Q76.0** Spina bifida occulta
*Exkl.:* Meningocele (spinal) (Q05.-)
Spina bifida (aperta) (cystica) (Q05.-)

**hQ76.1** Klippel-Feil-Syndrom
Verschmelzung von Halswirbelkörpern

**Q76.2** Angeborene Spondylolisthesis
Angeborene Spondylolyse
*Exkl.:* Spondylolisthesis (erworben) (M43.1)
Spondylolyse (erworben) (M43.0)

**Q76.3** Angeborene Skoliose durch angeborene Knochenfehlbildung
Halbwirbelverschmelzung oder Segmentationsfehler mit Skoliose

**Q76.4** Sonstige angeborene Fehlbildungen der Wirbelsäule ohne Skoliose
Angeboren:
- Fehlbildung, lumbosakral (Gelenk) (Region)
- Fehlen von Wirbeln
- Kyphose
- Lordose
- Wirbelsäulenfusion
Fehlbildung der Wirbelsäule
Halbwirbel
Platypondylie
Überzähliger Wirbel

**Q76.5** Halsrippe
Überzählige Rippe in der Halsregion

**Q76.6** Sonstige angeborene Fehlbildungen der Rippen
Akzessorische Rippe
Angeboren:
- Fehlen einer Rippe
- Rippenfehlbildung o.n.A.
- Verschmelzung von Rippen
*Exkl.:* Kurzripp-Polydaktylie-Syndrome (Q77.2)

**Q76.7** Angeborene Fehlbildung des Sternums
Angeborenes Fehlen des Sternums
Sternumspalte

**Q76.8** Sonstige angeborene Fehlbildungen des knöchernen Thorax

**Q76.9** Angeborene Fehlbildung des knöchernen Thorax, nicht näher bezeichnet
Q77 Osteochondrodysplasie mit Wachstumsstörungen der Röhrenknochen und der Wirbelsäule

Exkl.: Mukopolysaccharidose (E76.0-E76.3)

Q77.0 Achondrogenesie
Hypochondrogenesie

Q77.1 Thanatophore Dysplasie

Q77.2 Kurzripp-Polydaktylie-Syndrom
Asphyxiierende Thoraxdysplasie [Jeune]

Q77.3 Chondrodysplasia-punctata-Syndrome

Q77.4 Achondroplasie
Hypochondroplasie

Q77.5 Diastrophische Dysplasie

Q77.6 Chondroektodermale Dysplasie
Ellis-van-Creveld-Syndrom

Q77.7 Dysplasia spondyloepiphysaria

Q77.8 Sonstige Osteochondrodysplasien mit Wachstumsstörungen der Röhrenknochen und der Wirbelsäule

Q77.9 Osteochondrodysplasie mit Wachstumsstörungen der Röhrenknochen und der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet

Q78 Sonstige Osteochondrodysplasien

Q78.0 Osteogenesis imperfecta
Fragilitas ossium
Osteopsathyrosis

Q78.1 Polyostotische fibröse Dysplasie [Jaffé-Lichtenstein-Syndrom]
McCune-Albright-Syndrom

Q78.2 Marmorknochenkrankheit
Albers-Schönberg-Syndrom

Q78.3 Progrediente diaphysäre Dysplasie
Camurati-Engelmann-Syndrom

Q78.4 Enchondromatose
Maffucci-Syndrom
Ollier-Krankheit

Q78.5 Metaphysäre Dysplasie
Pyle-Syndrom

Q78.6 Angeborene multiple Exostosen
Multiple kartilaginäre Exostosen

Q78.8 Sonstige näher bezeichnete Osteochondrodysplasien
Osteopoikilie

Q78.9 Osteochondrodysplasie, nicht näher bezeichnet
Chondrodystrophie o.n.A.
Osteodystrophie o.n.A.

Q79 Angeborene Fehlbildungen des Muskel-Skelett-Systems, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Torticollis congenitus (muscularis) (Q68.0)

Q79.0 Angeborene Zwerchfellhernie
Exkl.: Angeborene Hiatushernie (Q40.1)

Q79.1 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Zwerchfells
Angeborene Fehlbildung des Zwerchfells o.n.A.
Eventratio diaphragmatica
Fehlen des Zwerchfells
Q79.2 Exomphalus
Omphalozele
*Exkl.:* Hernia umbilicalis (K42.-)

Q79.3 Gastroschisis

Q79.4 Bauchdeckenaplasie-Syndrom

Q79.5 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Bauchdecke
*Exkl.:* Hernia umbilicalis (K42.-)

Q79.6 Ehlers-Danlos-Syndrom

Q79.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Muskel-Skelett-Systems
Akzessorischer Muskel
Amniotische Schnürfurchen
Angeborene Sehnenverkürzung
Fehlen:
- Muskel
- Sehne
Myatrophia congenita
Poland-Syndrom

Q79.9 Angeborene Fehlbildung des Muskel-Skelett-Systems, nicht näher bezeichnet
Angeboren:
- Anomalie o.n.A.
- Deformität o.n.A.  
  |  | Muskel-Skelett-System o.n.A.

Sonstige angeborene Fehlbildungen
(Q80-Q89)

Q80 Ichthyosis congenita
*Exkl.:* Refsum-Krankheit (G60.1)

Q80.0 Ichthyosis vulgaris

Q80.1 X-chromosomale rezessive Ichthyosis

Q80.2 Lamelläre Ichthyosis
Kollodium-Baby

Q80.3 Bullöse kongenitale ichthyosiforme Erythrodermie

Q80.4 Ichthyosis congenita gravis [Harlekinfetus]

Q80.8 Sonstige Ichthyosis congenita

Q80.9 Ichthyosis congenita, nicht näher bezeichnet

Q81 Epidermolysis bullosa

Q81.0 Epidermolysis bullosa simplex
*Exkl.:* Cockayne-Syndrom (Q87.1)

Q81.1 Epidermolysis bullosa atrophicans gravis
Herlitz-Syndrom

Q81.2 Epidermolysis bullosa dystrophica

Q81.8 Sonstige Epidermolysis bullosa

Q81.9 Epidermolysis bullosa, nicht näher bezeichnet

Q82 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Haut
*Exkl.:* Acrodermatitis enteropathica (E83.2)
Angeborene erythropoetische Porphyrie (E80.0)
Pilonidalzyste oder Pilonidal sinus (L05.-)
Sturge-Weber- (Dimitri-) Syndrom (Q85.8)

Q82.0 Hereditäres Lymphödem

Q82.1 Xeroderma pigmentosum
Q82.2  Mastozytose (angeboren)
Urticaria pigmentosa

*Exkl.*: Bösartige Mastozytose (C96.2)

Q82.3  Incontinentia pigmenti

Q82.4  Ektodermale Dysplasie (anhidrotisch)

*Exkl.*: Ellis-van-Creveld-Syndrom (Q77.6)

Q82.5  Angeborener nichtneoplastischer Nāvus
Feuermal
Muttermal o.n.A.
Nævus:
  •  flammeus
  •  vasculosus o.n.A.
  •  verrucosus
Portweinfleck

*Exkl.*: Café-au-lait-Flecken (L81.3)
Lentigo (L81.4)
Nævus:
  •  araneus (I78.1)
  •  pigmentosus (D22.-)
  •  stellatus (I78.1)
Nāvus:
  •  Melanozyten- (D22.-)
  •  o.n.A. (D22.-)
Spinnennävus [Spider-Nävus] (I78.1)

Q82.8  Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der Haut
Abnorme Handfurchen
Cutis laxa (hyperelastica)
Dyskeratosis follicularis vegetans [Darier]
Familärer benigner chronischer Pemphigus [Gougerot-Hailey-Hailey-Syndrom]
Hautleistenanomalien
Hereditäre Palmoplantarkeratose
Zusätzliche Hautanhängsel

*Exkl.*: Ehlers-Danlos-Syndrom (Q79.6)

Q82.9  Angeborene Fehlbildung der Haut, nicht näher bezeichnet

Q83  Angeborene Fehlbildungen der Mamma [Brustdrüse]

*Exkl.*: Fehlen des M. pectoralis (Q79.8)

Q83.0  Angeborenes Fehlen der Mamma verbunden mit fehlender Brustwarze

Q83.1  Akzessorische Mamma
Überzählige Mamma

Q83.2  Fehlen der Brustwarze (angeboren)

Q83.3  Akzessorische Brustwarze
Überzählige Brustwarze

Q83.8  Sonstige angeborene Fehlbildungen der Mamma
Hypoplasie der Mamma

Q83.9  Angeborene Fehlbildung der Mamma, nicht näher bezeichnet

Q84  Sonstige angeborene Fehlbildungen des Integumentes

Q84.0  Angeborene Alopezie
Angeborene Atrichie

Q84.1  Angeborene morphologische Störungen der Haare, anderenorts nicht klassifiziert
Monilethrix
Pili anulati
Spindelhaar

*Exkl.*: Menkes-Syndrom [Kinky-hair-Syndrom] (E83.0)
Q84.2  **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Haare**  
Angeboren:  
- Fehlbildung der Haare o.n.A.  
- Hypertrichose  
- Persistierende Lanugobehaarung

Q84.3  **Anonychie**  
*Exkl.*: Nagel-Patella-Syndrom (Q87.2)

Q84.4  **Angeborene Leukonychie**

Q84.5  **Vergrößerte und hypertrophierte Nägel (angeboren)**  
Angeborene Onychauxis  
Pachyonychie

Q84.6  **Sonstige angeborene Fehlbildungen der Nägel**  
Angeboren:  
- Fehlbildung des Nagels o.n.A.  
- Klumpnägel  
- Koilonychie

Q84.8  **Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Integumentes**  
Aplasia cutis congenita

Q84.9  **Angeborene Fehlbildung des Integumentes, nicht näher bezeichnet**  
Angeboren:  
- Anomalie o.n.A.  
- Deformität o.n.A.  
- Integument o.n.A.

Q85  **Phakomatosen, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.*: Ataxia teleangiectatica [Louis-Bar-Syndrom] (G11.3)  
Familiäre Dysautonomie [Riley-Day-Syndrom] (G90.1)

Q85.0  **Neurofibromatose (nicht bösartig)**  
von-Recklinghausen-Krankheit

Q85.1  **Tuberöse (Hirn-) Sklerose**  
Bourneville- (Pringle-) Syndrom  
Epiloia

Q85.8  **Sonstige Phakomatosen, anderenorts nicht klassifiziert**  
Syndrom:  
- von-Hippel-Lindau-  
- Peutz-Jeghers-  
- Sturge-Weber- (Dimitri-)  
*Exkl.*: Meckel-Gruber-Syndrom (Q61.9)

Q85.9  **Phakomatose, nicht näher bezeichnet**  
Hamartose o.n.A.

Q86  **Angeborene Fehlbildungssyndrome durch bekannte äußere Ursachen, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.*: Jodmangelbedingte Hypothyreose (E00-E02)  
Nichtteratogene Wirkungen von Substanzen, die transplazentar oder mit der Muttermilch übertragen werden (P04.-)

Q86.0  **Alkohol-Embryopathie (mit Dysmorphien)**

Q86.1  **Antiepileptika-Embryopathie**  
Embryofetales Hydantoin-Syndrom

Q86.2  **Warfarin-Embryopathie**

Q86.8  **Sonstige angeborene Fehlbildungssyndrome durch bekannte äußere Ursachen**
Q87 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome mit Beteiligung mehrerer Systeme

Q87.0 Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung des Gesichtes
Akrozephalopolysyndaktylie-Syndrome
Akrozephalosyndaktylie-Syndrom [Apert]
Freemann-Sheldon-Syndrom [Whistling-face-Syndrom]
Goldenhar-Syndrom
Kryptophthalmus-Syndrom
Möbius-Syndrom
Orofaziodigitale Syndrome
Robin-Syndrom
Zylophia

Q87.1 Angeborene Fehlbildungssyndrome, die vorwiegend mit Kleinwuchs einhergehen
Aarskog-Syndrom
Cockayne-Syndrom
(Cornelia-de-) Lange-I-Syndrom
Dubowitz-Syndrom
Noonan-Syndrom
Prader-Willi-Syndrom
Robinow- (Silverman-Smith-) Syndrom
Seckel-Syndrom
Silver-Russell-Syndrom
Smith-Lemli-Opitz-Syndrom

Exkl.: Ellis-van-Creveld-Syndrom (Q77.6)

Q87.2 Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vorwiegender Beteiligung der Extremitäten
Holt-Oram-Syndrom
Klippel-Trénaunay- (Weber-) Syndrom
Nagel-Patella-Syndrom
Rubinstein-Taybi-Syndrom
Sirenomelie
TAR-Syndrom [Radiusaplasie-Thrombozytopenie-Syndrom]
VATER-Syndrom

Q87.3 Angeborene Fehlbildungssyndrome mit vermehrtem Gewebewachstum im frühen Kindesalter
Sotos-Syndrom
Weaver-Syndrom
Wiedemann-Beckwith-Syndrom

Q87.4 Marfan-Syndrom

Q87.5 Sonstige angeborene Fehlbildungssyndrome mit sonstigen Skelettveränderungen

Q87.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome, anderenorts nicht klassifiziert
Alport-Syndrom
Laurence-Moon-Biedl-Bardet-Syndrom
Zellweger-Syndrom

Q89 Sonstige angeborene Fehlbildungen, anderenorts nicht klassifiziert

Q89.0 Angeborene Fehlbildungen der Milz
Angeborene Splenomegalie
Asplenie (angeboren)

Exkl.: Vorhofisomerismus (mit Asplenie oder Polyasplenie) (Q20.6)

Q89.1 Angeborene Fehlbildungen der Nebenniere
Exkl.: Angeborene Nebennierenrindenhyperplasie (E25.0)

Q89.2 Angeborene Fehlbildungen sonstiger endokriner Drüsen
Angeborene Fehlbildung der Nebenschilddrüse oder Schilddrüse
Persistenz des Ductus thyreoglossus
Thyreoglossuszyste
**Q89.3** Situs inversus
Dextrokardie mit Situs inversus
Situs inversus sive transversus:
- abdominalis
- thoracalis
Spiegelbildliche Anordnung der Vorhöfe mit Situs inversus
Transpositio viscerum:
- abdominalis
- thoracalis
*Exkl.:* Dextrokardie o.n.A. (Q24.0)
Lävokardie (Q24.1)

**Q89.4** Siamesische Zwillinge
Dizephalus
Doppelfehlbildung
Kraniopagus
Pygopagus
Thorakopagus

**Q89.7** Multiple angeborene Fehlbildungen, anderenorts nicht klassifiziert
Multipel, angeboren:
- Anomalien o.n.A.
- Deformitäten o.n.A.
*Exkl.:* Angeborene Fehlbildungssyndrome mit Beteiligung mehrerer Systeme (Q87.-)

**Q89.8** Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen

**Q89.9** Angeborene Fehlbildung, nicht näher bezeichnet
Angeboren:
- Anomalie o.n.A.
- Deformität o.n.A.

---

**Chromosomenanomalien, anderenorts nicht klassifiziert (Q90-Q99)**

**Q90** Down-Syndrom
**Q90.0** Trisomie 21, meiotische Non-disjunction
**Q90.1** Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
**Q90.2** Trisomie 21, Translokation
**Q90.9** Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet
Trisomie 21 o.n.A.

**Q91** Edwards-Syndrom und Patau-Syndrom
**Q91.0** Trisomie 18, meiotische Non-disjunction
**Q91.1** Trisomie 18, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
**Q91.2** Trisomie 18, Translokation
**Q91.3** Edwards-Syndrom, nicht näher bezeichnet
**Q91.4** Trisomie 13, meiotische Non-disjunction
**Q91.5** Trisomie 13, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
**Q91.6** Trisomie 13, Translokation
**Q91.7** Patau-Syndrom, nicht näher bezeichnet

**Q92** Sonstige Trisomien und partielle Trisomien der Autosomen, anderenorts nicht klassifiziert
*Inkl.:* Unbalancierte Translokationen und Insertionen
*Exkl.:* Trisomie der Chromosomen 13, 18, 21 (Q90-Q91)
**Q92.0** Vollständige Trisomie, meiotische Non-disjunction
Q92.1 Vollständige Trisomie, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
Q92.2 Partielle Trisomie, Majorform
Ein ganzer Arm oder mehr verdoppelt
Q92.3 Partielle Trisomie, Minorform
Weniger als ein ganzer Arm verdoppelt
Q92.4 Chromosomenduplikationen, die nur in der Prometaphase sichtbar werden
Q92.5 Chromosomenduplikationen mit sonstigen komplexen Rearrangements
Q92.6 Überzählige Marker-Chromosomen
Q92.7 Triploidie und Polypl oidie
Q92.8 Sonstige näher bezeichnete Trisomien und partielle Trisomien der Autosomen
Q92.9 Trisomie und partielle Trisomie der Autosomen, nicht näher bezeichnet

Q93 Monosomien und Deletionen der Autosomen, anderenorts nicht klassifiziert
Q93.0 Vollständige Monosomie, meiotische Non-disjunction
Q93.1 Vollständige Monosomie, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
Q93.2 Ringchromosomen und dizentrische Chromosomen
Q93.3 Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 4
Wolf-Hirschhorn-Syndrom
Q93.4 Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5
Katzenschrei-Syndrom
Q93.5 Sonstige Deletionen eines Chromosomenteils
Q93.6 Deletionen, die nur in der Prometaphase sichtbar werden
Q93.7 Deletionen mit sonstigen komplexen Rearrangements
Q93.8 Sonstige Deletionen der Autosomen
Q93.9 Deletion der Autosomen, nicht näher bezeichnet

Q95 Balancierte Chromosomen-Rearrangements und Struktur-Marker, anderenorts nicht klassifiziert
*Inkl.:* Robertsonsche und balancierte reziproke Translokationen und Insertionen
Q95.0 Balancierte Translokation und Insertion beim normalen Individuum
Q95.1 Chromosomen-Inversion beim normalen Individuum
Q95.2 Balanciertes Rearrangement der Autosomen beim abnormen Individuum
Q95.3 Balanciertes Rearrangement zwischen Gonosomen und Autosomen beim abnormen Individuum
Q95.4 Individuen mit Marker-Heterochromatin
Q95.5 Individuen mit autosomaler Bruchstelle
Q95.8 Sonstige balancierte Chromosomen-Rearrangements und Struktur-Marker
Q95.9 Balanciertes Chromosomen-Rearrangement und Struktur-Marker, nicht näher bezeichnet

Q96 Turner-Syndrom
*Exkl.:* Noonan-Syndrom (Q87.1)
Q96.0 Karyotyp 45,X
Q96.1 Karyotyp 46,X iso (Xq)
Q96.2 Karyotyp 46,X mit Gonosomenanomalie, ausgenommen iso (Xq)
Q96.3 Mosaik, 45,X/46,XX oder 45,X/46,XY
Q96.4 Mosaik, 45,X/sonstige Zelllinie(n) mit Gonosomenanomalie
Q96.8 Sonstige Varianten des Turner-Syndroms
Q96.9 Turner-Syndrom, nicht näher bezeichnet
Q97 Sonstige Anomalien der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp, anderenorts nicht klassifiziert
   Exkl.: Turner-Syndrom (Q96.-)
Q97.0 Karyotyp 47,XXX
Q97.1 Weiblicher Phänotyp mit mehr als drei X-Chromosomen
Q97.2 Mosaik, Zelllinien mit unterschiedlicher Anzahl von X-Chromosomen
Q97.3 Weiblicher Phänotyp mit Karyotyp 46,XY
Q97.8 Sonstige näher bezeichnete Anomalien der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp
Q97.9 Anomalie der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp, nicht näher bezeichnet

Q98 Sonstige Anomalien der Gonosomen bei männlichem Phänotyp, anderenorts nicht klassifiziert
Q98.0 Klinefelter-Syndrom, Karyotyp 47,XXY
Q98.1 Klinefelter-Syndrom, männlicher Phänotyp mit mehr als zwei X-Chromosomen
Q98.2 Klinefelter-Syndrom, männlicher Phänotyp mit Karyotyp 46,XX
Q98.3 Sonstiger männlicher Phänotyp mit Karyotyp 46,XX
Q98.4 Klinefelter-Syndrom, nicht näher bezeichnet
Q98.5 Karyotyp 47,XXY
Q98.6 Männlicher Phänotyp mit Strukturanomalie der Gonosomen
Q98.7 Männlicher Phänotyp mit Gonosomen-Mosaik
Q98.8 Sonstige näher bezeichnete Anomalien der Gonosomen bei männlichem Phänotyp
Q98.9 Anomalie der Gonosomen bei männlichem Phänotyp, nicht näher bezeichnet

Q99 Sonstige Chromosomenanomalien, anderenorts nicht klassifiziert
Q99.0 Chimäre 46,XX/46,XY
   Chimäre 46,XX/46,XY mit Hermaphroditismus verus
Q99.1 Hermaphroditismus verus mit Karyotyp 46,XX
   Reine Gonadendysgenesie
   46,XX mit Streak-Gonaden
   46,XY mit Streak-Gonaden
Q99.2 Fragiles X-Chromosom
   Syndrom des fragilen X-Chromosoms
Q99.8 Sonstige näher bezeichnete Chromosomenanomalien
Q99.9 Chromosomenanomalie, nicht näher bezeichnet
Kapitel XVIII
Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)

Dieses Kapitel umfasst (subjektive und objektive) Symptome, abnorme Ergebnisse von klinischen oder sonstigen Untersuchungen sowie ungenau bezeichnete Zustände, für die an anderer Stelle keine klassifizierbare Diagnose vorliegt.

Diejenigen Symptome, die mit ziemlicher Sicherheit auf eine bestimmte Diagnose hindeuten, sind unter den entsprechenden Kategorien in anderen Kapiteln der Klassifikation aufgeführt. Die Kategorien dieses Kapitels enthalten im Allgemeinen weniger genau bezeichnete Zustände und Symptome, die ohne die zur Feststellung einer endgültigen Diagnose notwendigen Untersuchungen des Patienten mit etwa gleicher Wahrscheinlichkeit auf zwei oder mehr Krankheiten oder auf zwei oder mehr Organsysteme hindeuten. Im Grunde genommen könnten alle Kategorien in diesem Kapitel mit dem Zusatz "ohne nähere Angabe", "unbekannter Ätiologie" oder "vorübergehend" versehen werden. Um festzustellen, welche Symptome in dieses Kapitel und welche in die anderen Kapitel einzordnen sind, sollte das Alphabetische Verzeichnis benutzt werden. Die übrigen, mit .8 bezifferten Subkategorien, sind im Allgemeinen für sonstige relevante Symptome vorgesehen, die an keiner anderen Stelle der Klassifikation eingeordnet werden können.

Die unter den Kategorien R00-R99 klassifizierten Zustände und Symptome betreffen:

a) Patienten, bei denen keine genauere Diagnose gestellt werden kann, obwohl alle für den Krankheitsfall bedeutungsvollen Fakten untersucht worden sind;
b) zum Zeitpunkt der Erstuntersuchung vorhandene Symptome, die sich als vorübergehend erwiesen haben und deren Ursachen nicht festgestellt werden konnten;
c) vorläufige Diagnosen bei einem Patienten, der zur weiteren Diagnostik oder Behandlung nicht erschienen ist;
d) Patienten, die vor Abschluss der Diagnostik an eine andere Stelle zur Untersuchung oder zur Behandlung überwiesen wurden;
e) Patienten, bei denen aus irgendeinem anderen Grunde keine genauere Diagnose gestellt wurde;
f) bestimmte Symptome, zu denen zwar ergänzende Information vorliegt, die jedoch eigenständige, wichtige Probleme für die medizinische Betreuung darstellen.

Exkl.: Abnorme Befunde bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter (O28.-)
Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

R00-R09 Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen
R10-R19 Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen
R20-R23 Symptome, die die Haut und das Unterhautgewebe betreffen
R25-R29 Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen
R30-R39 Symptome, die das Harnsystem betreffen
R40-R46 Symptome, die das Erkennungs- und Wahrnehmungsvermögen, die Stimmung und das Verhalten betreffen
R47-R49 Symptome, die die Sprache und die Stimme betreffen
R50-R69 Allgemeinsymptome
R70-R79 Abnorme Blutuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose
R80-R82 Abnorme Urinuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose
R83-R89 Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei der Untersuchung anderer Körperflüssigkeiten, Substanzen und Gewebe
R90-R94 Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei bildgebender Diagnostik und Funktionsprüfungen
R95-R99 Ungenau bezeichnete und unbekannte Todesursachen
Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen (R00-R09)

**R00**  | **Störungen des Herzschlages**  
|---|---|

*Exkl.:* Näher bezeichnete Arrhythmien (I47-149)  
Störungen, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P29.1)

**R00.0**  | **Tachykardie, nicht näher bezeichnet**  
Beschleunigung des Herzschlages

Tachykardie:
- sinuaurikulär o.n.A.
- Sinus- o.n.A.

**R00.1**  | **Bradykardie, nicht näher bezeichnet**  
Verlangsammung des Herzschlages

Bradykardie:
- sinusatrial
- sinus-  
- vagal

Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**R00.2**  | **Palpitationen**  
Herzklopfen

**R00.8**  | **Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen des Herzschlages**

**R01**  | **Herzgeräusche und andere Herz-Schallphänomene**  
*Exkl.:* Mit Ursprung in der Perinatalperiode (P29.8)

**R01.0**  | **Benigne und akzidentelle Herzgeräusche**  
Funktionelles Herzgeräusch

**R01.1**  | **Herzgeräusch, nicht näher bezeichnet**  
Herzgeräusch (systolisch) o.n.A.

**R01.2**  | **Sonstige Herz-Schallphänomene**  
Herzdämpfung, verbreitert oder verringert  
Präkordiales Reiben

**R02**  | **Gangrän, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Gangrän an bestimmten Lokalisationen - siehe Alphabetisches Verzeichnis  
Gangrän bei:
- Atherosklerose (I70.2)  
- Diabetes mellitus (E10-E14, vierte Stelle .5)  
- sonstigen peripheren Gefäßkrankheiten (I73.-)  
- Gasbrand (A48.0)  
- Pyodermia gangraenosum (L88)

**R03**  | **Abnormer Blutdruckwert ohne Diagnose**  

**R03.0**  | **Erhöhter Blutdruckwert ohne Diagnose eines Bluthochdrucks**  
*Hinw.:* Diese Subkategorie dient zur Angabe einer kurzzeitigen Blutdruckerhöhung bei einem Patienten ohne ausdrückliche Hochdruckdiagnose oder zur Angabe eines isolierten Zufallsbefundes.

**R03.1**  | **Unspezifischer niedriger Blutdruckwert**  
*Exkl.:* Hypotonie (I95.-)  
- Hypotonie-Syndrom der Mutter (O26.5)  
- Neurogene orthostatische Hypotonie (G23.8)

**R04**  | **Blutung aus den Atemwegen**

**R04.0**  | **Epistaxis**  
Blutung aus der Nase  
Nasenbluten
R04.1 Blutung aus dem Rachen
  Exkl.: Hämoptoe (R04.2)
R04.2 Hämoptoe
  Bluthusten
  Blut im Sputum
R04.8 Blutung aus sonstigen Lokalisationen in den Atemwegen
  Lungenblutung o.n.A.
  Exkl.: Lungenblutung in der Perinatalperiode (P26.-)
R04.9 Blutung aus den Atemwegen, nicht näher bezeichnet

R05 Husten
  Exkl.: Bluthusten (R04.2)
  Psychogener Husten (F45.3)

R06 Störungen der Atmung
  Exkl.: Atemnot beim Neugeborenen (P22.-)
  Atemnotsyndrom des Erwachsenen (J80)
  Atemstillstand (R09.2)
  Respiratorische Insuffizienz (J96.-)
  Respiratorische Insuffizienz beim Neugeborenen (P28.5)
R06.0 Dyspnöe
  Kurzatmigkeit
  Orthopnoe
  Exkl.: Transitorische Tachypnoe beim Neugeborenen (P22.1)
R06.1 Stridor
  Exkl.: Stridor congenitus (laryngis) (P28.8)
  Laryngismus (stridulus) (J38.5)
R06.2 Ziehende Atmung
R06.3 Periodische Atmung
  Cheyne-Stokes-Atmung
R06.4 Hyperventilation
  Exkl.: Psychogene Hyperventilation (F45.3)
R06.5 Mundatmung
  Schnarchen
  Exkl.: Mundtrockenheit o.n.A. (R68.2)
R06.6 Singultus
  Exkl.: Psychogener Singultus (F45.3)
R06.7 Niesen
R06.8 Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Atmung
  Apnoe o.n.A.
  Erstickungsgefühl
  Respiratorische Affektkrämpfe
  Seufzen
  Exkl.: Apnoe beim Neugeborenen (P28.4)
  Schlafapnoe (G47.3)
  Schlafapnoe beim Neugeborenen (primär) (P28.3)

R07 Hals- und Brustschmerzen
  Exkl.: Dysphagie (R13)
  Myalgia epidemic (B33.0)
  Nackenschmerzen (M54.2)
  Rachenentzündung (akut) o.n.A. (J02.9)
  Schmerzen in der Mamma (N64.4)
R07.0 Halsschmerzen
R07.1 Brustschmerzen bei der Atmung
  Schmerzhafte Atmung
R07.2  Präkordiale Schmerzen
R07.3  Sonstige Brustschmerzen
Schmerzen in der vorderen Brustwand o.n.A.
R07.4  Brustschmerzen, nicht näher bezeichnet

**R09**  Sonstige Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen

*Exkl.:* Atemnotsyndrom:
- des Erwachsenen (J80)
- des Neugeborenen (P22.­)
- Respiratorische Insuffizienz (J96.-)
- Respiratorische Insuffizienz beim Neugeborenen (P28.5)

R09.0  Asphyxie

*Exkl.:* Asphyxie (durch):
- beim Neugeborenen (P21.-)
- Fremdkörper in den Atemwegen (T17.-)
- intrauterin (P20.-)
- Kohlenmonoxid (T58)
- traumatisch (T71)

R09.1  Pleuritis

*Exkl.:* Pleuritis mit Erguss (J90)

R09.2  Atemstillstand
Herz-Lungen-Versagen

R09.3  Abnormes Sputum

Abnorm:
- Farbe
- Geruch
- Menge
- Vermehrt

*Exkl.:* Blut im Sputum (R04.2)

R09.8  Sonstige näher bezeichnete Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen

Arteriengeräusch
Rasselgeräusche
Schwacher Puls
Thorax:
- Reibegeräusche
- Tympanitischer Klopfschall
- Veränderter Klopfschall
Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen (R10-R19)

- **Exkl.:** Gastrointestinale Blutung (K92.0-K92.2)
  Gastrointestinale Blutung beim Neugeborenen (P54.0-P54.3)
  Ileus (K56.-)
  Ileus beim Neugeborenen (P76.-)
  Pylorospasmus (K31.3)
  Pylorospasmus angeboren oder infantil (Q40.0)
- Symptome, die das Harnsystem betreffen (R30-R39)
- Symptome, die die Genitalorgane betreffen:
  - männlich (N48-N50)
  - weiblich (N94.-)

**R10 Bauch- und Beckenschmerzen**

*Exkl.:* Flatulenz und verwandte Zustände (R14)
  Nierenkolik (N23)
  Rückenschmerzen (M54.-)

**R10.0 Akutes Abdomen**
Starke Bauchschmerzen (generalisiert) (lokalisiert) (mit Bauchdeckenspannung)

**R10.1 Schmerzen im Bereich des Oberbauches**
Dyspepsie o.n.A.
Schmerzen im Epigastrium

*Exkl.:* Funktionelle Dyspepsie (K30)

**R10.2 Schmerzen im Becken und am Damm**

**R10.3 Schmerzen mit Lokalisation in anderen Teilen des Unterbauches**

**R10.4 Sonstige und nicht näher bezeichnete Bauchschmerzen**
Druckschmerzhaftigkeit des Bauches o.n.A.
Kolik:
  - beim Säugling und Kleinkind
  - o.n.A.

**R11 Übelkeit und Erbrechen**

*Exkl.:* Erbrechen:
  - beim Neugeborenen (P92.0)
  - nach gastrointestinalem chirurgischem Eingriff (K91.0)
  - psychogen (F50.5)
  - übermäßig, während der Schwangerschaft (O21.-)
  - Hämatemesis (K92.0)
  - Hämatemesis beim Neugeborenen (P54.0)

**R12 Sodbrennen**

*Exkl.:* Dyspepsie:
  - funktionell (K30)
  - o.n.A. (R10.1)

**R13 Dysphagie**

*Inkl.:* Schluckbeschwerden

**R14 Flatulenz und verwandte Zustände**

*Inkl.:* Aufstoßen
  - Blähton
  - Blähungen
  - Meteorismus

*Exkl.:* Aerophagie, psychogen (F45.3)

**R15 Stuhlinkontinenz**

*Inkl.:* Enkopresis o.n.A.

*Exkl.:* Nichtorganische Enkopresis (F98.1)
R16  Hepatomegalie und Splenomegalie, anderenorts nicht klassifiziert
   R16.0  Hepatomegalie, anderenorts nicht klassifiziert
          Hepatomegalie o.n.A.
   R16.1  Splenomegalie, anderenorts nicht klassifiziert
          Splenomegalie o.n.A.
   R16.2  Hepatomegalie verbunden mit Splenomegalie, anderenorts nicht klassifiziert
          Hepatosplenomegalie o.n.A.

R17  Gelbsucht, nicht näher bezeichnet
   Exkl.: Ikterus beim Neugeborenen (P55.-, P57-P59)

R18  Aszites
   Inkl.: Flüssigkeitsansammlung in der Bauchhöhle

R19  Sonstige Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen
   Exkl.: Akutes Abdomen (R10.0)
   R19.0  Schwellung, Raumforderung und Knoten im Abdomen und Becken
          Diffuse oder generalisierte Schwellung oder Raumforderung:
          • intraabdominal o.n.A.
          • pelvin o.n.A.
          • umbilikal
          Exkl.: Aszites (R18)
              Meteorismus (R14)
   R19.1  Abnorme Darmgeräusche
          Fehlende Darmgeräusche
          Übermäßige Darmgeräusche
   R19.2  Sichtbare Peristaltik
          Hyperperistaltik
   R19.3  Bauchdeckenspannung
          Exkl.: Mit starken Bauchschmerzen (R10.0)
   R19.4  Veränderungen der Stuhlgewohnheiten
          Exkl.: Funktionelle Diarrhoe (K59.1)
              Obstipation (K59.0)
   R19.5  Sonstige Stuhlveränderungen
          Abnorme Stuhlfarbe
          Erhöhte Stuhlmenge
          Okkultes Blut im Stuhl
          Schleimiger Stuhl
          Exkl.: Melāna (K92.1)
              Melāna beim Neugeborenen (P54.1)
   R19.6  Mundgeruch
   R19.8  Sonstige näher bezeichnete Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen

Symptome, die die Haut und das Unterhautgewebe betreffen
   (R20-R23)

R20  Sensibilitätsstörungen der Haut
   Exkl.: Dissoziative Sensibilitäts- und Empfindungsstörungen (F44.6)
          Psychogene Störungen (F45.8)
   R20.0  Anästhesie der Haut
   R20.1  Hypästhesie der Haut
R20.2 Parästhesie der Haut
Ameisenlaufen
Kribbelgefühl
Nadelstichgefühl

*Exkl.*: Akroparästhesie (I73.8)

R20.3 Hyperästhesie der Haut

R20.8 Sonstige und nicht näher bezeichnete Sensibilitätsstörungen der Haut

R21 Haustausschlag und sonstige unspezifische Hauterupptionen

R22 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut

*Inkl.*: Subkutane Knötchen (lokalisierter) (oberflächlich)

*Exkl.*: Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik (R90-R93)
Geschwulst oder Knoten:
- Abdomen oder Becken (R19.0)
- Mamma (N63)
- Lokalisierte Adipositas (E65)
- Lymphknotenvergrößerung (R59.-)
- Ödem (R60.-)
Schwellung:
- Abdomen oder Becken (R19.0)
- Gelenk- (M25.4)

R22.0 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut am Kopf

R22.1 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut am Hals

R22.2 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut am Rumpf

R22.3 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut an den oberen Extremitäten

R22.4 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut an den unteren Extremitäten

R22.7 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut an mehreren Lokalisationen

R22.9 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet

R23 Sonstige Hautveränderungen

R23.0 Zyanose

*Exkl.*: Akrozyanose (I73.8)

Zyanoseanfälle beim Neugeborenen (P28.2)

R23.1 Blässe

Feuchtkalte Haut

R23.2 Gesichtsrötung [Flush]

Übermäßiges Eröten

*Exkl.*: Zustände im Zusammenhang mit der Menopause und dem Klimakterium (N95.1)

R23.3 Spontane Ekchymosen

Petechien

*Exkl.*: Ekchymosen beim Fetus und Neugeborenen (P54.5)

Purpura (D69.-)
**R23.4** Veränderungen des Hautreliefs  
Abschuppung  
Desquamation  
Verhärtung  
Haut  
*I Exkl.:* Epidermisverdickung o.n.A. (L85.9)  

**R23.8** Sonstige und nicht näher bezeichnete Hautveränderungen  

**Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen (R25-R29)**  

---  

**R25** Abnorme unwillkürliche Bewegungen  
*I Exkl.:* Spezifische Bewegungsstörungen (G20-G26)  
Stereotyp Bewegungsstörungen (F98.4)  
Ticstörungen (F95.-)  

**R25.0** Abnorme Kopfbewegungen  

**R25.1** Tremor, nicht näher bezeichnet  
*I Exkl.:* Chorea o.n.A. (G25.5)  
Tremor:  
- essentiell (G25.0)  
- hysterisch (F44.4)  
- Intentionstremor (G25.2)  

**R25.2** Krämpfe und Spasmen der Muskulatur  
*I Exkl.:* Karpedalspasmen (R29.0)  
Krämpfe im Kindesalter (G40.4)  

**R25.3** Faszikulation  
Zuckungen o.n.A.  

**R25.8** Sonstige und nicht näher bezeichnete abnorme unwillkürliche Bewegungen  

---  

**R26** Störungen des Ganges und der Mobilität  
*I Exkl.:* Ataxie:  
- hereditär (G11.-)  
- lokomotorisch (syphilitisch) (A52.1)  
- o.n.A. (R27.0)  
- Immobilitäts syndrom (paraplegisch) (M62.3)  

**R26.0** Ataktischer Gang  
Taumelnder Gang  

**R26.1** Paretischer Gang  
Spastischer Gang  

**R26.2** Gehbeschwerden, anderenorts nicht klassifiziert  

**R26.3** Immobilität  
Angewiesensein auf (Kranken-)Stuhl  
Bettlägerigkeit  

**R26.8** Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen des Ganges und der Mobilität  
Standunsicherheit o.n.A.  

---  

**R27** Sonstige Koordinationsstörungen  
*I Exkl.:* Ataktischer Gang (R26.0)  
Hereditäre Ataxie (G11.-)  
Vertigo o.n.A. (R42)  

**R27.0** Ataxie, nicht näher bezeichnet  

**R27.8** Sonstige und nicht näher bezeichnete Koordinationsstörungen
Sonstige Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen

**R29.0** Tetanie
Karpopedalspasmen

*Exkl.*: Tetanie:
- beim Neugeborenen (P71.3)
- hysterisch (F44.5)
- nach Thyreoidektomie (E89.2)
- parathyreogen (E20.9)

**R29.1** Meningismus

**R29.2** Abnorme Reflexe

*Exkl.*: Abnorme Pupillenreaktion (H57.0)
- Übermäßiger Würgereflex (J39.2)
- Vasovagale Reaktion oder Synkope (R55)

**R29.3** Abnorme Körperhaltung

**R29.4** Schnappende Hüfte
Orotolani-Phänomen

*Exkl.*: Angeborene Deformitäten der Hüfte (Q65.-)
- Coxa saltans (M24.8)

**R29.6** Sturzneigung, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.*: Gehbeschwerden (R26.2)
- Schwindel und Taumel (R42)
- Stürze bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- Stürze mit Verletzungen (W00-W19)
- Synkope und Kollaps (R55)
- Unfälle (X59.-)

**R29.8** Sonstige und nicht näher bezeichnete Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen

Symptome, die das Harnsystem betreffen (R30-R39)

**R30** Schmerzen beim Wasserlassen

*Exkl.*: Psychogener Schmerz (F45.3)

**R30.0** Dysurie
Strangurie

**R30.1** Tenesmus vesicae

**R30.9** Schmerzen beim Wasserlassen, nicht näher bezeichnet
Schmerzen beim Wasserlassen o.n.A.

**R31** Nicht näher bezeichnete Hämaturie

*Exkl.*: Rezidivierende oder persistierende Hämaturie (N02.-)

**R32** Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz

*Inkl.*: Enuresis o.n.A.

*Exkl.*: Nichtorganische Enuresis (F98.0)
- Stressinkontinenz und sonstige näher bezeichnete Haminkontinenz (N39.3-N39.4)

**R33** Harnverhaltung

**R34** Anurie und Oligurie

*Exkl.*: Als Komplikation bei:
- Abort, Extrauteringravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.4)
- Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O26.8, O90.4)
**R35** Polyurie  
*Inkl.:* Häufige Miktion  
*Nykturie*  
*Exkl.:* Psychogene Polyurie (F45.3)

**R36** Ausfluss aus der Harnröhre  
*Inkl.:* Ausfluss aus dem Penis  
*Urethrorrhoe*

**R39** Sonstige Symptome, die das Harnsystem betreffen

**R39.0** Urin-Extravasation

**R39.1** Sonstige Miktionsstörungen  
*Gespaltener Harnstrahl*  
*Schwacher Harnstrahl*  
*Verzögerte Miktion*

**R39.2** Extrarenale Urämie  
*Prärenale Urämie*

**R39.8** Sonstige und nicht näher bezeichnete Symptome, die das Harnsystem betreffen

---

Symptome, die das Erkennungs- und Wahrnehmungsvermögen, die Stimmung und das Verhalten betreffen (R40-R46)

*Exkl.:* Als Teil des Symptombildes einer psychischen Störung (F00-F99)

**R40** Somnolenz, Sopor und Koma  
*Exkl.:* Koma:  
- beim Neugeborenen (P91.5)  
- diabetisch (E10-E14, vierte Stelle .0)  
- hepatisch (K72.-)  
- hypoglykämisch (nichtdiabetisch)(E15)  
- urämisch (N19)

**R40.0** Somnolenz  
*Benommenheit*

**R40.1** Sopor  
*Präkoma*  
*Exkl.:* Sopor:  
- depressiv (F31-F33)  
- dissoziativ (F44.2)  
- kataton (F20.2)  
- manisch (F30.2)

**R40.2** Koma, nicht näher bezeichnet  
*Bewusstlosigkeit o.n.A.*

**R41** Sonstige Symptome, die das Erkennungsvermögen und das Bewusstsein betreffen  
*Exkl.:* Dissoziative Störungen [Konversionsstörungen](F44.-)

**R41.0** Orientierungsstörung, nicht näher bezeichnet  
*Verwirrtheit o.n.A.*  
*Exkl.:* Psychogene Orientierungsstörung (F44.8)

**R41.1** Anterograde Amnesie

**R41.2** Retrograde Amnesie
R41.3  Sonstige Amnesie
    Amnesie o.n.A.
    Exkl.: Amnestisches Syndrom:
        • durch Einnahme psychotroper Substanzen (F10-F19, vierte Stelle .6)
        • organisch (F04)
    Transiente globale Amnesie (G45.4)

R41.8  Sonstige und nicht näher bezeichnete Symptome, die das Erkennungsvermögen und das Bewusstsein betreffen

R42  Schwindel und Taumel
    Inkl.: Vertigo o.n.A.
    Exkl.: Schwindelsyndrome (H81.-)

R43  Störungen des Geruchs- und Geschmackssinnes
R43.0  Anosmie
R43.1  Parosmie
R43.2  Parageusie
R43.8  Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen des Geruchs- und Geschmackssinnes
    Kombinierte Störung des Geruchs- und Geschmackssinnes

R44  Sonstige Symptome, die die Sinneswahrnehmungen und das Wahrnehmungsvermögen betreffen
    Exkl.: Sensibilitätsstörungen der Haut (R20.-)
R44.0  Akustische Halluzinationen
R44.1  Optische Halluzinationen
R44.2  Sonstige Halluzinationen
R44.3  Halluzinationen, nicht näher bezeichnet
R44.8  Sonstige und nicht näher bezeichnete Symptome, die die Sinneswahrnehmungen und das Wahrnehmungsvermögen betreffen

R45  Symptome, die die Stimmung betreffen
R45.0  Nervosität
    Nervöser Spannungszustand
R45.1  Ruhelosigkeit und Erregung
R45.2  Unglücklichsein
    Sorgen o.n.A.
R45.3  Demoralisierung und Apathie
R45.4  Reizbarkeit und Wut
R45.5  Feindseligkeit
R45.6  Körperliche Gewalt
R45.7  Emotioneller Schock oder Stress, nicht näher bezeichnet
R45.8  Sonstige Symptome, die die Stimmung betreffen
    Suizidalität
    Suizidgedanken
    Exkl.: Im Rahmen einer psychischen oder Verhaltensstörung (F00-F99)

R46  Symptome, die das äußere Erscheinungsbild und das Verhalten betreffen
R46.0  Stark vernachlässigte Körperpflege
R46.1  Besonders auffälliges äußeres Erscheinungsbild
R46.2  Seltsames und unerklärliches Verhalten
R46.3  Hyperaktivität
R46.4 Verlangsamung und herabgesetztes Reaktionsvermögen
Exkl.: Sopor (R40.1)
R46.5 Misstrauen oder ausweichendes Verhalten
R46.6 Unangemessene Betroffenheit und Beschäftigung mit Stressereignissen
R46.7 Wortschwall oder umständliche Detailschilderung, die die Gründe für eine Konsultation oder Inanspruchnahme verschleiern
R46.8 Sonstige Symptome, die das äußere Erscheinungsbild und das Verhalten betreffen
Vernachlässigung der eigenen Person o.n.A.
Exkl.: Ungenügende Aufnahme von Nahrung und Flüssigkeit infolge Vernachlässigung der eigenen Person (R63.6)

Symptome, die die Sprache und die Stimme betreffen (R47-R49)

R47 Sprech- und Sprachstörungen, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Autismus (F84.0-F84.1)
Poltern (F98.6)
Stottern [Stammeln] (F98.5)
Umschriebene entwicklungsbedingte Störungen des Sprechens und der Sprache (F80.-)
R47.0 Dysphasie und Aphasie
Exkl.: Progressive isolierte Aphasie (G31.0)
R47.1 Dysarthrie und Anarthrie
R47.8 Sonstige und nicht näher bezeichnete Sprech- und Sprachstörungen

R48 Dyslexie und sonstige Werkzeugstörungen, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Umschriebene Entwicklungsstörungen schulischer Fertigkeiten (F81.-)
R48.0 Dyslexie und Alexie
R48.1 Agnosie
R48.2 Apraxie
R48.8 Sonstige und nicht näher bezeichnete Werkzeugstörungen
Agraphie
Akalkulie

R49 Störungen der Stimme
Exkl.: Psychogene Stimmstörung (F44.4)
R49.0 Dysphonie
Heiserkeit
R49.1 Aphonie
Stimmlosigkeit
R49.2 Rhinophonia (aperta) (clausa)
R49.8 Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Stimme
Veränderung der Stimme o.n.A.
Allgemeinsymptome (R50-R69)

R50  Fieber sonstiger und unbekannter Ursache

*Exkl.*: Fieber unbekannter Ursache:
- beim Neugeborenen (P81.9)
- unter der Geburt (O75.2)
  Fieber o.n.A. im Wochenbett (O86.4)

R50.2  Medikamenten-induziertes Fieber [Drug fever]

Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

R50.8  Sonstiges näher bezeichnetes Fieber

Anhaltendes Fieber
Fieber mit Schüttelfrost

R50.9  Fieber, nicht näher bezeichnet

Hyperpyrexie o.n.A.
Pyrexie o.n.A.

*Exkl.*: Maligne Hyperthermie durch Anästhesie (T88.3)

R51  Kopfschmerz

*Inkl.*: Gesichtsschmerz o.n.A.

*Exkl.*: Atypischer Gesichtsschmerz (G50.1)
  Migräne und sonstige Kopfschmerzsyndrome (G43-G44)
  Trigeminusneuralgie (G50.0)

R52  Schmerz, anderenorts nicht klassifiziert

*Inkl.*: Schmerz, der keinem bestimmten Organ oder keiner bestimmten Körperregion zugeordnet werden kann

*Exkl.*: Chronisches Schmerzsyndrom mit Persönlichkeitsänderung (F62.8)
  Kopfschmerz (R51)
  Nierenkolik (N23)
  Schmerzen:
  - Abdomen (R10.-)
  - Auge (H157.1)
  - Becken und Damm (R10.2)
  - Extremität (M79.6)
  - Gelenk (M25.5)
  - Hals (R07.0)
  - Lumbalregion (M54.5)
  - Mamma (N64.4)
  - Ohr (H92.0)
  - psychogen (F45.4)
  - Rücken (M54.9)
  - Schulter (M25.5)
  - Thorax (R07.1-R07.4)
  - Wirbelsäule (M54.-)
  - Zahn (K08.8)
  - Zunge (K14.6)

R52.0  Akuter Schmerz
R52.1  Chronischer unbeeinflussbarer Schmerz
R52.2  Sonstiger chronischer Schmerz
R52.9  Schmerz, nicht näher bezeichnet

Diffuser Schmerz o.n.A.
**R53 Unwohlsein und Ermüdung**

*Inkl.:* Allgemeiner körperlicher Abbau

- Asthenie o.n.A.
- Lethargie
- Müdigkeit
- Schwäche:
  - chronisch
  - o.n.A.

*Exkl.:* Altersschwäche (R54)

- Angeborne Schwäche (P96.9)
- Ermüdungssyndrom (F48.0)

Erschöpfung und Ermüdung (durch) (bei):

- Hitzeschock (T67.0)
- Kriegsneurose (F43.0)
- Neuroasthenie (F48.0)
- Schwangerschaft (O26.8)
- übermäßige Anstrengung (T73.3)
- Witterungsunbilden (T73.2)

Postvirales Müdigkeitssyndrom (G93.3)

---

**R54 Senilität**

*Inkl.:* Altersschwäche

- Hohes Alter
- Seneszenz

*Exkl.:* Senile Psychose (F03)

---

**R55 Synkope und Kollaps**

*Inkl.:* Blackout

- Ohnmacht

*Exkl.:* Adams-Stokes-Anfall [Morgagni-Adams-Stokes-Syndrom] (I45.9)

- Bewusstlosigkeit o.n.A. (R40.2)
- Neurocirculatorische Asthenie (F45.3)
- Orthostatische Hypotonie (I95.1)
- Neurogene orthostatische Hypotonie (G23.8)

- Schock:
  - als Komplikation bei oder Folge von:
    - Abort, Extrauterings- oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.3)
    - Wehen und Entbindung (O75.1)
    - kardiogen (R57.0)
    - postoperativ (T81.1)
    - o.n.A. (R57.9)

- Synkope (durch):
  - Hitze (T67.1)
  - Karotissinus (G90.0)
  - psychogen (F48.8)

---

**R56 Krämpfe, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.:* Krämpfe und Anfälle:

- beim Neugeborenen (P90)
- dissoziativ (F44.5)
- Epilepsie (G40-G41)

---

**R56.0 Fiebrkrämpfe**

*Anm.:* Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

---

**R56.8 Sonstige und nicht näher bezeichnete Krämpfe**

*Anfall o.n.A.*

*Kramplanfall o.n.A.*
R57 Schock, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Schock (durch):
- als Komplikation bei oder Folge von Abort, Extrauteringravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.3)
- Anästhesie (T88.2)
- anaphylaktisch (durch):
  - Nahrungsmittelunverträglichkeit (T78.0)
  - Serum (T80.5)
  - o.n.A. (T78.2)
  - Blitzschlag (T75.0)
  - elektrischen Strom (T75.4)
  - Geburts- (O75.1)
  - postoperativ (T81.1)
  - psychisch (F43.0)
  - traumatisch (T79.4)
  Syndrom des toxischen Schocks (A48.3)

R57.0 Kardiogener Schock
R57.1 Hypovolämischer Schock
R57.2 Septischer Schock
R57.8 Sonstige Formen des Schocks
Endotoxinschock
R57.9 Schock, nicht näher bezeichnet
Peripheres Kreislaufversagen o.n.A.

R58 Blutung, anderenorts nicht klassifiziert

Inkl.: Blutung o.n.A.

R59 Lymphknotenvergrößerung

Inkl.: Drüsenschwellung

Exkl.: Lymphadenitis:
- akut (L04.-)
- chronisch (I88.1)
- mesenterial (akut) (chronisch) (I88.0)
- o.n.A. (I88.9)

R59.0 Lymphknotenvergrößerung, umschrieben
R59.1 Lymphknotenvergrößerung, generalisiert
Lymphadenopathie o.n.A.

Exkl.: (Persistierende) generalisierte Lymphadenopathie infolge HIV-Krankheit (B23.1)

R59.9 Lymphknotenvergrößerung, nicht näher bezeichnet

R60 Ödem, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Aszites (R18)
Himödem (G93.6)
Himödem durch Geburtstrauma (P11.0)
Hydrops fetalis o.n.A. (P83.2)
Hydrothorax (J94.8)
Ödem:
- angioneurotisch (T78.3)
- beim Neugeborenen (P83.3)
- durch Mangelemährung (E40-E46)
- hereditär (Q82.0)
- Larynx- (J38.4)
- Lungen- (J81)
- Nasopharynx- (J39.2)
- Rachen- (J39.2)
- Schwangerschafts- (O12.0)
R60.0 Umschriebenes Ödem
R60.1 Generalisiertes Ödem
R60.9 Ödem, nicht näher bezeichnet
   Flüssigkeitsretention o.n.A.

R61 Hyperhidrose
R61.0 Hyperhidrose, umschrieben
R61.1 Hyperhidrose, generalisiert
R61.9 Hyperhidrose, nicht näher bezeichnet
   Nachtschweiß
   Übermäßiges Schwitzen

R62 Ausbleiben der erwarteten normalen physiologischen Entwicklung
   Exkl.: Verzögerte Pubertät (E30.0)
R62.0 Verzögertes Erreichen von Entwicklungsstufen
   Spätes Laufenlernen
   Spätes Sprechlernen
   Verzögertes Eintreten einer erwarteten physiologischen Entwicklungsstufe
R62.8 Sonstiges Ausbleiben der erwarteten physiologischen Entwicklung
   Gedeihstörung
   Infantilismus o.n.A.
   Körperliches Zurückbleiben
   Mangelhaftes Wachstum
   Mangelnde Gewichtszunahme
   Exkl.: Gedeihstörung infolge HIV-Krankheit (B22.2)
   Körperliche Retardation durch Mangelernährung (E45)
R62.9 Ausbleiben der erwarteten physiologischen Entwicklung, nicht näher bezeichnet

R63 Symptome, die die Nahrungs- und Flüssigkeitsaufnahme betreffen
   Exkl.: Bulimie o.n.A. (F50.2)
   Essstörungen nichtorganischen Ursprungs (F50.-)
   Mangelernährung (E40-E46)
R63.0 Anorexie
   Appetitverlust
   Exkl.: Anorexia nervosa (F50.0)
   Appetitverlust nichtorganischen Ursprungs (F50.8)
R63.1 Polydipsie
   Übermäßiger Durst
R63.2 Polyphagie
   Übermäßige Nahrungsaufnahme
R63.3 Ernährungsprobleme und unsachgemäße Ernährung
   Ernährungsproblem o.n.A.
   Exkl.: Ernährungsprobleme beim Neugeborenen (P92.-)
   Fütterstörung nichtorganischen Ursprungs beim Kleinkind (F98.2)
R63.4 Abnorme Gewichtsabnahme
R63.5 Abnorme Gewichtszunahme
   Exkl.: Adipositas (E66.-)
   Übermäßige Gewichtszunahme in der Schwangerschaft (O26.0)
R63.6 Ungenügende Aufnahme von Nahrung und Flüssigkeit infolge Vernachlässigung der eigenen Person
   Exkl.: Verhungern infolge Anorexie (R63.0)
   Verhungern infolge Nahrungsmittelmangels (X53)
   Verdursten infolge Flüssigkeitsmangels (X54)
   Vernachlässigung der eigenen Person o.n.A. (R46.8)
R63.8 Sonstige Symptome, die die Nahrungs- und Flüssigkeitsaufnahme betreffen
**R64 Kachexie**

*Exkl.:* Alimentärer Marasmus (E41)
Kachexie durch bösartige Neubildung (C80.-)
Kachexie-Syndrom infolge HIV-Krankheit (B22.2)

---

**R65 Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS]**

*Hinw.:* Diese Kategorien sollten niemals zur primären Verschlüsselung benutzt werden. Sie dienen als ergänzende oder zusätzliche Schlüsselnummern um das Vorliegen dieser Zustände bei anderenorts klassifizierten Krankheiten anzugeben. Kodiere zunächst, mittels eines Kodes aus einem anderen Kapitel, die Ursache oder auslösende Grundkrankheit.

- **R65.0** Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS] infektiöser Genese ohne Organkomplikationen
- **R65.1** Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS] infektiöser Genese mit Organkomplikationen
- **R65.2** Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS] nichtinfektiöser Genese ohne Organkomplikationen
- **R65.3** Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS] nichtinfektiöser Genese mit Organkomplikationen
- **R65.9** Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom [SIRS], nicht näher bezeichnet

---

**R68 Sonstige Allgemeinsymptome**

- **R68.0** Hypothermie, nicht in Verbindung mit niedriger Umgebungstemperatur
  *Exkl.:* Hypothermie:
  - beim Neugeborenen (P80.-)
  - durch Anästhesie (T88.5)
  - durch niedrige Umgebungstemperatur (T68)
  - o.n.A. (akzidentell) (T68)
- **R68.1** Unspezifische Symptome im Kleinkindalter
  *Reizbares Kleinkind*
  Ungewöhnlich häufiges und starkes Schreien des Kleinkindes
  *Exkl.:* Dentitionskrankheit (K00.7)
  Zerebrale Übererregbarkeit des Neugeborenen (P91.3)
- **R68.2** Mundtrockenheit, nicht näher bezeichnet
  *Exkl.:* Mundtrockenheit bei:
  - Dehydration (E86)
  - Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] (M35.0)
  - Unterfunktion der Speicheldrüsen (K11.7)
- **R68.3** Trommelschlegelfinger
  Uhrglasnägel
  *Exkl.:* Angeborene Klumpfinger (Q68.1)
  Angeborene Klumpnägel (Q84.6)
- **R68.8** Sonstige näher bezeichnete Allgemeinsymptome

---

**R69 Unbekannte und nicht näher bezeichnete Krankheitsursachen**

*Inkl.:* Krankheit o.n.A.
Nichtdiagnostizierte Krankheit ohne Angabe der betroffenen Lokalisation oder des betroffenen Systems
Abnorme Blutuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R70-R79)

Exkl.: Abnorme Befunde:
- bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter (O28-)
- Blutgerinnung (D65-D68)
- Leukozyten, anderenorts klassifiziert (D70-D72)
- Lipide (E78-)
- Thrombozyten (D69-)

Abnorme Befunde, anderenorts klassifiziert - siehe Alphabetisches Verzeichnis

Hämorrhagische und hämatologische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen (P50-P61)

R70  Beschleunigte Blutkörperchensenkungsreaktion und Veränderungen der Plasmaviskosität

R70.0  Beschleunigte Blutkörperchensenkungsreaktion
R70.1  Veränderte Plasmaviskosität

R71  Veränderung der Erythrozyten

Inkl.: Anisozytose
Polikilozytose
Verändert:
- Erythrozytemorphologie o.n.A.
- Erythrozytenvolumen o.n.A.

Exkl.: Anämien (D50-D64)
- Polyzythämia vera (D45)
- Polyglobulie:
  - beim Neugeborenen (P61.1)
  - o.n.A. (D75.1)
  - Pseudo- (familiär) (D75.0)
  - sekundär (D75.1)

R72  Veränderung der Leukozyten, anderenorts nicht klassifiziert

Inkl.: Auffälliges Differentialblutbild o.n.A.

Exkl.: Leukozytose (D72.8)

R73  Erhöhter Blutzuckerspiegel

Exkl.: Störungen beim Neugeborenen (P70.0-P70.2)
- Diabetes mellitus (E10-E14)
- Diabetes mellitus während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O24-)
- Postoperative Hypoinsulinämie (E89.1)

R73.0  Abnormer Glukosetoleranztest

Diabetes:
- subklinisch
- latent

Pathologische Glukosetoleranz
Prädiabetes

R73.9  Hyperglykämie, nicht näher bezeichnet

R74  Abnorme Serumenzymwerte

R74.0  Erhöhung der Transaminasenwerte und des Laktat-Dehydrogenase-Wertes [LDH]

R74.8  Sonstige abnorme Serumenzymwerte

Abnormaler Wert:
- alkalische Phosphatase
- Amylase
- Lipase [Triacylglycerinlipase]
- saure Phosphatase

R74.9  Abnormaler Wert nicht näher bezeichneter Serumenzyme
**R75** Laborhinweis auf Humanes Immundefizienz-Virus [HIV]

**Inkl.:** Nicht eindeutiger Befund des HIV-Tests beim Kleinkind

**Exkl.:** Asymptomatische HIV-Infektion (Z21)
  - HIV-Krankheit (B20-B24)
  - HIV-Krankheit als Komplikation bei Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O98.7)

**R76** Sonstige abnorme immunologische Serumbefunde

**R76.0** Erhöhter Antikörpertitert

**Exkl.:** Isoimmunisierung während der Schwangerschaft (O36.0-O36.1)
  - Isoimmunisierung während der Schwangerschaft mit Auswirkung auf den Fetus oder das Neugeborene (P55.-)

**R76.1** Abnorme Reaktion auf Tuberkulininterst

Abnormes Ergebnis der Mendel-Mantoux-Tuberkulinprobe

**R76.2** Falsch-positiver serologischer Syphilistest

Falsch-positive Wassermann-Reaktion

**R76.8** Sonstige näher bezeichnete abnorme immunologische Serumbefunde

Erhöhter Immunglobulinwert o.n.A.

**R76.9** Abnormer immunologischer Serumbefund, nicht näher bezeichnet

**R77** Sonstige Veränderungen der Plasmaproteine

**Exkl.:** Störungen des Plasmaprotein-Stoffwechsels (E88.0)

**R77.0** Veränderungen der Albumine

**R77.1** Veränderungen der Globuline

Hyperglobulinämie o.n.A.

**R77.2** Veränderungen des Alpha-Fetoproteins

**R77.8** Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Plasmaproteine

**R77.9** Veränderung eines Plasmaproteins, nicht näher bezeichnet

**R78** Nachweis von Drogen und anderen Substanzen, die normalerweise nicht im Blut vorhanden sind

**Exkl.:** Psychische und Verhaltensstörungen durch psychotrope Substanzen (F10-F19)

**R78.0** Nachweis von Alkohol im Blut

Soll die Höhe des Alkoholgehaltes angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Y90) zu benutzen.

**R78.1** Nachweis von Opiaten im Blut

**R78.2** Nachweis von Kokain im Blut

**R78.3** Nachweis von Halluzinogenen im Blut

**R78.4** Nachweis sonstiger Drogen mit Abhängigkeitspotential im Blut

**R78.5** Nachweis psychotroper Drogen im Blut

**R78.6** Nachweis von Steroiden im Blut

**R78.7** Nachweis eines abnormen Schwermetall-Blutwertes

**R78.8** Nachweis sonstiger näher bezeichneter Substanzen, die normalerweise nicht im Blut vorhanden sind

Nachweis eines abnormen Lithium-Blutwertes

**R78.9** Nachweis einer nicht näher bezeichneten Substanz, die normalerweise nicht im Blut vorhanden ist
R79 Sonstige abnorme Befunde der Blutchemie

Exkl.: Asymptomatische Hyperurikämie (E79.0)
Hyperglykämie o.n.A. (R73.9)
Hypoglykämie o.n.A. (E16.2)
Hypoglykämie o.n.A. beim Neugeborenen (P70.3-P70.4)
Spezifische Befunde mit Hinweis auf eine Störung des:
• Aminosäurestoffwechsels (E70-E72)
• Fettsäurestoffwechsels (E75.-)
• Kohlenhydratstoffwechsels (E73-E74)
Störung des Wasser- und Elektrolythaushaltes oder des Säure-Basen-Gleichgewichtes (E86-E87)

R79.0 Abnormer Mineral-Blutwert
Abnormer Blutwert:
• Eisen
• Kobalt
• Kupfer
• Magnesium
• Minerale, anderenorts nicht klassifiziert
• Zink
Exkl.: Abnormer Lithiumwert (R78.8)
Alimentärer Mangel an Mineralstoffen (E58-E61)
Hypomagnesiämie beim Neugeborenen (P71.2)
Störungen des Mineralstoffwechsels (E83.-)

R79.8 Sonstige näher bezeichnete abnorme Befunde der Blutchemie
Abnormer Blutgaswert

R79.9 Abnormer Befund der Blutchemie, nicht näher bezeichnet

Abnorme Urinuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R80-R82)

Exkl.: Abnorme Befunde bei der Screeninguntersuchung der Mutter zur pränatalen Diagnostik (O28.-)
Abnorme diagnostische Befunde, anderenorts klassifiziert - siehe Alphabetisches Verzeichnis
Spezifische Befunde mit Hinweis auf eine Störung des:
• Aminosäurestoffwechsels (E70-E72)
• Kohlenhydratstoffwechsels (E73-E74)

R80 Isolierte Proteinurie

Inkl.: Albuminurie o.n.A.
Bence-Jones-Proteinurie
Proteinurie o.n.A.
Exkl.: Proteinurie:
• isoliert, mit Angabe morphologischer Veränderungen (N06.-)
• orthostatisch (N39.2)
• persistierend (N39.1)
• Schwangerschafts-(O12.1)

R81 Glukosurie
Exkl.: Renale Glukosurie (E74.8)

R82 Sonstige abnorme Urinbefunde

Exkl.: Hämaturie (R31)
R82.0 Chylurie
Exkl.: Chylurie durch Filarien (B74.-)
R82.1 Myoglobinurie
R82.2 Bilirubinurie
R82.3 Hämoglobinurie

*Exkl.*: Hämoglobinurie:
- durch Hämolysen infolge äußerer Ursachen, anderenorts nicht klassifiziert (D59.6)
- paroxysmale nächtliche (Marchiafava-Micheli) (D59.5)

R82.4 Azetonurie

Ketonurie

R82.5 Erhöhte Urinwerte für Drogen, Arzneimittel und biologisch aktive Substanzen

Erhöhter Urinwert:
- Indolessigsäure
- Katecholamine
- 17-Ketosteroid
- Steroide

R82.6 Abnorme Urinwerte für Substanzen vorwiegend nichtmedizinischer Herkunft

Abnormer Urinwert für Schwermetalle

R82.7 Abnorme Befunde bei der mikrobiologischen Urinuntersuchung

Positive Kulturen

R82.8 Abnorme Befunde bei der zytologischen und histologischen Urinuntersuchung

R82.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete abnorme Urinbefunde

Kristallurie
Melanurie
Zellen und Zylinder im Urin

Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei der Untersuchung anderer Körperflüssigkeiten, Substanzen und Gewebe (R83-R89)

*Exkl.*: Abnorme Befunde bei der:
- Screeninguntersuchung der Mutter zur pränatalen Diagnostik (O28.-)
- Untersuchung von:
  - Blut, ohne Vorliegen einer Diagnose (R70-R79)
  - Urin, ohne Vorliegen einer Diagnose (R80-R82)
- Abnorme diagnostische Befunde, anderenorts klassifiziert - siehe Alphabetisches Verzeichnis

Die folgenden vierten Stellen sind bei den Kategorien R83-R89 zu benutzen:

.0 Abnormer Enzymwert

.1 Abnormer Hormonwert

.2 Abnormer Wert für sonstige Drogen, Arzneimittel und biologisch aktive Substanzen

.3 Abnormer Wert für Substanzen vorwiegend nichtmedizinischer Herkunft

.4 Abnorme immunologische Befunde

.5 Abnorme mikrobiologische Befunde
Positive Kulturen

.6 Abnorme zytologische Befunde
Abnormer Papanicolaou-Abstrich

.7 Abnorme histologische Befunde

.8 Sonstige abnorme Befunde
Abnorme Chromosomenbefunde

.9 Nicht näher bezeichnete abnormer Befund

R83 Abnorme Liquorbefunde

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Gruppe]
R84 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus Atemwegen und Thorax
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Gruppe]
_Inkl.:_ Abnorme Befunde in:
- Bronchiallavage
- Nasenschleimhautsekret
- Pleuraflüssigkeit
- Rachenabstrich
- Sputum

_Exkl.:_ Blut im Sputum (R04.2)

R85 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus Verdauungsorganen und Bauchhöhle
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Gruppe]
_Inkl.:_ Abnorme Befunde in:
- Peritonealfüssigkeit
- Speichel

_Exkl.:_ Stuhlveränderungen (R19.5)

R86 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus den männlichen Genitalorganen
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Gruppe]
_Inkl.:_ Abnorme Befunde in:
- Prostatasekret
- Sperma
- Veränderte Spermien

_Exkl.:_ Azoospermie (N46)
- Oligozoospermie (N46)

R87 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus den weiblichen Genitalorganen
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Gruppe]
_Inkl.:_ Abnorme Befunde in Sekreten und Abstrichen aus:
- Cervix uteri
- Vagina
- Vulva

_Exkl.:_ Carcinoma in situ (D05-D07.3)
- Dysplasie:
  - Cervix uteri (N87.-)
  - Vagina (N89.0-N89.3)
  - Vulva (N90.0-N90.3)

R89 Abnorme Befunde in Untersuchungsmaterialien aus anderen Körperorganen, -systemen und -geweben
[4. Stellen siehe am Anfang dieser Gruppe]
_Inkl.:_ Abnorme Befunde in:
- Absonderung der Brustwarze
- Synovialflüssigkeit
- Wundsekret
Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei bildgebender Diagnostik und Funktionsprüfungen (R90-R94)

Inkl.: Unspezifische abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik:
- Computertomographie [CT]
- Kernspintomographie [MRI] [MRT] [NMR]
- Positronen-Emissions-Tomographie [PET]
- Röntgenuntersuchung
- Thermographie
- Ultraschall [Sonographie]

Exkl.: Abnorme Befunde bei der Screeninguntersuchung der Mutter zur pränatalen Diagnostik (O28.-)
Abnorme diagnostische Befunde, anderenorts klassifiziert - siehe Alphabetisches Verzeichnis

R90 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik des Zentralnervensystems
R90.0 Intrakranielle Raumforderung
R90.8 Sonstige abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik des Zentralnervensystems
Abnormes Echoenzephalogramm
Krankheit der weißen Substanz o.n.A. [White matter disease]

R91 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Lunge
Inkl.: Lungenraumforderung o.n.A.
Rundherd o.n.A.

R92 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Mamma [Brustdrüse]

R93 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik sonstiger Körperstrukturen
R93.0 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik des Schädels und des Kopfes, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Intrakranielle Raumforderung (R90.0)
R93.1 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik des Herzens und des Koronarkreislaufs
Abnormal:
- Echokardiogramm o.n.A.
- Herzschatten
R93.2 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Leber und der Gallenwege
Nichtdarstellung der Gallenblase
R93.3 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik sonstiger Teile des Verdauungstraktes
R93.4 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Harnorgane
Füllungsdefekt:
- Harnblase
- Niere
- Ureter
Exkl.: Hypertrophie der Niere (N28.8)
R93.5 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik sonstiger Abdominalregionen, einschließlich des Retroperitoneums
R93.6 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik der Extremitäten
Exkl.: Abnorme Befunde der Haut und des Unterhautgewebes (R93.8)
R93.7 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik sonstiger Abschnitte des Muskel-Skelett-Systems
Exkl.: Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik des Schädels (R93.0)
R93.8 Abnorme Befunde bei der bildgebenden Diagnostik an sonstigen näher bezeichneten Körperstrukturen
Abnormer radiologischer Befund der Haut und des Unterhautgewebes
Mediastinalverlagerung

R94 Abnorme Ergebnisse von Funktionsprüfungen
_Inkl.:_ Abnorme Ergebnisse von:
- Szintigraphie
- Untersuchung durch Einbringen von Radionukliden [Radioisotopen]

R94.0 Abnorme Ergebnisse von Funktionsprüfungen des Zentralnervensystems
Abnormes Elektroenzephalogramm [EEG]

R94.1 Abnorme Ergebnisse von Funktionsprüfungen des peripheren Nervensystems und bestimmter Sinnesorgane
Abnorm:
- Elektromyogramm [EMG]
- Elektrookulogramm [EOG]
- Elektroretinogramm [ERG]
- Reaktion auf Nervenstimulation
- Visuell evozierte Potentiale [VEP]

R94.2 Abnorme Ergebnisse von Lungenfunktionsprüfungen
Vermindert:
- Ventilation
- Vitalkapazität

R94.3 Abnorme Ergebnisse von kardiovaskulären Funktionsprüfungen
Abnorm:
- Elektrokardiogramm [EKG]
- Intrakardiale elektrophysiologische Untersuchungsergebnisse
- Phonokardiogramm
- Vektorkardiogramm

R94.4 Abnorme Ergebnisse von Nierenfunktionsprüfungen
Nierenfunktionstest mit abnormem Befund

R94.5 Abnorme Ergebnisse von Leberfunktionsprüfungen

R94.6 Abnorme Ergebnisse von Schilddrüsenfunktionsprüfungen

R94.7 Abnorme Ergebnisse von sonstigen endokrinen Funktionsprüfungen
_Exkl.:_ Abnormer Glukosetoleranztest (R73.0)

R94.8 Abnorme Ergebnisse von Funktionsprüfungen sonstiger Organe und Organsysteme
Abnorm:
- Grundumsatzwert [GU]
- Harnblasenfunktionstest
- Milzfunktionstest

Ungenaue bezeichnete und unbekannte Todesursachen (R95-R99)
_Exkl.:_ Fetaltood nicht näher bezeichneter Ursache (P95)
Tod während der Gestationsperiode o.n.A. (O95)

R95 Plötzlicher Kindstod
_Inkl.:_ Sudden infant death syndrome [SIDS]

R95.0 Plötzlicher Kindstod mit Angabe einer Obduktion

R95.9 Plötzlicher Kindstod ohne Angabe einer Obduktion
Plötzlicher Kindstod o.n.A.
Sonstiger plötzlicher Tod unbekannter Ursache

*Exkl.*: Plötzlicher:
- Herztag, so bezeichnet (I46.1)
- Kindstod (R95.-)

### R96.0 R96.0  Plötzlich eingetretener Tod

Plötzlicher ungeklärter Tod beim Erwachsenen

*Exkl.*: Plötzlicher Tod bekannter Ursache (A00.0-Q99.9, U04.9, V01.0-Y89.9)

### R96.1 R96.1  Todeseintritt innerhalb von weniger als 24 Stunden nach Beginn der Symptome, ohne anderweitige Angabe

Tod, der nachweislich weder gewaltsam noch plötzlich eintrat und dessen Ursache nicht festgestellt werden kann
Tod ohne Anhalt für eine Krankheit

### R98  Tod ohne Anwesenheit anderer Personen

*Inkl.*: Aufgefundene Leiche

Aufgefundener Toter, dessen Todesursache nicht festgestellt werden konnte

### R99  Sonstige ungenau oder nicht näher bezeichnete Todesursachen

*Inkl.*: Tod o.n.A.

Unbekannte Todesursache
Kapitel XIX
Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T98)

Exkl.: Geburtstrauma beim Neugeborenen (P10-P15)
Frakturheilung in Fehlstellung (M84.0)
Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose] (M84.1)
Pathologische Fraktur (M84.4)
Pathologische Fraktur bei Osteoporose (M80.-)
Stressfraktur (M84.3)
Verletzungen der Mutter unter der Geburt (O70-O71)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

S00-S09 Verletzungen des Kopfes
S10-S19 Verletzungen des Halses
S20-S29 Verletzungen des Thorax
S30-S39 Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend, der Lendenwirbelsäule und des Beckens
S40-S49 Verletzungen der Schulter und des Oberarmes
S50-S59 Verletzungen des Ellenbogens und des Unterarmes
S60-S69 Verletzungen des Handgelenkes und des Unterarmes
S70-S79 Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels
S80-S89 Verletzungen des Knies und des Unterschenkels
S90-S99 Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes
T00-T07 Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T08-T14 Verletzungen nicht näher bezeichneter Teile des Rumpfes, der Extremitäten oder anderer Körperregionen
T15-T19 Folgen des Eindringens eines Fremdkörpers durch eine natürliche Körperöffnung
T20-T32 Verbrennungen oder Verätzungen
   T20-T25 Verbrennungen oder Verätzungen der äußeren Körperoberfläche, Lokalisation bezeichnet
   T26-T28 Verbrennungen oder Verätzungen, die auf das Auge und auf innere Organe begrenzt sind
   T29-T32 Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen
T33-T35 Erfrierungen
T36-T50 Vergiftungen durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
T51-T65 Toxische Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen
T66-T78 Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen
T79-T79 Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas
T80-T88 Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert
T90-T98 Folgen von Verletzungen, Vergiftungen und sonstigen Auswirkungen äußerer Ursachen

In diesem Kapitel wird Teil S zur Kodierung unterschiedlicher Verletzungen einzelner Körperregionen benutzt. Teil T dient zur Kodierung von Verletzungen mehrerer oder nicht näher bezeichneter Körperregionen, aber auch zur Verschlüsselung von Vergiftungen sowie von bestimmten anderen Folgen äußerer Ursachen.

In der Überschrift von Kategorien, die Verletzungen mehrerer Lokalisationen aufführen, bedeutet das Wort "mit", dass beide Regionen betroffen sind, während das Wort "und" bedeutet, dass eine der beiden oder beide Regionen betroffen sind.

Teil S und die Schlüsselnummern T00-T14 sowie T90-T98 enthalten auf der dreistelligen Ebene die Art der Verletzung, wie nachstehend aufgeführt:

**Oberflächliche Verletzung**, einschließlich:
Blasenbildung (nichtthermisch)
Insektenbiss oder -stich (ungiftig)
Prellung [Kontusion], einschließlich Quetschwunde und Hämatom
Schürfwunde
Verletzung durch oberflächlichen Fremdkörper (Splitter) ohne größere offene Wunde

**Offene Wunde**, einschließlich:
Risswunde
Schnittwunde
Stichwunde:
- mit (penetrierendem) Fremdkörper
- o.n.A.
Tierbiss

**Fraktur**, einschließlich:
Dislokationsfraktur
Geschlossene:
- einfache Fraktur
- eingekielte Fraktur
- Elevationsfraktur
- Fissur
- Grünnholzfraktur
- Impressionsfraktur
- Längsfraktur
- Spiralfraktur
- Torsionsfraktur
- traumatische Epiphysenlösung
- Trümmerfraktur
Luxationsfraktur
Offene:
- Durchspießungsfraktur
- Fraktur mit Fremdkörper
- infizierte Fraktur
- komplizierte Fraktur
- Lochfraktur
- Schussfraktur

**Exkl.**: Frakturheilung in Fehlstellung (M84.0)
Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose](M84.1)
Pathologische Fraktur (M84.4)
Pathologische Fraktur bei Osteoporose (M80.-)
Stressfraktur (M84.3)

**Luxation, Verstauchung und Zerrung**, einschließlich:
Abris
Distorsion
Riss
Traumatisch:
- Hämarthros
- Riss
- Ruptur
- Subluxation
Verstauchung
Zerrung

**Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes**, einschließlich:
Kontinuitätsverletzung des Rückenmarkes und der Nerven
Rückenmarkläsion, komplett oder inkomplett
Traumatisch:
- Hämatomyelie
- Lähmung (vorübergehend)
- Nervendurchtrennung
- Paraplegie
- Tetraplegie
### Verletzung von Blutgefäßen, einschließlich:

- Abriss
- Riss
- Schnittverletzung

Traumatisch:
- Aneurysma oder Fistel (arteriovenös)
- arterielles Hämatom
- Ruptur

### Verletzung von Muskeln und Sehnen, einschließlich:

- Abriss
- Riss
- Schnittverletzung

Traumatische Ruptur

Zerrung

### Zerquetschung, einschließlich:

Crush-Verletzung

Zermalmung

### Traumatische Amputation

### Verletzung innerer Organe, einschließlich:

- Explosionstrauma
- Kontusion
- Prellung
- Rissverletzung

Traumatisch:
- Hämatom
- Riss
- Ruptur
- Stichverletzung

Zerquetschung

### Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen
Verletzungen des Kopfes (S00-S09)

**Inkl.:** Verletzungen:
- Auge
- behaarte Kopfhaut
- Gäuumen
- Gesicht [jeder Teil]
- Kiefer
- Kiefergelenkregion
- Mundhöhle
- Ohr
- Periokularregion
- Zahn
- Zahnfleisch
- Zunge

**Exkl.:** Auswirkungen eines Fremdkörpers auf das äußere Auge (T15. -)
Auswirkungen eines Fremdkörpers in:
- Kehlkopf (T17.3)
- Mund (T18.0)
- Nase (T17.0-T17.1)
- Ohr (T16)
- Rachen (T17.2)
Erfrriungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)

### S00 Oberflächliche Verletzung des Kopfes

**Exkl.:** Hirnkontusion (diffus) (S06.2)
Hirnkontusion, umschrieben (S06.3)
Verletzung des Auges und der Orbita (S05.-)

### S00.0 Oberflächliche Verletzung der behaarten Kopfhaut

### S00.1 Prellung des Augenlides und der Periokularregion

Blaues Auge

**Exkl.:** Prellung des Augapfels und des Orbitagewebes (S05.1)

### S00.2 Sonstige oberflächliche Verletzungen des Augenlides und der Periokularregion

**Exkl.:** Oberflächliche Verletzung der Konjunktiva und der Kornea (S05.0)

### S00.3 Oberflächliche Verletzung der Nase

### S00.4 Oberflächliche Verletzung des Ohres

### S00.5 Oberflächliche Verletzung der Lippe und der Mundhöhle

### S00.7 Multiple oberflächliche Verletzungen des Kopfes

### S00.8 Oberflächliche Verletzung sonstiger Teile des Kopfes

### S00.9 Oberflächliche Verletzung des Kopfes, Teil nicht näher bezeichnet

### S01 Offene Wunde des Kopfes

**Exkl.:** Dekapitation (S18)
Traumatische Amputation von Teilen des Kopfes (S08.-)
Verletzung des Auges und der Orbita (S05.-)

### S01.0 Offene Wunde der behaarten Kopfhaut

**Exkl.:** Skalpierungsverletzung (S08.0)

### S01.1 Offene Wunde des Augenlides und der Periokularregion

Offene Wunde des Augenlides und der Periokularregion mit oder ohne Beteiligung der Tränenwege

### S01.2 Offene Wunde der Nase

### S01.3 Offene Wunde des Ohres

### S01.4 Offene Wunde der Wange und der Temporomandibularregion
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>S01.5</td>
<td>Offene Wunde der Lippe und der Mundhöhle</td>
</tr>
<tr>
<td>Exkl.:</td>
<td>Zahnfraktur (S02.5)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Zahnluxation (S03.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>S01.7</td>
<td>Multiple offene Wunden des Kopfes</td>
</tr>
<tr>
<td>S01.8</td>
<td>Offene Wunde sonstiger Teile des Kopfes</td>
</tr>
<tr>
<td>S01.9</td>
<td>Offene Wunde des Kopfes, Teil nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>S02</td>
<td>Fraktur des Schädel und der Gesichtsschädelknochen</td>
</tr>
</tbody>
</table>
| Hinw.: | Zur primären Verschlüsselung einer Fraktur des Schädels oder der Gesichtsschädelknochen, die mit einer intrakraniellen Verletzung einhergeht, sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität oder Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden. 
|        | Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden. 
|        | 0 geschlossen                                                               |
|        | 1 offen                                                                     |
| S02.0  | Schädeldachfraktur                                                         |
|        | Os frontale                                                                 |
|        | Os parietale                                                                |
| S02.1  | Schädelbasisfraktur                                                        |
|        | Orbitadach                                                                  |
|        | Os occipitale                                                               |
|        | Os sphenoidale                                                              |
|        | Os temporale                                                                |
|        | Schädelgrube:                                                                |
|        | • hintere                                                                   |
|        | • mittlere                                                                  |
|        | • vordere                                                                   |
|        | Sinus:                                                                      |
|        | • ethmoidalis                                                               |
|        | • frontalis                                                                 |
| Exkl.: | Orbita o.n.A. (S02.8)                                                      |
|        | Orbitaboden (S02.3)                                                        |
| S02.2  | Nasenbeinfaktur                                                            |
| S02.3  | Fraktur des Orbitabodens                                                   |
| Exkl.: | Orbita o.n.A. (S02.8)                                                      |
|        | Orbitadach (S02.1)                                                         |
| S02.4  | Fraktur des Jochbeins und des Oberkiefers                                   |
|        | Maxilla                                                                     |
|        | Oberkiefer (-Knochen)                                                      |
|        | Os zygomaticicum                                                            |
| S02.5  | Zahnfraktur                                                                 |
| S02.6  | Unterkieferfraktur                                                          |
|        | Mandibula                                                                   |
|        | Unterkiefer (-Knochen)                                                      |
| S02.7  | Multiple Frakturen der Schädel- und Gesichtsschädelknochen                 |
| S02.8  | Frakturen sonstiger Schädel- und Gesichtsschädelknochen                     |
|        | Alveolarfortsatz                                                           |
|        | Gaumen                                                                      |
| Exkl.: | Orbitaboden (S02.3)                                                        |
|        | Orbitadach (S02.1)                                                         |
| S02.9  | Fraktur des Schädel und der Gesichtsschädelknochen, Teil nicht näher bezeichnet |
S03 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern des Kopfes

S03.0 Kieferluxation
Kiefer (-Knorpel) (-Diskus)
Kiefergelenk
Mandibula

S03.1 Luxation des knorpeligen Nasenseptums

S03.2 Zahnluxation

S03.3 Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Kopfes

S03.4 Verstauchung und Zerrung des Kiefers
Kiefer (-Gelenk) (-Band)

S03.5 Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Kopfes

S04 Verletzung von Hirnnerven

S04.0 Sehnerv- und Sehbahnenverletzung
II. Hirnnerv
Chiasma opticum
Sehrinde

S04.1 Verletzung des N. oculomotorius
III. Hirnnerv

S04.2 Verletzung des N. trochlearis
IV. Hirnnerv

S04.3 Verletzung des N. trigeminus
V. Hirnnerv

S04.4 Verletzung des N. abducens
VI. Hirnnerv

S04.5 Verletzung des N. facialis
VII. Hirnnerv

S04.6 Verletzung des N. vestibulocochlearis
VIII. Hirnnerv
Hörmerv
N. acusticus [N. statoacusticus]

S04.7 Verletzung des N. accessorius
XI. Hirnnerv

S04.8 Verletzung sonstiger Hirnnerven
N. glossopharyngeus [IX. Hirnnerv]
N. hypoglossus [XII. Hirnnerv]
N. vagus [X. Hirnnerv]
Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]

S04.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Hirnnervs

S05 Verletzung des Auges und der Orbita

Exkl.: Fraktur von Knochen der Orbita (S02.1, S02.3, S02.8)
Oberflächliche Verletzung des Augenlides (S00.1-S00.2)
Offene Wunde des Augenlides und der Periokularregion (S01.1)
Verletzung:
• N. oculomotorius [III. Hirnnerv] (S04.1)
• Sehnerv [II. Hirnnerv] (S04.0)

S05.0 Verletzung der Konjunktiva und Abrasio corneae ohne Angabe eines Fremdkörpers
Exkl.: Fremdkörper in:
• Konjunktivalsack (T15.1)
• Kornea (T15.0)

S05.1 Prellung des Augapfels und des Orbitagewebes
Hyphäma, traumatisch
Exkl.: Blaues Auge (S00.1)
Prellung des Augenlides und der Periokularregion (S00.1)
S05.2  Rissverletzung und Ruptur des Auges mit Prolaps oder Verlust intraokularen Gewebes
S05.3  Rissverletzung des Auges ohne Prolaps oder Verlust intraokularen Gewebes
Rissverletzung des Auges o.n.A.
S05.4  Penetrierende Wunde der Orbita mit oder ohne Fremdkörper
*Exkl.*: Verbliebener (alter) Fremdkörper nach perforierender Verletzung der Orbita (H05.5)
S05.5  Penetrierende Wunde des Augapfels mit Fremdkörper
*Exkl.*: Verbliebener (alter) intraokularer Fremdkörper (H44.6-H44.7)
S05.6  Penetrierende Wunde des Augapfels ohne Fremdkörper
Penetrierende Augenverletzung o.n.A.
S05.7  Abriss des Augapfels
Traumatische Enukleation
S05.8  Sonstige Verletzungen des Auges und der Orbita
Verletzung des Ductus nasolacrimalis
S05.9  Verletzung des Auges und der Orbita, nicht näher bezeichnet
Verletzung des Auges o.n.A.

**S06**  Intrakranielle Verletzung

*Hinw.*: Zur primären Verschlüsselung intrakranieller Verletzungen, die mit Frakturen einhergehen, sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität oder Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von intrakraniellen Verletzungen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist:

0  ohne offene intrakranielle Wunde
1  mit offener intrakranieller Wunde

S06.0  Gehirnerschütterung
Commoto cerebri
S06.1  Traumatisches Hirnödem
S06.2  Diffuse Hirnverletzung
Compressio cerebri, traumatisch, o.n.A.
Hirnkontusion o.n.A.
Rissverletzung des Gehirns o.n.A.
S06.3  Umschriebene Hirnverletzung
Umschrieben:
- Hirnkontusion
- traumatische intrazerebrale Blutung
- Rissverletzung des Gehirns
S06.4  Epidurale Blutung
Extradurale Blutung (traumatisch)
S06.5  Traumatische subdurale Blutung
S06.6  Traumatische subarachnoidale Blutung
S06.7  Intrakranielle Verletzung mit verlängertem Koma [Coma prolongé]
S06.8  Sonstige intrakranielle Verletzungen
Traumatische Blutung:
- intrakraniell o.n.A.
- Kleinhirn
S06.9  Intrakranielle Verletzung, nicht näher bezeichnet
Hirnverletzung o.n.A.
*Exkl.*: Verletzung des Kopfes o.n.A. (S09.9)

**S07**  Zerquetschung des Kopfes
S07.0  Zerquetschung des Gesichtes
S07.1  Zerquetschung des Schädels
**ICD-10 BMGF 2017**

Kapitel XIX

**S07** Zerquetschung sonstiger Teile des Kopfes
- S07.8 Zerquetschung sonstiger Teile des Kopfes
- S07.9 Zerquetschung des Kopfes, Teil nicht näher bezeichnet

**S08** Traumatische Amputation von Teilen des Kopfes
- S08.0 Skalpierungsverletzung
- S08.1 Traumatische Amputation des Ohres
- S08.8 Traumatische Amputation sonstiger Teile des Kopfes
- S08.9 Traumatische Amputation eines nicht näher bezeichneten Teiles des Kopfes
  *Exkl.:* Dekapitation (S18)

**S09** Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Kopfes
- S09.0 Verletzung von Blutgefäßen des Kopfes, anderenorts nicht klassifiziert
  *Exkl.:* Verletzung:
  - extrakranielle hirnversorgende Gefäße (S15.-)
  - intrakranielle Gefäße (S06.-)
- S09.1 Verletzung von Muskeln und Sehnen des Kopfes
- S09.2 Traumatische Trommelfellruptur
- S09.7 Multiple Verletzungen des Kopfes
  Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S00-S09.2 klassifizierbar sind
- S09.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Kopfes
- S09.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung des Kopfes

Verletzungen des Halses (S10-S19)

*Inkl.:* Verletzungen:
- Nacken
- Rachenn
- Supraklavikularregion

*Exkl.:* Auswirkungen eines Fremdkörpers in:
- Kehlkopf (T17.3)
- Ösophagus (T18.1)
- Rachenn (T17.2)
- Trachea (T17.4)
- Erfrierungen (T33-T35)
- Fraktur der Wirbelsäule o.n.A. (T08)
- Insektenbiss oder-stich, giftig (T63.4)
- Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
- Verletzung:
  - Rückenmark o.n.A. (T09.3)
  - Rumpf o.n.A. (T09.-)

**S10** Oberflächliche Verletzung des Halses
- S10.0 Prellung des Rachens
  Kehlkopf
  Ösophagus, Pars cervicalis
  Rachenn
  Trachea
- S10.1 Sonstige und nicht näher bezeichnete oberflächliche Verletzungen des Rachens
- S10.7 Multiple oberflächliche Verletzungen des Halses
S10.8 Oberflächliche Verletzung sonstiger Teile des Halses
S10.9 Oberflächliche Verletzung des Halses, Teil nicht näher bezeichnet

S11 Offene Wunde des Halses
  Exkl.: Dekapitation (S18)
S11.0 Offene Wunde mit Beteiligung des Kehlkopfes und der Trachea
  Trachea:
  • Pars cervicalis
  • o.n.A.
  Exkl.: Trachea, Pars thoracica (S27.5)
S11.1 Offene Wunde mit Beteiligung der Schilddrüse
S11.2 Offene Wunde mit Beteiligung des Rachens und des Ösophagus, Pars cervicalis
  Exkl.: Ösophagus o.n.A. (S27.8)
S11.7 Multiple offene Wunden des Halses
S11.8 Offene Wunde sonstiger Teile des Halses
S11.9 Offene Wunde des Halses, Teil nicht näher bezeichnet

S12 Fraktur im Bereich des Halses
  Inkl.: Zervikal:
  • Dornfortsatz
  • Querfortsatz
  • Wirbel
  • Wirbelbogen
  • Wirbelsäule

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

0 geschlossen
1 offen

S12.0 Fraktur des 1. Halswirbels
  Atlas
S12.1 Fraktur des 2. Halswirbels
  Axis
S12.2 Fraktur eines sonstigen näher bezeichneten Halswirbels
  Exkl.: Multiple Frakturen der Halswirbelsäule (S12.7)
S12.7 Multiple Frakturen der Halswirbelsäule
S12.8 Fraktur sonstiger Teile im Bereich des Halses
  Kehlkopf
  Ringknorpel
  Schildknorpel
  Trachea
  Zungenbein
S12.9 Fraktur im Bereich des Halses, Teil nicht näher bezeichnet
  Fraktur:
  • Halswirbel o.n.A.
  • Halswirbelsäule o.n.A.

S13 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern in Halshöhe
  Exkl.: Ruptur oder Verlagerung (nichttraumatisch) einer zervikalen Bandscheibe (M50.-)
S13.0 Traumatische Ruptur einer zervikalen Bandscheibe
S13.1 Luxation eines Halswirbels
  Halswirbelsäule o.n.A.
S13.2 Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneten Teile im Bereich des Halses
S13.3 Multiple Luxationen im Bereich des Halses
S13.4 Verstauchung und Zerrung der Halswirbelsäule
Atlantoaxial (-Gelenk)
Atlantookzipital (-Gelenk)
Lig. longitudinale anterius, zervikal
Schleudertrauma der Halswirbelsäule
S13.5 Verstauchung und Zerrung in der Schilddrüsenregion
Krikoarytänoideal (-Gelenk) (-Band)
Krikothyreoidal (-Gelenk) (-Band)
Schildknorpel
S13.6 Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern sonstiger und nicht näher bezeichnete Teile des Halses
S14 Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe
S14.0 Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes
S14.1 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes
Verletzung des zervikalen Rückenmarkes o.n.A.
S14.2 Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule
S14.3 Verletzung des Plexus brachialis
S14.4 Verletzung peripherer Nerven des Halses
S14.5 Verletzung zervikaler sympathischer Nerven
S14.6 Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichnete Nerven des Halses
S15 Verletzung von Blutgefäßen in Halshöhe
S15.0 Verletzung der A. carotis
A. carotis (communis) (externa) (interna)
S15.1 Verletzung der A. vertebralis
S15.2 Verletzung der V. jugularis externa
S15.3 Verletzung der V. jugularis interna
S15.7 Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Halses
S15.8 Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Halses
S15.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in Höhe des Halses
S16 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Halshöhe
S17 Zerquetschung des Halses
S17.0 Zerquetschung des Kehlkopfes und der Trachea
S17.8 Zerquetschung sonstiger Teile des Halses
S17.9 Zerquetschung des Halses, Teil nicht näher bezeichnet
S18 Traumatische Amputation in Halshöhe
*Inkl.:* Dekapitation
S19 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Halses
S19.7 Multiple Verletzungen des Halses
Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S10-S18 klassifizierbar sind
S19.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Halses
S19.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung des Halses
Verletzungen des Thorax
(S20-S29)

_inkl.:_ Verletzungen:
- Interskapularregion
- Mamma
- Thorax (-Wand)

_exkl.:_ Auswirkungen eines Fremdkörpers in:
- Bronchus (T17.5)
- Lunge (T17.8)
- Ösophagus (T18.1)
- Trachea (T17.4)
- Fraktur der Wirbelsäule o.n.A. (T08)
- Insektenbiss oder-stich, giftig (T63.4)
- Erfrierungen (T33-T35)
- Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)

Verletzungen:
- Achselhöhle (S40-S49)
- Klavikula (S40-S49)
- Schulte (S40-S49)
- Skapularregion (S40-S49)
- Rückenmark o.n.A. (T09.3)
- Rumpf o.n.A. (T09.-)

S20 Oberflächliche Verletzung des Thorax
S20.0 Prellung der Mamma [Brustdrüse]
S20.1 Sonstige und nicht näher bezeichnete oberflächliche Verletzungen der Mamma [Brustdrüse]
S20.2 Prellung des Thorax
S20.3 Sonstige oberflächliche Verletzungen der vorderen Thoraxwand
S20.4 Sonstige oberflächliche Verletzungen der hinteren Thoraxwand
S20.7 Multiple oberflächliche Verletzungen des Thorax
S20.8 Oberflächliche Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Thorax Thoraxwand o.n.A.

S21 Offene Wunde des Thorax
_exkl.:_ Traumatisch:
- Hämatopneumothorax (S27.2)
- Hämatothorax (S27.1)
- Pneumothorax (S27.0)

S21.0 Offene Wunde der Mamma [Brustdrüse]
S21.1 Offene Wunde der vorderen Thoraxwand
S21.2 Offene Wunde der hinteren Thoraxwand
S21.7 Multiple offene Wunden der Thoraxwand
S21.8 Offene Wunde sonstiger Teile des Thorax
S21.9 Offene Wunde des Thorax, Teil nicht näher bezeichnet Thoraxwand o.n.A.
**S22** Fraktur der Rippe(n), des Sternums und der Brustwirbelsäule  
*Inkl.*: Thorakal:  
• Dornfortsatz  
• Querfortsatz  
• Wirbel  
• Wirbelbogen  
*Exkl.*: Fraktur:  
• Klavikula (S42.0)  
• Skapula (S42.1)  

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.  
0 geschlossen  
1 offen

S22.0 Fraktur eines Brustwirbels  
Fraktur der Brustwirbelsäule o.n.A.  
S22.1 Multiple Frakturen der Brustwirbelsäule  
S22.2 Fraktur des Sternums  
S22.3 Rippenfraktur  
S22.4 Rippenserienfraktur  
S22.5 Instabiler Thorax  
S22.8 Fraktur sonstiger Teile des knöchernen Thorax  
S22.9 Fraktur des knöchernen Thorax, Teil nicht näher bezeichnet

**S23** Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern im Bereich des Thorax  
*Exkl.:* Luxation, Verstauchung und Zerrung des Sternoklavikulargelenkes (S43.2, S43.6)  
Ruptur oder Verlagerung (nichttraumatisch) einer thorakalen Bandscheibe (M51.-)

S23.0 Traumatische Ruptur einer thorakalen Bandscheibe  
S23.1 Luxation eines Brustwirbels  
Brustwirbelsäule o.n.A.  
S23.2 Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Thorax  
S23.3 Verstauchung und Zerrung der Brustwirbelsäule  
S23.4 Verstauchung und Zerrung der Rippen und des Sternums  
S23.5 Verstauchung und Zerrung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Thorax

**S24** Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe  
*Exkl.:* Verletzung des Plexus brachialis (S14.3)

S24.0 Kontusion und Ödem des thorakalen Rückenmarkes  
S24.1 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmarkes  
S24.2 Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule  
S24.3 Verletzung peripherer Nerven des Thorax  
S24.4 Verletzung thorakaler sympathischer Nerven  
Ganglia thoracica  
Ganglion cervicothoracicum [Ganglion stellatum]  
Plexus cardicus  
Plexus oesophageus  
Plexus pulmonalis  
S24.5 Verletzung sonstiger Nerven des Thorax  
S24.6 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs des Thorax
**S25**  Verletzung von Blutgefäßen des Thorax

* S25.0  Verletzung der Aorta thoracica
  Aorta o.n.A.

* S25.1  Verletzung des Truncus brachiocephalicus oder der A. subclavia

* S25.2  Verletzung der V. cava superior
  V. cava o.n.A.

* S25.3  Verletzung der V. brachiocephalica oder der V. subclavia

* S25.4  Verletzung von Pulmonalgefäßen

* S25.5  Verletzung von Interkostalgefäßen

* S25.7  Verletzung mehrerer Blutgefäße des Thorax

* S25.8  Verletzung sonstiger Blutgefäße des Thorax
  V. azygos
  A. mammaria oder V. mammaria

* S25.9  Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes des Thorax

**S26**  Verletzung des Herzens

* Inkl.:  Prellung
  Rissverletzung
  Stichverletzung
  Traumatische Ruptur

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung nicht möglich oder nicht erwünscht ist:

* 0  ohne offene Wunde in die Brusthöhle

* 1  mit offener Wunde in die Brusthöhle

* S26.0  Verletzung des Herzens mit Hämoperikard

* S26.8  Sonstige Verletzungen des Herzens

* S26.9  Verletzung des Herzens, nicht näher bezeichnet

**S27**  Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter intrathorakaler Organe

* Exkl.:  Verletzung:
  • Ösophagus, Pars cervicalis (S10-S19)
  • Trachea (Pars cervicalis) (S10-S19)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung nicht möglich oder nicht erwünscht ist:

* 0  ohne offene Wunde in die Brusthöhle

* 1  mit offener Wunde in die Brusthöhle

* S27.0  Traumatischer Pneumothorax

* S27.1  Traumatischer Hämatothorax

* S27.2  Traumatischer Hämatopneumothorax

* S27.3  Sonstige Verletzungen der Lunge

* S27.4  Verletzung eines Bronchus

* S27.5  Verletzung der Trachea, Pars thoracica

* S27.6  Verletzung der Pleura

* S27.7  Multiple Verletzungen intrathorakaler Organe

* S27.8  Verletzung sonstiger näher bezeichneter intrathorakaler Organe
  Ductus thoracicus
  Ösophagus (Pars thoracica)
  Thymus
  Zwerchfell

* S27.9  Verletzung eines nicht näher bezeichneten intrathorakalen Organs
Zerquetschung des Thorax und traumatische Amputation von Teilen des Thorax

S28.0 Brustkorbzerquetschung
  *Exkl.*: Instabiler Thorax (S22.5)

S28.1 Traumatische Amputation eines Teiles des Thorax
  *Exkl.*: Querschnittverletzung in Höhe des Thorax (T05.8)

Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Thorax

S29.0 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Thoraxhöhe

S29.7 Multiple Verletzungen des Thorax
  Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S20-S29.0 klassifizierbar sind

S29.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Thorax

S29.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung des Thorax

Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend, der Lendenwirbelsäule und des Beckens (S30-S39)

*Inkl.*: Äußere Genitalorgane
  - Anus
  - Bauchdecke
  - Flanke
  - Gesäß
  - Leiste

*Exkl.*: Auswirkungen eines Fremdkörpers in:
  - Anus und Rektum (T18.5)
  - Magen, Dünndarm und Dickdarm (T18.2-T18.4)
  - Urogenitaltrakt (T19.-)
  - Erfrierungen (T33-T35)
  - Fraktur der Wirbelsäule o.n.A. (T08)
  - Insektensstich, giftig (T63.4)
  - Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
  - Verletzungen:
    - Rücken o.n.A. (T09.-)
    - Rückenmark o.n.A. (T09.3)
    - Rumpf o.n.A. (T09.-)

Oberflächliche Verletzung des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

*Exkl.*: Oberflächliche Verletzung der Hüfte (S70.-)

S30.0 Prellung der Lumbosakralgegend und des Beckens
  Gesäß

S30.1 Prellung der Bauchdecke
  - Epigastrium
  - Flanke
  - Iliakalregion
  - Inguinalregion
  - Leiste

S30.2 Prellung der äußeren Genitalorgane
  - Labium (majus) (minus)
  - Penis
  - Perineum
  - Skrotum
  - Testis
  - Vagina
  - Vulva
S30.7 Multiple oberflächliche Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S30.8 Sonstige oberflächliche Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
S30.9 Oberflächliche Verletzung des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens, Teil nicht näher bezeichnet

S31 Offene Wunde des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
*Inkl.:* Offene Wunde des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens o.n.A.
Offene Wunde mit Verbindung zu einer Fraktur, einer Luxation oder einer intraabdominale Verletzung
*Exkl.:* Offene Wunde der Hüfte (S71.0)
Traumatische Amputation von Teilen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens (S38.2-S38.3)

S31.0 Offene Wunde der Lumbosakralgegend und des Beckens
Gesäß

S31.1 Offene Wunde der Bauchdecke
Flanke
Leiste

S31.2 Offene Wunde des Penis

S31.3 Offene Wunde des Skrotums und der Testes

S31.4 Offene Wunde der Vagina und der Vulva

S31.5 Offene Wunde sonstiger und nicht näher bezeichneter äußerer Genitalorgane
*Exkl.:* Traumatische Amputation der äußeren Genitalorgane (S38.2)

S31.7 Multiple offene Wunden des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S31.8 Offene Wunde sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Abdomens

S32 Fraktur der Lendenwirbelsäule und des Beckens
*Inkl.:* Lumbosakral:
  • Dornfortsatz
  • Querfortsatz
  • Wirbel
  • Wirbelbogen

*Exkl.:* Fraktur der Hüfte o.n.A. (S72.0)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

0 geschlossen
1 offen

S32.0 Fraktur eines Lendenwirbels
Fraktur der Lendenwirbelsäule

S32.1 Fraktur des Os sacrum

S32.2 Fraktur des Os coccygis

S32.3 Fraktur des Os ilium

S32.4 Fraktur des Acetabulums

S32.5 Fraktur des Os pubis

S32.7 Multiple Frakturen mit Beteiligung der Lendenwirbelsäule und des Beckens

S32.8 Fraktur sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Lendenwirbelsäule und des Beckens
Fraktur:
  • Becken o.n.A.
  • Lendenwirbelsäule und Kreuzbein o.n.A.
  • Os ischium
S33 Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern der Lendenwirbelsäule und des Beckens

*Exkl.*: Luxation, Verstauchung und Zerrung des Hüftgelenkes und von Bändern der Hüfte (S73.-)
Ruptur oder Verlagerung (nichttraumatisch) einer lumbalen Bandscheibe (M51.-)
Schädigung von Beckengelenken und -bändern unter der Geburt (O71.6)

S33.0 Traumatische Ruptur einer lumbalen Bandscheibe

S33.1 Luxation eines Lendenwirbels
Luxation der Lendenwirbelsäule o.n.A.

S33.2 Luxation des Iliosakral- und des Sakro-Kokzygeal-Gelenkes

S33.3 Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Lendenwirbelsäule und des Beckens

S33.4 Verstauchung und Zerrung der Lendenwirbelsäule

S33.5 Verstauchung und Zerrung des Iliosakralgelenkes

S33.6 Verstauchung und Zerrung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Lendenwirbelsäule und des Beckens

S34 Verletzung der Nerven und des lumbalen Rückenmarkes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S34.0 Kontusion und Ödem des lumbalen Rückenmarkes

S34.1 Sonstige Verletzung des lumbalen Rückenmarkes

S34.2 Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des Kreuzbeins

S34.3 Verletzung der Cauda equina

S34.4 Verletzung des Plexus lumbosacralis

S34.5 Verletzung sympathischer Nerven der Lendenwirbel-, Kreuzbein- und Beckenregion
Ganglia coelia ca oder Plexus coeliacus
Nn. splanchnici
Plexus hypogastricus
Plexus mesentericus (inferior) (superior)

S34.6 Verletzung eines oder mehrerer peripherer Nerven des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S34.8 Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S35 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S35.0 Verletzung der Aorta abdominalis

*Exkl.*: Aorta o.n.A. (S25.0)

S35.1 Verletzung der V. cava inferior
Vv. hepaticae

*Exkl.*: V. cava o.n.A. (S25.2)

S35.2 Verletzung des Truncus coeliacus oder der A. mesenterica
Arteria:
• gastrica
• gastroduodenalis
• hepatica
• lienalis
• mesenterica (inferior) (superior)

S35.3 Verletzung der V. portae oder der V. lienalis
V. mesenterica (inferior) (superior)

S35.4 Verletzung von Blutgefäßen der Niere
A. renalis oder V. renalis
S35.5 Verletzung von Blutgefäßen der Iliakalregion
Arteria oder Vena:
• hypogastrica
• iliaca
• uterina

S35.7 Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S35.8 Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens
A. ovarica oder V. ovarica

S35.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes in Höhe des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S36 Verletzung von intraabdominalen Organen

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung nicht möglich oder nicht erwünscht ist:

0 ohne offene Wunde in eine Körperhöhle
1 mit offener Wunde in eine Körperhöhle

S36.0 Verletzung der Milz

S36.1 Verletzung der Leber oder der Gallenblase
Gallengang

S36.2 Verletzung des Pankreas

S36.3 Verletzung des Magens

S36.4 Verletzung des Dünndarmes

S36.5 Verletzung des Dickdarmes

S36.6 Verletzung des Rektums

S36.7 Verletzung mehrerer intraabdominaler Organe

S36.8 Verletzung sonstiger intraabdominaler Organe
Peritoneum
Retroperitoneum

S36.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten intraabdominalen Organs

S37 Verletzung der Harnorgane und der Beckenorgane

Exkl.: Peritoneum und Retroperitoneum (S36.8)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung nicht möglich oder nicht erwünscht ist:

0 ohne offene Wunde in eine Körperhöhle
1 mit offener Wunde in eine Körperhöhle

S37.0 Verletzung der Niere

S37.1 Verletzung des Harnleiters

S37.2 Verletzung der Harnblase

S37.3 Verletzung der Harnröhre

S37.4 Verletzung des Ovars

S37.5 Verletzung der Tuba uterina

S37.6 Verletzung des Uterus

S37.7 Verletzung mehrerer Harnorgane und Beckenorgane

S37.8 Verletzung sonstiger Harnorgane und Beckenorgane
Bläschendrüse [Vesicula seminalis]
Nebenniere
Prostata
Samenleiter

Exkl.: Offene Wunde sonstiger und nicht näher bezeichneter äußerer Genitalorgane (S31.5)
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel XIX

S37.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Harnorganes oder Beckenorgans

S38 Zerquetschung und traumatische Amputation von Teilen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S38.0 Zerquetschung der äußeren Genitalorgane

S38.1 Zerquetschung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S38.2 Traumatische Amputation der äußeren Genitalorgane

Labium (majus) (minus)
Penis
Skrotum
Testis
Vulva

S38.3 Traumatische Abtrennung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

Exkl.: Querschnittverletzung in Höhe des Abdomens (T05.8)

S39 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S39.0 Verletzung von Muskeln und Sehnen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S39.6 Verletzung eines oder mehrerer intraabdominaler Organe mit Beteiligung eines oder mehrerer Beckenorgane

S39.7 Multiple Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S30-S39.6 klassifizierbar sind

Exkl.: Verletzungen aus S36.- in Kombination mit Verletzungen aus S37.- (S39.6)

S39.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

S39.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens

Verletzungen der Schulter und des Oberarmes (S40-S49)

Inkl.: Verletzung:
• Achselhöhle
• Skapularregion

Exkl.: Beidseitige Beteiligung von Schulter und Oberarm (T00-T07)
Erfrisierungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
Verletzungen:
• Arm, Höhe nicht näher bezeichnet (T10-T11)
• Ellenbogen (S50-S59)

S40 Oberflächliche Verletzung der Schulter und des Oberarmes

S40.0 Prellung der Schulter und des Oberarmes

S40.7 Multiple oberflächliche Verletzungen der Schulter und des Oberarmes

S40.8 Sonstige oberflächliche Verletzungen der Schulter und des Oberarmes

S40.9 Oberflächliche Verletzung der Schulter und des Oberarmes, nicht näher bezeichnet

S41 Offene Wunde der Schulter und des Oberarmes

Exkl.: Traumatische Amputation an Schulter und Oberarm (S48.-)

S41.0 Offene Wunde der Schulter
S41.1  Offene Wunde des Oberarmes
S41.7  Multiple offene Wunden der Schulter und des Oberarmes
S41.8  Offene Wunde sonstiger und nicht näher bezeichneten Teile des Schultergürtels

S42  Fraktur im Bereich der Schulter und des Oberarmes

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

0  geschlossen
1  offen

S42.0  Fraktur der Klavikula
Klavikula:
• akromiales Ende
• Schaft
Schlüsselbein

S42.1  Fraktur der Skapula
Akromion
Cavitas glenoidalis scapulae
Schulterblatt
Schultergelenkpflanne
Skapula (Korpus) (Kollum)
Spina scapulae

S42.2  Fraktur des proximalen Endes des Humerus
Collum anatomicum humeri
Collum chirurgicum humeri
Obere Epiphyse
Proximales Ende
Tuberculum majus humeri

S42.3  Fraktur des Humerusschaftes
Humerus o.n.A.
Oberarm o.n.A.

S42.4  Fraktur des distalen Endes des Humerus
Distale Epiphyse
Distales Ende
Epicondylus lateralis humeri
Epicondylus medialis humeri
Interkondyläre Region
Suprakondyläre Region
Trochlea humeri

Exkl.: Fraktur des Ellenbogens o.n.A. (S52.0)

S42.7  Multiple Frakturen der Klavikula, der Skapula und des Humerus
S42.8  Fraktur sonstiger Teile der Schulter und des Oberarmes
S42.9  Fraktur des Schultergürtels, Teil nicht näher bezeichnet
Fraktur der Schulter o.n.A.

S43  Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern des Schultergürtels

S43.0  Luxation des Schultergelenkes
Glenuhumeralgelenk

S43.1  Luxation des Akromioklavikulargelenkes
S43.2  Luxation des Sternoklavikulargelenkes
S43.3  Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneten Teile des Schultergürtels
Luxation des Schultergürtels o.n.A.
S43.4 | Verstauchung und Zerrung des Schultergelenkes
     | Kapselanteil der Rotatorenmanschette
     | Lig. coracohumeral
S43.5 | Verstauchung und Zerrung des Akromioklavikulargelenkes
     | Lig. acromioclaviculare
S43.6 | Verstauchung und Zerrung des Sternoklavikulargelenkes
S43.7 | Verstauchung und Zerrung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Schultergürtels
     | Verstauchung und Zerrung des Schultergürtels o.n.A.

S44 | Verletzung von Nerven in Höhe der Schulter und des Oberarmes
    | Exkl.: Verletzung des Plexus brachialis (S14.3)
S44.0 | Verletzung des N. ulnaris in Höhe des Oberarmes
      | Exkl.: N. ulnaris o.n.A. (S54.0)
S44.1 | Verletzung des N. medianus in Höhe des Oberarmes
      | Exkl.: N. medianus o.n.A. (S54.1)
S44.2 | Verletzung des N. radialis in Höhe des Oberarmes
      | Exkl.: N. radialis o.n.A. (S54.2)
S44.3 | Verletzung des N. axillaris
S44.4 | Verletzung des N. musculocutaneus
S44.5 | Verletzung sensibler Hautnerven in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S44.7 | Verletzung mehrerer Nerven in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S44.8 | Verletzung sonstiger Nerven in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S44.9 | Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe der Schulter und des Oberarmes

S45 | Verletzung von Blutgefäßen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
    | Exkl.: Verletzung:
    |   • A. subclavia (S25.1)
    |   • V. subclavia (S25.3)
S45.0 | Verletzung der A. axillaris
S45.1 | Verletzung der A. brachialis
S45.2 | Verletzung der V. axillaris oder der V. brachialis
S45.3 | Verletzung oberflächlicher Venen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S45.7 | Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S45.8 | Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S45.9 | Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes in Höhe der Schulter und des Oberarmes

S46 | Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
    | Exkl.: Verletzung von Muskeln und Sehnen am Ellenbogen oder weiter distal (S56.-)
S46.0 | Verletzung der Muskeln und der Sehnen der Rotatorenmanschette
S46.1 | Verletzung des Muskels und der Sehne des Caput longum des M. biceps brachii
S46.2 | Verletzung des Muskels und der Sehne an sonstigen Teilen des M. biceps brachii
S46.3 | Verletzung des Muskels und der Sehne des M. triceps brachii
S46.7 | Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S46.8 | Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen in Höhe der Schulter und des Oberarmes
S46.9 | Verletzung nicht näher bezeichneten Muskeln und Sehnen in Höhe der Schulter und des Oberarmes

S47 | Zerquetschung der Schulter und des Oberarmes
    | Exkl.: Zerquetschung des Ellenbogens (S57.0)
S48  Traumatische Amputation an Schulter und Oberarm
Exkl.: Traumatische Amputation:
  - Arm, Höhe nicht näher bezeichnet (T11.6)
  - in Höhe des Ellenbogens (S58.0)
S48.0  Traumatische Amputation im Schultergelenk
S48.1  Traumatische Amputation zwischen Schulter und Ellenbogen
S48.9  Traumatische Amputation an Schulter und Oberarm, Höhe nicht näher bezeichnet

S49  Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Schulter und des Oberarmes
S49.0  Multiple Verletzungen der Schulter und des Oberarmes
         Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S40-S48 klassifizierbar sind
S49.7  Sonstige näher bezeichnete Verletzungen der Schulter und des Oberarmes
S49.9  Nicht näher bezeichnete Verletzung der Schulter und des Oberarmes

Verletzungen des Ellenbogens und des Unterarmes (S50-S59)
Exkl.: Beidseitige Beteiligung von Ellenbogen und Unterarm (T00-T07)
Erfrierungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
Verletzungen:
  - Arm, Höhe nicht näher bezeichnet (T10-T11)
  - Handgelenk und Hand (S60-S69)

S50  Oberflächliche Verletzung des Unterarmes
Exkl.: Oberflächliche Verletzung des Handgelenkes und der Hand (S60-)
S50.0  Prellung des Ellenbogens
S50.1  Prellung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Unterarmes
S50.7  Multiple oberflächliche Verletzungen des Unterarmes
S50.8  Sonstige oberflächliche Verletzungen des Unterarmes
S50.9  Oberflächliche Verletzung des Unterarmes, nicht näher bezeichnet
         Oberflächliche Verletzung des Ellenbogens o.n.A.

S51  Offene Wunde des Unterarmes
Exkl.: Traumatische Amputation am Unterarm (S58-)
         Offene Wunde des Handgelenkes und der Hand (S61-)
S51.0  Offene Wunde des Ellenbogens
S51.7  Multiple offene Wunden des Unterarmes
S51.8  Offene Wunde sonstiger Teile des Unterarmes
S51.9  Offene Wunde des Unterarmes, Teil nicht näher bezeichnet

S52  Fraktur des Unterarmes
Exkl.: Fraktur im Bereich des Handgelenkes und der Hand (S62-)
Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple
Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine
Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur
klassifiziert werden.
0  geschlossen
1  offen
S52.0 **Fraktur des proximalen Endes der Ulna**
Ellenbogen o.n.A.
Monteggia- (Luxations-) Fraktur
Olekranon
Processus coronoides ulnae
*S52.1 Fraktur des proximalen Endes des Radius*
Caput radii
Collum radii
*S52.2 Fraktur des Ulnaschaftes*
*S52.3 Fraktur des Radiusschaftes*
*S52.4 Fraktur des Ulna- und Radiusschaftes, kombiniert*
*S52.5 Distale Fraktur des Radius*
Colles-Fraktur
Smith-Fraktur
*S52.6 Distale Fraktur der Ulna und des Radius, kombiniert*
*S52.7 Multiple Frakturen des Unterarmes*
*Exkl.*: Fraktur von Ulna und Radius, kombiniert:
  * distales Ende (S52.6)
  * Schäfte (S52.4)
*S52.8 Fraktur sonstiger Teile des Unterarmes*
Caput ulnae
Distales Ende der Ulna
*S52.9 Fraktur des Unterarmes, Teil nicht näher bezeichnet*
*S53 Luxation, Verstauchung und Zerrung des Ellenbogengelenkes und von Bändern des Ellenbogens*
*S53.0 Luxation des Radiuskopfes*
Articulatio humeroradialis
*Exkl.*: Monteggia- (Luxations-) Fraktur (S52.0)
*S53.1 Luxation des Ellenbogens, nicht näher bezeichnet*
Articulatio humeroulnaris
*Exkl.*: Luxation des Radiuskopfes, isoliert (S53.0)
*S53.2 Traumatische Ruptur des Lig. collaterale radiale*
*S53.3 Traumatische Ruptur des Lig. collaterale ulnare*
*S53.4 Verstauchung und Zerrung des Ellenbogens*
*S54 Verletzung von Nerven in Höhe des Unterarmes*
*Exkl.*: Verletzungen von Nerven in Höhe des Handgelenkes und der Hand (S64.-)
*S54.0 Verletzung des N. ulnaris in Höhe des Unterarmes*
N. ulnaris o.n.A.
*S54.1 Verletzung des N. medianus in Höhe des Unterarmes*
N. medianus o.n.A.
*S54.2 Verletzung des N. radialis in Höhe des Unterarmes*
N. radialis o.n.A.
*S54.3 Verletzung sensibler Hautnerven in Höhe des Unterarmes*
*S54.7 Verletzung mehrerer Nerven in Höhe des Unterarmes*
*S54.8 Verletzung sonstiger Nerven in Höhe des Unterarmes*
*S54.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe des Unterarmes*
*S55 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Unterarmes*
*Exkl.*: Verletzung:
  * A. brachialis oder V. brachialis (S45.1-S45.2)
  * Blutgefäße in Höhe des Handgelenkes und der Hand (S65.-)
S55.0  Verletzung der A. ulnaris in Höhe des Unterarmes
S55.1  Verletzung der A. radialis in Höhe des Unterarmes
S55.2  Verletzung von Venen in Höhe des Unterarmes
S55.7  Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Unterarmes
S55.8  Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Unterarmes
S55.9  Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in Höhe des Unterarmes

S56  Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterarmes
Exkl.: Verletzung von Muskeln und Sehnen am Handgelenk oder weiter distal (S66.)
S56.0  Verletzung von Beugemuskeln und -sehnen des Daumens in Höhe des Unterarmes
S56.1  Verletzung von Beugemuskeln und -sehnen eines oder mehrerer sonstiger Finger in Höhe des Unterarmes
S56.2  Verletzung von sonstigen Beugemuskeln und -sehnen in Höhe des Unterarmes
S56.3  Verletzung von Streck- oder Abduktormuskeln und -sehnen des Daumens in Höhe des Unterarmes
S56.4  Verletzung von Streckmuskeln und -sehnen eines oder mehrerer sonstiger Finger in Höhe des Unterarmes
S56.5  Verletzung von sonstigen Streckmuskeln und -sehnen in Höhe des Unterarmes
S56.6  Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterarmes
S56.7  Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Sehnen und Muskeln in Höhe des Unterarmes

S57  Zerquetschung des Unterarmes
Exkl.: Zerquetschung des Handgelenkes und der Hand (S67.)
S57.0  Zerquetschung des Ellenbogens
S57.8  Zerquetschung sonstiger Teile des Unterarmes
S57.9  Zerquetschung des Unterarmes, Teil nicht näher bezeichnet

S58  Traumatische Amputation am Unterarm
Exkl.: Traumatische Amputation an Handgelenk und Hand (S68.)
S58.0  Traumatische Amputation in Höhe des Ellenbogens
S58.1  Traumatische Amputation zwischen Ellenbogen und Handgelenk
S58.9  Traumatische Amputation am Unterarm, Höhe nicht näher bezeichnet

S59  Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Unterarmes
Exkl.: Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Handgelenkes und der Hand (S69.)
S59.7  Multiple Verletzungen des Unterarmes
Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S50-S58 klassifizierbar sind
S59.8  Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Unterarmes
S59.9  Nicht näher bezeichnete Verletzung des Unterarmes
Verletzungen des Handgelenkes und der Hand (S60-S69)

Exkl.: Beidseitige Beteiligung von Handgelenk und Hand (T00-T07)
Erfrügerungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
Verletzungen des Armes, Höhe nicht näher bezeichnet (T10-T11)

S60 Oberflächliche Verletzung des Handgelenkes und der Hand
S60.0 Prellung eines oder mehrerer Finger ohne Schädigung des Nagels
Prellung eines oder mehrerer Finger o.n.A.
Exkl.: Prellung mit Beteiligung des Nagels oder der Nagelmatrix (S60.1)
S60.1 Prellung eines oder mehrerer Finger mit Schädigung des Nagels
S60.2 Prellung sonstiger Teile des Handgelenkes und der Hand
S60.7 Multiple oberflächliche Verletzungen des Handgelenkes und der Hand
S60.8 Sonstige oberflächliche Verletzungen des Handgelenkes und der Hand
S60.9 Oberflächliche Verletzung des Handgelenkes und der Hand, nicht näher bezeichnet

S61 Offene Wunde des Handgelenkes und der Hand
Exkl.: Traumatische Amputation an Handgelenk und Hand (S68.-)
S61.0 Offene Wunde eines oder mehrerer Finger ohne Schädigung des Nagels
Offene Wunde eines oder mehrerer Finger o.n.A.
Exkl.: Offene Wunde mit Beteiligung des Nagels oder der Nagelmatrix (S61.1)
S61.1 Offene Wunde eines oder mehrerer Finger mit Schädigung des Nagels
S61.7 Multiple offene Wunden des Handgelenkes und der Hand
S61.8 Offene Wunde sonstiger Teile des Handgelenkes und der Hand
S61.9 Offene Wunde des Handgelenkes und der Hand, Teil nicht näher bezeichnet

S62 Fraktur im Bereich des Handgelenkes und der Hand
Exkl.: Distale Fraktur der Ulna und des Radius (S52.-)
Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.
0 geschlossen
1 offen
S62.0 Fraktur des Os scaphoideum der Hand
Os naviculare [Kahnbein]
S62.1 Fraktur eines oder mehrerer sonstiger Handwurzelknochen
Os capitatum
Os hamatum
Os lunatum
Os pisiforme
Os trapezium
Os trapézoïdeum
Os triquetrum
S62.2 Fraktur des 1. Mittelhandknochens
Bennett-Fraktur
S62.3 Fraktur eines sonstigen Mittelhandknochens
S62.4 Multiple Frakturen der Mittelhandknochen
S62.5 Fraktur des Daumens
S62.6 Fraktur eines sonstigen Fingers
S62.7  Multiple Frakturen der Finger
S62.8  Fraktur sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Handgelenkes und der Hand

S63  Luxation, Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern in Höhe des Handgelenkes und der Hand

S63.0  Luxation des Handgelenkes
Handwurzel (-Knochen)
Karpometakarpal (-Gelenk)
Mediokarpal (-Gelenk)
Metakarpal (-Knochen), proximales Ende
Radiokarpal (-Gelenk)
Radioulnar (-Gelenk), distal
Radius, distales Ende
Ulna, distales Ende

S63.1  Luxation eines Fingers
Daumen
Interphalangeal (-Gelenk), Hand
Metakarpal (-Knochen), distales Ende
Metakarpophalangeal (-Gelenk)
Phalanx, Hand

S63.2  Multiple Luxationen der Finger

S63.3  Traumatische Ruptur von Bändern des Handgelenkes und der Handwurzel
Lig. collaterale carpi (radiale) (ulnare)
Lig. radiocarpeum (dorsale) (palmare)
Lig. ulnocarpeum palmare

S63.4  Traumatische Ruptur von Bändern der Finger im Metakarpophalangeal- und Interphalangealgelenk
Kollateral
Palmar
Volar

S63.5  Verstauchung und Zerrung des Handgelenkes
Handwurzel (-Gelenk)
Radiokarpal (-Gelenk) (-Band)

S63.6  Verstauchung und Zerrung eines oder mehrerer Finger
Daumen
Interphalangeal (-Gelenk), Hand
Metakarpophalangeal (-Gelenk)
Phalanx, Hand

S63.7  Verstauchung und Zerrung sonstiger und nicht näher bezeichneten Teile der Hand

S64  Verletzung von Nerven in Höhe des Handgelenkes und der Hand

S64.0  Verletzung des N. ulnaris in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S64.1  Verletzung des N. medianus in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S64.2  Verletzung des N. radialis in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S64.3  Verletzung der Nn. digitales des Daumens
S64.4  Verletzung der Nn. digitales sonstiger Finger
S64.7  Verletzung mehrerer Nerven in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S64.8  Verletzung sonstiger Nerven in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S64.9  Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe des Handgelenkes und der Hand

S65  Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Handgelenkes und der Hand

S65.0  Verletzung der A. ulnaris in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S65.1  Verletzung der A. radialis in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S65.2 Verletzung von Gefäßen des Arcus palmaris superficialis
S65.3 Verletzung von Gefäßen des Arcus palmaris profundus
S65.4 Verletzung eines oder mehrerer Blutgefäße des Daumens
S65.5 Verletzung eines oder mehrerer Blutgefäße sonstiger Finger
S65.7 Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S65.8 Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S65.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes im Bereich des Handgelenkes und der Hand

S66 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.0 Verletzung der langen Beugemuskeln und -sehnen des Daumens in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.1 Verletzung der Beugemuskeln und -sehnen sonstiger Finger in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.2 Verletzung der Streckmuskeln und -sehnen des Daumens in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.3 Verletzung der Streckmuskeln und -sehnen sonstiger Finger in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.4 Verletzung der kurzen Muskeln und Sehnen des Daumens in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.5 Verletzung der kurzen Muskeln und Sehnen sonstiger Finger in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.6 Verletzung mehrerer Beugemuskeln und -sehnen in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.7 Verletzung mehrerer Streckmuskeln und -sehnen in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.8 Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen in Höhe des Handgelenkes und der Hand
S66.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Muskels oder einer nicht näher bezeichneten Sehne in Höhe des Handgelenkes und der Hand

S67 Zerquetschung des Handgelenkes und der Hand
S67.0 Zerquetschung des Daumens und eines oder mehrerer sonstiger Finger
S67.8 Zerquetschung sonstiger und nicht näher bezeichneteter Teile des Handgelenkes und der Hand

S68 Traumatische Amputation an Handgelenk und Hand
S68.0 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
S68.8 Traumatische Amputation sonstiger Teile des Handgelenkes und der Hand
S68.9 Traumatische Amputation an Handgelenk und Hand, Höhe nicht näher bezeichnet

S69 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Handgelenkes und der Hand
S69.7 Multiple Verletzungen des Handgelenkes und der Hand
Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S60-S68 klassifizierbar sind
ICD-10 BMGF 2017

Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels (S70-S79)

Exkl.: Beidseitige Beteiligung von Hüfte und Oberschenkel (T00-T07)
Erfrisungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
Verletzungen des Beines, Höhe nicht näher bezeichnet (T12-T13)

S70 Oberflächliche Verletzung der Hüfte und des Oberschenkels
S70.0 Prellung der Hüfte
S70.1 Prellung des Oberschenkels
S70.7 Multiple oberflächliche Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels
S70.8 Sonstige oberflächliche Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels
S70.9 Oberflächliche Verletzung der Hüfte und des Oberschenkels, nicht näher bezeichnet

S71 Offene Wunde der Hüfte und des Oberschenkels
Exkl.: Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel (S78.-)
S71.0 Offene Wunde der Hüfte
S71.1 Offene Wunde des Oberschenkels
S71.7 Multiple offene Wunden der Hüfte und des Oberschenkels
S71.8 Offene Wunde sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Beckengürtels

S72 Fraktur des Femurs
Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.
0 geschlossen
1 offen
S72.0 Schenkelhalsfraktur
Fraktur der Hüfte o.n.A.
S72.1 Pertrochantäre Fraktur
Intertrochantäre Fraktur
Trochanterfraktur
S72.2 Subtrochantäre Fraktur
S72.3 Fraktur des Femurschaftes
S72.4 Distale Fraktur des Femurs
S72.7 Multiple Frakturen des Femurs
S72.8 Frakturen sonstiger Teile des Femurs
S72.9 Fraktur des Femurs, Teil nicht näher bezeichnet

S73 Luxation, Verstauchung und Zerrung des Hüftgelenkes und von Bändern der Hüfte
S73.0 Luxation der Hüfte
S73.1 Verstauchung und Zerrung des Hüftgelenkes
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>S74</td>
<td>Verletzung von Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S74.0</td>
<td>Verletzung des N. ischiadicus in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S74.1</td>
<td>Verletzung des N. femoralis in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S74.2</td>
<td>Verletzung sensibler Hautnerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S74.7</td>
<td>Verletzung mehrerer Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S74.8</td>
<td>Verletzung sonstiger Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S74.9</td>
<td>Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe der Hüfte und des</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S75</td>
<td>Verletzung von Blutgefäßen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: A. poplitea (S85.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>S75.0</td>
<td>Verletzung der A. femoralis</td>
</tr>
<tr>
<td>S75.1</td>
<td>Verletzung der V. femoralis in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S75.2</td>
<td>Verletzung der V. saphena magna in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: V. saphena magna o.n.A. (S85.3)</td>
</tr>
<tr>
<td>S75.7</td>
<td>Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S75.8</td>
<td>Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S75.9</td>
<td>Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes in Höhe der Hüfte und</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S76</td>
<td>Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S76.0</td>
<td>Verletzung von Muskeln und Sehnen der Hüfte</td>
</tr>
<tr>
<td>S76.1</td>
<td>Verletzung des Muskels und der Sehne des M. quadriceps femoris</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Lig. patellae</td>
</tr>
<tr>
<td>S76.2</td>
<td>Verletzung von Muskeln und Sehnen der Adduktorengruppe des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S76.3</td>
<td>Verletzung von Muskeln und Sehnen der posterioren Muskelgruppe in Höhe des</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S76.4</td>
<td>Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Muskeln und Sehnen in Höhe</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S76.7</td>
<td>Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S77</td>
<td>Zerquetschung der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S77.0</td>
<td>Zerquetschung der Hüfte</td>
</tr>
<tr>
<td>S77.1</td>
<td>Zerquetschung des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S77.2</td>
<td>Zerquetschung mit Beteiligung der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S78</td>
<td>Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: Traumatische Amputation der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet (T13.6)</td>
</tr>
<tr>
<td>S78.0</td>
<td>Traumatische Amputation im Hüftgelenk</td>
</tr>
<tr>
<td>S78.1</td>
<td>Traumatische Amputation zwischen Hüfte und Knie</td>
</tr>
<tr>
<td>S78.9</td>
<td>Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel, Höhe nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>S79</td>
<td>Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S79.7</td>
<td>Multiple Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S70-S78 klassifizierbar sind</td>
</tr>
<tr>
<td>S79.8</td>
<td>Sonstige näher bezeichnete Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S79.9</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Verletzung der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Verletzungen des Knies und des Unterschenkels (S80-S89)

**Inkl.:** Fraktur des oberen Sprunggelenkes und des Knöchels

**Exkl.:** Beidseitige Beteiligung von Knie und Unterschenkel (T00-T07)
Erfrierungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
Verletzungen:
• Bein, Höhe nicht näher bezeichnet (T12-T13)
• Knöchel und Fuß, ausgenommen Fraktur des oberen Sprunggelenkes und des Knöchels (S90-S99)

**S80** Oberflächliche Verletzung des Unterschenkels

**Exkl.:** Oberflächliche Verletzung der Knöchelregion und des Fußes (S90.-)

S80.0 Prellung des Knies
S80.1 Prellung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Unterschenkels
S80.7 Multiple oberflächliche Verletzungen des Unterschenkels
S80.8 Sonstige oberflächliche Verletzungen des Unterschenkels
S80.9 Oberflächliche Verletzung des Unterschenkels, nicht näher bezeichnet

**S81** Offene Wunde des Unterschenkels

**Exkl.:** Offene Wunde der Knöchelregion und des Fußes (S91.-)
Traumatische Amputation am Unterschenkel (S88.-)

S81.0 Offene Wunde des Knies
S81.7 Multiple offene Wunden des Unterschenkels
S81.8 Offene Wunde sonstiger Teile des Unterschenkels
S81.9 Offene Wunde des Unterschenkels, Teil nicht näher bezeichnet

**S82** Fraktur des Unterschenkels, einschließlich des oberen Sprunggelenkes

**Inkl.:** Knöchel

**Exkl.:** Fraktur des Fußes, ausgenommen oberes Sprunggelenk (S92.-)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

0 geschlossen
1 offen

S82.0 Fraktur der Patella
Kniescheibe

S82.1 Fraktur des proximalen Endes der Tibia
Condylus lateralis tibiae oder Condylus medialis tibiae
Proximales Ende der Tibia
Tibiakopf
Tibiaplateau
Tuberositas tibiae
mit oder ohne Angabe einer Fraktur der Fibula

S82.2 Fraktur des Tibiaschaftes
Mit oder ohne Angabe einer Fraktur der Fibula

S82.3 Distale Fraktur der Tibia
Mit oder ohne Angabe einer Fraktur der Fibula

**Exkl.:** Innenknöchel (S82.5)

S82.4 Fraktur der Fibula, isoliert

**Exkl.:** Außenknöchel (S82.6)
S82.5 **Fraktur des Innenknöchels**
Tibia, mit Beteiligung des:
• Knöchels
• oberen Sprunggelenkes

S82.6 **Fraktur des Außenknöchels**
Fibula, mit Beteiligung des:
• Knöchels
• oberen Sprunggelenkes

S82.7 **Multiple Frakturen des Unterschenkels**
*Exkl.*: Fraktur der Tibia und der Fibula, kombiniert:
• distales Ende (S82.3)
• proximales ende (S82.1)
• Schäfte (S82.2)

S82.8 **Frakturen sonstiger Teile des Unterschenkels**
Bimalleolarfraktur
Fraktur des oberen Sprunggelenkes o.n.A.
Trimalleolarfraktur

S82.9 **Fraktur des Unterschenkels, Teil nicht näher bezeichnet**

---

**S83**

**Luxation, Verstauchung und Zerrung des Kniegelenkes und von Bändern des Kniegelenkes**
*Exkl.*: Binnenschädigung des Kniegelenkes (M23.-)
Luxation des Kniegelenkes:
• alt (M24.3)
• pathologisch (M24.3)
• rezidivierend (M24.4)
Patella-Schäden (M22.0-M22.3)

S83.0 **Luxation der Patella**
S83.1 **Luxation des Kniegelenkes**
Articulatio tibiofibularis
S83.2 **Meniskusriss, akut**
Korbhakenriss:
• Außenmeniskus
• Innenmeniskus
• o.n.A.
*Exkl.*: Alter Korbhakenriss (M23.2)

S83.3 **Riss des Kniegelenknorpels, akut**
S83.4 **Verstauchung und Zerrung des Kniegelenkes mit Beteiligung des (fibularen) (tibialen) Seitenbandes**
S83.5 **Verstauchung und Zerrung des Kniegelenkes mit Beteiligung des (vorderen) (hinteren) Kreuzbandes**
S83.6 **Verstauchung und Zerrung sonstiger und nicht näher bezeichnetener Teile des Knies**
Tibiofibular (-Gelenk) (-Band), proximal
*Exkl.*: Zerrung des Lig. patellae (S76.1)

S83.7 **Verletzung mehrerer Strukturen des Knies**
Verletzung des (Außen-) (Innen-) Meniskus in Kombination mit (Seiten-) (Kreuz-) Bündern

---

**S84**

**Verletzung von Nerven in Höhe des Unterschenkels**
*Exkl.*: Verletzung von Nerven in Höhe des Knöchels und des Fußes (S94.-)
S84.0 **Verletzung des N. tibialis in Höhe des Unterschenkels**
S84.1 **Verletzung des N. peronaeus in Höhe des Unterschenkels**
S84.2 **Verletzung sensibler Hautnerven in Höhe des Unterschenkels**
S84.7 **Verletzung mehrerer Nerven in Höhe des Unterschenkels**
S84.8 **Verletzung sonstiger Nerven in Höhe des Unterschenkels**
S84.9 **Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe des Unterschenkels**
### S85
**Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Unterschenkels**

*Exkl.: Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Knöchels und des Fußes (S95.-)*

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>S85.0</td>
<td>Verletzung der A. poplitea</td>
</tr>
<tr>
<td>S85.1</td>
<td>Verletzung der A. tibialis (anterior) (posterior)</td>
</tr>
<tr>
<td>S85.2</td>
<td>Verletzung der A. peronaeae</td>
</tr>
</tbody>
</table>
| S85.3 | Verletzung der V. saphena magna in Höhe des Unterschenkels  
V. saphena magna o.n.A. |
| S85.4 | Verletzung der V. saphena parva in Höhe des Unterschenkels |
| S85.5 | Verletzung der V. poplitea |
| S85.7 | Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Unterschenkels |
| S85.8 | Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Unterschenkels |
| S85.9 | Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes in Höhe des Unterschenkels |

### S86
**Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterschenkels**

*Exkl.: Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Knöchels oder weiter distal (S96.-)  
Verletzungen des Lig. patellae (S76.1)*

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>S86.0</td>
<td>Verletzung der Achillessehne</td>
</tr>
<tr>
<td>S86.1</td>
<td>Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen der posterioren Muskelgruppe in Höhe des Unterschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S86.2</td>
<td>Verletzung von Muskeln und Sehnen der anterioren Muskelgruppe in Höhe des Unterschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S86.3</td>
<td>Verletzung von Muskeln und Sehnen der peronäalen Muskelgruppe in Höhe des Unterschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S86.7</td>
<td>Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S86.8</td>
<td>Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>S86.9</td>
<td>Verletzung eines nicht näher bezeichneten Muskels oder einer nicht näher bezeichneten Sehne in Höhe des Unterschenkels</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### S87
**Zerquetschung des Unterschenkels**

*Exkl.: Zerquetschung des oberen Sprunggelenkes und des Fußes (S97.-)*

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>S87.0</td>
<td>Zerquetschung des Knies</td>
</tr>
<tr>
<td>S87.8</td>
<td>Zerquetschung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Unterschenkels</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### S88
**Traumatische Amputation am Unterschenkel**

*Exkl.: Traumatische Amputation:  
• Bein, Höhe nicht näher bezeichnet (T13.6)  
• oberes Sprunggelenk und Fuß (S98.-)*

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>S88.0</td>
<td>Traumatische Amputation in Höhe des Knies</td>
</tr>
<tr>
<td>S88.1</td>
<td>Traumatische Amputation zwischen Knie und oberem Sprunggelenk</td>
</tr>
<tr>
<td>S88.9</td>
<td>Traumatische Amputation am Unterschenkel, Höhe nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### S89
**Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Unterschenkels**

*Exkl.: Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes (S99.-)*

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
</table>
| S89.7 | Multiple Verletzungen des Unterschenkels  
Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S80-S88 klassifizierbar sind |
| S89.8 | Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Unterschenkels |
| S89.9 | Nicht näher bezeichnete Verletzung des Unterschenkels |
Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes  
(S90-S99)

**Exkl.:** Beidseitige Beteiligung von Knöchelregion und Fuß (T00-T07)  
Erfrierungen (T33-T35)  
Fraktur des oberen Sprunggelenkes und des Knöchels (S82.-)  
Insektenbiss oder-stich, giftig (T63.4)  
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)  
Verletzungen des Beines, Höhe nicht näher bezeichnet (T12-T13)

**S90** Oberflächliche Verletzung der Knöchelregion und des Fußes
- **S90.0** Prellung der Knöchelregion
- **S90.1** Prellung einer oder mehrerer Zehen ohne Schädigung des Nagels  
  Prellung einer oder mehrerer Zehen o.n.A.
- **S90.2** Prellung einer oder mehrerer Zehen mit Schädigung des Nagels
- **S90.3** Prellung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Fußes
- **S90.7** Multiple oberflächliche Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes
- **S90.8** Sonstige oberflächliche Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes
- **S90.9** Oberflächliche Verletzung der Knöchelregion und des Fußes, nicht näher bezeichnet

**S91** Offene Wunde der Knöchelregion und des Fußes
*Exkl.:* Traumatische Amputation am oberen Sprunggelenk und Fuß (S98.-)
- **S91.0** Offene Wunde der Knöchelregion
- **S91.1** Offene Wunde einer oder mehrerer Zehen ohne Schädigung des Nagels  
  Offene Wunde einer oder mehrerer Zehen o.n.A.
- **S91.2** Offene Wunde einer oder mehrerer Zehen mit Schädigung des Nagels
- **S91.3** Offene Wunde sonstiger Teile des Fußes  
  Offene Wunde des Fußes o.n.A.
- **S91.7** Multiple offene Wunden der Knöchelregion und des Fußes

**S92** Fraktur des Fußes [ausgenommen oberes Sprunggelenk]
*Exkl.:* Knöchel (S82.-)  
Oberes Sprunggelenk (S82.-)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple  
Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine  
Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur  
klassifiziert werden.

0 geschlossen
1 offen

- **S92.0** Fraktur des Kalkaneus  
  Fersenbein
- **S92.1** Fraktur des Talus  
  Sprungbein
- **S92.2** Fraktur eines oder mehrerer sonstiger Fußwurzelknochen  
  Os cuboideum  
  Os naviculare pedis  
  Os cuneiforme (intermedium) (laterale) (mediale)
- **S92.3** Fraktur der Mitteleußknochen
- **S92.4** Fraktur der Großzehe
- **S92.5** Fraktur einer sonstigen Zehe
- **S92.7** Multiple Frakturen des Fußes
- **S92.9** Fraktur des Fußes, nicht näher bezeichnet
Luxation, Verstauchung und Zerrung der Gelenke und Bänder in Höhe des oberen Sprunggelenkes und des Fußes

**S93.0 Luxation des oberen Sprunggelenkes**
- Fibula, distales Ende
- Talus
- Tibia, distales Ende

**S93.1 Luxation einer oder mehrerer Zehen**
- Interphalangeal (-Gelenk(e))
- Metatarsophalangeal (-Gelenk(e))

**S93.2 Traumatische Ruptur von Bändern in Höhe des oberen Sprunggelenkes und des Fußes**

**S93.3 Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Fußes**
- Os naviculare pedis
- Tarsal (-Gelenk(e))
- Tarsometatarsal (-Gelenk(e))

**S93.4 Verstauchung und Zerrung des oberen Sprunggelenkes**
- Innenband
- Lig. calcaneofibulare
- Lig. deltoideum
- Lig. talofibulare (anterus) (posterius)
- Lig. tibiofibulare (anterius) (posterius), distal
*Exkl.:* Verletzung der Achillessehne (S86.0)

**S93.5 Verstauchung und Zerrung einer oder mehrerer Zehen**
- Interphalangeal (-Gelenk(e))
- Metatarsophalangeal (-Gelenk(e))

**S93.6 Verstauchung und Zerrung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Fußes**
- Tarsal (-Band)
- Tarsometatarsal (-Band)

Verletzung von Nerven in Höhe des Knöchels und des Fußes

**S94.0 Verletzung des N. plantaris lateralis**

**S94.1 Verletzung des N. plantaris medialis**

**S94.2 Verletzung des N. peroneus profundus in Höhe des Knöchels und des Fußes**
- Lateraler Endast des N. peroneus profundus

**S94.3 Verletzung sensibler Hautnerven in Höhe des Knöchels und des Fußes**

**S94.7 Verletzung mehrerer Nerven in Höhe des Knöchels und des Fußes**

**S94.8 Verletzung sonstiger Nerven in Höhe des Knöchels und des Fußes**

**S94.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe des Knöchels und des Fußes**

Verletzung von Blutgefäßen in Höhe des Knöchels und des Fußes

*Exkl.:* Verletzung der A. tibialis posterior oder der V. tibialis posterior (S85.-)

**S95.0 Verletzung der A. dorsalis pedis**

**S95.1 Verletzung der A. plantaris pedis**

**S95.2 Verletzung von Venen des Fußrückens**

**S95.7 Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Knöchels und des Fußes**

**S95.8 Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Knöchels und des Fußes**

**S95.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes in Höhe des Knöchels und des Fußes**

Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe des Knöchels und des Fußes

*Exkl.:* Verletzung der Achillessehne (S86.0)

**S96.0 Verletzung von Muskeln und Sehnen der langen Beugemuskeln der Zehen in Höhe des Knöchels und des Fußes**
S96.1 Verletzung von Muskeln und Sehnen der langen Streckmuskeln der Zehen in Höhe des Knöchels und des Fußes
S96.2 Verletzung von kurzen Muskeln und Sehnen in Höhe des Knöchels und des Fußes
S96.7 Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe des Knöchels und des Fußes
S96.8 Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen in Höhe des Knöchels und des Fußes
S96.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Muskels oder einer nicht näher bezeichneten Sehne in Höhe des Knöchels und des Fußes

S97 Zerquetschung des oberen Sprunggelenkes und des Fußes
S97.0 Zerquetschung des oberen Sprunggelenkes
S97.1 Zerquetschung einer oder mehrerer Zehen
S97.8 Zerquetschung sonstiger Teile des oberen Sprunggelenkes und des Fußes

S98 Traumatische Amputation am oberen Sprunggelenk und Fuß
S98.0 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
Kombinierte traumatische Amputation einer oder mehrerer Zehen mit anderen Teilen des Fußes
S98.4 Traumatische Amputation am Fuß, Höhe nicht näher bezeichnet

S99 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes
S99.7 Multiple Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes
Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S90-S98 klassifizierbar sind
S99.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes
S99.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung der Knöchelregion und des Fußes

Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T07)

Inkl.: Beidseitige Beteiligung von Extremitäten derselben Körperregion
Verletzungen der unter S00-S99 klassifizierbaren Arten an zwei oder mehr Körperregionen

Exkl.: Erfrierungen (T33-T35)
Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)
Multiple Verletzungen an nur einer Körperregion - siehe Teil S dieses Kapitels
Sonnenbrand (L55-)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)

T00 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T00.0 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung von Kopf und Hals
Oberflächliche Verletzungen an Lokalisationen, die unter S00.- und S10.- klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung sonstiger Körperregion(en) (T00.8)

T00.1 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung von Thorax und Abdomen, von Thorax und Lumbosakralgegend oder von Thorax und Becken
Oberflächliche Verletzungen an Lokalisationen, die unter S20.-, S30.- und T09.0 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung sonstiger Körperregion(en) (T00.8)
T00.2 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en)
Oberflächliche Verletzungen an Lokalisationen, die unter S40.-, S50.-, S60.- und T11.0 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung der unteren Extremität(en) (T00.6)
       Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend oder des Beckens (T00.8)

T00.3 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Oberflächliche Verletzungen an Lokalisationen, die unter S70.-, S80.-, S90.- und T13.0 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung der oberen Extremität(en) (T00.6)
       Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend oder des Beckens (T00.8)

T00.6 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en) und mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Oberflächliche Verletzungen an Lokalisationen, die unter T00.2 und T00.3 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend oder des Beckens (T00.8)

T00.8 Oberflächliche Verletzungen mit Beteiligung sonstiger Kombinationen von Körperregionen

T00.9 Multiple oberflächliche Verletzungen, nicht näher bezeichnet
Multiple:
• Blasenbildungen (nichtthermisch)
• Hämatome
• Insektenbisse oder -stiche (ungiftig)
• Prellungen [Kontusionen]
• Quetschwunden
• Schürfwunden

T01 Offene Wunden mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
Exkl.: Traumatische Amputationen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T05.-)

T01.0 Offene Wunden mit Beteiligung von Kopf und Hals
Offene Wunden an Lokalisationen, die unter S01.- und S11.- klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung sonstiger Körperregion(en) (T01.8)

T01.1 Offene Wunden mit Beteiligung von Thorax und Abdomen, von Thorax und Lumbosakralgegend oder von Thorax und Becken
Offene Wunden an Lokalisationen, die unter S21.-, S31.- und T09.1 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung sonstiger Körperregion(en) (T01.8)

T01.2 Offene Wunden mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en)
Offene Wunden an Lokalisationen, die unter S41.-, S51.-, S61.- und T11.1 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung der unteren Extremität(en) (T01.6)
       Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend oder des Beckens (T01.8)

T01.3 Offene Wunden mit Beteiligung mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Offene Wunden an Lokalisationen, die unter S71.-, S81.-, S91.- und T13.1 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung der oberen Extremität(en) (T01.6)
       Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend oder des Beckens (T01.8)

T01.6 Offene Wunden mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en) und mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Offene Wunden an Lokalisationen, die unter T01.2 und T01.3 klassifizierbar sind
Exkl.: Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend oder des Beckens (T01.8)

T01.8 Offene Wunden an sonstigen Kombinationen von Körperregionen
T02.9 Multiple offene Wunden, nicht näher bezeichnet

Multiple:
- Rißwunden
- Schnittwunden
- Stichwunden
- Tierbisse o.n.A.

T02 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

0 geschlossen
1 offen

T02.0 Frakturen mit Beteiligung von Kopf und Hals
Frakturen an Lokalisationen, die unter S02.- und S12.- klassifizierbar sind

Exkl.: Mit Beteiligung sonstiger Körperregion(en) (T02.8)

T02.1 Frakturen mit Beteiligung von Thorax und Lumbosakralgegend oder von Thorax und Becken
Frakturen an Lokalisationen, die unter S22.-, S32.- und T08 klassifizierbar sind

Exkl.: In Kombination mit Frakturen:
- der Extremität(en) (T02.7)
- sonstiger Körperregionen (T02.8)

T02.2 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Regionen einer oberen Extremität
Frakturen an Lokalisationen einer oberen Extremität, die unter S42.-, S52.-, S62.- und T10 klassifizierbar sind

Exkl.: In Kombination mit Frakturen:
- der anderen oberen Extremität (T02.4)
- der unteren Extremität(en) (T02.6)
- des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T02.7)

T02.3 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Regionen einer unteren Extremität
Frakturen an Lokalisationen einer unteren Extremität, die unter S72.-, S82.-, S92.- und T12 klassifizierbar sind

Exkl.: In Kombination mit Frakturen:
- der anderen unteren Extremität (T02.5)
- der oberen Extremität(en) (T02.6)
- des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T02.7)

T02.4 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Regionen beider oberer Extremitäten
Frakturen an Lokalisationen, die unter S42.-, S52.-, S62.- und T10 klassifizierbar und als beidseitig bezeichnet sind

Exkl.: In Kombination mit Frakturen:
- der unteren Extremität(en) (T02.6)
- des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T02.7)

T02.5 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Regionen beider unterer Extremitäten
Frakturen an Lokalisationen, die unter S72.-, S82.-, S92.- und T12 klassifizierbar und als beidseitig bezeichnet sind

Exkl.: In Kombination mit Frakturen:
- der oberen Extremität(en) (T02.6)
- des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T02.7)

T02.6 Frakturen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en) und mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)

Exkl.: In Kombination mit Frakturen des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T02.7)

T02.7 Frakturen mit Beteiligung von Thorax, Lumbosakralgegend und Extremität(en) oder von Thorax, Becken und Extremität(en)

T02.8 Frakturen mit Beteiligung sonstiger Kombinationen von Körperregionen

T02.9 Multiple Frakturen, nicht näher bezeichnet
T03 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen

T03.0 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung von Kopf und Hals
Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen an Lokalisationen, die unter S03.- und S13.- klassifizierbar sind

_Exkl.:_ In Kombination mit Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen sonstiger Körperregion(en) (T03.8)

T03.1 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung von Thorax und Lumbosakralgegend oder von Thorax und Becken
Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen an Lokalisationen, die unter S23.-, S33.- und T09.2 klassifizierbar sind

_Exkl.:_ In Kombination mit Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen sonstiger Körperregion(en) (T03.8)

T03.2 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en)
Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen an Lokalisationen, die unter S43.-, S53.-, S63.- und T11.2 klassifizierbar sind

_Exkl.:_ In Kombination mit Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen:
• der unteren Extremität(en) (T03.4)
• des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T03.8)

T03.3 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen an Lokalisationen, die unter S73.-, S83.-, S93.- und T13.2 klassifizierbar sind

_Exkl.:_ In Kombination mit Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen:
• der oberen Extremität(en) (T03.4)
• des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T03.8)

T03.4 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en) und mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
_Exkl.:_ In Kombination mit Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen des Thorax, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T03.8)

T03.8 Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung sonstiger Kombinationen von Körperregionen

T03.9 Multiple Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen, nicht näher bezeichnet

T04 Zerquetschungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen

T04.0 Zerquetschungen mit Beteiligung von Kopf und Hals
Zerquetschungen an Lokalisationen, die unter S07.- und S17.- klassifizierbar sind

_Exkl.:_ Mit Beteiligung sonstiger Körperregion(en) (T04.8)

T04.1 Zerquetschungen mit Beteiligung von Thorax und Abdomen, von Thorax und Lumbosakralgegend oder von Thorax und Becken
Zerquetschungen:
• Lokalisationen, die unter S28.- und S38.- klassifizierbar sind
• Rumpf o.n.A.

_Exkl.:_ Mit Beteiligung:
• der Extremitäten (T04.7)
• sonstiger Körperregionen (T04.8)

T04.2 Zerquetschungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en)
Zerquetschungen:
• Lokalisationen, die unter S47.-, S57.- und S67.- klassifizierbar sind
• obere Extremität o.n.A.

_Exkl.:_ Mit Beteiligung:
• der unteren Extremität(en) (T04.4)
• des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T04.7)
T04.3 Zerquetschungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Zerquetschungen:
• Lokalisationen, die unter S77.-, S87.- und S97.- klassifizierbar sind
• untere Extremität o.N.A.

Exkl.: Mit Beteiligung:
• der oberen Extremität(en) (T04.4)
• des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T04.7)

T04.4 Zerquetschungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der oberen Extremität(en) und mehrerer Regionen der unteren Extremität(en)
Exkl.: Mit Beteiligung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens (T04.7)

T04.7 Zerquetschungen mit Beteiligung von Thorax, Abdomen und Extremität(en), von Thorax, Lumbosakralgegend und Extremität(en) oder von Thorax, Becken und Extremität(en)

T04.8 Zerquetschungen mit Beteiligung sonstiger Kombinationen von Körperregionen

T04.9 Multiple Zerquetschungen, nicht näher bezeichnet

T05 Traumatische Amputationen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen

Inkl.: Abriss an mehreren Körperregionen

Exkl.: Dekapitation (S18)

Traumatische Amputation:
• Arm o.N.A. (T11.6)
• Rumpf o.N.A. (T09.6)
• Bein o.N.A. (T13.6)

Offene Wunden an mehreren Körperregionen (T01.-)

T05.0 Traumatische Amputation beider Hände

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
Querschnittverletzung in Höhe von:
• Abdomen
• Thorax

T05.9 Multiple traumatische Amputationen, nicht näher bezeichnet

T06 Sonstige Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen, anderenorts nicht klassifiziert

T06.0 Verletzungen des Gehirns und der Hirnnerven kombiniert mit Verletzungen von Nerven und Rückenmark in Halshöhe
Verletzungen, die unter S04.- und S06.- klassifizierbar sind, gemeinsam mit Verletzungen, die unter S14.- klassifizierbar sind

T06.1 Verletzungen der Nerven und des Rückenmarkes mit Beteiligung mehrerer sonstiger Körperregionen

T06.2 Verletzungen von Nerven mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
Multiple Verletzungen von Nerven o.N.A.

Exkl.: Mit Beteiligung des Rückenmarkes (T06.0-T06.1)

T06.3 Verletzungen von Blutgefäßen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen

T06.4 Verletzungen von Muskeln und Sehnen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen
T06.5  Verletzungen mit Beteiligung von intrathorakalen Organen und intraabdominalen Organen oder intrathorakalen Organen und Beckenorganen

T06.8  Sonstige näher bezeichnete Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen

T07  Nicht näher bezeichnete multiple Verletzungen

Exkl.: Verletzung o.n.A. (T14.9)

Verletzungen nicht näher bezeichneter Teile des Rumpfes, der Extremitäten oder anderer Körperregionen (T08-T14)

Exkl.: Erfrierungen (T33-T35)
Insektenbiss oder-stich, giftig (T63.4)
Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)
Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T07)

T08  Fraktur der Wirbelsäule, Höhe nicht näher bezeichnet

Exkl.: Multiple Frakturen der Wirbelsäule, Höhe nicht näher bezeichnet (T02.1)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Wird die Subklassifikation als fünfte Stelle benutzt, so sollte die vierte Stelle mit dem Kleinbuchstaben x besetzt werden. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

.0  geschlossen
.1  offen

T09  Sonstige Verletzungen der Wirbelsäule und des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet

Exkl.: Multiple Verletzungen des Rumpfes (T00-T06)
Querschnittverletzung des Rumpfes (T05.8)
Zerquetschung des Rumpfes o.n.A. (T04.1)

T09.0  Oberflächliche Verletzung des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet
T09.1  Offene Wunde des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet
T09.2  Luxation, Verstauchung und Zerrung nicht näher bezeichneter Gelenke und Bänder des Rumpfes
T09.3  Verletzung des Rückenmarkes, Höhe nicht näher bezeichnet
T09.4  Verletzung nicht näher bezeichneter Nerven, Nervenwurzeln und Plexus im Bereich des Rumpfes
T09.5  Verletzung nicht näher bezeichneter Muskeln und Sehnen des Rumpfes
T09.6  Traumatische Amputation des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet
T09.8  Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet
T09.9  Nicht näher bezeichnete Verletzung des Rumpfes, Höhe nicht näher bezeichnet
**T10 Fraktur der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet**

*Inkl.:* Gebrochener Arm o.n.A.
Fraktur des Armes o.n.A.

*Exkl.:* Multiple Frakturen des Armes, Höhe nicht näher bezeichnet (T02.-)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Wird die Subklassifikation als fünfte Stelle benutzt, so sollte die vierte Stelle mit dem Klembuchstaben x besetzt werden. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

.0 geschlossen
.1 offen

**T11 Sonstige Verletzungen der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* Fraktur der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet (T10)
Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T06)
Zerquetschung der oberen Extremität o.n.A. (T04.2)

T11.0 Oberflächliche Verletzung der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.1 Offene Wunde der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.2 Luxation, Verstauchung und Zerrung von nicht näher bezeichnetem Gelenk und Band der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.3 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.4 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutfäßes der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.5 Verletzung von nicht näher bezeichnetem(m)(r) Muskel und Sehne der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.6 Traumatische Amputation der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
Traumatische Amputation des Armes o.n.A.
T11.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T11.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
Verletzung des Armes o.n.A.

**T12 Fraktur der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet**

*Inkl.:* Gebrochenes Bein o.n.A.
Fraktur des Beines o.n.A.

*Exkl.:* Multiple Frakturen des Beines, Höhe nicht näher bezeichnet (T02.-)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Wird die Subklassifikation als fünfte Stelle benutzt, so sollte die vierte Stelle mit dem Klembuchstaben x besetzt werden. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

.0 geschlossen
.1 offen

**T13 Sonstige Verletzungen der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* Fraktur der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet (T12)
Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T06)
Zerquetschung der unteren Extremität o.n.A. (T04.3)

T13.0 Oberflächliche Verletzung der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.1 Offene Wunde der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.2 Luxation, Verstauchung und Zerrung von nicht näher bezeichnetem Gelenk und Band der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.3 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.4 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefässes der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.5 Verletzung von nicht näher bezeichnet(m)(r) Muskel und Sehne der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.6 Traumatische Amputation der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
Traumatische Amputation des Beines o.n.A.
T13.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
T13.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet
Verletzung des Beines o.n.A.

T14 Verletzung an einer nicht näher bezeichneten Körperregion
Exkl.: Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T07)

T14.0 Oberflächliche Verletzung an einer nicht näher bezeichneten Körperregion
Blasenbildung (nichtthermisch)
Hämatom
Insektenbiss oder-stich (ungiftig)
Oberflächliche Verletzung
Prellung [Kontusion]
Quetschwunde
Schürfwunde
Verletzung durch oberflächlichen Fremdkörper (Splitter) ohne größere offene Wunde
Exkl.: Multiple oberflächliche Verletzungen o.n.A. (T00.9)

T14.1 Offene Wunde an einer nicht näher bezeichneten Körperregion
Offene Wunde
Risswunde
Schnittwunde
Stichwunde mit (penetrierendem) Fremdkörper
Tierbiss
Exkl.: Multiple:
• offene Wunden o.n.A. (T01.9)
• traumatische Amputationen o.n.A. (T05.9)
• Traumatische Amputation o.n.A. (T14.7)

T14.2 Fraktur an einer nicht näher bezeichneten Körperregion
Fraktur:
• disloziert o.n.A.
• geschlossen o.n.A.
• offen o.n.A.
• verschoben o.n.A.
• o.n.A.
Exkl.: Multiple Frakturen o.n.A. (T02.9)

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich benutzt werden, wenn die multiple Verschlüsselung von Frakturen mit offenen Wunden nicht möglich oder nicht erwünscht ist. Eine Fraktur, die nicht als geschlossen oder offen gekennzeichnet ist, sollte als geschlossene Fraktur klassifiziert werden.

0 geschlossen
1 offen
### T14.3 Luxation, Verstauchung und Zerrung an einer nicht näher bezeichneten Körperregion

<table>
<thead>
<tr>
<th>Verletzung</th>
<th>Traumatisch:</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Abriss</td>
<td>Hämarthros</td>
</tr>
<tr>
<td>Subluxation</td>
<td>Riss</td>
</tr>
<tr>
<td>Ruptur</td>
<td>Verstauchung</td>
</tr>
<tr>
<td>Zerreißung</td>
<td>Zerrung</td>
</tr>
</tbody>
</table>

*Exkl.:* Multiple Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen o.N.A. (T03.9)

### T14.4 Verletzung eines oder mehrerer Nerven an einer nicht näher bezeichneten Körperregion

<table>
<thead>
<tr>
<th>Verletzung</th>
<th>Traumatisch:</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Nervenverletzung</td>
<td>Hämatomyelie</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Lähmung (vorübergehend)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Nervendurchtrennung</td>
</tr>
</tbody>
</table>

*Exkl.:* Multiple Verletzungen von Nerven o.N.A. (T06.2)

### T14.5 Verletzung eines oder mehrerer Blutgefäße an einer nicht näher bezeichneten Körperregion

<table>
<thead>
<tr>
<th>Verletzung</th>
<th>Traumatisch:</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Abriss</td>
<td>Aneurysma oder Fistel (arteriovenös)</td>
</tr>
<tr>
<td>Rissverletzung</td>
<td>arterielles Hämatom</td>
</tr>
<tr>
<td>Schnittverletzung</td>
<td>Ruptur</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verletzung</td>
</tr>
</tbody>
</table>

*Exkl.:* Multiple Verletzungen von Blutgefäßen o.N.A. (T06.3)

### T14.6 Verletzung von Muskeln und Sehnen an einer nicht näher bezeichneten Körperregion

<table>
<thead>
<tr>
<th>Verletzung</th>
<th>Traumatisch:</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Abriss</td>
<td>Muskel(n) o.N.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>Riss</td>
<td>Sehne(n) o.N.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>Schnittverletzung</td>
<td>Verletzung</td>
</tr>
<tr>
<td>Traumatische Ruptur</td>
<td>Verstauchung</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Zerrung</td>
</tr>
</tbody>
</table>

*Exkl.:* Multiple Verletzungen von Muskeln und Sehnen o.N.A. (T06.4)

### T14.7 Zerquetschung und traumatische Amputation einer nicht näher bezeichneten Körperregion

<table>
<thead>
<tr>
<th>Verletzung</th>
<th>Traumatische Amputation o.N.A.</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Zerquetschung o.N.A.</td>
<td>Exkl.: Multiple:</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Traumatische Amputationen o.N.A. (T05.9)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Zerquetschungen o.N.A. (T04.9)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### T14.8 Sonstige Verletzungen einer nicht näher bezeichneten Körperregion

### T14.9 Verletzung, nicht näher bezeichnet

*Exkl.:* Multiple Verletzungen o.N.A. (T07)
Folgen des Eindringens eines Fremdkörpers durch eine natürliche Körperöffnung (T15-T19)

*Exkl.*: Fremdkörper:
- in Stichwunde - siehe offene Wunde nach Körperregion
- verblieben, im Weichteilgewebe (M79.5)
- versehentlich in einer Operationswunde zurückgeblieben (T81.5)
  Splitter ohne größere offene Wunde - siehe oberflächliche Verletzung nach Körperregion

**T15**  
**Fremdkörper im äußeren Auge**  
*Exkl.*: Fremdkörper in perforierender Verletzung:
- Orbita und Augapfel (S05.4-S05.5)
- Orbita und Augapfel, verblieben (alt) (H05.5, H44.6-H44.7)
  Verbliebener Fremdkörper im Augenlid (H02.8)

T15.0 **Fremdkörper in der Kornea**

T15.1 **Fremdkörper im Konjunktivalsack**

T15.8 **Fremdkörper an sonstigen und mehreren Lokalisationen des äußeren Auges**
  Fremdkörper im Punctum lacrimale

T15.9 **Fremdkörper im äußeren Auge, Teil nicht näher bezeichnet**

**T16**  
**Fremdkörper im Ohr**  
*Inkl.*: Gehörgang

**T17**  
**Fremdkörper in den Atemwegen**  
*Inkl.*: Asphyxie durch Fremdkörper  
Aspiration von Flüssigkeit oder Erbrochenem o.n.A.
Ersticken durch:
- Nahrung (regurgitiert)
- Schleim

T17.0 **Fremdkörper in einer Nasennebenhöhle**

T17.1 **Fremdkörper im Nasenloch**  
Nase o.n.A.

T17.2 **Fremdkörper im Rachen**  
Nasopharynx  
Rachen o.n.A.

T17.3 **Fremdkörper im Kehlkopf**

T17.4 **Fremdkörper in der Trachea**

T17.5 **Fremdkörper im Bronchus**

T17.8 **Fremdkörper an sonstigen und mehreren Lokalisationen der Atemwege**  
Bronchien  
Lunge

T17.9 **Fremdkörper in den Atemwegen, Teil nicht näher bezeichnet**

**T18**  
**Fremdkörper im Verdauungstrakt**  
*Exkl.*: Fremdkörper im Rachen (T17.2)

T18.0 **Fremdkörper im Mund**

T18.1 **Fremdkörper im Ösophagus**

T18.2 **Fremdkörper im Magen**

T18.3 **Fremdkörper im Dünndarm**

T18.4 **Fremdkörper im Dickdarm**

T18.5 **Fremdkörper in Anus und Rektum**  
Rektosigmoid (Übergang)
T18.8  Fremdkörper an sonstigen und mehreren Lokalisationen des Verdauungstraktes
T18.9  Fremdkörper im Verdauungstrakt, Teil nicht näher bezeichnet
   Verdauungssystem o.n.A.
   Verschluckter Fremdkörper o.n.A.

T19  Fremdkörper im Urogenitaltrakt
   Exkl.: Mechanische Komplikation durch mechanische Kontrazeptiva (intrauterin) (vaginal) (T83.3)
   Vorhandensein eines Pessars (intrauterin) (vaginal) zur Kontrazeption (Z97.5)
T19.0  Fremdkörper in der Harnröhre
T19.1  Fremdkörper in der Harnblase
T19.2  Fremdkörper in der Vulva und in der Vagina
T19.3  Fremdkörper im Uterus [jeder Teil]
T19.8  Fremdkörper an sonstigen und mehreren Lokalisationen des Urogenitaltraktes
T19.9  Fremdkörper im Urogenitaltrakt, Teil nicht näher bezeichnet

Verbrennungen oder Verätzungen
(T20-T32)

   Inkl.: Chemische Verätzungen (äußere) (innere)
   Verbrennungen (thermisch) durch:
   • Blitzschlag
   • elektrisches Heizgerät
   • Elektrizität
   • Flamme
   • heiße Gegenstände
   • Heißluft oder heiße Gase
   • Reibungswärme
   • Strahleneinwirkung
   Verbrennungen

   Exkl.: Erythema [Dermatitis] ab igne (L59.0)
   Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59)
   Sonnenbrand (L55.-)

Verbrennungen oder Verätzungen der äußeren Körperoberfläche,
Lokalisation bezeichnet
(T20-T25)

   Inkl.: Verbrennungen oder Verätzungen:
   • 1. Grad [Erythem]
   • 2. Grad [Blasenbildung] [Nekrosen der Oberhaut]
   • 3. Grad [Nekrose des unter der Haut liegenden Gewebes] [Nekrose aller Hautschichten]

T20  Verbrennung oder Verätzung des Kopfes und des Halses
   Inkl.: Auge mit Beteiligung anderer Teile des Gesichtes, des Kopfes und des Halses
   behaarte Kopfhaut [jeder Teil]
   Lippe
   Nase (Septum)
   Ohr [jeder Teil]
   Schlafenregion

   Exkl.: Verbrennung oder Verätzung:
   • begrenzt auf das Auge und seine Anhangsgebilde (T26.-)
   • Mund und Rachen (T28.0)
T20.0  Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades des Kopfes und des Halses
T20.1  Verbrennung 1. Grades des Kopfes und des Halses
T20.2  Verbrennung 2. Grades des Kopfes und des Halses
T20.3  Verbrennung 3. Grades des Kopfes und des Halses
T20.4  Verätzung nicht näher bezeichneten Grades des Kopfes und des Halses
T20.5  Verätzung 1. Grades des Kopfes und des Halses
T20.6  Verätzung 2. Grades des Kopfes und des Halses
T20.7  Verätzung 3. Grades des Kopfes und des Halses

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>T21</td>
<td>Verbrennung oder Verätzung des Rumpfes</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Inkl.:**
- Anus
- Bauchdecke
- Brustdrüse [Mamma]
- Flanke
- Gesäß
- Interskapularregion
- Labium (majus) (minus)
- Leiste
- Penis
- Perineum
- Rücken [jeder Teil]
- Skrotum
- Testis
- Thoraxwand
- Vulva

**Exkl.:** Verbrennung oder Verätzung:
- • Achselhöhle (T22.-)
- • Skapularregion (T22.-)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>T21.0</td>
<td>Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.1</td>
<td>Verbrennung 1. Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.2</td>
<td>Verbrennung 2. Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.3</td>
<td>Verbrennung 3. Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.4</td>
<td>Verätzung nicht näher bezeichneten Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.5</td>
<td>Verätzung 1. Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.6</td>
<td>Verätzung 2. Grades des Rumpfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T21.7</td>
<td>Verätzung 3. Grades des Rumpfes</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>T22</td>
<td>Verbrennung oder Verätzung der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Inkl.:**
- Achselhöhle
- Arm [jeder Teil, ausgenommen Handgelenk und Hand, isoliert]
- Skapularregion

**Exkl.:** Verbrennung oder Verätzung:
- • Handgelenk und Hand, isoliert (T23.-)
- • Interskapularregion (T21.-)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>T22.0</td>
<td>Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.1</td>
<td>Verbrennung 1. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.2</td>
<td>Verbrennung 2. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.3</td>
<td>Verbrennung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.4</td>
<td>Verätzung nicht näher bezeichneten Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.5</td>
<td>Verätzung 1. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>Code</td>
<td>Beschreibung</td>
</tr>
<tr>
<td>-------</td>
<td>--------------</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.6</td>
<td>Verätzung 2. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T22.7</td>
<td>Verätzung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23</td>
<td>Verbrennung oder Verätzung des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Inkl.:</em> Daumen (-Nagel) Finger (-Nagel) Handfläche</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.0</td>
<td>Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.1</td>
<td>Verbrennung 1. Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.2</td>
<td>Verbrennung 2. Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.3</td>
<td>Verbrennung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.4</td>
<td>Verätzung nicht näher bezeichneten Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.5</td>
<td>Verätzung 1. Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.6</td>
<td>Verätzung 2. Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T23.7</td>
<td>Verätzung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T24</td>
<td>Verbrennung oder Verätzung der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Inkl.:</em> Bein [jeder Teil, ausgenommen Knöchelregion und Fuß, isoliert]</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Exkl.:</em> Verbrennung oder Verätzung der Knöchelregion und des Fußes, isoliert (T25.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.0</td>
<td>Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.1</td>
<td>Verbrennung 1. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.2</td>
<td>Verbrennung 2. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.3</td>
<td>Verbrennung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.4</td>
<td>Verätzung nicht näher bezeichneten Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.5</td>
<td>Verätzung 1. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.6</td>
<td>Verätzung 2. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T24.7</td>
<td>Verätzung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß</td>
</tr>
<tr>
<td>T25</td>
<td>Verbrennung oder Verätzung der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td><em>Inkl.:</em> Zehe(n)</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.0</td>
<td>Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.1</td>
<td>Verbrennung 1. Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.2</td>
<td>Verbrennung 2. Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.3</td>
<td>Verbrennung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.4</td>
<td>Verätzung nicht näher bezeichneten Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.5</td>
<td>Verätzung 1. Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.6</td>
<td>Verätzung 2. Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T25.7</td>
<td>Verätzung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Verbrennungen oder Verätzungen, die auf das Auge und auf innere Organe begrenzt sind
(T26-T28)

**T26** Verbr... auf das Auge und seine Anhangsgebilde
- **T26.0** Verbr... des Augenlides und der Periokularregion
- **T26.1** Verbr... der Kornea und des Konjunktivalsackes
- **T26.2** Verbr... mit nachfolgender Ruptur und Destruktion des Augapfels
- **T26.3** Verbr... sonstiger Teile des Auges und seiner Anhangsgebilde
- **T26.4** Verbr... des Auges und seiner Anhangsgebilde, Teil nicht näher bezeichnet
- **T26.5** Verbr... des Augenlides und der Periokularregion
- **T26.6** Verbr... der Kornea und des Konjunktivalsackes
- **T26.7** Verbr... mit nachfolgender Ruptur und Destruktion des Augapfels
- **T26.8** Verbr... sonstiger Teile des Auges und seiner Anhangsgebilde
- **T26.9** Verbr... des Auges und seiner Anhangsgebilde, Teil nicht näher bezeichnet

**T27** Verbr... oder Verätzung der Atemwege
- **T27.0** Verbr... des Kehlkopfes und der Trachea
- **T27.1** Verbr... des Kehlkopfes und der Trachea mit Beteiligung der Lunge
  Exkl.: Explosionstrauma (T70.8)
- **T27.2** Verbr... sonstiger Teile der Atemwege
  Thoraxhöhle
- **T27.3** Verbr... der Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet
- **T27.4** Verbr... des Kehlkopfes und der Trachea
- **T27.5** Verbr... des Kehlkopfes und der Trachea mit Beteiligung der Lunge
- **T27.6** Verbr... sonstiger Teile der Atemwege
- **T27.7** Verbr... der Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet

**T28** Verbr... oder Verätzung sonstiger innerer Organe
- **T28.0** Verbr... des Mundes und des Rachens
- **T28.1** Verbr... des Ösophagus
- **T28.2** Verbr... sonstiger Teile des Verdauungstraktes
- **T28.3** Verbr... innerer Organe des Urogenitaltraktes
- **T28.4** Verbr... sonstiger und nicht näher bezeichnet innerer Organe
- **T28.5** Verbr... des Mundes und des Rachens
- **T28.6** Verbr... des Ösophagus
- **T28.7** Verbr... sonstiger Teile des Verdauungstraktes
- **T28.8** Verbr... innerer Organe des Urogenitaltraktes
- **T28.9** Verbr... sonstiger und nicht näher bezeichnet innerer Organe
Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen
(T29-T32)

<table>
<thead>
<tr>
<th>T29</th>
<th>Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer Körperregionen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td><strong>Inkl.:</strong></td>
<td>Verbrennungen oder Verätzungen, die unter mehr als einer Kategorie von T20-T28 klassifizierbar sind</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.0</td>
<td>Verbrennungen mehrerer Körperregionen nicht näher bezeichneten Grades</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Multiple Verbrennungen o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.1</td>
<td>Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verbrennungen 1. Grades angegeben sind</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.2</td>
<td>Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verbrennungen 2. Grades angegeben sind</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.3</td>
<td>Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verbrennung 3. Grades angegeben ist</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.4</td>
<td>Verätzungen mehrerer Körperregionen nicht näher bezeichneten Grades</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Multiple Verätzungen o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.5</td>
<td>Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verätzungen 1. Grades angegeben sind</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.6</td>
<td>Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verätzungen 2. Grades angegeben sind</td>
</tr>
<tr>
<td>T29.7</td>
<td>Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verätzung 3. Grades angegeben ist</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>T30</th>
<th>Verbrennung oder Verätzung, Körperregion nicht näher bezeichnet</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td><strong>Exkl.:</strong></td>
<td>Verbrennung oder Verätzung mit Angabe des Ausmaßes der betroffenen Körperoberfläche (T31-T32)</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.0</td>
<td>Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verbrennung o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.1</td>
<td>Verbrennung 1. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verbrennung 1. Grades o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.2</td>
<td>Verbrennung 2. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verbrennung 2. Grades o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.3</td>
<td>Verbrennung 3. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verbrennung 3. Grades o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.4</td>
<td>Verätzung nicht näher bezeichneten Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verätzung o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.5</td>
<td>Verätzung 1. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verätzung 1. Grades o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.6</td>
<td>Verätzung 2. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verätzung 2. Grades o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>T30.7</td>
<td>Verätzung 3. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verätzung 3. Grades o.n.A.</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>T31</th>
<th>Verbrennungen, klassifiziert nach dem Ausmaß der betroffenen Körperoberfläche</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td><strong>Hinw.:</strong></td>
<td>Diese Kategorie ist nur dann zur primären Verschlüsselung zu benutzen, wenn die Lokalisation der Verbrennung nicht näher bezeichnet ist; sie kann bei den Kategorien T20-T25 und T29 zur zusätzlichen Verschlüsselung benutzt werden, wenn die Lokalisation näher bezeichnet ist.</td>
</tr>
<tr>
<td>T31.0!</td>
<td>Verbrennungen von weniger als 10 % der Körperoberfläche</td>
</tr>
<tr>
<td>T31.1!</td>
<td>Verbrennungen von 10-19 % der Körperoberfläche</td>
</tr>
<tr>
<td>T31.2!</td>
<td>Verbrennungen von 20-29 % der Körperoberfläche</td>
</tr>
<tr>
<td>T31.3!</td>
<td>Verbrennungen von 30-39 % der Körperoberfläche</td>
</tr>
</tbody>
</table>
T31.4! Verbrennungen von 40-49 % der Körperoberfläche
T31.5! Verbrennungen von 50-59 % der Körperoberfläche
T31.6! Verbrennungen von 60-69 % der Körperoberfläche
T31.7! Verbrennungen von 70-79 % der Körperoberfläche
T31.8! Verbrennungen von 80-89 % der Körperoberfläche
T31.9! Verbrennungen von 90 % oder mehr der Körperoberfläche

T32 Verätzungen, klassifiziert nach dem Ausmaß der betroffenen Körperoberfläche

Hinw.: Diese Kategorie ist nur dann zur primären Verschlüsselung zu benutzen, wenn die Lokalisation der Verätzung nicht näher bezeichnet ist; sie kann bei den Kategorien T20-T25 und T29 zur zusätzlichen Verschlüsselung benutzt werden, wenn die Lokalisation näher bezeichnet ist.

T32.0! Verätzungen von weniger als 10 % der Körperoberfläche
T32.1! Verätzungen von 10-19 % der Körperoberfläche
T32.2! Verätzungen von 20-29 % der Körperoberfläche
T32.3! Verätzungen von 30-39 % der Körperoberfläche
T32.4! Verätzungen von 40-49 % der Körperoberfläche
T32.5! Verätzungen von 50-59 % der Körperoberfläche
T32.6! Verätzungen von 60-69 % der Körperoberfläche
T32.7! Verätzungen von 70-79 % der Körperoberfläche
T32.8! Verätzungen von 80-89 % der Körperoberfläche
T32.9! Verätzungen von 90 % oder mehr der Körperoberfläche

Erfrierungen (T33-T35)

Exkl.: Hypothermie und sonstige Schäden durch niedrige Umgebungstemperatur (T68-T69)

T33 Oberflächliche Erfrierung

Inkl.: Erfrierung mit Nekrosen der Oberhaut

Exkl.: Oberflächliche Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T35.0)

T33.0 Oberflächliche Erfrierung des Kopfes
T33.1 Oberflächliche Erfrierung des Halses
T33.2 Oberflächliche Erfrierung des Thorax
T33.3 Oberflächliche Erfrierung der Bauchdecke, der Lumbosakralgegend und des Beckens
T33.4 Oberflächliche Erfrierung des Armes

Exkl.: Oberflächliche Erfrierung des Handgelenkes und der Hand, isoliert (T33.5)
T33.5 Oberflächliche Erfrierung des Handgelenkes und der Hand
T33.6 Oberflächliche Erfrierung der Hüfte und des Oberschenkels
T33.7 Oberflächliche Erfrierung des Kniens und des Unterschenkels

Exkl.: Oberflächliche Erfrierung der Knöchelregion und des Fußes, isoliert (T33.8)
T33.8 Oberflächliche Erfrierung der Knöchelregion und des Fußes
T33.9 Oberflächliche Erfrierung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

Oberflächliche Erfrierung:
• Bein o.n.A.
• Rumpf o.n.A.
• o.n.A.
T34  Erfrierung mit Gewebsnekrose

*Exkl.:* Erfrierung mit Gewebsnekrose mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T35.1)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>T34.0</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose des Kopfes</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.1</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose des Halses</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.2</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose des Thorax</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.3</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose der Bauchdecke, der Lumbosakralgegend und des Beckens</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.4</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose des Armes</td>
</tr>
<tr>
<td>Exkl.: Erfrierung mit Gewebsnekrose des Handgelenkes und der Hand, isoliert (T34.5)</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>T34.5</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose des Handgelenkes und der Hand</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.6</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose der Hüfte und des Oberschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.7</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose des Knies und des Unterschenkels</td>
</tr>
<tr>
<td>Exkl.: Erfrierung mit Gewebsnekrose der Knöchelregion und des Fußes, isoliert (T34.8)</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>T34.8</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose der Knöchelregion und des Fußes</td>
</tr>
<tr>
<td>T34.9</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Erfrierung mit Gewebsnekrose:
- Bein o.n.A.
- Rumpf o.n.A.
- o.n.A.

T35  Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen und nicht näher bezeichnete Erfrierung

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>T35.0</td>
<td>Oberflächliche Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen</td>
</tr>
<tr>
<td>Multiple oberflächliche Erfrierungen o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>T35.1</td>
<td>Erfrierung mit Gewebsnekrose mit Beteiligung mehrerer Körperregionen</td>
</tr>
<tr>
<td>Multiple Erfrierungen mit Gewebsnekrose o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>T35.2</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Erfrierung des Kopfes und des Halses</td>
</tr>
<tr>
<td>T35.3</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Erfrierung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens</td>
</tr>
<tr>
<td>Erfrierung des Rumpfes o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>T35.4</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Erfrierung der oberen Extremität</td>
</tr>
<tr>
<td>T35.5</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Erfrierung der unteren Extremität</td>
</tr>
<tr>
<td>T35.6</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen</td>
</tr>
<tr>
<td>Multiple Erfrierungen o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>T35.7</td>
<td>Nicht näher bezeichnete Erfrierung an nicht näher bezeichneten Lokalisationen</td>
</tr>
<tr>
<td>Erfrierung o.n.A.</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>
Vergiftungen durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen (T36-T50)

Inkl.: Irtümliche Verabreichung oder Einnahme falscher Substanzen
Überdosierung dieser Substanzen

Exkl.: Arzneimittelreaktion und -vergiftung beim Fetus und Neugeborenem (P00-P96)
Intoxikation im Sinne von Rausch (F10-F19)
Mißbrauch von nichtabhängigkeitserzeugenden Substanzen (F55)
Pathologischer Rausch (F10-F19)
Unerwünschte Nebenwirkungen [Überempfindlichkeit, Reaktion usw.] indikationsgerechter Arzneimittel bei ordnungsgemäßer Verabreichung. Diese sind nach der Art der unerwünschten Nebenwirkung zu klassifizieren, wie z.B.:

- Blutkrankheiten (D50-D76)
- Dermatitis:
  - durch oral, enteral oder parenteral aufgenommene Substanzen (L27.-)
  - Kontakt- (L23-L25)
- Gastritis, verursacht durch Azetylsalizylsäure [Aspirin] (K29.-)
- Nephropathie (N14.0-N14.2)
- nicht näher bezeichnete unerwünschte Nebenwirkung eines Arzneimittels oder einer Droge (T88.7)

T36 Vergiftung durch systemisch wirkende Antibiotika

Exkl.: Antibiotika:
- antineoplastisch (T45.1)
- bei lokaler Anwendung, anderenorts nicht klassifiziert (T49.0)
- bei topischer Anwendung:
  - Auge (T49.5)
  - Ohr, Nase und Rachen (T49.6)

T36.0 Penizilline
T36.1 Cephalosporine und andere Beta-Laktam-Antibiotika
T36.2 Chloramphenicol-Gruppe
T36.3 Makrolide
T36.4 Tetrazykline
T36.5 Aminoglykoside
  - Streptomycin
T36.6 Rifamycine
T36.7 Antimykotika bei systemischer Anwendung
T36.8 Sonstige systemisch wirkende Antibiotika
T36.9 Systemisch wirkendes Antibiotikum, nicht näher bezeichnet

T37 Vergiftung durch sonstige systemisch wirkende Antiinfektiva und Antiparasitika

Exkl.: Antiinfektiva:
- bei lokaler Anwendung, anderenorts nicht klassifiziert (T49.0)
- bei topischer Anwendung:
  - Auge (T49.5)
  - Ohr, Nase und Rachen (T49.6)

T37.0 Sulfonamide
T37.1 Antimykobakterielle Arzneimittel
  Exkl.: Rifamycine (T36.6)
  Streptomycin (T36.5)
T37.2 Antimalariamittel und Arzneimittel gegen andere Blutprotozoen
  Exkl.: Hydroxychinolin-Derivate (T37.8)
T37.3 Sonstige Antiprotozoika
T37.4 Anthelminthika
T37.5  Virostatika  
*Exkl.*: Amantadin (T42.8)  
Cytarabin (T45.1)

T37.8  Sonstige näher bezeichnete systemisch wirkende Antiinfektiva und Antiparasitika  
Hydroxychinolin-Derivate  
*Exkl.*: Antimalariamittel (T37.2)

T37.9  Systemisch wirkendes Antiinfektivum und Antiparasitikum, nicht näher bezeichnet

T38  Vergiftung durch Hormone und deren synthetische Ersatzstoffe und Antagonisten, anderenorts nicht klassifiziert  
*Exkl.*: Mineralokortikoide und deren Antagonisten (T50.0)  
Oxytozin (T48.0)  
Nebenschilddrüsenhormone und deren Derivate (T50.9)

T38.0  Glukokortikoide und synthetische Analoga  
*Exkl.*: Glukokortikoide bei topischer Anwendung (T49.-)

T38.1  Schilddrüsenhormone und Ersatzstoffe

T38.2  Thyreostatika

T38.3  Insulin und orale blutzuckersenkende Arzneimittel [Antidiabetika]

T38.4  Orale Kontrazeptiva  
Mono- und Kombinationspräparate

T38.5  Sonstige Östrogene und Gestagene  
Mixturen und Ersatzstoffe

T38.6  Antigonadotropine, Antiöstrogene und Antiandrogene, anderenorts nicht klassifiziert  
Tamoxifen

T38.7  Androgene und verwandte Anabolika

T38.8  Sonstige und nicht näher bezeichnete Hormone und synthetische Ersatzstoffe  
Hypophysenvorderlappenhormone [Adenohypophysenhormone]

T38.9  Sonstige und nicht näher bezeichnete Hormon-Antagonisten

T39  Vergiftung durch nichtopioidhaltige Analgetika, Antipyretika und Antirheumatika

T39.0  Salizylate

T39.1  4-Aminophenol-Derivate

T39.2  Pyrazolon-Derivate

T39.3  Sonstige nichtsteroidale Antiphlogistika [NSAID]

T39.4  Antirheumatika, anderenorts nicht klassifiziert  
*Exkl.*: Glukokortikoide (T38.0)  
Salizylate (T39.0)

T39.8  Sonstige nichtopioidhaltige Analgetika und Antipyretika, anderenorts nicht klassifiziert

T39.9  Nichtopioidhaltige Analgetika, Antipyretika und Antirheumatika, nicht näher bezeichnet

T40  Vergiftung durch Betäubungsmittel und Psychodysleptika [Halluzinogene]  
*Exkl.*: Intoxikation im Sinne von Rausch (F10-F19)

T40.0  Opium

T40.1  Heroin

T40.2  Sonstige Opioide  
Kodein  
Morphin

T40.3  Methadon

T40.4  Sonstige synthetische Betäubungsmittel  
Pethidin
T40.5  Kokain
T40.6  Sonstige und nicht näher bezeichnete Betäubungsmittel
T40.7  Cannabis (-Derivate)
T40.8  Lysergid [LSD]
T40.9  Sonstige und nicht näher bezeichnete Psychodyseptika [Halluzinogene]
  Mescalín
  Psilocin
  Psilocybin

**T41** Vergiftung durch Anästhetika und therapeutische Gase

*Exkl.:* Benzodiazepine (T42.4)
  Kokain (T40.5)
  Opiode (T40.0-T40.2)

T41.0  Inhalationsanästhetika
*Exkl.:* Sauerstoff (T41.5)

T41.1  Intravenöse Anästhetika
  Thiobarbiturate

T41.2  Sonstige und nicht näher bezeichnete Allgemeinanästhetika

T41.3  Lokalanästhetika

T41.4  Anästhetikum, nicht näher bezeichnet

T41.5  Therapeutische Gase
  Kohlendioxid
  Sauerstoff

**T42** Vergiftung durch Antiepileptika, Sedativa, Hypnotika und Antiparkinsonmittel

*Exkl.:* Intoxikation im Sinne von Rausch (F10-F19)

T42.0  Hydantoin-Derivate

T42.1  Iminostilbene
  Carbanazepin

T42.2  Succinimide und Oxazolidine

T42.3  Barbiturate
*Exkl.:* Thiobarbiturate (T41.1)

T42.4  Benzodiazepine

T42.5  Gemischte Antiepileptika, anderenorts nicht klassifiziert

T42.6  Sonstige Antiepileptika, Sedativa und Hypnotika
  Methaqualon
  Valproinsäure
*Exkl.:* Carbamazepin (T42.1)

T42.7  Antiepileptika, Sedativa und Hypnotika, nicht näher bezeichnet
  Schlafmittel
  Schlaftabletten
  Schlaftrunk
  o.n.A.

T42.8  Antiparkinsonmittel und andere zentral wirkende Muskelrelaxanzien
  Amantadin

**T43** Vergiftung durch psychotrope Substanzen, anderenorts nicht klassifiziert

*Exkl.:* Appetitzäger (T50.5)
  Barbiturate (T42.3)
  Benzodiazepine (T42.4)
  Intoxikation im Sinne von Rausch (F10-F19)
  Methaqualon (T42.6)
  Psychodyseptika [Halluzinogene] (T40.7-T40.9)

T43.0  Tri- und tetrazyklische Antidepressiva

T43.1  Monoaminoxidase-hemmende Antidepressiva
T43.2 Sonstige und nicht näher bezeichnete Antidepressiva
T43.3 Antipsychotika und Neuroleptika auf Phenothiazin-Basis
T43.4 Neuroleptika auf Butyrophenon- und Thioxanthen-Basis
T43.5 Sonstige und nicht näher bezeichnete Antipsychotika und Neuroleptika
  Exkl.: Rauwolfiaalkaloide (T46.5)
T43.6 Psychostimulanzien mit Missbrauchspotential
  Exkl.: Kokain (T40.5)
T43.8 Sonstige psychotrope Substanzen, anderenorts nicht klassifiziert
T43.9 Psychotrope Substanz, nicht näher bezeichnet

T44 Vergiftung durch primär auf das autonome Nervensystem wirkende Arzneimittel
T44.0 Cholinesterase-Hemmer
T44.1 Sonstige Parasympathomimetika [Cholinergika]
T44.2 Ganglienblocker, anderenorts nicht klassifiziert
T44.3 Sonstige Parasympatholytika [Anticholineruginika und Antimuskarinika] und Spasmolytika, anderenorts nicht klassifiziert
  Papaverin
T44.4 Vorwiegend Alpha-Rezeptoren-Stimulanzien, anderenorts nicht klassifiziert
  Metaraminol
T44.5 Vorwiegend Beta-Rezeptoren-Stimulanzien, anderenorts nicht klassifiziert
  Exkl.: Beta-Rezeptoren-Stimulanzien zur Asthmatherapie (T48.6)
T44.6 Alpha-Rezeptorenblocker, anderenorts nicht klassifiziert
  Exkl.: Mutterkorn-Alkaloide (T48.0)
T44.7 Beta-Rezeptorenblocker, anderenorts nicht klassifiziert
T44.8 Zentral wirkende und adrenerge Neuronenblocker, anderenorts nicht klassifiziert
  Exkl.: Clonidin (T46.5)
  Guanethidin (T46.5)
T44.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär auf das autonome Nervensystem wirkende Arzneimittel
  Kombinierte Alpha- und Beta-Rezeptoren-Stimulanzien

T45 Vergiftung durch primär systemisch und auf das Blut wirkende Mittel, anderenorts nicht klassifiziert
T45.0 Antiallergika und Antiemetika
  Exkl.: Neuroleptika auf Phenothiazin-Basis (T43.3)
T45.1 Antineoplastika und Immunsuppressiva
  Antineoplastische Antibiotika
  Cytarabin
  Exkl.: Tamoxifen (T38.6)
T45.2 Vitamine, anderenorts nicht klassifiziert
  Exkl.: Nikotinsäure (-Derivate) (T46.7)
  Vitamin K (T45.7)
T45.3 Enzyme, anderenorts nicht klassifiziert
T45.4 Eisen und dessen Verbindungen
T45.5 Antikoagulanzien
T45.6 Fibrinolytika und Fibrinolyse-Hemmer
T45.7 Antikoagulanzien-Antagonisten, Vitamin K und sonstige Koagulanzien
T45.8 Sonstige primär systemisch und auf das Blut wirkende Mittel, anderenorts nicht klassifiziert
Blut und Blutprodukte
Leberextrakte und sonstige Antianämika
Plasmaersatzmittel
Exkl.: Eisen (T45.4)
Immunglobulin (T50.9)

T45.9 Primär systemisch und auf das Blut wirkendes Mittel, nicht näher bezeichnet

T46 Vergiftung durch primär auf das Herz-Kreislaufsystem wirkende Mittel
Exkl.: Metaraminol (T44.4)

T46.0 Herzglykoside und Arzneimittel mit ähnlicher Wirkung

T46.1 Kalziumantagonisten

T46.2 Sonstige Antiarrhythmika, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Beta-Rezeptorenblocker (T44.7)

T46.3 Koronardilatatoren, anderenorts nicht klassifiziert
Dipyridamol
Exkl.: Beta-Rezeptorenblocker (T44.7)
Kalziumantagonisten (T46.1)

T46.4 Angiotensin-Konversionsenzym-Hemmer [ACE-Hemmer]

T46.5 Sonstige Antihypertensiva, anderenorts nicht klassifiziert
Clonidin
Guanethidin
Rauwolfiaalkaloide
Exkl.: Beta-Rezeptorenblocker (T44.7)
Diuretika (T50.0-T50.2)
Kalziumantagonisten (T46.1)

T46.6 Antihyperlipidämika und Arzneimittel gegen Arteriosklerose

T46.7 Periphere Vasodilatatoren
Nikotinsäure (-Derivate)
Exkl.: Papaverin (T44.3)

T46.8 Antivarikosa, einschließlich Verödungsmitteln

T46.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär auf das Herz-Kreislaufsystem wirkende Mittel

T47 Vergiftung durch primär auf den Magen-Darm-Trakt wirkende Mittel

T47.0 Histamin-H₂-Rezeptorenblocker

T47.1 Sonstige Antazida und Magensekretionshemmer

T47.2 Stimulierende Laxanzien

T47.3 Salinische und osmotische Laxanzien

T47.4 Sonstige Laxanzien
Arzneimittel gegen Darmatonie

T47.5 Digestiva

T47.6 Antidiarrhoika
Exkl.: Systemisch wirkende Antibiotika und sonstige Antiinfektiva (T36-T37)

T47.7 Emetika

T47.8 Sonstige primär auf den Magen-Darm-Trakt wirkende Mittel

T47.9 Primär auf den Magen-Darm-Trakt wirkendes Arzneimittel, nicht näher bezeichnet

T48 Vergiftung durch primär auf die glatte Muskulatur, die Skelettmuskulatur und das Atmungssystem wirkende Mittel

T48.0 Oxytozin [Ocytocin] und ähnlich wirkende Wehenmittel
Exkl.: Östrogene, Gestagene und deren Antagonisten (T38.4-T38.6)
T48.1 Muskelrelaxanzien [neuromuskuläre Blocker]
T48.2 Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär auf die Muskulatur wirkende Mittel
T48.3 Antitussiva
T48.4 Expektoranzien
T48.5 Arzneimittel gegen Erkältungskrankheiten
T48.6 Antiasthmatica, anderenorts nicht klassifiziert
Salbutamol
Exkl.: Beta-Rezeptoren-Stimulanzien nicht zur Asthmatherapie (T44.5)
Hypophysenvorderlappenhormone [Adenohypophysenhormone] (T38.8)
T48.7 Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär auf das Atmungssystem wirkende Mittel

T49 Vergiftung durch primär auf Haut und Schleimhäute wirkende und in der Augen-, der Hals-Nasen-Ohren- und der Zahnheilkunde angewendete Mittel zur topischen Anwendung
Inkl.: Glukokortikoide bei topischer Anwendung
T49.0 Antimykotika, Antiinfektiva und Antiphlogistika zur lokalen Anwendung, anderenorts nicht klassifiziert
T49.1 Antipruriginosa
T49.2 Adstringenzien und Detergenzien zur lokalen Anwendung
T49.3 Hauterweichende [Emollienzien], hautpflegende [Demulzenzien] und hautschützende Mittel
T49.4 Keratolytika, Keratoplastika und sonstige Arzneimittel und Präparate zur Haarbehandlung
T49.5 Ophthalmika
Antinfektiva zur Anwendung am Auge
T49.6 In der Hals-Nasen-Ohrenheilkunde angewendete Arzneimittel und Präparate
Antinfektiva zur Anwendung an Ohr, Nase und Rachen
T49.7 Dentalpharmaka bei topischer Anwendung
T49.8 Sonstige Mittel zur topischen Anwendung
Spermizide
T49.9 Mittel zur topischen Anwendung, nicht näher bezeichnet

T50 Vergiftung durch Diuretika und sonstige und nicht näher bezeichnete Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
T50.0 Mineralokortikoide und deren Antagonisten
T50.1 Schleifendiuretika [High-ceiling-Diuretika]
T50.2 Carboanhydrase-Hemmer, Benzothiadiazin-Derivate und andere Diuretika
Azetazolamid
T50.3 Auf den Elektrolyt-, Kalorien- und Wasserhaushalt wirkende Mittel
Salze zur oralen Rehydratation
T50.4 Auf den Harnsäurestoffwechsel wirkende Arzneimittel
Urostatika
Urokuurika
T50.5 Appetitzügler
T50.6 Antidote und Chelatbildner, anderenorts nicht klassifiziert
Alkoholentwöhnungsmittel
T50.7 Analgetika und Opioid-Rezeptor-Antagonisten
T50.8 Diagnostika
T50.9  Sonstige und nicht näher bezeichnete Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
  Alkalisierende Arzneimittel
  Ansäuernende Arzneimittel
  Immunoglobuline
  Immunologisch wirksame Substanzen
  Lipotrope Arzneimittel
  Nebenschilddrüshormone und deren Derivate

Toxische Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen (T51-T65)

Exkl.: Krankheitszustände der Atemwege durch exogene Substanzen (J60-J70)
Umschriebene toxische Wirkungen, die anderenorts klassifiziert sind (A00-R99)
Verätzungen (T20-T32)

T51  Toxische Wirkung von Alkohol

T51.0  Äthanol
  Äthylalkohol
  Exkl.: Akuter Alkoholrausch oder Alkoholnachwirkungen, "Kater" (F10.0)
  Pathologischer Rausch (F10.0)
  Trunkenheit (F10.0)

T51.1  Methanol
  Methylalkohol

T51.2  2-Propanol
  Isopropylalkohol

T51.3  Fuselöl
  Alkohol:
  • Amyl-
  • Butyl- [1-Butanol]
  • Propyl- [1-Propanol]

T51.8  Sonstige Alkohole

T51.9  Alkohol, nicht näher bezeichnet

T52  Toxische Wirkung von organischen Lösungsmitteln

Exkl.: Halogenierte aliphatische und aromatische Kohlenwasserstoffe (T53.-)

T52.0  Erdölprodukte
  Benzin
  Kerosin [Paraffinöl]
  Paraffin
  Petroläther

T52.1  Benzol
  Exkl.: Benzol-Homologe (T52.2)
  Nitro- und Aminoderivate von Benzol und dessen Homologen (T65.3)

T52.2  Benzol-Homologe
  Toluol [Methylbenzol]
  Xylo [Dimethylbenzol]

T52.3  Glykole

T52.4  Ketone

T52.8  Sonstige organische Lösungsmittel

T52.9  Organisches Lösungsmittel, nicht näher bezeichnet
### T53 Toxische Wirkung von halogenierten aliphatischen und aromatischen Kohlenwasserstoffen

- **T53.0** Tetrachlorkohlenstoff  
  Tetrachlormethan

- **T53.1** Chloroform  
  Trichlormethan

- **T53.2** Trichloräthylen  
  Trichloräthen

- **T53.3** Tetrachloräthylen  
  Perchloraethylen  
  Tetrachloräthen

- **T53.4** Dichlormethan  
  Methylenchlorid

- **T53.5** Fluorchlorkohlenwasserstoffe [FCKW]

- **T53.6** Sonstige halogenierte aliphatische Kohlenwasserstoffe

- **T53.7** Sonstige halogenierte aromatische Kohlenwasserstoffe

- **T53.9** Halogenierte aliphatische und aromatische Kohlenwasserstoffe, nicht näher bezeichnet

### T54 Toxische Wirkung von ätzenden Substanzen

- **T54.0** Phenol und dessen Homologe

- **T54.1** Sonstige ätzende organische Verbindungen

- **T54.2** Ätzende Säuren und säureähnliche Substanzen  
  Salzsäure  
  Schwefelsäure

- **T54.3** Ätzalkalien und alkaliähnliche Substanzen  
  Kaliumhydroxid  
  Natriumhydroxid

- **T54.9** Ätzende Substanz, nicht näher bezeichnet

### T55 Toxische Wirkung von Seifen und Detergenzien

### T56 Toxische Wirkung von Metallen

- **Inkl.** Metalle jeder Herkunft, ausgenommen medizinische Substanzen  
  Metalbrauch und -dämpfe

- **Exkl.** Arsen und dessen Verbindungen (T57.0)  
  Mangan und dessen Verbindungen (T57.2)

- **T56.0** Blei und dessen Verbindungen

- **T56.1** Quecksilber und dessen Verbindungen

- **T56.2** Chrom und dessen Verbindungen

- **T56.3** Kadmium und dessen Verbindungen

- **T56.4** Kupfer und dessen Verbindungen

- **T56.5** Zink und dessen Verbindungen

- **T56.6** Zinn und dessen Verbindungen

- **T56.7** Beryllium und dessen Verbindungen

- **T56.8** Sonstige Metalle  
  Thallium

- **T56.9** Metall, nicht näher bezeichnet
T57  Toxische Wirkung von sonstigen anorganischen Substanzen
T57.0  Arsen und dessen Verbindungen
T57.1  Phosphor und dessen Verbindungen
    Exkl.: Organophosphat-Insektizide (T60.0)
T57.2  Mangan und dessen Verbindungen
T57.3  Blausäure
T57.8  Sonstige näher bezeichnete anorganische Substanzen
T57.9  Anorganische Substanz, nicht näher bezeichnet

T58  Toxische Wirkung von Kohlenmonoxid
    Inkl.: Jede Herkunft

T59  Toxische Wirkung sonstiger Gase, Dämpfe oder sonstigen Rauches
    Inkl.: Aerosol-Treibgase
    Exkl.: Fluorchlorkohlenwasserstoffe (T53.5)
T59.0  Stickstoffoxide
T59.1  Schwefeldioxid
T59.2  Formaldehyd
T59.3  Tränengas
T59.4  Chlorgas
T59.5  Fluorgas und Fluorwasserstoff
T59.6  Schwefelwasserstoff
T59.7  Kohlendioxid
T59.8  Sonstige näher bezeichnete Gase, Dämpfe oder sonstiger näher bezeichneter Rauch
T59.9  Gase, Dämpfe oder Rauch, nicht näher bezeichnet

T60  Toxische Wirkung von Schädlingsbekämpfungsmitteln [Pestiziden]
    Inkl.: Holzschutzmittel
T60.0  Organophosphat- und Carbamat-Insektizide
T60.1  Halogenierte Insektizide
    Exkl.: Chlorierte Kohlenwasserstoffe (T53.-)
T60.2  Sonstige Insektizide
T60.3  Herbizide und Fungizide
T60.4  Rodentizide
    Exkl.: Strychnin und dessen Salze (T65.1)
T60.8  Sonstige Schädlingsbekämpfungsmittel
T60.9  Schädlingsbekämpfungsmittel, nicht näher bezeichnet

T61  Toxische Wirkung schädlicher Substanzen, die mit essbaren Meerestieren aufgenommen wurden
    Exkl.: Allergische Reaktion auf Lebensmittel, wie z.B.:
    • anaphylaktischer Schock durch Nahrungsmittelunverträglichkeit (T78.0)
    • Dermatitis (L23.6, L25.4, L27.2)
    • Gastroenteritis (nichtinfektiös) (K52.-)
    Bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen (A05.-)
    Toxische Wirkung infolge Lebensmittel-Kontamination, wie z.B.:
    • Aflatoxin und sonstige Mykotoxine (T64)
    • Blausäure (T57.3)
    • Quecksilber (T56.1)
    • Zyanide (T65.0)
T61.0  Ciguatera-Fischvergiftung
ICD-10 BMGF 2017 Kapitel XIX

T61.1 Scombroid-Fischvergiftung
Histamin-ähnliches Syndrom

T61.2 Sonstige Vergiftung durch Fische und Schalentiere

T61.8 Toxische Wirkung sonstiger essbarer Meereistiere

T61.9 Toxische Wirkung eines nicht näher bezeichneten essbaren Meereistieres

T62 Toxische Wirkung sonstiger schädlicher Substanzen, die mit der Nahrung aufgenommen wurden

*Exkl.:* Allergische Reaktion auf Lebensmittel, wie z.B.:
- anaphylaktischer Schock durch Nahrungsmittelunverträglichkeit (T78.0)
- Dermatitis (L23.6, L25.4, L27.2)
- Gastroenteritis (nichtinfektiös) (K52.-)

Bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen (A05.-)
Toxische Wirkung infolge Lebensmittel-Kontamination, wie z.B.:
- Aflatoxin und sonstige Mykotoxine (T64)
- Blausäure (T57.3)
- Quecksilber (T56.1)
- Zyanide (T65.0)

T62.0 Verzehrte Pilze

T62.1 Verzehrte Beeren

T62.2 Sonstige verzehrte Pflanze(n) oder Teil(e) davon

T62.8 Sonstige näher bezeichnete schädliche Substanzen, die mit der Nahrung aufgenommen wurden

T62.9 Schädliche Substanz, die mit der Nahrung aufgenommen wurde, nicht näher bezeichnet

T63 Toxische Wirkung durch Kontakt mit giftigen Tieren

T63.0 Schlangengift
Gif t von Seeschlangen

T63.1 Gift anderer Reptilien
Gift von Echsen

T63.2 Skorpiongift

T63.3 Spinnengift

T63.4 Gift sonstiger Arthropoden
Insektenbiss oder -stich, giftig

T63.5 Toxische Wirkung durch Kontakt mit Fischen
*Exkl.:* Vergiftung durch verzehrte Fische (T61.0-T61.2)

T63.6 Toxische Wirkung durch Kontakt mit sonstigen Meereistieren
Quelle
Schalentiere
Seeanemone
Seestern

*Exkl.:* Gift von Seeschlangen (T63.0)
Vergiftung durch verzehrte Schalentiere (T61.2)

T63.8 Toxische Wirkung durch Kontakt mit sonstigen giftigen Tieren
Amphibiengift

T63.9 Toxische Wirkung durch Kontakt mit einem nicht näher bezeichneten giftigen Tier

T64 Toxische Wirkung von Aflatoxin und sonstigem Mykotoxin in kontaminierten Lebensmitteln

T65 Toxische Wirkung sonstiger und nicht näher bezeichneter Substanzen

T65.0 Zyanide
*Exkl.*: Blausäure (T57.3)

T65.1 Strychnin und dessen Salze
T65.2 Tabak und Nikotin
T65.3 Nitro- und Aminoderivate von Benzol und dessen Homologen
Anilin [Aminobenzol]
Nitrobenzol
Trinitrotoluol
T65.4 Schwefelkohlenstoff
T65.5 Glyzeroltrinitrat, Sauerstoffsäuren des Stickstoffs und deren Ester
1,2,3-Propantriol, Trinitrat
T65.6 Farben und Farbstoffe, anderenorts nicht klassifiziert
T65.8 Toxische Wirkung sonstiger näher bezeichneter Substanzen
Vergiftung o.n.A.
T65.9 Toxische Wirkung einer nicht näher bezeichneten Substanz
Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen (T66-T78)

T66 Nicht näher bezeichnete Schäden durch Strahlung
-Inkl.: Strahlenkrankheit
-Exkl.: Näher bezeichnete Schäden durch Strahlung, wie z.B.:
  • durch Strahleneinwirkung hervorgerufene:
    • Gastroenteritis und Kolitis (K52.0)
    • Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L55-L59)
    • Pneumonitis (J70.0)
    • Leukämie (C91-C95)
    • Sonnenbrand (L55.-)
    • Verbrennungen (T20-T31)

T67 Schäden durch Hitze und Sonnenlicht
-Exkl.: Erythema [Dermatitis] ab igne (L59.0)
  Krankheiten der Schweißdrüsen durch Hitze (L74-L75)
  Maligene Hyperthermie durch Anästhesie (T88.3)
  Sonnenbrand (L55.-)
  Strahlenbedingte Störungen der Haut und der Unterhaut (L55-L59)
  Verbrennungen (T20-T31)

T67.0 Hitzeschlag und Sonnenstich
Insolation
Thermoplegie

T67.1 Hitzesynkope
Hitzekollaps

T67.2 Hitzekrampf

T67.3 Hitzeschöpfung durch Wasserverlust
-Exkl.: Hitzeschöpfung durch Salzverlust (T67.4)

T67.4 Hitzeschöpfung durch Salzverlust
Hitzeschöpfung durch Salz- (und Wasser-) Verlust

T67.5 Hitzeschöpfung, nicht näher bezeichnet
Hitzeschöpfung o.n.A.

T67.6 Passagere Hitzeermüdung

T67.7 Hitzeödem

T67.8 Sonstige Schäden durch Hitze und Sonnenlicht

T67.9 Schäden durch Hitze und Sonnenlicht, nicht näher bezeichnet
**ICD-10 BMGF 2017**

**Kapitel XIX**

**T68 Hypothermie**

*Inkl.*: Hypothermie durch Unfall  
*Exkl.*: Erfrierungen (T33-T35)  
Hypothermie:  
• beim Neugeborenen (P80.-)  
• nach Anästhesie (T88.5)  
• nicht in Verbindung mit niedriger Umgebungstemperatur (R68.0)  

*Anm.*: Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

**T69 Sonstige Schäden durch niedrige Temperatur**

*Exkl.*: Erfrierungen (T33-T35)

- **T69.0 Kälte-Nässeschaden der Hände oder Füße**  
  Schützengrabenfuß [Trench foot]

- **T69.1 Frostbeulen**

- **T69.8 Sonstige näher bezeichnete Schäden durch niedrige Temperatur**

- **T69.9 Schaden durch niedrige Temperatur, nicht näher bezeichnet**

**T70 Schäden durch Luft- und Wasserdruck**

- **T70.0 Barotrauma des Ohres**  
  Aerootitis media  
  Ohrschäden durch Wechsel des Luft- oder Wasserdruckes

- **T70.1 Barotrauma der Nasennebenhöhlen**  
  Aerosinusitis  
  Nasennebenhöhlen-Schäden durch Wechsel des Luftdruckes

- **T70.2 Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch große Höhe**  
  Barotrauma o.n.A.  
  Bergkrankheit  
  Höhenkrankheit  
  Sauerstoffmangel in großer Höhe  
  *Exkl.*: Polyglobulie durch Aufenthalt in großer Höhe (D75.1)

- **T70.3 Caissonkrankheit [Dekompressionskrankheit]**  
  Druckluftkrankheit  
  Taucherkrankheit

- **T70.4 Schäden durch Hochdruckflüssigkeiten**  
  Sprühinjektion  
  Hochdruck-Spritzverletzung (industriell)

- **T70.8 Sonstige Schäden durch Luft- und Wasserdruck**  
  Explosionstrauma

- **T70.9 Schaden durch Luft- und Wasserdruck, nicht näher bezeichnet**

**T71 Erstickung**

*Inkl.*: Ersticken (durch Strangulation)  
Systemischer Sauerstoffmangel durch:  
• mechanische Behinderung der Atmung  
• niedrigen Sauerstoffgehalt der Umgebungsluft  

*Exkl.*: Asphyxie durch:  
• Aspiration von Nahrungsmittel oder Fremdkörper (T17.-)  
• Kohlenmonoxyd (T58)  
• sonstige Gase, Dämpfe oder sonstiger Rauch (T59.-)  
  Atemnot beim Neugeborenen (P22.-)  
  Atemnotsyndrom des Erwachsenen (J80)  
  Sauerstoffmangel in großer Höhe (T70.2)
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel XIX

T73  Schäden durch sonstigen Mangel
    T73.0  Schäden durch Hunger
            Hungertod
            Nahrungsmittelknappheit
    T73.1  Schäden durch Durst
            Wassermangel
    T73.2  Erschöpfung durch Ausgesetztsein (gegenüber Witterungsunbilden)
    T73.3  Erschöpfung durch übermäßige Anstrengung
            Überanstrengung
    T73.8  Sonstige Schäden durch Mangel
    T73.9  Schäden durch Mangel, nicht näher bezeichnet

T74  Missbrauch von Personen
    Soll die akute Verletzung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.
    T74.0  Vernachlässigen oder Imstichlassen
    T74.1  Körperlicher Missbrauch
            Ehegattenmisshandlung o.n.A.
            Kindesmisshandlung o.n.A.
    T74.2  Sexueller Missbrauch
    T74.3  Psychischer Missbrauch
    T74.8  Sonstige Formen des Missbrauchs von Personen
            Mischformen
    T74.9  Missbrauch von Personen, nicht näher bezeichnet
            Schäden durch Missbrauch:
            • eines Erwachsenen o.n.A.
            • eines Kindes o.n.A.

T75  Schäden durch sonstige äußere Ursachen
    Exkl.: Unerwünschte Nebenwirkungen, anderenorts nicht klassifiziert (T78.-)
    Verbrennungen (elektrisch) (T20-T31)
    T75.0  Schäden durch Blitzschlag
            Schock durch Blitzschlag
    T75.1  Ertrinken und nichttödliches Untertauchen
            Schwimmkrampf
            Untertauchen
    T75.2  Schäden durch Vibration
            Presslufthammer-Syndrom
            Schwindsucht durch Infraschall
            Traumatisches Vasospasmus-Syndrom
    T75.3  Kinetose
            Luftkrankheit
            Reisekrankheit
            Seekrankheit
    T75.4  Schäden durch elektrischen Strom
            Schock durch elektrischen Strom
            Stromtod
    T75.8  Sonstige näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen
            Auswirkungen von:
            • anomalen Gravitationskräften
            • Schwerkraft

- 636 -
**T78**

**Unerwünschte Nebenwirkungen, anderenorts nicht klassifiziert**

*Hinw.:* Diese Kategorie ist zur primären Verschlüsselung zu benutzen, um anderenorts nicht klassifizierbare Schäden durch unbekannte, nicht feststellbare oder ungenau bezeichnete Ursachen zu kennzeichnen. Bei der multiplen Verschlüsselung kann sie zusätzlich benutzt werden, um Auswirkungen von anderenorts klassifizierten Zuständen zu kennzeichnen.

*Exkl.:* Komplikationen chirurgischer und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88)

---

**T78.0**

**Anaphylaktischer Schock durch Nahrungsmittelunverträglichkeit**

**Exkl.:** Bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen (A05.-) 
- Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel (L27.2) 
- Dermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautkontakt (L23.6, L24.6, L25.4)

---

**T78.1**

**Sonstige Nahrungsmittelunverträglichkeit, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.:* Bakteriell bedingte Lebensmittelvergiftungen (A05.-) 
- Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel (L27.2) 
- Dermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautkontakt (L23.6, L24.6, L25.4)

---

**T78.2**

**Anaphylaktischer Schock, nicht näher bezeichnet**

Allergischer Schock 
Anaphylaktische Reaktion o.n.A. 
Anaphylaxie

*Exkl.:* Anaphylaktischer Schock durch: 
- Nahrungsmittelunverträglichkeit (T78.0) 
- Serum (T80.5) 
- unerwünschte Nebenwirkung eines indikationsgerechten Arzneimittels bei ordnungsgemäßer Verabreichung (T88.6)

---

**T78.3**

**Angioneurotisches Ödem**

Quincke-Ödem 
Urticaria gigantea

*Exkl.:* Urtikaria (L50.-) 
- Serumurtikaria (T80.6)

---

**T78.4**

**Allergie, nicht näher bezeichnet**

Allergische Reaktion o.n.A. 
Idiosynkrasie o.n.A. 
Überempfindlichkeit o.n.A.

*Exkl.:* Allergische Reaktion o.n.A. auf indikationsgerechtes Arzneimittel bei ordnungsgemäßer Verabreichung (T88.7) 
- Näher bezeichnete Formen einer allergischen Reaktion, wie z.B.: 
  - allergische Gastroenteritis und Kolitis (K52.2) 
  - Dermatitis (L23-L25, L27.-) 
  - Heuschnupfen (J30.1)

---

**T78.8**

**Sonstige unerwünschte Nebenwirkungen, anderenorts nicht klassifiziert**

**T78.9**

**Unerwünschte Nebenwirkung, nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* Unerwünschte Nebenwirkung einer chirurgischen und medizinischen Behandlung o.n.A. (T88.9)

---

**Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas (T79-T79)**

---

**T79**

**Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas, anderenorts nicht klassifiziert**

*Exkl.:* Atemnot beim Neugeborenen (P22.-) 
- Atemnotsyndrom des Erwachsenen (J80) 
- Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88) 
  - Während oder nach medizinischen Maßnahmen (T80-T88)

---

**T79.0**

**Luftembolie (traumatisch)**

*Exkl.:* Luftembolie als Komplikation bei: 
- Abort, Extravaginalität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.2) 
- Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.0)
T79.1 Fettembolie (traumatisch)
Exkl.: Fettembolie als Komplikation bei:
- Abort, Extrautergravität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.2)
- Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.8)

T79.2 Traumatisch bedingte sekundäre oder rezidivierende Blutung

T79.3 Posttraumatische Wundinfektion, anderenorts nicht klassifiziert
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

T79.4 Traumatischer Schock
Schock (unmittelbar) (protrahiert) nach Verletzung
Exkl.: Schock (durch):
- als Komplikation bei Abort, Extrauterngravität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.3)
- Anästhesie (T88.2)
- anaphylaktisch (durch):
  - indikationsgerechtetes Arzneimittel bei ordnungsgemäßer Verabreichung (T88.6)
  - Nahrungsmittelunverträglichkeit (T78.0)
  - Serum (T80.5)
  - o.n.A. (T78.2)
  - Blitzschlag (T75.0)
  - elektrischen Strom (T75.4)
  - Geburts- (O75.1)
  - nichttraumatisch, anderenorts nicht klassifiziert (R57.-)
  - postoperativ (T81.1)

T79.5 Traumatische Anurie
Crush-Syndrom
Nierenversagen nach Zerquetschung

T79.6 Traumatische Muskelschämie
Kompartmentsyndrom
Wölkmann-Kontraktur [ischämische Muskelschämie]

T79.7 Traumatisches subkutanes Emphysem
Exkl.: Emphysem (subkutan) als Folge eines Eingriffes (T81.8)

T79.8 Sonstige Frühkomplikationen eines Traumas

T79.9 Nicht näher bezeichnete Frühkomplikation eines Traumas
Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88)

Sollen die eingesetzten Hilfsmittel oder die näheren Umstände angegeben werden, sind zusätzliche Schlüsselnummern (Kapitel XX) zu benutzen.

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**Exkl.:** Jede Inanspruchnahme medizinischer Betreuung wegen postoperativer Zustände, bei denen keine Komplikationen bestehen, wie z.B.:
- Anpassen und Einstellen von Ektoprothesen (Z44.-)
- Verschluss eines äußeren Stomas (Z43.-)
- Vorhandensein einer künstlichen Körperöffnung (Z93.-)
Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen während der Schwangerschaft, der Geburt oder des Wochenbettes (O00-O99)

Näher bezeichnete Komplikationen, die anderenorts klassifiziert sind, wie z.B.:
- Austritt von Liquor cerebrospinalis nach Lumbalpunktion (G97.0)
- Funktionstörung nach Kolostomie (K91.4)
- Funktionstörungen nach kardiochirurgischem Eingriff (I97.0-I97.1)
- Lymphödem nach Mastektomie (I97.2)
- Postlaminektomie-Syndrom, anderenorts nicht klassifiziert (M96.1)
- Störungen des Wasser- und Elektrolythaushaltes (E86-E87)
- Syndrom der blinden Schlinge nach chirurgischem Eingriff (K91.2)
- Syndrome des operierten Magens (K91.1)

Unerwünschte Nebenwirkungen von Arzneimitteln und Drogen (A00-R99, T78.-)
Verbrennungen oder Verätzungen durch lokale Applikationen und Bestrahlung (T20-T32)
Vergiftung durch und toxische Wirkungen von Arzneimitteln, Drogen und chemische Substanzen (T36-T65)

**T80**
Komplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

*Inkl.:* Perfusion

*Exkl.:* Abstoßung eines Knochenmarktransplantates (T86.0)

**T80.0** Luftembolie nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

**T80.1** Gefäßkomplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

Phlebitis
Thromboembolie
Thrombophlebitis

*Exkl.:* Aufgeführte Zustände mit der Angabe:
- durch Prothesen, Implantate und Transplantate (T82.8, T83.8, T84.8, T85.8)
- nach medizinischen Maßnahmen (T81.7)

**T80.2** Infektionen nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

Infektion
Sepsis

*nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken*

Soll das Vorliegen eines septischen Schocks angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (R57.2) zu benutzen.

*Exkl.:* Aufgeführte Zustände mit der Angabe:
- durch Prothesen, Implantate und Transplantate (T82.6-T82.7, T83.5-T83.6, T84.5-T84.7, T85.7)
- nach medizinischen Maßnahmen (T81.4)
- Posttransfusionshepatitis (B16-B19)

**T80.3** ABO-Unverträglichkeitsreaktion

Inkompatible Bluttransfusion
Reaktion durch Blutgruppenunverträglichkeit bei Infusion oder Transfusion

**T80.4** Rh-Unverträglichkeitsreaktion

Reaktionen durch Rh-Faktor bei Infusion oder Transfusion
T80.5  Anaphylaktischer Schock durch Serum
    * Exkl.: Schock:
      - allergisch o.n.A. (T78.2)
      - anaphylaktisch:
        - durch unerwünschte Nebenwirkung eines indikationsgerechten Arzneimittels bei ordnungsgemäßer Verabreichung (T88.6)
        - o.n.A. (T78.2)

T80.6  Sonstige Serumreaktionen
    Serumdermatitis
    Serumintoxikation
    Serumkrankheit
    Serumurtikaria
    * Exkl.: Serumhepatitis (B16-B19)

T80.8  Sonstige Komplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

T80.9  Nicht näher bezeichnete Komplikation nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken
    Transfusionsreaktion o.n.A.

T81  Komplikationen bei Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert
    * Exkl.: Komplikation nach:
      - Impfung [Immunisierung] (T88.0-T88.1)
      - Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.-)
      - Näher bezeichnete, anderenorts klassifizierte Komplikationen, wie z.B.:
        - Dermatitis durch Arzneimittel und Drogen (L23.3, L24.4, L25.1, L27.0-L27.1)
        - Komplikation durch Prothesen, Implantate und Transplantate (T82-T85)
        - Vergiftung durch und toxische Wirkung von Arzneimitteln, Drogen und chemischen Substanzen (T36-T65)
        - Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben (T86.-)
        - Unerwünschte Nebenwirkung von Arzneimitteln oder Drogen o.n.A. (T88.7)

T81.0  Blutung und Hämatom als Komplikation eines Eingriffes, anderenorts nicht klassifiziert
    Blutung an jeder Lokalisation als Folge eines Eingriffes
    * Exkl.: Hämatom einer geburtshilflichen Wunde (O90.2)
      - Blutung durch Prothesen, Implantate und Transplantate (T82.8, T83.8, T84.8, T85.8)

T81.1  Schock während oder als Folge eines Eingriffes, anderenorts nicht klassifiziert
    Kollaps o.n.A.
    Schock (endotoxisch) (hypovolämisch)   während oder als Folge eines Eingriffes
    Postoperativer Schock o.n.A.

    Soll das Vorliegen eines septischen Schocks angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (R57.2) zu benutzen.
    * Exkl.: Schock (durch):
      - als Folge von Abort, Extrauteriningravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.3)
      - Anästhesie (T88.2)
      - anaphylaktisch (durch):
        - indikationsgerechtes Arzneimittel bei ordnungsgemäßer Verabreichung (T88.6)
        - Serum (T80.5)
        - o.n.A. (T78.2)
        - elektrischen Strom (T75.4)
        - Geburts- (O75.1)
        - traumatisch (T79.4)
T81.2  Versehentliche Stich- oder Risswunde während eines Eingriffes, anderenorts nicht klassifiziert

Versehentliche Perforation:
- Blutgefäß
- Nerv
- Organ

Endoskop durch
Instrument Katheter Sonde während eines Eingriffes

Exkl.: Instrumentelle Verletzung unter der Geburt (O70-O71)
Näher bezeichnete, anderenorts klassifizierte Komplikationen, wie z.B. Masters-Allen-Syndrom (N83.8)
Perforation, Stich- oder Risswunde, verursacht durch absichtlich im Operationsgebiet belassenes Gerät oder Implantat (T82-T85)

T81.3  Aufreißen einer Operationswunde, anderenorts nicht klassifiziert

Dehiszenz
Ruptur

Dehiszenz einer Operationswunde

Exkl.: Dehiszenz einer:
- geburtshilflichen Dammwunde (O90.1)
- Kaiserschnittwunde (O90.0)

T81.4  Infektion nach einem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert

Abszess:
- intraabdominal
- Naht-
- subphrenisch
- Wund-

Sepsis

nach medizinischen Maßnahmen

Exkl.: Infektion (durch):
- Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.2)
- Prothesen, Implantate und Transplantate (T82.6-T82.7, T83.5-T83.6, T84.5-T84.7, T85.7)
Infektion der Wunde nach operativem geburtshilflichen Eingriff (O86.0)

T81.5  Fremdkörper, der versehentlich nach einem Eingriff in einer Körperhöhle oder Operationswunde zurückgeblieben ist

Adhäsionen
Obstruktion
Perforation

Fremdkörper, der versehentlich in einer Körperhöhle oder Operationswunde zurückgeblieben ist

Exkl.: Obstruktion oder Perforation, verursacht durch absichtlich im Körper belassene Prothesen und Implantate (T82.0-T82.5, T83.0-T83.4, T84.0-T84.4, T85.0-T85.6)

T81.6  Akute Reaktion auf eine während eines Eingriffes versehentlich zurückgebliebene Fremdsubstanz

Peritonitis:
- aseptisch
- durch chemische Substanzen

T81.7  Gefäßkomplikationen nach einem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert

Luftembolie nach einem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Embolie:
- als Komplikation bei:
  - Abort, Extravaginalität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.2)
  - Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.9)
- durch Prothesen, Implantate und Transplantate (T82.8, T83.8, T84.8, T85.8)
- nach Infusion, Transfusion und Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.0)
- traumatisch (T79.0)

T81.8  Sonstige Komplikationen bei Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert

Emphysem (subkutan) als Folge eines Eingriffes
Komplikation bei Inhalationstherapie
Persistierende postoperative Fistel

Exkl.: Maligne Hyperthermie durch Anästhesie (T88.3)
Hypothermie nach Anästhesie (T88.5)

T81.9  Nicht näher bezeichnete Komplikation eines Eingriffes
Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen

Exkl.: Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben (T86.-)

T82.0 Mechanische Komplikation durch eine Herzklappenprothese
- Fehllage
- Leckage
- Obstruktion, mechanisch
- Perforation durch Herzklappenprothese
- Protrusion
- Verlagerung
- Versagen (mechanisch)

T82.1 Mechanische Komplikation durch ein kardiales elektronisches Gerät
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
- Elektroden
- Impulsgenerator (Batterie)

T82.2 Mechanische Komplikation durch Koronararterien-Bypass und Klappentransplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch Koronararterien-Bypass und Klappentransplantate

T82.3 Mechanische Komplikation durch sonstige Gefäßtransplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
- Aorten- (Bifurkations-) Transplantat (Austausch)
- Arterientransplantat (Bypass) (A. carotis) (A. femoralis)

T82.4 Mechanische Komplikation durch Gefäßkatheter bei Dialyse
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch Gefäßkatheter bei Dialyse
Exkl.: Mechanische Komplikation durch Katheter zur Peritonealdialyse (T85.6)

T82.5 Mechanische Komplikation durch sonstige Geräte und Implantate im Herzen und in den Gefäßen
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
- arteriovenöse Fistel, operativ angelegt
- arteriovenösen Shunt, operativ angelegt
- Ballon- (Gegenpulsations-) Gerät
- Infusionskatheter
- künstliches Herz
- Vena-cava-Schirm

Exkl.: Mechanische Komplikation durch epiduralen oder subduralen Infusionskatheter (T85.6)

T82.6 Infektion und entzündliche Reaktion durch eine Herzklappenprothese

T82.7 Infektion und entzündliche Reaktion durch sonstige Geräte, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen

T82.8 Sonstige näher bezeichnete Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen
- Blutung
- Embolie
- Fibrose
- Schmerzen
- Stenose
- Thrombose durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen

T82.9 Nicht näher bezeichnete Komplikation durch Prothese, Implantat oder Transplantat im Herzen und in den Gefäßen
T83 Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Urogenitaltrakt

**Exkl.:** Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben (T86.-)

T83.0 Mechanische Komplikation durch einen Harnwegskatheter (Verweilkatheter)
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
- Transurethraler Verweilkatheter
- Zystostomiekatheter

T83.1 Mechanische Komplikation durch sonstige Geräte oder Implantate im Harntrakt
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
- elektronischen Stimulator
- Sphinkterimplantat
- Stent im Harntrakt

T83.2 Mechanische Komplikation durch ein Harnorgantransplantat
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch ein Harnorgantransplantat

T83.3 Mechanische Komplikation durch ein Intrauterinpessar
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch ein Intrauterinpessar

T83.4 Mechanische Komplikation durch sonstige Prothesen, Implantate oder Transplantate im Genitaltrakt
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch (implantierte) Penisprothese

T83.5 Infektion und entzündliche Reaktion durch Prothese, Implantat oder Transplantat im Harntrakt

T83.6 Infektion und entzündliche Reaktion durch Prothese, Implantat oder Transplantat im Genitaltrakt

T83.8 Sonstige Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Urogenitaltrakt
Unter T82.8 aufgeführte Zustände durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Urogenitaltrakt

T83.9 Nicht näher bezeichnete Komplikation durch Prothese, Implantat oder Transplantat im Urogenitaltrakt

T84 Komplikationen durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate

**Exkl.:** Knochenfraktur nach Einsetzen eines orthopädischen Implantates, einer Gelenkprothese oder einer Knochenplatte (M96.6)
Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben (T86.-)

T84.0 Mechanische Komplikation durch eine Gelenkendoprothese
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch eine Gelenkprothese

T84.1 Mechanische Komplikation durch eine interne Osteosynthesevorrichtung an Extremitätenknochen
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch eine interne Osteosynthesevorrichtung an Extremitätenknochen

T84.2 Mechanische Komplikation durch eine interne Osteosynthesevorrichtung an sonstigen Knochen
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch eine interne Osteosynthesevorrichtung an sonstigen Knochen

T84.3 Mechanische Komplikation durch sonstige Knochengeräte, -implantate oder -transplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
- elektronischen Knochenstimulator
- Knochentransplantat

T84.4 Mechanische Komplikation durch sonstige intern verwendete orthopädische Geräte, Implantate und Transplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch Muskel- oder Sehnentransplantat

T84.5 Infektion und entzündliche Reaktion durch eine Gelenkendoprothese

T84.6 Infektion und entzündliche Reaktion durch eine interne Osteosynthesevorrichtung [jede Lokalisation]
ICD-10 BMGF 2017

Kapitel XIX

T84.7 Infektion und entzündliche Reaktion durch sonstige orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate

T84.8 Sonstige Komplikationen durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate
Unter T82.8 aufgeführte Zustände durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate

T84.9 Nicht näher bezeichnete Komplikation durch orthopädische Endoprothese, Implantat oder Transplantat

T85 Komplikationen durch sonstige interne Prothesen, Implantate oder Transplantate

Exkl.: Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben (T86.-)

T85.0 Mechanische Komplikation durch einen ventrikulären, intrakraniellen Shunt
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch einen ventrikulären, intrakraniellen Shunt

T85.1 Mechanische Komplikation durch einen implantierten elektronischen Stimulator des Nervensystems
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch elektronischen Nervenstimulator (Elektrode):
• Gehirn
• periphere Nerven
• Rückenmark

T85.2 Mechanische Komplikation durch eine intraokulare Linse
Unter T82.0 aufgeführte Komplikationen durch eine intraokulare Linse

T85.3 Mechanische Komplikation durch sonstige Augenprothesen, -implantate oder -transplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
• Hornhauttransplantat
• Orbitaprosthesen

T85.4 Mechanische Komplikation durch Mammaprothese oder -implantat
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch Mammaprothese oder -implantat

T85.5 Mechanische Komplikation durch gastrointestinale Prothesen, Implantate oder Transplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
• Gallengangsprothese
• ösophageale Antirefluxvorrichtung

T85.6 Mechanische Komplikation durch sonstige näher bezeichnete interne Prothesen, Implantate oder Transplantate
Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch:
• Dauernähte
• epiduralen und subduralen Infusionskatheter
• Katheter zur Peritonealdialyse
• nichtresorbables Operationsmaterial o.n.A.

Exkl.: Mechanische Komplikation durch Dauernähte (Draht) zur Fixierung von Knochen (T84.1-T84.2)

T85.7 Infektion und entzündliche Reaktion durch sonstige interne Prothesen, Implantate oder Transplantate

T85.8 Sonstige Komplikationen durch interne Prothesen, Implantate oder Transplantate, anderenorts nicht klassifiziert
Unter T82.8 aufgeführte Zustände durch interne Prothesen, Implantate oder Transplantate, anderenorts nicht klassifiziert

T85.9 Nicht näher bezeichnete Komplikation durch interne Prothese, Implantat oder Transplantat
Komplikation durch interne Prothese, Implantat oder Transplantat o.n.A.
T86  Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben
  T86.0  Abstoßung eines Knochenmarktransplantates
          Graft-versus-host-Reaktion oder -Krankheit
  T86.1  Versagen und Abstoßung eines Nierentransplantates
  T86.2  Versagen und Abstoßung eines Herztransplantates
          Exkl.: Komplikation durch:
          • Herz-Lungen-Transplantat (T86.3)
          • Künstliches Herzgerät (T82.-)
  T86.3  Versagen und Abstoßung eines Herz-Lungen-Transplantates
  T86.4  Versagen und Abstoßung eines Lebertransplantates
  T86.8  Versagen und Abstoßung sonstiger transplantiertierer Organe und Gewebe
          Transplantatversagen oder -abstoßung von:
          • Darm
          • Haut (Allotransplantat) (Autotransplantat)
          • Knochen
          • Lunge
          • Pankreas
  T86.9  Versagen und Abstoßung eines nicht näher bezeichneten transplantierten Organs und Gewebes

T87  Komplikationen, die für Replantation und Amputation bezeichnend sind
  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  Neurome des Amputationsstumpfes
  T87.4  Infektion des Amputationsstumpfes
  T87.5  Nekrose des Amputationsstumpfes
  T87.6  Sonstige und nicht näher bezeichnete Komplikationen am Amputationsstumpf
          Amputationsstumpf:
          • (Flexions-) Kontrakur (des benachbarten proximalen Gelenkes)
          • Hämatom
          • Ödem
          Exkl.: Phantomglied (G54.6-G54.7)

T88  Sonstige Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer
      Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert
  Exkl.: Komplikationen nach:
          • Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert (T81.-)
          • Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.-)
          • Näher bezeichnete, anderenorts klassifizierte Komplikationen, wie z.B.:
          • Dermatitis durch Arzneimitteln und Drogen (L23.3, L24.4, L25.1, L27.0-L27.1)
          • Komplikation bei:
            • geburtshilflliche Operationen und Maßnahmen (O75.4)
            • Geräte, Implantate und Transplantate (T82-T85)
            • Komplikationen bei Anästhesie:
              • im Wochenbett (O89.-)
              • in der Schwangerschaft (O29.-)
              • während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung (O74.-)
              • Vergiftung durch und toxische Wirkung von Arzneimitteln, Drogen und chemischen
                Substanzen (T36-T65)
              • Verschlechtete Stich- oder Risswunde während eines Eingriffes (T81.2)
  T88.0  Infektion nach Impfung [Immunisierung]
          Sepsis nach Impfung [Immunisierung]
T88.1 Sonstige Komplikationen nach Impfung [Immunisierung], anderenorts nicht klassifiziert
Hautausschlag nach Impfung
Exkl.: Anaphylaktischer Schock durch Serum (T80.5)
Arthritis nach Impfung [Immunisierung] (M02.2)
Enzephalitis nach Impfung [Immunisierung] (G04.0)
Sonstige Serumreaktionen (T80.6)

T88.2 Schock durch Anästhesie
Schock durch Anästhesie bei ordnungsgemäßer Verabreichung eines indikationsgerechten Arzneimittels
Exkl.: Komplikationen bei Anästhesie:
• durch Überdosis oder Verabreichung einer falschen Substanz(T36-T50)
• im Wochenbett (O89.−)
• in der Schwangerschaft (O29.−)
• während der Wehentätigkeit und bei der Entbindung (O74.−)
Postoperativer Schock o.n.A. (T81.1)

T88.3 Maligne Hyperthermie durch Anästhesie
T88.4 Misslungene oder schwierige Intubation
T88.5 Sonstige Komplikationen infolge Anästhesie
Hypothermie nach Anästhesie

T88.6 Anaphylaktischer Schock als unerwünschte Nebenwirkung eines indikationsgerechten Arzneimittels oder einer indikationsgerechten Droge bei ordnungsgemäßer Verabreichung
Exkl.: Anaphylaktischer Schock durch Serum (T80.5)

T88.7 Nicht näher bezeichnete unerwünschte Nebenwirkung eines Arzneimittels oder einer Droge
Allergische Reaktion
Idiosynkrasie
Überempfindlichkeit
Unerwünschte Nebenwirkung
Arzneimittel:
• Reaktion o.n.A.
• Überempfindlichkeit o.n.A.
Exkl.: Näher bezeichnete unerwünschte Nebenwirkungen von Arzneimitteln und Drogen (A00-R99, T80-T88.6, T88.8)

T88.8 Sonstige näher bezeichnete Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert

T88.9 Komplikation bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, nicht näher bezeichnet
Exkl.: Unerwünschte Nebenwirkung o.n.A. (T78.9)
Folgen von Verletzungen, Vergiftungen und sonstigen Auswirkungen äußerer Ursachen
(T90-T98)

_Hinw.:_ Die Kategorien T90-T98 sind zu benutzen, um bei Zuständen aus S00-S99 und T00-T88 anzuzeigen, dass sie anderenorts klassifizierte Spätfolgen verursacht haben. Zu den "Folgen" zählen Zustände, die als Folgen oder Spätfolgen bezeichnet sind oder die ein Jahr oder länger nach der akuten Verletzung bestehen.

Diese Kategorien dienen nicht zur Verschlüsselung chronischer Vergiftungen und bei schädlicher Exposition. Für die Verschlüsselung dieser Zustände sind die entsprechenden Kategorien für chronische Vergiftungen und schädliche Exposition zu benutzen.

**T90** Folgen von Verletzungen des Kopfes

_T90.0_ Folgen einer oberflächlichen Verletzung des Kopfes
Folgen einer Verletzung, die unter S00.- klassifizierbar ist

_T90.1_ Folgen einer offenen Wunde des Kopfes
Folgen einer Verletzung, die unter S01.- klassifizierbar ist

_T90.2_ Folgen einer Fraktur des Schädels und der Gesichtsschädelknochen
Folgen einer Verletzung, die unter S02.- klassifizierbar ist

_T90.3_ Folgen einer Verletzung der Hirnnerven
Folgen einer Verletzung, die unter S04.- klassifizierbar ist

_T90.4_ Folgen einer Verletzung des Auges und der Orbita
Folgen einer Verletzung, die unter S05.- klassifizierbar ist

_T90.5_ Folgen einer intrakraniellen Verletzung
Folgen einer Verletzung, die unter S06.- klassifizierbar ist

_T90.8_ Folgen sonstiger näher bezeichneter Verletzungen des Kopfes
Folgen einer Verletzung, die unter S03, S07-S08 und S09.0-S09.8 klassifizierbar ist

_T90.9_ Folgen einer nicht näher bezeichneten Verletzung des Kopfes
Folgen einer Verletzung, die unter S09.9 klassifizierbar ist

**T91** Folgen von Verletzungen des Halses und des Rumpfes

_T91.0_ Folgen einer oberflächlichen Verletzung und einer offenen Wunde des Halses und des Rumpfes
Folgen einer Verletzung, die unter S10-S11, S20-S21, S30-S31 und T09.0-T09.1 klassifizierbar ist

_T91.1_ Folgen einer Fraktur der Wirbelsäule
Folgen einer Verletzung, die unter S12.-, S22.0, S22.1, S32.0, S32.7 und T08 klassifizierbar ist

_T91.2_ Folgen einer sonstigen Fraktur des Thorax und des Beckens
Folgen einer Verletzung, die unter S22.2-S22.9, S32.1-S32.5 und S32.8 klassifizierbar ist

_T91.3_ Folgen einer Verletzung des Rückenmarkes
Folgen einer Verletzung, die unter S14.0-S14.1, S24.0-S24.1, S34.0-S34.1 und T09.3 klassifizierbar ist

_T91.4_ Folgen einer Verletzung der intrathorakalen Organe
Folgen einer Verletzung, die unter S26-S27 klassifizierbar ist

_T91.5_ Folgen einer Verletzung der intraabdominalen Organe und der Beckenorgane
Folgen einer Verletzung, die unter S36-S37 klassifizierbar ist

_T91.8_ Folgen sonstiger näher bezeichneter Verletzungen des Halses und des Rumpfes
Folgen einer Verletzung, die unter S13.-, S14.2-S14.6, S15-S18, S19.7-S19.8, S23.-, S24.2-S24.6, S25.-, S28.-, S29.0-S29.8, S33.-, S34.2-S34.8, S35.-, S38.-, S39.0-S39.8, T09.2 und T09.4-T09.8 klassifizierbar ist

_T91.9_ Folgen einer nicht näher bezeichneten Verletzung des Halses und des Rumpfes
Folgen einer Verletzung, die unter S19.9, S29.9, S39.9 und T09.9 klassifizierbar ist
T92 Folgen von Verletzungen der oberen Extremität
T92.0 Folgen einer offenen Wunde der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S41.-, S51.-, S61.- und T11.1 klassifizierbar ist
T92.1 Folgen einer Fraktur des Armes
Folgen einer Verletzung, die unter S42.-, S52.- und T10 klassifizierbar ist
T92.2 Folgen einer Fraktur in Höhe des Handgelenkes und der Hand
Folgen einer Verletzung, die unter S62.- klassifizierbar ist
T92.3 Folgen einer Luxation, Verstauchung oder Zerrung der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S43.-, S53.-, S63.- und T11.2 klassifizierbar ist
T92.4 Folgen einer Verletzung von Nerven der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S44.-, S54.-, S64.- und T11.3 klassifizierbar ist
T92.5 Folgen einer Verletzung von Muskeln und Sehnen der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S46.-, S56.-, S66.- und T11.5 klassifizierbar ist
T92.6 Folgen einer Zerquetschung oder einer traumatischen Amputation der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S47-S48, S57-S58, S67-S68 und T11.6 klassifizierbar ist
T92.8 Folgen sonstiger näher bezeichneter Verletzungen der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S40.-, S45.-, S49.7-S49.8, S50.-, S55.-, S59.7-S59.8, S60.-, S65.-, S69.7-S69.8, T11.0, T11.4 und T11.8 klassifizierbar ist
T92.9 Folgen einer nicht näher bezeichneten Verletzung der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S49.9, S59.9, S69.9 und T11.9 klassifizierbar ist

T93 Folgen von Verletzungen der unteren Extremität
T93.0 Folgen einer offenen Wunde der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S71.-, S81.-, S91.- und T13.1 klassifizierbar ist
T93.1 Folgen einer Fraktur des Femurs
Folgen einer Verletzung, die unter S72.- klassifizierbar ist
T93.2 Folgen sonstiger Frakturen der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S82.-, S92.- und T12 klassifizierbar ist
T93.3 Folgen einer Luxation, Verstauchung oder Zerrung der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S73.-, S83.-, S93.- und T13.2 klassifizierbar ist
T93.4 Folgen einer Verletzung von Nerven der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S74.-, S84.-, S94.- und T13.3 klassifizierbar ist
T93.5 Folgen einer Verletzung von Muskeln und Sehnen der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S76.-, S86.-, S96.- und T13.5 klassifizierbar ist
T93.6 Folgen einer Zerquetschung oder einer traumatischen Amputation der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S77-S78, S87-S88, S97-S98 und T13.6 klassifizierbar ist
T93.8 Folgen sonstiger näher bezeichneter Verletzungen der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S70.-, S75.-, S79.7-S79.8, S80.-, S85.-, S89.7-S89.8, S90.-, S95.-, S99.7-S99.8, T13.0, T13.4 und T13.8 klassifizierbar ist
T93.9 Folgen einer nicht näher bezeichneten Verletzung der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter S79.9, S89.9, S99.9 und T13.9 klassifizierbar ist

T94 Folgen von Verletzungen mehrerer oder nicht näher bezeichneter Körperregionen
T94.0 Folgen von Verletzungen mehrerer Körperregionen
Folgen einer Verletzung, die unter T00-T07 klassifizierbar ist
T94.1 Folgen von Verletzungen nicht näher bezeichneter Körperregionen
Folgen einer Verletzung, die unter T14.- klassifizierbar ist

T95 Folgen von Verbrennungen, Verätzungen oder Erfriernungen
T95.0 Folgen einer Verbrennung, Verätzung oder Erfrierung des Kopfes oder des Halses
Folgen einer Verletzung, die unter T20.-, T33.0-T33.1, T34.0-T34.1 und T35.2 klassifizierbar ist
T95.1 Folgen einer Verbrennung, Verätzung oder Erfrierung des Rumpfes
Folgen einer Verletzung, die unter T21.-, T33.2-T33.3, T34.2-T34.3 und T35.3 klassifizierbar ist

T95.2 Folgen einer Verbrennung, Verätzung oder Erfrierung der oberen Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter T22-T23, T33.4-T33.5, T34.4-T34.5 und T35.4 klassifizierbar ist

T95.3 Folgen einer Verbrennung, Verätzung oder Erfrierung der unteren Extremität
Folgen einer Verletzung, die unter T24-T25, T33.6-T33.8, T34.6-T34.8 und T35.5 klassifizierbar ist

T95.4 Folgen einer Verbrennung oder Verätzung, die nur nach der Größe der betroffenen Körperoberfläche klassifizierbar ist
Folgen einer Verletzung, die unter T31-T32 klassifizierbar ist

T95.8 Folgen einer sonstigen näher bezeichneten Verbrennung, Verätzung oder Erfrierung
Folgen einer Verletzung, die unter T26-T29, T35.0-T35.1 und T35.6 klassifizierbar ist

T95.9 Folgen einer nicht näher bezeichneten Verbrennung, Verätzung oder Erfrierung
Folgen einer Verletzung, die unter T30.-, T33.9, T34.9 und T35.7 klassifizierbar ist

T96 Folgen einer Vergiftung durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen
Inkl.: Folgen einer Vergiftung, die unter T36-T50 klassifizierbar ist

T97 Folgen toxischer Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen
Inkl.: Folgen toxischer Wirkungen, die unter T51-T65 klassifizierbar sind

T98 Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter Wirkungen äußerer Ursachen
T98.0 Folgen der Auswirkungen von Fremdkörpern in natürlichen Körperöffnungen
Folgen von Auswirkungen, die unter T15-T19 klassifizierbar sind

T98.1 Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter Schäden durch äußere Ursachen
Folgen von Schäden, die unter T66-T78 klassifizierbar sind

T98.2 Folgen bestimmter Frühkomplikationen eines Traumas
Folgen von Komplikationen, die unter T79.- klassifizierbar sind

T98.3 Folgen von Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert
Folgen von Komplikationen, die unter T80-T88 klassifizierbar sind
Kapitel XXa
Exogene Noxen – Ätiologie (901-999)


Das Kapitel XXa entspricht dem „Anhang 1 (E-Code)“ des Diagnosenschlüssels „ICD 9 BMAGS 1998“ und war in der ICD-10 BMSG 2001 durch die U-Codes (U01.9 bis U99.9) abgebildet. Da der Buchstabe U mittlerweile von der WHO für das Kapitel 22 verwendet wird, wurde ein anderer Nummernkreis erforderlich und der Buchstabe U durch die Ziffer 9 ersetzt.

Aus Vollständigkeitsgründen wurde eine Gruppenüberschrift ergänzt, obwohl dieses Kapitel nicht in einzelne Gruppen eingeteilt ist. Die dreistelligen Schlüsselnummern sind nicht weiter differenziert. Um jedoch die formal vierstellige Verschlüsselung zu ermöglichen, sind die Subkategorien „.9“ hinzugefügt.

Die Schlüsselnummern dieses Kapitels sind generell in Verbindung mit den Schlüsselnummern des Kapitels „XIX. Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen (S00-T79)“ zu verwenden.

Exogene Noxen – Ätiologie
(901-999)

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Beschreibung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>901</td>
<td>Arbeitsunfall</td>
</tr>
<tr>
<td>901.9</td>
<td>Arbeitsunfall, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Inkl.: Wegunfall als Nichtverkehrsunfall</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: Verkehrsunfall (912.9)</td>
</tr>
<tr>
<td>902</td>
<td>Schülerunfall</td>
</tr>
<tr>
<td>902.9</td>
<td>Schülerunfall, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: Sportunfall (921.9)</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Verkehrsunfall (912.9)</td>
</tr>
<tr>
<td>911</td>
<td>Verkehrsunfall</td>
</tr>
<tr>
<td>911.9</td>
<td>Verkehrsunfall, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Exkl.: als Arbeitsunfall (912.9)</td>
</tr>
<tr>
<td>912</td>
<td>Verkehrsunfall als Arbeitsunfall</td>
</tr>
<tr>
<td>912.9</td>
<td>Verkehrsunfall als Arbeitsunfall, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td></td>
<td>Inkl.: Wegunfall als Verkehrsunfall</td>
</tr>
<tr>
<td>921</td>
<td>Sportunfall</td>
</tr>
<tr>
<td>921.9</td>
<td>Sportunfall, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
<tr>
<td>922</td>
<td>Unfall bei Hausarbeit</td>
</tr>
<tr>
<td>922.9</td>
<td>Unfall bei Hausarbeit, nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>
923 Unfall bei Heimwerken und Gartenarbeit
923.9! Unfall bei Heimwerken und Gartenarbeit, nicht näher bezeichnet

929 Sonstiger Unfall im privaten Bereich
929.9! Sonstiger Unfall im privaten Bereich, nicht näher bezeichnet

931 Suizid-Versuch oder absichtliche Selbstverletzung
931.9! Suizid-Versuch oder absichtliche Selbstverletzung, nicht näher bezeichnet

941 Absichtliche Verletzung durch andere Personen, auch Tötungsversuch
941.9! Absichtliche Verletzung durch andere Personen, auch Tötungsversuch, nicht näher bezeichnet

999 Sonstige Ursachen exogener Noxen
999.9! Sonstige Ursachen exogener Noxen, nicht näher bezeichnet

*Inkl.*: Komplikationen nach chirurgischen Eingriffen und ärztlicher Behandlung
Kapitel XXI
Faktoren, die den Gesundheitszustand beeinflussen und zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führen (Z00-Z99)

Hinw.: Dieses Kapitel sollte nicht für internationale Vergleiche oder für die unikausale Mortalitätsverschlüsselung benutzt werden.

Die Kategorien Z00-Z99 sind für Fälle vorgesehen, in denen Sachverhalte als "Diagnosen" oder "Probleme" angegeben sind, die nicht als Krankheit, Verletzung oder äußere Ursache unter den Kategorien A00-Y89 klassifizierbar sind. Dies kann hauptsächlich auf zweierlei Art vorkommen:

a) Wenn eine Person, wegen einer Krankheit oder ohne krank zu sein, das Gesundheitswesen zu einem speziellen Zweck in Anspruch nimmt, z.B. um eine begrenzte Betreuung oder Grundleistung wegen eines bestehenden Zustandes zu erhalten, um ein Organ oder Gewebe zu spenden, sich prophylaktisch impfen zu lassen oder Rat zu einem Problem einzuholen, das an sich keine Krankheit oder Schädigung ist.

b) Wenn irgendwelche Umstände oder Probleme vorliegen, die den Gesundheitszustand einer Person beeinflussen, an sich aber keine bestehende Krankheit oder Schädigung sind. Solche Faktoren können bei Reihenuntersuchungen der Bevölkerung festgestellt werden, wobei eine Person krank sein kann oder nicht, oder sie werden als ein Zusatzfaktor dokumentiert, der dann berücksichtigt werden muss, wenn die Person wegen irgendeiner Krankheit oder Schädigung behandelt wird.

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:

Z00-Z13 Personen, die das Gesundheitswesen zur Untersuchung und Abklärung in Anspruch nehmen
Z20-Z29 Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken hinsichtlich übertragbarer Krankheiten
Z30-Z39 Personen, die das Gesundheitswesen im Zusammenhang mit Problemen der Reproduktion in Anspruch nehmen
Z40-Z54 Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke spezifischer Maßnahmen und zur medizinischen Betreuung in Anspruch nehmen
Z55-Z65 Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund sozioökonomischer oder psychosozialer Umstände
Z70-Z76 Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen
Z80-Z99 Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund der Familien- oder Eigenanamnese und bestimmte Zustände, die den Gesundheitszustand beeinflussen

Personen, die das Gesundheitswesen zur Untersuchung und Abklärung in Anspruch nehmen (Z00-Z13)

Hinw.: Unspezifische abnorme Befunde, die bei diesen Untersuchungen erhoben werden, sind unter den Kategorien R70-R94 zu klassifizieren.

Exkl.: Untersuchungen im Zusammenhang mit Schwangerschaft und Reproduktion (Z30-Z36, Z39.-)

Z00 Allgemeinuntersuchung und Abklärung bei Personen ohne Beschwerden oder angegebene Diagnose

Exkl.: Spezielle Screeninguntersuchungen (Z11-Z13)
Untersuchung aus administrativen Gründen (Z02.-)

Z00.0# Ärztliche Allgemeinuntersuchung
Ärztliche Gesundheitsuntersuchung
Check-up
Periodische Untersuchung (jährlich) (körperlich)
Vorsorgeuntersuchung o.n.A.

Exkl.: Allgemeine Reihenuntersuchung bestimmter Bevölkerungsgruppen (Z10.-)
Vorsorgeuntersuchung eines Säuglings oder Kindes (Z00.1)
Z00.1# Gesundheitsvorsorgeuntersuchung eines Kindes
Prüfung des Entwicklungsstandes eines Säuglings oder Kindes

Exkl.: Gesundheitsüberwachung eines Findelkindes oder anderer gesunder Säuglings oder Kindes (Z76.1-Z76.2)

Z00.2# Untersuchung aufgrund eines Wachstumsschubes in der Kindheit

Z00.3# Untersuchung aufgrund des Entwicklungsstandes während der Adoleszenz
Pubertätsstadium

Z00.4# Allgemeine psychiatrische Untersuchung, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Psychiatrie Untersuchung aus rechtsmedizinischen Gründen (Z04.6)

Z00.5# Untersuchung eines potentiellen Organ- oder Gewebespenders

Z00.6# Untersuchung von Personen zu Vergleichs- und Kontrollzwecken im Rahmen klinischer Forschungsprogramme

Z00.8# Sonstige Allgemeinuntersuchungen
Untersuchung des Gesundheitszustandes bei Bevölkerungsstichproben

Z01 Sonstige spezielle Untersuchungen und Abklärungen bei Personen ohne Beschwerden oder angegebene Diagnose

Inkl.: Routineuntersuchung eines bestimmten Körpersystems

Exkl.: Spezielle Screeninguntersuchungen (Z11-Z13)

Untersuchung:
• aus administrativen Gründen (Z02.-)
• bei Verdacht auf Krankheitszustände, der sich nicht bestätigt (Z03.-)

Z01.0# Visusprüfung und Untersuchung der Augen

Exkl.: Untersuchung zur Erlangung des Führerscheines (Z02.4)

Z01.1# Hörprüfung und Untersuchung der Ohren

Z01.2# Untersuchung der Zähne

Z01.3# Messung des Blutdrucks

Z01.4# Gynäkologische Untersuchung (allgemein) (routinemäßig)
Gynäkologische Untersuchung (jährlich) (periodisch)
Papanicolaou-Zellabstrich aus der Cervix uteri

Exkl.: Kontrolluntersuchung bei Weiterführung kontrazeptiver Maßnahmen (Z30.4-Z30.5)

Untersuchung und Test zur Feststellung einer Schwangerschaft (Z32.-)

Z01.5# Diagnostische Haut- und Sensibilisierungstestung

Allergentestung

Hauttests auf:
• bakterielle Krankheit
• Hypersensitivität

Z01.6# Röntgenuntersuchung, anderenorts nicht klassifiziert

Routinemäßig:
• Mammogramm
• Röntgenuntersuchung des Thorax

Z01.7# Laboruntersuchung

Z01.8# Sonstige näher bezeichnete spezielle Untersuchungen

Z01.9# Spezielle Untersuchung, nicht näher bezeichnet

Z02 Untersuchung und Konsultation aus administrativen Gründen

Z02.0# Untersuchung zur Aufnahme in eine Bildungseinrichtung

Untersuchung zur Aufnahme in die Vorschule

Z02.1# Einstellungsuntersuchung

Exkl.: Arbeitsmedizinische Untersuchung (Z10.0)

Z02.2# Untersuchung zur Aufnahme in eine Wohneinrichtung

Exkl.: Allgemeine Reihenuntersuchung von Bewohnern institutioneller Einrichtungen (Z10.1)

Untersuchung zur Aufnahme in eine Haftanstalt (Z02.8)

Z02.3# Musterungsuntersuchung

Exkl.: Allgemeine Reihenuntersuchung von Angehörigen der Streitkräfte (Z10.2)
Z02.4# Untersuchung zur Erlangung des Führerscheines

Z02.5# Untersuchung zur Teilnahme am Sport
   Exkl.: Alkohol- oder Drogenbestimmung im Blut (Z04.0)
   Allgemeine Reihenuntersuchung von Sportmannschaften (Z10.3)

Z02.6# Untersuchung zu Versicherungszwecken

Z02.7# Ausstellung einer ärztlichen Bescheinigung
   Ausstellung einer ärztlichen Bescheinigung zur:
   • Invalidität
   • Nichttauglichkeit
   • Tauglichkeit
   • Todesursache
   Exkl.: Konsultation wegen ärztlicher Allgemeinuntersuchung (Z00-Z01 , Z02.0-Z02.6 , Z02.8-Z02.9 , Z10.-)

Z02.8# Sonstige Untersuchungen aus administrativen Gründen
   Untersuchung wegen:
   • Adoption
   • Aufnahme in:
     • Ferienlager
     • Haftanstalt
   • Eheschließung
   • Einbürgerung
   • Einwanderung
   Exkl.: Gesundheitsüberwachung eines Findelkindes oder anderen gesunden Säuglings oder Kindes (Z76.1-Z76.2)

Z02.9# Untersuchung aus administrativen Gründen, nicht näher bezeichnet

Z03 Ärztliche Beobachtung und Beurteilung von Verdachtsfällen
   Inkl.: Personen mit vorhandenen, untersuchungsbedürftigen Symptomen oder Anzeichen für einen abnormen Zustand, die jedoch nach Untersuchung und Beobachtung nicht behandlungsbedürftig sind
   Exkl.: Person mit Furcht vor Krankheit, bei der keine Diagnose gestellt wird (Z71.1)

Z03.0 Beobachtung bei Verdacht auf Tuberkulose

Z03.1 Beobachtung bei Verdacht auf bösartige Neubildung

Z03.2 Beobachtung bei Verdacht auf psychische Krankheiten oder Verhaltensstörungen
   Beobachtung wegen:
   • Bandenaktivität
   • Brandstiftung
   • dissozialem Verhalten
   • Ladendiebstahl
   • ohne manifестиerte psychische Störung

Z03.3 Beobachtung bei Verdacht auf neurologische Krankheit

Z03.4 Beobachtung bei Verdacht auf Herzinfarkt

Z03.5 Beobachtung bei Verdacht auf sonstige kardiovaskuläre Krankheiten

Z03.6 Beobachtung bei Verdacht auf toxische Wirkung von aufgenommenen Substanzen
   Beobachtung bei Verdacht auf:
   • unerwünschte Nebenwirkung von Arzneimitteln
   • Vergiftung

Z03.8 Beobachtung bei sonstigen Verdachtsfällen

Z03.9# Beobachtung bei Verdachtsfall, nicht näher bezeichnet
Z04  Untersuchung und Beobachtung aus sonstigen Gründen

_Inkl.:_ Untersuchung aus rechtsmedizinischen Gründen

Z04.0#  Alkohol- oder Drogenbestimmung im Blut

_Exkl.:_ Vorhandensein von:

- Alkohol im Blut (R78.0)
- Drogen im Blut (R78.-)

Z04.1  Untersuchung und Beobachtung nach Transportmittelunfall

_Exkl.:_ Nach Arbeitsunfall (Z04.2)

Z04.2  Untersuchung und Beobachtung nach Arbeitsunfall

Z04.3  Untersuchung und Beobachtung nach anderem Unfall

Z04.4  Untersuchung und Beobachtung nach angegebener Vergewaltigung oder sexuellem Missbrauch

Untersuchung von Opfer oder Beschuldigtem nach angegebener Vergewaltigung oder sexuellem Missbrauch

Z04.5  Untersuchung und Beobachtung nach sonstiger durch eine Person zugefügter Verletzung

Untersuchung von Opfer oder Beschuldigtem nach sonstiger durch eine Person zugefügter Verletzung

Z04.6  Allgemeine psychiatrische Untersuchung auf behördliche Anforderung

Z04.8  Untersuchung und Beobachtung aus sonstigen näher bezeichneten Gründen

Anforderung eines Expertengutachtens

Z04.9#  Untersuchung und Beobachtung aus nicht näher bezeichnetem Grund

Beobachtung o.n.A.

Z08  Nachuntersuchung nach Behandlung wegen bösartiger Neubildung

_Inkl.:_ Medizinische Überwachung im Anschluss an die Behandlung

_Exkl.:_ Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54.-)

Z08.0  Nachuntersuchung nach chirurgischem Eingriff wegen bösartiger Neubildung

Z08.1  Nachuntersuchung nach Strahlentherapie wegen bösartiger Neubildung

_Exkl.:_ Strahlentherapie-Sitzung (Z51.0)

Z08.2  Nachuntersuchung nach Chemotherapie wegen bösartiger Neubildung

_Exkl.:_ Chemotherapie-Sitzung (Z51.1)

Z08.7  Nachuntersuchung nach Kombinationstherapie wegen bösartiger Neubildung

Z08.8  Nachuntersuchung nach sonstiger Behandlung wegen bösartiger Neubildung

Z08.9  Nachuntersuchung nach nicht näher bezeichneten Behandlung wegen bösartiger Neubildung

Z09  Nachuntersuchung nach Behandlung wegen anderer Krankheitszustände außer bösartigen Neubildungen

_Inkl.:_ Medizinische Überwachung nach Behandlung

_Exkl.:_ Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54.-)

Medizinische Überwachung nach Behandlung wegen bösartiger Neubildung (Z08.-)

Überwachung bei:

- Kontrazeption (Z30.4-Z30.5)
- Prothesen und sonstigen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln (Z44-Z46)

Z09.0  Nachuntersuchung nach chirurgischem Eingriff wegen anderer Krankheitszustände

Z09.1  Nachuntersuchung nach Strahlentherapie wegen anderer Krankheitszustände

_Exkl.:_ Strahlentherapie-Sitzung (Z51.0)

Z09.2  Nachuntersuchung nach Chemotherapie wegen anderer Krankheitszustände

_Exkl.:_ Erhaltungstherapie (Z51.1-Z51.2)

Z09.3  Nachuntersuchung nach Psychotherapie

Z09.4  Nachuntersuchung nach Frakturbehandlung

Z09.7  Nachuntersuchung nach Kombinationsbehandlung wegen anderer Krankheitszustände
Z09.8  Nachuntersuchung nach sonstiger Behandlung wegen anderer Krankheitszustände
Z09.9#  Nachuntersuchung nach nicht näher bezeichneter Behandlung wegen anderer Krankheitszustände

**Z10**

**Allgemeine Reihenuntersuchung bestimmter Bevölkerungsgruppen**
Exkl.: Ärztliche Untersuchung aus administrativen Gründen (Z02.-)

Z10.0#  Arbeitsmedizinische Untersuchung
Exkl.: Einstellungsuntersuchung (Z02.1)

Z10.1#  Allgemeine Reihenuntersuchung von Bewohnern institutioneller Einrichtungen
Exkl.: Aufnahmeuntersuchung (Z02.2)

Z10.2#  Allgemeine Reihenuntersuchung von Angehörigen der Streitkräfte
Exkl.: Musterungsuntersuchung (Z02.3)

Z10.3#  Allgemeine Reihenuntersuchung von Sportmannschaften
Exkl.: Alkohol- oder Drogenbestimmung im Blut (Z04.0)
Untersuchung zur Teilnahme am Sport (Z02.5)

Z10.8#  Allgemeine Reihenuntersuchung sonstiger bestimmter Bevölkerungsgruppen
Schulkinder
Studenten

**Z11**

**Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf infektiöse und parasitäre Krankheiten**

Z11.0#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf infektiöse Darmkrankheiten
Z11.1#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Lungen tuberkulose
Z11.2#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf andere bakterielle Krankheiten
Z11.3#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden
Z11.4#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf HIV [Humanes Immunodefizienz-Virus]
Z11.5#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf andere Viruskrankheiten
Exkl.: Verfahren zur Untersuchung auf intestinale Viruskrankheit (Z11.0)
Z11.6#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf andere Protozoonkrankheiten und Helminthosen
Exkl.: Screening auf intestinale Protozoonkrankheit (Z11.0)
Z11.8#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige infektiöse und parasitäre Krankheiten
Chlamydiendarm-
Rickettsiendarm-
Spirochäten-
Mykosen
Krankheiten
Z11.9#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf infektiöse und parasitäre Krankheiten, nicht näher bezeichnet

**Z12**

**Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildungen**

Z12.0#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung des Magens
Z12.1#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung des Darmtraktes
Z12.2#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung der Atmungsorgane
Z12.3#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung der Mamma [Brustdrüse]
Exkl.: Routinemäßiges Mammogramm (Z01.6)
Z12.4#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung der Cervix uteri
Exkl.: Routinemäßiger Test oder Teil einer allgemeinen gynäkologischen Untersuchung (Z01.4)
Z12.5#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung der Prostata
Z12.6#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung der Harnblase
Z12.8#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildungen sonstiger Lokalisationen
Z12.9#  Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Neubildung, nicht näher bezeichnet
Z13 Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige Krankheiten oder Störungen

Z13.0# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe und bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems
Z13.1# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Diabetes mellitus
Z13.2# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Emährsungsstörungen
Z13.3# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf psychische Krankheiten und Verhaltensstörungen
Alkoholismus
Depression
Geistige Retardierung
Z13.4# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf bestimmte Entwicklungsstörungen in der Kindheit
Exkl.: Routinemäßige Prüfung des Entwicklungsstandes eines Säuglings oder Kindes (Z00.1)
Z13.5# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Augen- oder Ohrenkrankheiten
Z13.6# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf kardiovaskuläre Krankheiten
Z13.7# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien
Z13.8# Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige näher bezeichnete Krankheiten oder Störungen
Endokrine oder Stoffwechselstörungen
Zahnkrankheiten
Exkl.: Diabetes mellitus (Z13.1)
Z13.9# Spezielle Verfahren zur Untersuchung, nicht näher bezeichnet

Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken hinsichtlich übertragbarer Krankheiten (Z20-Z29)

Z20 Kontakt mit und Exposition gegenüber übertragbaren Krankheiten
Z20.0 Kontakt mit und Exposition gegenüber infektiösen Darmkrankheiten
Z20.1 Kontakt mit und Exposition gegenüber Tuberkulose
Z20.2# Kontakt mit und Exposition gegenüber Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden
Z20.3# Kontakt mit und Exposition gegenüber Tollwut
Z20.4# Kontakt mit und Exposition gegenüber Röteln
Z20.5# Kontakt mit und Exposition gegenüber Virushepatitis
Z20.6# Kontakt mit und Exposition gegenüber HIV [Humanes Immundefizienz-Virus]
Exkl.: Asymptomatische HIV-Infektion (Z21)
Z20.7# Kontakt mit und Exposition gegenüber Pedikulose [Läusebefall], Akarinose [Milbenbefall] oder anderem Parasitenbefall
Z20.8 Kontakt mit und Exposition gegenüber sonstigen übertragbaren Krankheiten
Z20.9# Kontakt mit und Exposition gegenüber nicht näher bezeichneter übertragbarer Krankheit

Z21 Asymptomatische HIV-Infektion [Humane Immundefizienz-Virusinfektion]
Inkl.: HIV-positiv o.n.A.
Exkl.: HIV-Krankheit (B20-B24)
HIV-Krankheit als Komplikation bei Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O98.7)
Kontakt mit und Exposition gegenüber HIV (Z20.6)
Laborhinweis auf HIV (R75)
**Z22**  Keimträger von Infektionskrankheiten

*Inkl.:* Verdachtsfälle

- **Z22.0** Keimträger von Typhus abdominalis
- **Z22.1** Keimträger anderer infektiöser Darmkrankheiten
- **Z22.2** Keimträger der Diphtherie
- **Z22.3** Keimträger anderer näher bezeichneter bakterieller Krankheiten
  Keimträger bakterieller Krankheit durch:
  - Meningokokken
  - Staphylokokken
  - Streptokokken

- **Z22.4** Keimträger von Infektionskrankheiten, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden
  Keimträger von:
  - Gonorrhoe
  - Syphilis

- **Z22.6** Keimträger von humaner T-Zell-lymphotroper Viruskrankheit, Typ I [HTLV-1]
- **Z22.8** Keimträger sonstiger Infektionskrankheiten
- **Z22.9** Keimträger von Infektionskrankheit, nicht näher bezeichnet

**Z23**  Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen einzelne bakterielle Krankheiten

*Exkl.:* Impfung:

- gegen Krankheitskombinationen (Z27.-)
- nicht durchgeführt (Z28.-)

- **Z23.0** Notwendigkeit der Impfung gegen Cholera, nicht kombiniert
- **Z23.1** Notwendigkeit der Impfung gegen Typhus-Paratyphus [TAB], nicht kombiniert
- **Z23.2** Notwendigkeit der Impfung gegen Tuberkulose [BCG]
- **Z23.3** Notwendigkeit der Impfung gegen Pest
- **Z23.4** Notwendigkeit der Impfung gegen Tularämie
- **Z23.5** Notwendigkeit der Impfung gegen Tetanus, nicht kombiniert
- **Z23.6** Notwendigkeit der Impfung gegen Diphtherie, nicht kombiniert
- **Z23.7** Notwendigkeit der Impfung gegen Keuchhusten [Pertussis], nicht kombiniert
- **Z23.8** Notwendigkeit der Impfung gegen sonstige einzelne bakterielle Krankheiten

**Z24**  Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen bestimmte einzelne Viruskrankheiten

*Exkl.:* Impfung:

- gegen Krankheitskombinationen (Z27.-)
- nicht durchgeführt (Z28.-)

- **Z24.0** Notwendigkeit der Impfung gegen Poliomyelitis
- **Z24.1** Notwendigkeit der Impfung gegen Virusenzephalitis, durch Arthropoden übertragen
- **Z24.2** Notwendigkeit der Impfung gegen Tollwut
- **Z24.3** Notwendigkeit der Impfung gegen Gelbfieber
- **Z24.4** Notwendigkeit der Impfung gegen Masern, nicht kombiniert
- **Z24.5** Notwendigkeit der Impfung gegen Röteln, nicht kombiniert
- **Z24.6** Notwendigkeit der Impfung gegen Virushepatitis

**Z25**  Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen andere einzelne Viruskrankheiten

*Exkl.:* Impfung:

- gegen Krankheitskombinationen (Z27.-)
- nicht durchgeführt (Z28.-)
Z25.0# Notwendigkeit der Impfung gegen Mumps, nicht kombiniert
Z25.1# Notwendigkeit der Impfung gegen Grippe [Influenza]
Z25.8# Notwendigkeit der Impfung gegen sonstige näher bezeichnete einzelne Viruskrankheiten

Z26  Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen andere einzelne Infektionskrankheiten

* Exkl.: Impfung:
  * gegen Krankheitskombinationen (Z27.-)
  * nicht durchgeführt (Z28.-)

Z26.0# Notwendigkeit der Impfung gegen Leishmaniose
Z26.8# Notwendigkeit der Impfung gegen sonstige näher bezeichnete einzelne Infektionskrankheiten
Z26.9# Notwendigkeit der Impfung gegen nicht näher bezeichnete Infektionskrankheit

Z27  Notwendigkeit der Impfung [Immunisierung] gegen Kombinationen von Infektionskrankheiten

* Exkl.: Impfung nicht durchgeführt (Z28.-)

Z27.0# Notwendigkeit der Impfung gegen Cholera mit Typhus-Paratyphus [Cholera+TAB]
Z27.1# Notwendigkeit der Impfung gegen Diphtherie-Pertussis-Tetanus [DPT]
Z27.2# Notwendigkeit der Impfung gegen Diphtherie-Pertussis-Tetanus mit Typhus-Paratyphus [DPT+TAB]
Z27.3# Notwendigkeit der Impfung gegen Diphtherie-Pertussis-Tetanus mit Poliomyelitis [DPT+Polio]
Z27.4# Notwendigkeit der Impfung gegen Masern-Mumps-Röteln [MMR]
Z27.8# Notwendigkeit der Impfung gegen sonstige Kombinationen von Infektionskrankheiten
Z27.9# Notwendigkeit der Impfung gegen nicht näher bezeichnete Kombinationen von Infektionskrankheiten

Z28  Nicht durchgeführte Impfung [Immunisierung]

Z28.0# Impfung [Immunisierung] nicht durchgeführt wegen Kontraindikation
Z28.1# Impfung [Immunisierung] nicht durchgeführt aus Glaubensgründen des Patienten oder wegen Gruppendruck auf den Patienten
Z28.2# Impfung [Immunisierung] nicht durchgeführt aus anderen oder nicht näher bezeichneten Gründen des Patienten
Z28.8# Impfung [Immunisierung] nicht durchgeführt aus anderen Gründen
Z28.9# Impfung [Immunisierung] nicht durchgeführt aus nicht näher bezeichnetem Grund

Z29  Notwendigkeit von anderen prophylaktischen Maßnahmen

* Exkl.: Desensibilisierung gegenüber Allergenen (Z51.6)
  * Prophylaktische Operation (Z40.-)

Z29.0  Isolierung als prophylaktische Maßnahme
  Stationäre Aufnahme zur Abschirmung einer Person vor ihrer Umgebung oder zur Isolierung einer Person nach Kontakt mit Infektionskrankheiten

Z29.1# Immunprophylaxe
  Verabreichung von Immunoglobulin

Z29.2# Sonstige prophylaktische Chemotherapie
  Chemotherapie
  Prophylaktische Antibiotikaverabreichung

Z29.8# Sonstige näher bezeichnete prophylaktische Maßnahmen
Z29.9# Prophylaktische Maßnahme, nicht näher bezeichnet
Personen, die das Gesundheitswesen im Zusammenhang mit Problemen der Reproduktion in Anspruch nehmen (Z30-Z39)

Z30 Kontrazeptive Maßnahmen
Z30.0 Allgemeine Beratung zu Fragen der Kontrazeption
Beratung zu Fragen der Familienplanung o.n.A.
Erstverordnung von Kontrazeptiva
Z30.1 Einsetzen eines Pessars (intrauterin) zur Kontrazeption
Z30.2 Sterilisierung
Stationäre Aufnahme zur Tubensterilisierung oder Vasektomie
Z30.3 Auslösung der Menstruation
Interzeption
Regulierung der Menstruation
Z30.4 Überwachung bei medikamentöser Kontrazeption
Kontrolluntersuchung bei Weiterführung kontrazeptiver Maßnahmen
Wiederverordnung oraler oder sonstiger kontrazeptiver Arzneimittel
Z30.5 Überwachung von Patientinnen mit Pessar (intrauterin) zur Kontrazeption
Kontrolle, Wiedereinsetzen oder Entfernen eines Pessars (intrauterin)
Z30.8 Sonstige kontrazeptive Maßnahmen
Spermienzählung nach Vasektomie
Z30.9 Kontrazeptive Maßnahme, nicht näher bezeichnet

Z31 Fertilisationsfördernde Maßnahmen
Exkl.: Komplikationen im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung (N98.-)
Z31.0 Tuben- oder Vasoplastik nach früherer Sterilisierung
Z31.1 Künstliche Insemination
Z31.2 In-vitro-Fertilisation
Stationäre Aufnahme zur Eizell-Entnahme oder -Implantation
Z31.3 Andere Methoden, die die Fertilisation unterstützen
Z31.4 Untersuchung und Test im Zusammenhang mit Fertilisation
Pertubation
Spermatogramm
Exkl.: Spermienzählung nach Vasektomie (Z30.8)
Z31.5 Genetische Beratung
Z31.6 Allgemeine Beratung im Zusammenhang mit Fertilisation
Z31.8 Sonstige fertilisationsfördernde Maßnahmen
Z31.9 Fertilisationsfördernde Maßnahme, nicht näher bezeichnet

Z32 Untersuchung und Test zur Feststellung einer Schwangerschaft
Z32.0 Schwangerschaft, (noch) nicht bestätigt
Z32.1 Schwangerschaft, bestätigt

Z33 Schwangerschaftsfeststellung als Nebenbefund
Inkl.: Schwangerschaft o.n.A.

Z34 Überwachung einer normalen Schwangerschaft
Z34.0 Überwachung einer normalen Erstschwangerschaft
Z34.8 Überwachung einer sonstigen normalen Schwangerschaft
Z34.9 Überwachung einer normalen Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet
Z35 Überwachung einer Risikoschwangerschaft

Z35.0 Überwachung einer Schwangerschaft bei Infertilitätsanamnese

Z35.1 Überwachung einer Schwangerschaft bei Abortanamnese

Überwachung einer Schwangerschaft bei:
- Blasenmole
- Traubenmole in der Anamnese

Exkl.: Neigung zu habituellem Abort:
- Betreuung während der Schwangerschaft (O26.2)
- ohne bestehende Schwangerschaft (N96)

Z35.2 Überwachung einer Schwangerschaft bei sonstiger ungünstiger geburtshilflicher oder Reproduktionsanamnese

Überwachung einer Schwangerschaft bei:
- Tod des Neugeborenen
d in der Anamnese
- Zuständen, die unter O10-O92 klassifizierbar sind

Z35.3 Überwachung einer Schwangerschaft mit ungenügender pränataler Betreuung in der Anamnese

Schwangerschaft:
- verborgen
- verheimlicht

Z35.4 Überwachung einer Schwangerschaft bei ausgeprägter Multiparität

Exkl.: Multiparität ohne bestehende Schwangerschaft (Z64.1)

Z35.5 Überwachung einer älteren Erstschwangeren

Z35.6 Überwachung einer sehr jungen Erstschwangeren

Z35.7 Überwachung einer Risikoschwangerschaft, durch soziale Probleme bedingt

Z35.8 Überwachung sonstiger Risikoschwangerschaften

Z35.9 Überwachung einer Risikoschwangerschaft, nicht näher bezeichnet

Z36 Pränatales Screening

Exkl.: Abnorme Befunde bei der Screeninguntersuchung der Mutter zur pränatalen Diagnostik (O28.-)

Schwangerschaftsüberwachung (Z34-Z35)

Z36.0# Pränatales Screening auf Chromosomenanomalien

Amniozentese
Plazentagewebsprobe (vaginal entnommen)

Z36.1# Pränatales Screening auf erhöhten Alpha-Fetoproteinspiegel

Z36.2# Anderes pränatales Screening mittels Amniozentese

Z36.3# Pränatales Screening auf Fehlbildungen mittels Ultraschall oder anderer physikalischer Verfahren

Z36.4# Pränatales Screening auf fetale Wachstumsretardierung mittels Ultraschall oder anderer physikalischer Verfahren

Z36.5# Pränatales Screening auf Isoimmunisierung

Z36.6# Sonstiges pränatales Screening

Screening auf Hämoglobinopathie

Z36.9# Pränatales Screening, nicht näher bezeichnet

Z37 Resultat der Entbindung

Hinw.: Diese Kategorie dient der zusätzlichen Verschlüsselung des Entbindungsresultates in der medizinischen Dokumentation der Mutter.

Z37.0# Lebendgeborener Einling

Z37.1# Totgeborener Einling

Z37.2# Zwillinge, beide lebendgeboren

Z37.3# Zwillinge, ein Zwilling lebend-, der andere totgeboren

Z37.4# Zwillinge, beide totgeboren
Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke spezifischer Maßnahmen und zur medizinischen Betreuung in Anspruch nehmen (Z40-Z54)


**Exkl.:** Nachuntersuchung zur medizinischen Überwachung nach einer Behandlung (Z08-Z09)

**Z40** Prophylaktische Operation

Z40.0 Prophylaktische Operation wegen Risikofaktoren in Verbindung mit bösartigen Neubildungen
Aufnahme wegen prophylaktischer Organentfernung

Z40.8 Sonstige prophylaktische Operation

Z40.9 Prophylaktische Operation, nicht näher bezeichnet

**Z41** Maßnahmen aus anderen Gründen als der Wiederherstellung des Gesundheitszustandes

Z41.0 Haartransplantation
Z41.1 Andere plastische Chirurgie aus kosmetischen Gründen
Mammimplantat

*Exkl.*: Plastische und rekonstruktive Chirurgie nach abgeheilter Verletzung oder Operation (Z42. -)

Z41.2 Zirkumzision als Routinemaßnahme oder aus rituellen Gründen

Z41.3# Ohrlochstechen

Z41.8# Sonstige Maßnahmen aus anderen Gründen als der Wiederherstellung des Gesundheitszustandes

Z41.9# Maßnahme aus anderen Gründen als der Wiederherstellung des Gesundheitszustandes, nicht näher bezeichnet

Z42 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie

*Inkl.*: Narbengewebeplastik
Plastische und rekonstruktive Chirurgie nach abgeheilter Verletzung oder Operation

*Exkl.*: Plastische Chirurgie:
- aus kosmetischen Gründen (Z41.1)
- Behandlung einer frischen Verletzung - Verschlüsselung der Verletzung - siehe Alphabetisches Verzeichnis

Z42.0 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie des Kopfes oder des Halses

Z42.1 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie der Mamma [Brustdrüse]

Z42.2 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie an anderen Teilen des Rumpfes

Z42.3 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie der oberen Extremität

Z42.4 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie der unteren Extremität

Z42.8 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie an sonstigen Körperteilen

Z42.9 Nachbehandlung unter Anwendung plastischer Chirurgie, nicht näher bezeichnet

Z43 Versorgung künstlicher Körperöffnungen

*Inkl.*: Einführung von Sonden oder Bougies
Katheterentfernung
Toilette oder Reinigung
Umbildung
Verschluss

*Exkl.*: Komplikationen an äußerem Stoma (J95.0, K91.4, N99.5)
Künstliche Körperöffnungen ohne Versorgungsnotwendigkeit (Z93.-)
Versorgen mit und Anpassen von Prothesen und sonstigen Geräten oder Hilfsmitteln (Z44- Z46)

Z43.0 Versorgung eines Tracheostomas

Z43.1 Versorgung eines Gastrostomas

Z43.2 Versorgung eines Ileostomas

Z43.3 Versorgung eines Kolostomas

Z43.4 Versorgung anderer künstlicher Körperöffnungen des Verdauungstraktes

Z43.5 Versorgung eines Zystostomas

Z43.6 Versorgung sonstiger künstlicher Körperöffnungen des Harntraktes
Nephrostoma
Ureterostoma
Urethrostoma

Z43.7 Versorgung einer künstlichen Vagina

Z43.8 Versorgung sonstiger künstlicher Körperöffnungen

Z43.9 Versorgung einer nicht näher bezeichneten künstlichen Körperöffnung
**Z44**  
**Versorgen mit und Anpassen einer Ektoprothese**  
*Exkl.:* Vorhandensein einer Prothese (Z97-)

- Z44.0  
Versorgen mit und Anpassen eines künstlichen Arms (komplett) (partiell)

- Z44.1  
Versorgen mit und Anpassen eines künstlichen Beines (komplett) (partiell)

- Z44.2  
Versorgen mit und Anpassen einer Augenprothese  
*Exkl.:* Mechanische Komplikation durch Augenprothese (T85.3)

- Z44.3  
Versorgen mit und Anpassen einer extrakorporalen Mammamprothese

- Z44.8  
Versorgen mit und Anpassen von sonstigen Ektoprothesen

- Z44.9  
Versorgen mit und Anpassen einer nicht näher bezeichneten Ektoprothese

**Z45**  
**Anpassung und Handhabung eines implantierten medizinischen Gerätes**  
*Exkl.:* Funktionsstörung oder andere Komplikationen eines medizinischen Gerätes oder Hilfsmittels - siehe Alphabetisches Verzeichnis  
Vorhandensein von Prothesen und anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln (Z95-Z97)

- Z45.0  
Anpassung und Handhabung eines kardialen (elektronischen) Geräts  
Kontrolle und Prüfung eines kardialen (elektronischen) Geräts

- Z45.1  
Anpassung und Handhabung einer Infusionspumpe

- Z45.2  
Anpassung und Handhabung eines vaskulären Zugangs

- Z45.3  
Anpassung und Handhabung eines implantierten Hörgerätes  
Gerät für das Innenohr  
Gerät für Knochenleistung

- Z45.8  
Anpassung und Handhabung von sonstigen implantierten medizinischen Geräten

- Z45.9#  
Anpassung und Handhabung eines implantierten medizinischen Gerätes, nicht näher bezeichnet

**Z46**  
**Versorgen mit und Anpassen von anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln**  
*Exkl.:* Funktionsstörung oder andere Komplikationen eines medizinischen Gerätes oder Hilfsmittels - siehe Alphabetisches Verzeichnis  
Lediglich Ausstellung wiederholter Verordnung (Z76.0)  
Vorhandensein von Prothesen und anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln (Z95-Z97)

- Z46.0#  
Versorgen mit und Anpassen von Brillen oder Kontaktlinsen

- Z46.1#  
Versorgen mit und Anpassen eines Hörgerätes

- Z46.2#  
Versorgen mit und Anpassen von anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln für das Nervensystem oder für spezielle Sinnesorgane

- Z46.3#  
Versorgen mit und Anpassen einer Zahnprothese

- Z46.4#  
Versorgen mit und Anpassen von kieferorthopädischen Geräten

- Z46.5#  
Versorgen mit und Anpassen eines Ileostomas oder von sonstigen Vorrichtungen im Darm-Trakt

- Z46.6#  
Versorgen mit und Anpassen eines Gerätes im Harntrakt

- Z46.7#  
Versorgen mit und Anpassen eines orthopädischen Hilfsmittels  
Orthopädisch:  
- Gipsverband  
- Korsett  
- Schuhe  
- Stützapparat

- Z46.8#  
Versorgen mit und Anpassen von sonstigen näher bezeichneten medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln  
Rollstuhl

- Z46.9#  
Versorgen mit und Anpassen eines nicht näher bezeichneten medizinischen Gerätes oder Hilfsmittels
Z47  Andere orthopädische Nachbehandlung

Exkl.: Komplikation durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate (T84.-)
Nachuntersuchung nach Frakturbehandlung (Z09.4)
Rehabilitationsmaßnahmen (Z50.-)

Z47.0! Entfernung einer Metallplatte oder einer anderen inneren Fixationsvorrichtung

Entfernung:
• Drähte
• Nägel
• Platten
• Schrauben
• Stäbe

Exkl.: Entfernung einer äußeren Fixationsvorrichtung (Z47.8)

Z47.8! Sonstige näher bezeichnete orthopädische Nachbehandlung

Wechsel, Kontrolle oder Entfernung:
• äußere Fixations- oder Extensionsvorrichtung
• Gipsverband

Z47.9! Orthopädische Nachbehandlung, nicht näher bezeichnet

Z48  Andere Nachbehandlung nach chirurgischem Eingriff

Exkl.: Nachuntersuchung nach:
• chirurgischem Eingriff (Z09.0)
• Frakturbehandlung (Z09.4)
Orthopädische Nachbehandlung (Z47.-)
Versorgung künstlicher Körperöffnungen (Z43.-)
Versorgen mit und Anpassen von Prothesen und sonstigen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln (Z44-Z46)

Z48.0! Kontrolle von Verbänden und Nähten

Entfernung von Nahtmaterial
Verbandwechsel

Z48.8! Sonstige näher bezeichnete Nachbehandlung nach chirurgischem Eingriff

Z48.9! Nachbehandlung nach chirurgischem Eingriff, nicht näher bezeichnet

Z49  Dialysebehandlung

Inkl.: Vorbereitung und Durchführung der Dialyse
Exkl.: Langzeitdialyse bei Niereninsuffizienz (Z99.2)

Z49.0# Vorbereitung auf die Dialyse

Z49.1# Extrakorporale Dialyse
Dialyse bei Niereninsuffizienz o.n.A.

Z49.2# Sonstige Dialyse
Peritonealdialyse

Z50  Rehabilitationsmaßnahmen

Exkl.: Beratung (Z70-Z71)

Z50.0# Rehabilitationsmaßnahmen bei Herzkrankheit

Z50.1# Sonstige Physiotherapie
Krankengymnastik

Z50.2# Rehabilitationsmaßnahmen bei Alkoholismus

Z50.3# Rehabilitationsmaßnahmen bei Arzneimittel- oder Drogenabhängigkeit

Z50.4# Psychotherapie, anderenorts nicht klassifiziert

Z50.5# Logopädische Behandlung [Therapie von Stimm-, Sprech- und Sprachstörungen]

Z50.6# Orthoptische Übungen [Sehschule]

Z50.7# Arbeitstherapie und berufliche Rehabilitationsmaßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert
**Z50.8# Sonstige Rehabilitationssmaßnahmen**  
Rehabilitationssmaßnahmen bei Tabakmissbrauch  
Training der Fertigkeiten des täglichen Lebens [ADL, activities of daily living], anderenorts nicht klassifiziert

**Z50.9# Rehabilitationsaßnahme, nicht näher bezeichnet**  
Rehabilitation o.n.A.

---

**Z51 Sonstige medizinische Behandlung**  
*Exkl.:* Nachuntersuchung nach Behandlung (Z08-Z09)

**Z51.0# Strahlentherapie-Sitzung**

**Z51.1# Chemotherapie-Sitzung wegen bösartiger Neubildung**

**Z51.2# Andere Chemotherapie**  
Erhaltungchemotherapie o.n.A.  
*Exkl.:* Chemoprophylaxe hinsichtlich übertragbarer Krankheiten (Z23-Z27, Z29-)

**Z51.3# Bluttransfusion (ohne angegebene Diagnose)**

**Z51.4# Vorbereitung auf eine nachfolgende Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Vorbereitung auf die Dialyse (Z49.0)

**Z51.5# Palliativbehandlung**

**Z51.6 Desensibilisierung gegenüber Allergenen**

**Z51.8# Sonstige näher bezeichnete medizinische Behandlung**  
*Exkl.:* Betreuung einer pflegebedürftigen Person während des Urlaubs der Angehörigen (Z75.5)

---

**Z52 Spender von Organen oder Geweben**  
*Exkl.:* Untersuchung eines potentiellen Spenders (Z00.5)

**Z52.0 Blutspender**  
Blutbestandteile wie Lymphozyten, Stammzellen oder Thrombozyten

**Z52.1 Hautspender**

**Z52.2 Knochenspender**

**Z52.3 Knochenmarkspender**

**Z52.4 Nierenspender**

**Z52.5 Korneaspender**

**Z52.6 Leberspender**

**Z52.7 Herzspender**

**Z52.8 Spender sonstiger Organe oder Gewebe**  
Spermienspender

**Z52.9 Spender eines nicht näher bezeichneten Organs oder Gewebes**  
Spender o.n.A.

---

**Z53 Personen, die Einrichtungen des Gesundheitswesens wegen spezifischer Maßnahmen aufgesucht haben, die aber nicht durchgeführt wurden**  
*Exkl.:* Nicht durchgeführte Impfung (Z28.-)

**Z53.0# Maßnahme nicht durchgeführt wegen Kontraindikation**

**Z53.1# Maßnahme nicht durchgeführt aus Glaubensgründen des Patienten oder wegen Gruppendruck auf den Patienten**

**Z53.2# Maßnahme nicht durchgeführt aus anderen oder nicht näher bezeichneten Gründen des Patienten**

**Z53.8# Maßnahme nicht durchgeführt aus sonstigen Gründen**

**Z53.9# Maßnahme nicht durchgeführt aus nicht näher bezeichnetem Grund**
**Rekonvaleszenz**

- **Z54.0** Rekonvaleszenz nach chirurgischem Eingriff
- **Z54.1** Rekonvaleszenz nach Strahlentherapie
- **Z54.2** Rekonvaleszenz nach Chemotherapie
- **Z54.3** Rekonvaleszenz nach Psychotherapie
- **Z54.4** Rekonvaleszenz nach Frakturbehandlung
- **Z54.7** Rekonvaleszenz nach kombinierter Behandlung
  Rekonvaleszenz nach jeder Kombination der unter Z54.0-Z54.4 klassifizierten Behandlungen
- **Z54.8** Rekonvaleszenz nach sonstiger Behandlung
- **Z54.9** Rekonvaleszenz nach nicht näher bezeichnetener Behandlung

**Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund sozioökonomischer oder psychosozialer Umstände (Z55-Z65)**

Die Gruppe Z55-Z65 wird in Österreich nicht verwendet und ist deshalb hier nicht dargestellt.

**Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen (Z70-Z76)**

- **Z70** Beratung in Bezug auf Sexualeinstellung, -verhalten oder -orientierung
  *Exkl.:* Beratung zur Kontrazeption oder Fertilisation (Z30-Z31)
- **Z70.0** Beratung in Bezug auf Einstellung zur Sexualität
  Person, die bei Fragen des Geschlechtslebens von Peinlichkeit, Verlegenheit oder sonstigen negativen Empfindungen betroffen ist
- **Z70.1** Beratung in Bezug auf Sexualverhalten oder -orientierung
  Patient hat Bedenken wegen:
  - Impotenz
  - Nichtansprechbarkeit
  - Promiskuität
  - sexueller Orientierung
- **Z70.2** Beratung in Bezug auf Sexualverhalten oder -orientierung Dritter
  Beratungsersuchen im Hinblick auf Sexualverhalten oder -orientierung:
  - Ehepartner
  - Kind
  - Partner
- **Z70.3** Beratung in Bezug auf kombinierte Probleme hinsichtlich Sexualeinstellung, -verhalten oder -orientierung
- **Z70.8** Sonstige Sexualberatung
  Sexualerziehung
- **Z70.9** Sexualberatung, nicht näher bezeichnet

- **Z71** Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke anderer Beratung oder ärztlicher Konsultation in Anspruch nehmen, anderemorts nicht klassifiziert
  *Exkl.:* Beratung zur Kontrazeption oder Fertilisation (Z30-Z31)
  Sexualberatung (Z70)
- **Z71.0** Person, die sich im Namen einer anderen Person beraten lässt
  Konsultation für nicht anwesende Dritte
  *Exkl.:* Besorgnis (normal) wegen einer kranken Person in der Familie (Z63.7)
Z71.1#  Person mit Furcht vor Krankheit, bei der keine Diagnose gestellt wird
Befürchteter Zustand nicht nachgewiesen
Problem erwies sich als Normalbefund
Exkl.: Ärztliche Beobachtung und Beurteilung von Verdachtsfällen (Z03.-)
Z71.2#  Konsultation zur Erläuterung von Untersuchungsbefunden
Z71.3#  Diät-Beratung und -Überwachung
Diät-Beratung und -Überwachung (bei):
  * Adipositas
  * Diabetes mellitus
  * Gastritis
  * Hypercholesterinämie
  * Kolitis
  * Nahrungsmittelallergie oder -intoleranz
  * o.n.A.
Z71.4#  Beratung und Überwachung wegen Alkoholmissbrauchs
Exkl.: Rehabilitationsmaßnahmen bei Alkoholismus (Z50.2)
Z71.5#  Beratung und Überwachung wegen Arzneimittel- oder Drogenmissbrauchs
Exkl.: Rehabilitationsmaßnahmen bei Arzneimittel- oder Drogenabhängigkeit (Z50.3)
Z71.6#  Beratung wegen Tabakmissbrauchs
Exkl.: Rehabilitationsmaßnahmen bei Tabakmissbrauch (Z50.8)
Z71.7#  Beratung in Bezug auf HIV [Humanes Immunodefizienz-Virus]
Z71.8#  Sonstige näher bezeichnete Beratung
Beratung bei Konsanguinität
Z71.9#  Beratung, nicht näher bezeichnet
Medizinische Beratung o.n.A.
Z72
Probleme mit Bezug auf die Lebensführung
Exkl.: Probleme mit Bezug auf:
  * Schwierigkeiten bei der Lebensbewältigung (Z73.-)
  * sozioökonomische oder psychosoziale Umstände (Z55-Z65)
Z72.0#  Tabakkonsum
Exkl.: Nikotinabhängigkeit (F17.2)
Z72.1#  Alkoholkonsum
Exkl.: Alkoholabhängigkeit (F10.2)
Z72.2#  Arzneimittel- oder Drogenkonsum
Exkl.: Arzneimittel- oder Drogenabhängigkeit (F11-F16 , F19 mit vierter Stelle .2)
  Missbrauch von nichtabhängigkeitserzeugenden Substanzen (F55)
Z72.3#  Mangel an körperlicher Bewegung
Z72.4#  Ungeregelte Ernährungs- oder Eßgewohnheiten
Exkl.: Essstörungen (F50.-)
  * Fütterstörungen im Säuglings- und Kleinkindalter (F98.2-F98.3)
  * Mangel an adäquater Nahrung (Z59.4)
  * Mangelemähnung oder sonstige alimentäre Mangelzustände (E40-E64)
Z72.5#  Risikantes Sexualverhalten
Z72.6#  Beteiligung an Glücksspielen oder Wetten
Exkl.: Zwanghaftes und pathologisches Spielen (F63.0)
Z72.8#  Sonstige Probleme mit Bezug auf die Lebensführung
Selbstschädigendes Verhalten
Z72.9#  Problem mit Bezug auf die Lebensführung, nicht näher bezeichnet
Z73
Probleme mit Bezug auf Schwierigkeiten bei der Lebensbewältigung
Exkl.: Probleme mit Bezug auf sozioökonomische oder psychosoziale Umstände (Z55-Z65)
Z73.0  Ausgebranntsein
Burn-out
Zustand der totalen Erschöpfung
Z73.1# Akzentuierung von Persönlichkeitszügen
Typ-A-Verhalten (Verhaltensmuster, das durch zügellosen Ehrgeiz, starkes Erfolgsstreben, Ungeduld, Konkurrenzdenken und Druckgefühl charakterisiert ist)
Z73.2# Mangel an Entspannung oder Freizeit
Z73.3# Stress, anderenorts nicht klassifiziert
Körperliche oder psychische Belastung o.n.A.
Exkl.: Mit Bezug auf Berufstätigkeit oder Arbeitslosigkeit (Z56.-)
Z73.4# Unzulängliche soziale Fähigkeiten, anderenorts nicht klassifiziert
Z73.5# Sozialer Rollenkonflikt, anderenorts nicht klassifiziert
Z73.6# Einschränkung von Aktivitäten durch Behinderung
Exkl.: Pflegebedürftigkeit (Z74.-)
Z73.8# Sonstige Probleme mit Bezug auf die Lebensbewältigung
Z73.9# Problem mit Bezug auf die Lebensbewältigung, nicht näher bezeichnet

Z74 Probleme mit Bezug auf Pflegebedürftigkeit
Exkl.: Abhängigkeit von unterstützenden Apparaten, medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln, anderenorts nicht klassifiziert (Z99.-)
Z74.0# Hilfsbedürftigkeit wegen eingeschränkter Mobilität
Z74.1# Notwendigkeit der Hilfestellung bei der Körperpflege
Z74.2# Notwendigkeit der Hilfeleistung im Haushalt, wenn kein anderer Haushaltsangehöriger die Betreuung übernehmen kann
Z74.3# Notwendigkeit der ständigen Beaufsichtigung
Z74.8# Sonstige Probleme mit Bezug auf Pflegebedürftigkeit
Z74.9# Problem mit Bezug auf Pflegebedürftigkeit, nicht näher bezeichnet

Z75 Probleme mit Bezug auf medizinische Betreuungsmöglichkeiten oder andere Gesundheitsversorgung
Z75.0# Hauspflege nicht verfügbar
Exkl.: Unmöglichkeit der Übernahme der Betreuung durch einen anderen Haushaltsangehörigen (Z74.2)
Z75.1# Person, die auf Aufnahme in eine angemessene Betreuungseinrichtung wartet
Z75.2# Andere Wartezeit auf eine Untersuchung oder Behandlung
Z75.3# Nichtverfügbarkeit oder Nichtzugänglichkeit von Gesundheitseinrichtungen
Exkl.: Bett nicht verfügbar (Z75.1)
Z75.4# Nichtverfügbarkeit oder Nichtzugänglichkeit sonstiger Hilfsangebote
Z75.5# Betreuung einer pflegebedürftigen Person während des Urlaubs der Angehörigen
Bereitstellung von Betreuungsmöglichkeiten für eine normalerweise im Haushalt versorgte Person, um den betreuenden Angehörigen einen Urlaub zu ermöglichen.
Zeitlich befristete Pflege
Z75.8# Sonstige Probleme mit Bezug auf medizinische Betreuungsmöglichkeiten oder andere Gesundheitsversorgung
Z75.9# Nicht näher bezeichnetes Problem mit Bezug auf medizinische Betreuungsmöglichkeiten oder andere Gesundheitsversorgung

Z76 Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen
Z76.0# Ausstellung wiedholter Verordnung
Wiederverordnung:
• Apparat
• Arzneimittel
• Brille
Exkl.: Ausstellung einer ärztlichen Bescheinigung (Z02.7)
Wiederverordnung von Kontrazeptiva (Z30.4)
Z76.1# Gesundheitsüberwachung und Betreuung eines Findelkindes
Z76.2# Gesundheitsüberwachung und Betreuung eines anderen gesunden Säuglings und Kindes
Medizinische oder pflegerische Betreuung oder Überwachung eines gesunden Säuglings bei Umständen wie z.B.:
• Anzahl der im Haushalt lebenden Kinder erschwert die normale Pflege oder macht sie unmöglich
• Krankheit der Mutter
• ungünstige häusliche sozioökonomische Bedingungen
• Warten auf eine Pflegestelle oder Adoption
Z76.3# Gesunde Begleitperson einer kranken Person
Z76.4# Andere in eine Gesundheitsbetreuungseinrichtung aufgenommene Person
Exkl.: Obdachlosigkeit (Z59.0)
Z76.5# Simulant [bewusste Simulation]
Person, die Krankheit vortäuscht (mit offensichtlicher Motivation)
Exkl.: Artifi zielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen] (F68.1)
Patient, der durch die Institutionen wandert (F68.1)
Z76.8# Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen näher bezeichneten Gründen in Anspruch nehmen
Z76.9# Person, die das Gesundheitswesen aus nicht näher bezeichneten Gründen in Anspruch nimmt

Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund der Familien- oder Eigenanamnese und bestimmte Zustände, die den Gesundheitszustand beeinflussen (Z80-Z99)

Exkl.: Beobachtung oder Eingriff während der Schwangerschaft aufgrund vermuteter Schädigung des Fetus (O35.-)
Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54.-)
Nachuntersuchung (Z08-Z09)
Spezielles Screening oder andere Untersuchung und Abklärung aufgrund der Familien- oder Eigenanamnese (Z00-Z13)

Z80 Bösartige Neubildung in der Familienanamnese
Z80.0# Bösartige Neubildung der Verdauungsorgane in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C15-C26
Z80.1# Bösartige Neubildung der Trachea, der Bronchien oder der Lunge in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C33-C34
Z80.2# Bösartige Neubildung anderer Atmungs- und intrathorakaler Organe in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C30-C32, C37-C39
Z80.3# Bösartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma] in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C50.-
Z80.4# Bösartige Neubildung der Genitalorgane in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C51-C63
Z80.5# Bösartige Neubildung der Hamorgane in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C64-C68
Z80.6# Leukämie in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C91-C95
Z80.7# Andere bösertige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden oder verwandten Gewebes in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C81-C90, C96.-
Z80.8# Bösartige Neubildung sonstiger Organe und Systeme in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter C00-C14, C40-C49, C69-C79, C97

Z80.9# Bösartige Neubildung in der Familienanamnese, nicht näher bezeichnet
Zustände, klassifizierbar unter C80.-

**Z81**

**Psychische Krankheiten oder Verhaltensstörungen in der Familienanamnese**

Z81.0# Geistige Behinderung in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter F70-F79

Z81.1# Alkoholmissbrauch in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter F10.-

Z81.2# Tabakmissbrauch in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter F17.-

Z81.3# Missbrauch einer anderen psychotropen Substanz in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter F11-F16, F18-F19

Z81.4# Missbrauch einer sonstigen Substanz in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter F55

Z81.8# Sonstige psychische Krankheiten oder Verhaltensstörungen in der Familienanamnese
Zustände, anderenorts klassifizierbar unter F00-F99

**Z82**

**Bestimmte Behinderungen oder chronische Krankheiten in der Familienanamnese, die zu Schädigung oder Behinderung führen**

Z82.0# Epilepsie oder andere Krankheiten des Nervensystems in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter G00-G99

Z82.1# Blindheit oder Visusverlust in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter H54.-

Z82.2# Taubheit oder Hörverlust in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter H90-H91

Z82.3# Apoplexie in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter I60-I64

Z82.4# Ischämische Herzerkrankheit oder andere Krankheiten des Kreislaufsystems in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter I00-I52, I65-I99

Z82.5# Asthma bronchiale oder andere chronische Krankheiten der unteren Atemwege in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter J40-J47

Z82.6# Arthritis oder andere Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter M00-M99

Z82.7# Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten oder Chromosomenanomalien in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter Q00-Q99

Z82.8# Sonstige Behinderungen oder chronische Krankheiten in der Familienanamnese, die zu Schädigung oder Behinderung führen, anderenorts nicht klassifiziert

**Z83**

**Andere spezifische Krankheiten in der Familienanamnese**

*Exkl.:* Kontakt mit und Exposition gegenüber übertragbarer Krankheit in der Familie (Z20.-)

Z83.0# HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit] in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter B20-B24, O98.7

Z83.1# Andere infektiöse oder parasitäre Krankheiten in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter A00-B19, B25-B94, B99

Z83.2# Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter D50-D89

Z83.3# Diabetes mellitus in der Familienanamnese
Zustände, klassifizierbar unter E10-E14, O24
Z83.4# **Andere endokrine, Ernährungs- oder Stoffwechselkrankheiten in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter E00-E07, E15-E90

Z83.5# **Augen- oder Ohrenkrankheiten in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter H00-H53, H55-H83, H92-H95

*Exkl.:* Familienanamnese:
- Blindheit oder Visusverlust (Z82.1)
- Taubheit oder Hörverlust (Z82.2)

Z83.6# **Krankheiten der Atemwege in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter J00-J39, J60-J99

*Exkl.:* Chronische Krankheiten der unteren Atemwege in der Familienanamnese (Z82.5)

Z83.7# **Krankheiten des Verdauungssystems in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter K00-K93

Z84  **Andere Krankheiten oder Zustände in der Familienanamnese**

Z84.0# **Krankheiten der Haut und der Unterhaut in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter L00-L99

Z84.1# **Krankheiten der Niere oder des Ureters in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter N00-N29

Z84.2# **Andere Krankheiten des Urogenitalsystems in der Familienanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter N30-N99

Z84.3# **Konsanguinität in der Familienanamnese**

Z84.8# **Sonstige näher bezeichnete Krankheiten oder Zustände in der Familienanamnese**

Z85  **Bösartige Neubildung in der Eigenanamnese**

*Exkl.:* Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54-)

- Nachuntersuchung nach Behandlung wegen bösartiger Neubildung (Z08-)

Z85.0! **Bösartige Neubildung der Verdauungsgänge in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C15-C26

Z85.1! **Bösartige Neubildung der Trachea, der Bronchien oder der Lunge in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C33-C34

Z85.2! **Bösartige Neubildung anderer Atmungs- und intrathorakaler Organe in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C30-C32, C37-C39

Z85.3! **Bösartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma] in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C50-

Z85.4! **Bösartige Neubildung der Genitalorgane in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C51-C63

Z85.5! **Bösartige Neubildung der Harnorgane in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C64-C68

Z85.6! **Leukämie in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C91-C95

Z85.7! **Andere bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden oder verwandten Gewebes in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C81-C90, C96-

Z85.8! **Bösartige Neubildungen sonstiger Organe oder Systeme in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter C00-C14, C40-C49, C69-C79, C97

Z85.9! **Bösartige Neubildung in der Eigenanamnese, nicht näher bezeichnet**
Zustände, klassifizierbar unter C80-

Z86  **Bestimmte andere Krankheiten in der Eigenanamnese**

*Exkl.:* Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54-)

Z86.0# **Andere Neubildungen in der Eigenanamnese**
Zustände, klassifizierbar unter D00-D48

*Exkl.:* Bösartige Neubildungen (Z85-)

---

- 672 -
Z86.1# Infektiöse oder parasitäre Krankheiten in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter A00-B89, B99
Exkl.: Folgezustände von infektiösen oder parasitären Krankheiten (B90-B94)

Z86.2# Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter D50-D89

Z86.3# Endokrine, Ernährungs- oder Stoffwechselkrankheiten in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter E00-E90

Z86.4# Missbrauch einer psychotropen Substanz in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter F10-F19
Exkl.: Gegenwärtig bestehende Abhängigkeit (F10-F19 mit viertter Stelle .2)
Probleme im Zusammenhang mit dem Konsum von:
• Alkohol (Z72.1)
• Arzneimittel oder Drogen (Z72.2)
• Tabak (Z72.0)

Z86.5# Andere psychische Krankheiten oder Verhaltensstörungen in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter F00-F09, F20-F99

Z86.6# Krankheiten des Nervensystems oder der Sinnesorgane in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter G00-G99, H00-H95

Z86.7# Krankheiten des Kreislaufsystems in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter I00-I99
Exkl.: Alter Myokardinfarkt (I25.2)
Folgezustände einer zerebrovaskulären Krankheit (I69.4)
Postmyokardinfarkt-Syndrom (I24.1)

Z87# Andere Krankheiten oder Zustände in der Eigenanamnese
Exkl.: Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54.4)

Z87.0# Krankheiten des Atmungssystems in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter J00-J99

Z87.1# Krankheiten des Verdauungssystems in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter K00-K93

Z87.2# Krankheiten der Haut und der Unterhaut in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter L00-L99

Z87.3# Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter M00-M99

Z87.4# Krankheiten des Urogenitalsystems in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter N00-N99

Z87.5# Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes in der Eigenanamnese
Eigenanamnese mit Hinweisen auf Trophoblasten-Krankheit
Zustände, klasifizierbar unter O00-O99
Exkl.: Neigung zu habituellem Abort (N96)
Überwachung einer Schwangeren mit ungünstiger geburtsfählicher Anamnese (Z35.4)

Z87.6# Bestimmte in der Perinatalperiode entstandene Zustände in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter P00-P96

Z87.7# Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten oder Chromosomenanomalien in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter Q00-Q99

Z87.8# Sonstige näher bezeichnete Krankheiten oder Zustände in der Eigenanamnese
Zustände, klasifizierbar unter S00-T98
Exkl.: Selbstbeschädigung in der Eigenanamnese (Z91.5)
Z88  Allergie gegenüber Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen in der Eigenanamnese

Z88.0! Allergie gegenüber Penizillin in der Eigenanamnese
Z88.1! Allergie gegenüber anderen Antibiotika in der Eigenanamnese
Z88.2! Allergie gegenüber Sulfonamiden in der Eigenanamnese
Z88.3! Allergie gegenüber anderen Antinfektiva in der Eigenanamnese
Z88.4! Allergie gegenüber Anästhetikum in der Eigenanamnese
Z88.5! Allergie gegenüber Betäubungsmittel in der Eigenanamnese
Z88.6! Allergie gegenüber Analgetikum in der Eigenanamnese
Z88.7! Allergie gegenüber Serum oder Impfstoff in der Eigenanamnese
Z88.8! Allergie gegenüber sonstigen Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen in der Eigenanamnese
Z88.9! Allergie gegenüber nicht näher bezeichneten Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen in der Eigenanamnese

Z89  Extremitätenverlust

Inkl.: Extremitätenverlust:
  • postoperativ
  • posttraumatisch

Exkl.: Angeborenes Fehlen von Extremitäten (Q71-Q73)
  Erworbene Deformitäten der Extremitäten (M20-M21)

Z89.0! Verlust eines oder mehrerer Finger [einschließlich Daumen], einseitig
Z89.1! Verlust der Hand und des Handgelenkes, einseitig
Z89.2! Verlust der oberen Extremität oberhalb des Handgelenkes, einseitig

Arm o.n.A.

Z89.3! (Teilweiser) Verlust der oberen Extremität, beidseitig
Verlust beider Arme
Verlust eines oder mehrerer Finger, auch des Daumens, beidseitig

Z89.4! Verlust des Fußes und des Knöchels, einseitig
Zehenn, auch beidseitig

Z89.5! Verlust der unteren Extremität unterhalb oder bis zum Knie, einseitig

Z89.6! Verlust der unteren Extremität oberhalb des Knies, einseitig
Bein o.n.A.

Z89.7! (Teilweiser) Verlust der unteren Extremität, beidseitig
Exkl.: Isoliertem Verlust der Zehen, beidseitig (Z89.4)
Z89.8! Verlust von oberen und unteren Extremitäten [jede Höhe]

Z89.9! Extremitätenverlust, nicht näher bezeichnet

Z90  Verlust von Organen, anderenorts nichtklassifiziert

Inkl.: Postoperativer oder posttraumatischer Verlust eines Körperteils, anderenorts nicht klassifiziert

Exkl.: Angeborenes Fehlen von Organen - siehe Alphabetisches Verzeichnis
  Postoperatives Fehlen:
  • endokrine Drüsen (E89.-)
  • Milz (D73.0)

Z90.0! Verlust von Teilen des Kopfes oder des Halses
Auge
Larynx
Nase

Exkl.: Zähne (K08.1)
Z90.1! Verlust der Mamma(e) [Brustdrüse]
Z90.2! Verlust der Lunge [Teile der Lunge]
Z90.3! Verlust von Teilen des Magens
Z90.4! Verlust anderer Teile des Verdauungstraktes
Z90.5! Verlust der Niere(n)
Z90.6! Verlust anderer Teile des Harntraktes
Z90.7! Verlust eines oder mehrerer Genitalorgane
Z90.8! Verlust sonstiger Organe

Z91 Risikofaktoren in der Eigenanamnese, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Berufliche Exposition gegenüber Risikofaktoren (Z57.-)
Exposition gegenüber Verunreinigung oder andere Probleme mit Bezug auf die physikalische Umwelt (Z58.-)
Missbrauch einer psychotropen Substanz in der Eigenanamnese (Z86.4)

Z91.0! Allergie, ausgenommen Allergie gegenüber Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen, in der Eigenanamnese
Exkl.: Allergie gegenüber Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen in der Eigenanamnese (Z88.-)

Z91.1! Nichtbefolgung ärztlicher Anordnungen [Non-compliance] in der Eigenanamnese

Z91.2! Mangelhafte persönliche Hygiene in der Eigenanamnese

Z91.3! Ungesunder Schlaf-Wach-Rhythmus in der Eigenanamnese
Exkl.: Schlafstörungen (G47.-)

Z91.4! Psychisches Trauma in der Eigenanamnese, anderenorts nicht klassifiziert

Z91.5! Selbstbeschädigung in der Eigenanamnese
Parasuizid
Selbstvergiftung
Versuchte Selbsttötung

Z91.6! Andere Körperverletzung in der Eigenanamnese

Z91.7! Weibliche Genitalverstümmelung in der Eigenanamnese
Weibliche Beschneidung
Weibliche Genitalverstümmelung [FGM], Typ 1 bis 4
Weibliche Zirkumzision

Z91.8! Sonstige näher bezeichnete Risikofaktoren in der Eigenanamnese, anderenorts nicht klassifiziert

Z92 Medizinische Behandlung in der Eigenanamnese

Z92.0! Kontrazeption in der Eigenanamnese
Exkl.: Beratung oder Behandlung mit Bezug auf laufende kontrazeptive Maßnahmen (Z30.-)
Vorhandensein eines Pessars (intrauterin) zur Kontrazeption (Z97.5)

Z92.1! Dauertherapie (gegenwärtig) mit Antikoagulanzien in der Eigenanamnese

Z92.2! Dauertherapie (gegenwärtig) mit anderen Arzneimitteln in der Eigenanamnese
Azetylsalicylsäure

Z92.3! Bestrahlung in der Eigenanamnese
Therapeutische Bestrahlung
Exkl.: Berufliche Exposition gegenüber Strahlung (Z57.1)
Exposition gegenüber Strahlung in der kommanalen Umwelt (Z58.4)

Z92.4! Größerer operativer Eingriff in der Eigenanamnese, anderenorts nicht klassifiziert
Exkl.: Vorhandensein einer künstlichen Körperöffnung (Z93.-)
Vorhandensein von funktionellen Implantaten oder Transplantaten (Z95-Z96)
Zustände nach chirurgischem Eingriff (Z98.-)
Zustand nach Organ- oder Gewebetransplantation (Z94.-)

Z92.5! Rehabilitationsmaßnahmen in der Eigenanamnese

Z92.6! Zytostatische Chemotherapie wegen bösartiger Neubildung in der Eigenanamnese

Z92.8! Sonstige medizinische Behandlung in der Eigenanamnese

Z92.9! Medizinische Behandlung, nicht näher bezeichnet, in der Eigenanamnese
Z93 Vorhandensein einer künstlichen Körperöffnung

*Exkl.:* Komplikationen eines externen Stomas (J95.0, K91.4, N99.5)
Künstliche Körperöffnungen, die der Beobachtung oder Versorgung bedürfen (Z43.-)

Z93.0 Vorhandensein eines Tracheostomas
Z93.1 Vorhandensein eines Gastrostomas
Z93.2 Vorhandensein eines Ileostomas
Z93.3 Vorhandensein eines Kolostomas
Z93.4 Vorhandensein anderer künstlicher Körperöffnungen des Magen-Darm-Traktes
Z93.5 Vorhandensein eines Zystostomas
Z93.6 Vorhandensein anderer künstlicher Körperöffnungen der Harnwege
   Nephrostoma
   Ureterostoma
   Urethrostoma
Z93.8 Vorhandensein sonstiger künstlicher Körperöffnungen
Z93.9 Vorhandensein einer künstlichen Körperöffnung, nicht näher bezeichnet

Z94 Zustand nach Organ- oder Gewebetransplantation

*Inkl.:* Organ- oder Gewebeersatz durch heterogenes oder homogenes Transplantat

*Exkl.:* Komplikationen bei transplantiertem Organ oder Gewebe - siehe Alphabetisches Verzeichnis
Vorhandensein:
   • vaskuläres Implantat (Z95.-)
   • xenogene Herzklappe (Z95.3)

Z94.0 Zustand nach Nierentransplantation
Z94.1 Zustand nach Herztransplantation
   *Exkl.*: Zustand nach Herzkloppenersatz (Z95.2-Z95.4)
Z94.2 Zustand nach Lungentransplantation
Z94.3 Zustand nach Herz-Lungen-Transplantation
Z94.4 Zustand nach Lebertransplantation
Z94.5 Zustand nach Hauttransplantation
   Zustand nach autogener Hauttransplantation
Z94.6 Zustand nach Knochentransplantation
Z94.7 Zustand nach Keratoplastik
Z94.8 Zustand nach sonstiger Organ- oder Gewebetransplantation
   Darm
   Knochenmark
   Pankreas
   Stammzellen
Z94.9 Zustand nach Organ- oder Gewebetransplantation, nicht näher bezeichnet

Z95 Vorhandensein von kardialen oder vaskulären Implantaten oder Transplantaten

*Exkl.*: Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen (T82.-)

Z95.0 Vorhandensein eines kardialen elektronischen Geräts
Vorhandensein:
   • Herzschrittmacher
   • Kardialer Resynchronisationstherapie-Defibrillator
   • Kardialer Resynchronisationstherapie-Schrittmacher
   • Kardiofibrillator

*Exkl.*: Abhängigkeit vom Kunstherz (Z99.4)
   Anpassung und Handhabung eines kardialen (elektronischen) Geräts (Z45.0)
Z95.1 Vorhandensein eines aortokoronaren Bypasses
Z95.2 Vorhandensein einer künstlichen Herzklappe
Z95.3! Vorhandensein einer xenogenen Herzklappe
Z95.4! Vorhandensein eines anderen Herzklappenersatzes
Z95.5! Vorhandensein eines Implantates oder Transplantates nach koronarer Gefäßplastik
   Vorhandensein einer koronaren Gefäßprothese
   Zustand nach koronarer Gefäßplastik o.n.A.
Z95.8! Vorhandensein von sonstigen kardialen oder vaskulären Implantaten oder Transplantaten
   Vorhandensein einer Gefäßprothese, andererorts nicht klassifiziert
   Zustand nach peripherer Gefäßplastik o.n.A.
Z95.9! Vorhandensein von kardialem oder vaskulärem Implantat oder Transplantat, nicht näher bezeichnet

Z96 Vorhandensein von anderen funktionellen Implantaten
   Exkl.: Versorgen mit und Anpassen von Prothesen und anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln (Z44-Z46)
   Komplikationen durch interne Prothesen, Implantate oder Transplantate (T82-T85)
Z96.0! Vorhandensein von urogenitalen Implantaten
Z96.1! Vorhandensein eines intraokularen Linsenimplantates
   Pseudophakie
Z96.2! Vorhandensein von Implantaten im Gehörorgan
   Hörgerät für Knochenleitung
   Cochlearimplantat
   Parazentese-Röhre
   Stapesersatz
   Tuba-Eustachii-Plastik
Z96.3! Vorhandensein eines künstlichen Larynx
Z96.4! Vorhandensein von endokrinen Implantaten
   Insulinpumpe
Z96.5! Vorhandensein von Zahnwurzel- oder Unterkieferimplantaten
Z96.6! Vorhandensein von orthopädischen Gelenkimplantaten
   Fingergelenkersatz
   Hüftgelenkersatz (partiell) (total)
Z96.7! Vorhandensein von anderen Knochen- und Sehnenimplantaten
   Schädelplatte
Z96.8! Vorhandensein von sonstigen näher bezeichneten funktionellen Implantaten
Z96.9! Vorhandensein eines funktionellen Implantates, nicht näher bezeichnet

Z97 Vorhandensein anderer medizinischer Geräte oder Hilfsmittel
   Exkl.: Versorgen mit und Anpassen von Prothesen und anderen medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln (Z44-Z46)
   Komplikationen durch interne Prothesen, Implantate oder Transplantate (T82-T85)
   Vorhandensein einer Drainage des Liquor cerebrospinalis (Z98.2)
Z97.0! Vorhandensein eines künstlichen Auges
Z97.1! Vorhandensein einer künstlichen Extremität (komplett) (partiell)
Z97.2! Vorhandensein einer Zahnprothese (komplett) (partiell)
Z97.3! Vorhandensein einer Brille oder von Kontaktlinsen
Z97.4! Vorhandensein eines äußeren Hörgerätes
Z97.5! Vorhandensein eines Pessars (intrauterin) zur Kontrazeption
   Exkl.: Einsetzen eines Pessars (intrauterin) zur Kontrazeption (Z30.1)
   Kontrolle, Wiedereinsetzen oder Entfernen eines Pessars (intrauterin) zur Kontrazeption (Z30.5)
Z97.8! Vorhandensein sonstiger näher bezeichneter medizinischer Geräte oder Hilfsmittel
Z98  Sonstige Zustände nach chirurgischem Eingriff
- Exkl.: Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51, Z54.-)
- Postoperative Komplikation oder Komplikation nach anderen Behandlungsmethoden - siehe Alphabetisches Verzeichnis

Z98.0! Zustand nach intestinalem Bypass oder intestinaler Anastomose
Z98.1! Zustand nach Arthrodese
Z98.2! Vorhandensein einer Drainage des Liquor cerebrospinalis
- Liquor-cerebrospinalis-Shunt
Z98.8! Sonstige näher bezeichnete Zustände nach chirurgischen Eingriffen

Z99  Abhängigkeit von unterstützenden Apparaten, medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln, anderenorts nicht klassifiziert

Z99.0# Abhängigkeit vom Aspirator
Z99.1# Abhängigkeit vom Respirator
- Abhängigkeit vom Beatmungsgerät
Z99.2! Abhängigkeit von Dialyse bei Niereninsuffizienz
- Langzeitdialyse bei Niereninsuffizienz
- Vorhandensein eines arteriovenösen Shunts für die Dialyse
- Exkl.: Vorbereitung und Durchführung einer Dialyse (Z49.-)
Z99.3# Abhängigkeit vom Rollstuhl
Z99.4! Abhängigkeit vom Kunstherz
Z99.8# Abhängigkeit von sonstigen unterstützenden Apparaten, medizinischen Geräten oder Hilfsmitteln
Z99.9# Abhängigkeit von einem nicht näher bezeichneten unterstützenden Apparat, medizinischen Gerät oder Hilfsmittel
Kapitel XXII
Schlüsselnummern für besondere Zwecke (U00-U85)

Dieses Kapitel gliedert sich in folgende Gruppen:
U00-U49 Vorläufige Zuordnungen für Krankheiten mit unklarer Ätiologie und nicht belegte Schlüsselnummern
U82-U85 Infektionserreger mit Resistzen gegen bestimmte Antibiotika und Chemotherapeutika

Vorläufige Zuordnungen für Krankheiten mit unklarer Ätiologie und nicht belegte Schlüsselnummern (U00-U49)

U04 Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS]
U04.9 Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS], nicht näher bezeichnet

U06 Nicht belegte Schlüsselnummer U06

Hinw.: Die Verwendung der Schlüsselnummern U00-U49 ist der WHO vorbehalten, um eine provisorische Zuordnung von Krankheiten unklarer Genese zu ermöglichen. Im Bedarfsfall können notwendige Schlüsselnummern in EDV-Systemen nicht immer ad hoc bereitgestellt werden. Die vorliegende Spezifikation der Kategorie U06 stellt sicher, dass diese Kategorie und die Subkategorien in EDV-Systemen jederzeit verfügbar sind und ihre Nutzung, nach Vorgabe durch die WHO, unverzüglich erfolgen kann.

U06.0 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.0
U06.1 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.1
U06.2 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.2
U06.3 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.3
U06.4 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.4
U06.5 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.5
U06.6 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.6
U06.7 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.7
U06.8 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.8
U06.9 Nicht belegte Schlüsselnummer U06.9

U07 Nicht belegte Schlüsselnummer U07

Hinw.: Die Verwendung der Schlüsselnummern U00-U49 ist der WHO vorbehalten, um eine provisorische Zuordnung von Krankheiten unklarer Genese zu ermöglichen. Im Bedarfsfall können notwendige Schlüsselnummern in EDV-Systemen nicht immer ad hoc bereitgestellt werden. Die vorliegende Spezifikation der Kategorie U07 stellt sicher, dass diese Kategorie und die Subkategorien in EDV-Systemen jederzeit verfügbar sind und ihre Nutzung, nach Vorgabe durch die WHO, umgehend erfolgen kann.

U07.0 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.0
U07.1 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.1
U07.2 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.2
U07.3 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.3
U07.4 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.4
U07.5 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.5
U07.6 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.6
Infektionserreger mit Resistenzen gegen bestimmte Antibiotika und Chemotherapeutika (U82-U85)

Hinw.: Diese Schlüsselnummern dienen nicht zur primären Verschlüsselung. Sie können als zusätzliche Schlüsselnummern verwendet werden, wenn die Resistenz, das Nicht-Ansprechen oder die Refraktärität auf antineoplastische Medikamente angegeben werden soll.

**U82** Resistenz gegen Beta-Laktam-Antibiotika
Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98), um das Vorliegen von Bakterien anzugeben, die gegen die Behandlung mit Beta-Laktam-Antibiotika resistent sind.

**U82.0** Resistenz gegen Penicillin
Resistenz gegen:
- Amoxicillin
- Ampicillin

**U82.1** Resistenz gegen Methicillin
Resistenz gegen:
- Cloxacillin
- Flucloxacillin
- Oxacillin

**U82.2** Extended Spectrum Beta-Laktamase [ESBL] Resistenz

**U82.8** Resistenz gegen sonstige Beta-Laktam-Antibiotika

**U82.9** Resistenz gegen nicht näher bezeichnete Beta-Laktam-Antibiotika

**U83** Resistenz gegen sonstige Antibiotika
Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98), um das Vorliegen von Bakterien anzugeben, die gegen die Behandlung mit sonstigen Antibiotika resistent sind.

**U83.0** Resistenz gegen Vancomycin

**U83.1** Resistenz gegen sonstige Vancomycin-verwandte Antibiotika

**U83.2** Resistenz gegen Quinolone

**U83.7** Resistenz gegen mehrere Antibiotika

**U83.8** Resistenz gegen sonstige einzelne Antibiotika

**U83.9** Resistenz gegen nicht näher bezeichnetes Antibiotikum
Antibiotikaresistenz o.n.A.

**U84** Resistenz gegen sonstige antimikrobielle Medikamente
Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98), um das Vorliegen von infektiösen Erregern anzugeben, die gegen die Behandlung mit sonstigen antimikrobiellen Medikamenten resistent sind.

**Exkl.:** Resistenz gegen Antibiotika (U82-U83)

**U84.0** Resistenz gegen antiparasitäre Medikamente
Resistenz gegen Chinin und verwandte Verbindungen

**U84.1** Resistenz gegen Antimykotika

**U84.2** Resistenz gegen antivirale Medikamente

**U84.3** Resistenz gegen Antituberkulotika

**U84.7** Resistenz gegen mehrere antimikrobielle Medikamente

**Exkl.:** Resistenz gegen mehrere Antibiotika (U83.7)
\textbf{U84.8! Resistenz gegen sonstige antimikrobielle Medikamente}
\textbf{U84.9! Resistenz gegen nicht näher bezeichnete antimikrobielle Medikamente}
Medikamentenresistenz o.n.A.

\textbf{U85! Resistenz gegen antineoplastische Medikamente}
\textit{Inkl.:} Nicht-Ansprechen auf antineoplastische Medikamente
Therapie-refraktärer Krebs
Anhang A
Ergänzungen für die Qualitätsberichterstattung und die Plausibilitätsprüfung in österreichischen Krankenanstalten

Anhang A umfasst Ergänzungen, die bei der Dokumentation in österreichischen Krankenanstalten verpflichtend erforderlich sind und für die Qualitätsberichterstattung und Plausibilitätsprüfung verwendet werden. Diese waren bisher im Dokument „DIAGNOSENDOKUMENTATION – ERFÄHRCUNGEN UND AKTUALISIERUNGEN“ dargestellt. Anhang A gliedert sich in folgende Abschnitte:

- Erfassung des Tumorstadiums nach UICC beim kolorektalen Karzinom (C18 bis C20)
- Erfassung des Schweregrades bei der Linksherzinsuffizienz (I50.1) und der COPD (J44) entsprechend der ICD-10 GM des DIMDI
- Erfassung der Information „im stationären Aufenthalt erworben“ bei Pneumonien (A48, J10 bis J18)
- Erfassung von 5-Stellem auf neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten
- Erfassung der Revisionsgründe in der Endoprothetik

Codierhinweise und weitere Erläuterungen sind im HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION enthalten.
Erfassung des Tumorstadiums nach UICC beim kolorektalen Karzinom

Seit dem Berichtsjahr 2015 ist für die Qualitätssicherung bei Aufenthalten mit kolorektalem Karzinom das Tumorstadium nach UICC (Stadium I bis IV) zu erfassen. Weitere Hinweise zur Erfassung des UICC-Stadiums befinden sich im Handbuch Medizinische Dokumentation.

Das Tumorstadium ist mit dem jeweiligen Diagnosencode aus C18 bis C20 zu übermitteln und wird nach folgendem Schema an der 5. Stelle angefügt:

- C18.0–C18.9 Bösartige Neubildung des Kolons, Beispiel C18.0:
  - UICC I: C18.01
  - UICC II: C18.02
  - UICC III: C18.03
  - UICC IV: C18.04
- C19 Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang:
  - UICC I: C19.x1
  - UICC II: C19.x2
  - UICC III: C19.x3
  - UICC IV: C19.x4
- C20 Bösartige Neubildung des Rektums:
  - UICC I: C20.x1
  - UICC II: C20.x2
  - UICC III: C20.x3
  - UICC IV: C20.x4

In den Stammdaten des LKF-Modells wurden die folgenden 5-stelligen Einträge ergänzt, aus denen einer auszuwählen ist:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>C18.01</td>
<td>Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.02</td>
<td>Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.03</td>
<td>Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.04</td>
<td>Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.11</td>
<td>Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.12</td>
<td>Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.13</td>
<td>Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.14</td>
<td>Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.21</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.22</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.23</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.24</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.31</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.32</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.33</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.34</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.41</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.42</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.43</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.44</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.51</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.52</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC II)</td>
</tr>
</tbody>
</table>
### Anhang A   Erfassung des UICC-Stadiums beim kolorektalen Karzinom

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>C18.53</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.54</td>
<td>Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.61</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.62</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.63</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.64</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.71</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.72</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.73</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.74</td>
<td>Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.81</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.82</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.83</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.84</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.91</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.92</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.93</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C18.94</td>
<td>Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C19.x1</td>
<td>Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C19.x2</td>
<td>Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C19.x3</td>
<td>Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C19.x4</td>
<td>Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>C20.x1</td>
<td>Bösartige Neubildung des Rektums (UICC I)</td>
</tr>
<tr>
<td>C20.x2</td>
<td>Bösartige Neubildung des Rektums (UICC II)</td>
</tr>
<tr>
<td>C20.x3</td>
<td>Bösartige Neubildung des Rektums (UICC III)</td>
</tr>
<tr>
<td>C20.x4</td>
<td>Bösartige Neubildung des Rektums (UICC IV)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Die Übermittlung der 4-stelligen Basiscodes ist grundsätzlich zu vermeiden und führt zu einem Warnhinweis.

Im Folgenden wird orientierend die Ableitung der UICC-Stadien I bis IV des kolorektalen Karzinoms dargestellt:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Stadium</th>
<th>Primärtumor</th>
<th>Regionäre Lymphknoten</th>
<th>Fernmetastasen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>Stadium I</td>
<td>T1, T2</td>
<td>N0</td>
<td>M0</td>
</tr>
<tr>
<td>Stadium II</td>
<td>T3, T4</td>
<td>N0</td>
<td>M0</td>
</tr>
<tr>
<td>Stadium III</td>
<td>T1–T4</td>
<td>N1, N2</td>
<td>M0</td>
</tr>
<tr>
<td>Stadium IV</td>
<td>T1–T4</td>
<td>N0, N1, N2</td>
<td>M1</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Primärtumor**

<p>| T1         | Tumor infiltriert Submukosa                        |
| T2         | Tumor infiltriert Muscularis propria               |
| T3         | Tumor infiltriert durch die Muscularis propria in die Subserosa oder in nicht peritonealisiertes perikolisches oder perirekaes Gewebe |
| T4         | Tumor infiltriert direkt in andere Organe oder Strukturen und/oder perforiert das viszereale Peritoneum |</p>
<table>
<thead>
<tr>
<th>Regionäre Lymphknoten</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>N0</td>
</tr>
<tr>
<td>N1</td>
</tr>
<tr>
<td>N2</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Fernmetastasen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M0</td>
</tr>
<tr>
<td>M1</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**Anmerkung:** Das UICC-Stadium 0 entspricht dem Carcinoma in Situ. Für das Carcinoma in Situ ist kein Code aus C18 bis C20, sondern der Code D01 zu erfassen.
Erfassung des Schweregrades bei Linksherzinsuffizienz und COPD

Ab dem Berichtsjahr 2017 ist für die Qualitätsberichterstattung bei den ICD-10 Codes I50.1 und J44.0 bis J44.9 eine 5-stellige Codierung in allen österreichischen Krankenanstalten verpflichtend.

Dazu sind die im Folgenden dargestellten 5-stelligen Codes, die aus der ICD-10 GM 2016 des DIMDI übernommen wurden, zu verwenden:

**I50**

**Herzinsuffizienz**

**I50.1-** Linksherzinsuffizienz
- Asthma cardiale
- Diastolische Herzinsuffizienz
- Linksherzversagen
- Lungenödem (akut) mit Angabe einer nicht näher bezeichneten Herzkrankheit oder einer Herzinsuffizienz

**I50.11** Ohne Beschwerden
NYHA-Stadium I

**I50.12** Mit Beschwerden bei stärkerer Belastung
NYHA-Stadium II

**I50.13** Mit Beschwerden bei leichterer Belastung
NYHA-Stadium III

**I50.14** Mit Beschwerden in Ruhe
NYHA-Stadium IV

**I50.19** Nicht näher bezeichnet

In den Stammdaten des LKF-Modells wurden die folgenden 5-stelligen Einträge ergänzt, aus denen einer auszuwählen ist:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>I50.11</td>
<td>Linksherzinsuffizienz ohne Beschwerden (NYHA-Stadium I)</td>
</tr>
<tr>
<td>I50.12</td>
<td>Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden bei stärkerer Belastung (NYHA-Stadium II)</td>
</tr>
<tr>
<td>I50.13</td>
<td>Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden bei leichterer Belastung (NYHA-Stadium III)</td>
</tr>
<tr>
<td>I50.14</td>
<td>Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden in Ruhe (NYHA-Stadium IV)</td>
</tr>
<tr>
<td>I50.19</td>
<td>Linksherzinsuffizienz nicht näher bezeichnet</td>
</tr>
</tbody>
</table>

**J44**

Sonstige chronische obstruktive Lungenkrankheit

Die folgenden fünften Stellen sind bei J44 zu benutzen, um den Grad der Obstruktion anzugeben:
- 0 FEV1 < 35 % des Sollwertes
- 1 FEV1 >= 35 % und < 50 % des Sollwertes
- 2 FEV1 >= 50 % und < 70 % des Sollwertes
- 3 FEV1 >= 70 % des Sollwertes
- 9 FEV1 nicht näher bezeichnet

In den Stammdaten des LKF-Modells wurden die folgenden 5-stelligen Einträge ergänzt, aus denen einer auszuwählen ist:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>J44.00</td>
<td>Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 &lt; 35 % des Sollwertes</td>
</tr>
<tr>
<td>J44.01</td>
<td>Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 &gt;= 35 % und &lt; 50 % des Sollwertes</td>
</tr>
<tr>
<td>J44.02</td>
<td>Chronische obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Infektion der unteren Atemwege: FEV1 &gt;= 50 % und &lt; 70 % des Sollwertes</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Erfassung der Information „im stationären Aufenthalt erworben“ bei Pneumonien

Bei Codierung eines Pneumoniecodes aus A48, J10 bis J18 ist die Information „im stationären Aufenthalt erworben“ verpflichtend mit ja oder nein anzugeben. Eine Pneumonie gilt als im stationären Aufenthalt erworben, wenn sich die Pneumonie mehr als 48 Stunden nach der Aufnahme manifestiert.

Diese Information ist im gleichnamigen Feld in der Satzart X03 zu übermitteln.
## 5-Steller für neonatologische/pädiatrische Intensiveinheiten

Auf neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten sind die folgenden Codes 5-stellig zu dokumentieren:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>E86</td>
<td>Volumenmangel</td>
</tr>
<tr>
<td>E86.x0</td>
<td>Volumenmangel: Exsikkose mit Dehydratationsgrad &lt;= 10% des Körpergewichts (Kinder &lt;= 16 Jahre)</td>
</tr>
<tr>
<td>E86.x1</td>
<td>Volumenmangel: Exsikkose mit Dehydratationsgrad &gt; 10% des Körpergewichts (Kinder &lt;= 16 Jahre)</td>
</tr>
<tr>
<td>E86.x9</td>
<td>Volumenmangel: Exsikkose mit unbestimmtem Dehydratationsgrad (Kinder &lt;= 16 Jahre)</td>
</tr>
<tr>
<td>J38.5</td>
<td>Laryngospasmus</td>
</tr>
<tr>
<td>J38.51</td>
<td>Pseudokrupp, Stadium I</td>
</tr>
<tr>
<td>J38.52</td>
<td>Pseudokrupp, Stadium II</td>
</tr>
<tr>
<td>J38.53</td>
<td>Pseudokrupp, Stadium III</td>
</tr>
<tr>
<td>J38.54</td>
<td>Pseudokrupp, Stadium IV</td>
</tr>
<tr>
<td>J38.59</td>
<td>Pseudokrupp, Stadium NNB</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.1</td>
<td>Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.10</td>
<td>Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht, Geburtsgewicht von 1000 bis 1499 Gramm.</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.11</td>
<td>Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht, Geburtsgewicht von 1500 bis 1799 Gramm.</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.12</td>
<td>Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht, Geburtsgewicht von 1800 bis 2499 Gramm.</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.3</td>
<td>Sonstige vor dem Termin Geborene</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.30</td>
<td>Sonstige vor dem Termin Geborene, Gestationsalter von 28 oder 29 vollendeten Wochen</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.31</td>
<td>Sonstige vor dem Termin Geborene, Gestationsalter von 30 bis 32 vollendeten Wochen</td>
</tr>
<tr>
<td>P07.32</td>
<td>Sonstige vor dem Termin Geborene, Gestationsalter von 33 bis 37 vollendeten Wochen</td>
</tr>
<tr>
<td>P28.3</td>
<td>Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen</td>
</tr>
<tr>
<td>P28.30</td>
<td>Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen, Dauer &gt; 15 Sekunden, welche zur Beatmung mit dem Beutel oder mehr als 5mal in 8 Stunden zur externen Stimulation zwingt</td>
</tr>
<tr>
<td>P28.39</td>
<td>Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen, NNB</td>
</tr>
<tr>
<td>P28.4</td>
<td>Sonstige Apnoe beim Neugeborenen</td>
</tr>
<tr>
<td>P28.40</td>
<td>Sonstige Apnoe beim Neugeborenen, Dauer &gt; 15 Sekunden, welche zur Beatmung mit dem Beutel oder mehr als 5mal in 8 Stunden zur externen Stimulation zwingt</td>
</tr>
<tr>
<td>P28.49</td>
<td>Sonstige Apnoe beim Neugeborenen, NNB</td>
</tr>
<tr>
<td>R56.0</td>
<td>Fieberkrämpfe</td>
</tr>
<tr>
<td>R56.01</td>
<td>Komplizierter Fieberkrampf (lokale Anfallszeichen, Dauer länger als 15 min oder Rezidivkampf innerhalb 30 min bzw. mit neurologischen Ausfällen)</td>
</tr>
<tr>
<td>R56.09</td>
<td>Sonstige Fieberkrämpfe</td>
</tr>
<tr>
<td>T68</td>
<td>Hypothermie</td>
</tr>
<tr>
<td>T68.x0</td>
<td>Hypothermie &lt; 34 Grad C Körperkernetemperatur (Kinder &lt;= 16 Jahre)</td>
</tr>
<tr>
<td>T68.x9</td>
<td>Sonstige Hypothermie (Kinder &lt;=16 Jahre)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Bei Aufenthalten auf neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten sind auch die Codierhinweise im ANHANG 2 A zum HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION zu beachten.
Revisionsgründe in der Endoprothetik

Bei Aufenthalt bei Revisionseingriffen an Endoprothesen des Knie-/Hüftgelenks ist mindestens einer der folgenden Codes als Zusatzdiagnose zu erfassen:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Revisionsgründe: Pfanne</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>101.0</td>
<td>Pfannenlockerung</td>
</tr>
<tr>
<td>101.1</td>
<td>Osteolyse Acetabulum</td>
</tr>
<tr>
<td>101.2</td>
<td>Großer Knochendefekt Acetabulum</td>
</tr>
<tr>
<td>101.3</td>
<td>Chondropathie bei Kopfprothese</td>
</tr>
<tr>
<td>101.4</td>
<td>Fehlpositionierung Pfanne</td>
</tr>
<tr>
<td>101.5</td>
<td>Pfannenprotrusion</td>
</tr>
<tr>
<td>101.6</td>
<td>Implantatbruch – Pfanne</td>
</tr>
<tr>
<td>101.7</td>
<td>Inlaybruch – Pfanne</td>
</tr>
<tr>
<td>101.8</td>
<td>Periprosthetische Fraktur – Pfanne (Acetabulumfraktur)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Revisionsgründe: Femur</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>102.0</td>
<td>Lockerung – Femur</td>
</tr>
<tr>
<td>102.1</td>
<td>Periprosthetische Fraktur – Femur</td>
</tr>
<tr>
<td>102.2</td>
<td>Osteolyse/Knochendefekt – Femur</td>
</tr>
<tr>
<td>102.3</td>
<td>Großer Knochendefekt Femur (distal Trochanter minor)</td>
</tr>
<tr>
<td>102.4</td>
<td>Implantatbruch – Femur</td>
</tr>
<tr>
<td>102.5</td>
<td>Fehlpositionierung – Femur</td>
</tr>
<tr>
<td>102.6</td>
<td>Implantatbruch – Femurkopf</td>
</tr>
<tr>
<td>102.8</td>
<td>Chondropathie – Femur (nach Halbschlitten)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Allgemeine Gründe</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>103.0</td>
<td>Materialabrieb</td>
</tr>
<tr>
<td>103.1</td>
<td>Luxation</td>
</tr>
<tr>
<td>103.2</td>
<td>Chronischer Infekt (nach 3 Monaten)</td>
</tr>
<tr>
<td>103.3</td>
<td>Frühinfekt (bis 3 Monate)</td>
</tr>
<tr>
<td>103.4</td>
<td>Synovitis</td>
</tr>
<tr>
<td>103.5</td>
<td>Periartikuläre Ossifikation</td>
</tr>
<tr>
<td>103.7</td>
<td>Systemlockierung</td>
</tr>
<tr>
<td>103.8</td>
<td>Tumor</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Revisionsgründe: Andere Gründe</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>104.2</td>
<td>Kontraktur oder Arthrofibrose</td>
</tr>
<tr>
<td>104.4</td>
<td>Schmerzen unklarer Genese</td>
</tr>
<tr>
<td>104.8</td>
<td>Anderer näher bezeichneter Grund (Kommentar M08)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Revisionsgründe: Inlay</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>105.6</td>
<td>Bruch – Inlay</td>
</tr>
<tr>
<td>105.7</td>
<td>Luxation – Inlay</td>
</tr>
</tbody>
</table>
### Anhang A Revisionsgründe in der Endoprothetik

#### 106 Revisionsgründe: Patella

- 106.2 Osteolyse / Knochendefekt – Patella
- 106.3 Chondropathie (nach Halbschlitten)
- 106.4 Fehlpositionierung – Patella
- 106.6 Implantatbruch – Patella
- 106.7 Luxation – Patella

#### 107 Revisionsgründe: Tibia

- 107.0 Lockerung – Tibia
- 107.1 Periprothetische Fraktur – Tibia
- 107.2 Osteolyse/Knochendefekt – Tibia
- 107.3 Chondropathie (nach Halbschlitten) – Tibia
- 107.4 Fehlpositionierung – Tibia
- 107.6 Implantatbruch – Tibia

Als Hauptdiagnose ist immer ein Code aus der ICD-10 zu dokumentieren.
Einführung


Aus Platzgründen sind bestimmte Störungen des Immunsystems unter den Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe aufgeführt (Kapitel III). Hinzugekommen sind eigene Kapitel für die Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde sowie für die Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes. Die ehemaligen Zusatzklassifikationen für die äußeren Ursachen und für die Faktoren, die den Gesundheitszustand und die Inanspruchnahme von Gesundheitsdiensten beeinflussen, gehören nun zur Hauptklassifikation.

**Inhalt der 3 Bände der ICD-10**

Das äußere Erscheinungsbild der Klassifikation hat sich verändert; sie erscheint jetzt in 3 Bänden:

**Band 1, Systematisches Verzeichnis:** Band 1 enthält den Bericht über die 10. Internationale Revisionkonferenz, die 3-stellige und 4-stellige Systematik der Klassifikation, den Morphologieschlüssel für Neubildungen, Sonderverzeichnisse zur Tabellierung der Mortalität und Morbidität, Definitionen und die Nomenklaturvorschriften.

**Band 2, Regelwerk:** Neben den früher in Band 1 enthaltenen Hinweisen zur Todesursachenbescheinigung und zur Klassifizierung enthält Band 2 eine Reihe zusätzlicher Hintergrundinformationen und Erläuterungen zur Anwendung von Band 1, zur Tabellierung und, was in früheren Revisionen vermisst wurde, Informationen über Planungen zum Einsatz der ICD. Ebenso umfasst Band 2 den früher in der Einleitung zu Band 1 enthaltenen historischen Überblick.

**Band 3, Alphabetisches Verzeichnis:** Band 3 enthält das Alphabetische Verzeichnis sowie eine Einführung und eine erweiterte Anleitung zum Gebrauch des Verzeichnisses.

Die Klassifikation wurde 1989 von der Internationalen Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten gebilligt und von der 43. Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation wie folgt angenommen:

Die 43. Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation,
nach Prüfung des Berichtes der Internationalen Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten,

1. **BILLIGT**

   (1) die von der Konferenz empfohlene Systematik der dreistelligen Kategorien und der fakultativen vierstelligen Subkategorien sowie die Sonderverzeichnisse zur Tabellierung der Mortalität und Morbidität, die als 10. Revision der Internationalen statistischen Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme am 1. Januar 1993 in Kraft treten;

   (2) die von der Konferenz empfohlenen Definitionen, Standards und Anforderungen an Erhebungen zur Müttersterblichkeit sowie zur Fetal-, Perinatal-, Neonatal- und Säuglingssterblichkeit;

   (3) die von der Konferenz empfohlenen Regeln und Anweisungen zur Auswahl des Grundleidens für Mortalitätsverschlüsselungen und zur Auswahl der Hauptkrankheit für Morbiditätsverschlüsselungen;

2. **ERSUCHT** den Generaldirektor, das Handbuch der Internationalen statistischen Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme herauszugeben;

3. **BESTÄTIGT** die Empfehlungen der Konferenzbezüglich

   (1) des Prinzips und der Einführung einer Familie der Krankheits- und gesundheitsrelevanten Klassifikationen. Diese Familie enthält als Kernklassifikation die Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme und darüber hinaus eine Anzahl verwandter und ergänzender Klassifikationen sowie die Internationale Nomenklatur der Krankheiten;

   (2) der Einrichtung eines zusätzlichen Aktualisierungsverfahrens innerhalb des 10-jährlichen Revisionszyklus.
Danksagung


Die Weltgesundheitsorganisation (WHO) bedankt sich für die bedeutende technische Unterstützung durch das WHO-Kooperationszentrum für das System Internationaler Klassifikationen, das im Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) in Köln, Deutschland, eingerichtet ist. Ein besonderer Dank gilt Herrn Dr. med. Michael Schopen, der die Texte aktualisiert und die maschinenlesbaren Dateien für diese Neuausgabe der ICD-10 vorbereitet hat.
Bericht über die Internationale Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten

Angola
Australien
Bahamas
Belgien
Brasilien
Bulgarien
Bundesrepublik Deutschland
Burundi
China
Dänemark
Deutsche Demokratische Republik
Finnland
Frankreich
Indien
Indonesien
Israel
Japan
Kanada
Niederlande
Kuba
Kuwait
Luxemburg
Madagaskar
Mali
Malta
Mozambique
Niger
Portugal
Republik Korea
Schweden
Schweiz
Senegal
Singapur
Spanien
Thailand
Uganda
Ungarn
Union der Sozialistischen Sowjetrepubliken
Venezuela
Vereinigte Arabische Emirate
Vereinigtes Königreich von Großbritannien und Nordirland
Vereinigte Staaten von Amerika
Zypern


Die Konferenz wählte folgende Tagungsleitung:

- Dr. R. H. C. Wells, Australien (Vorsitz)
- Dr. H. Bay-Nielsen, Dänemark (Stellvertretender Vorsitz)
- Dr. R. Braun, Deutsche Demokratische Republik (Stellvertretender Vorsitz)
- Mr. R. A. Israel, Vereinigte Staaten von Amerika (Stellvertretender Vorsitz)
- Dr. R. Laurenti, Brasilien (Stellvertretender Vorsitz)
- Dr. P. Maguin, Frankreich (Berichterstattung)
- Ms. E. Taylor, Kanada (Berichterstattung)

Sekretariat der Konferenz:

- Dr. J.-P. Jardel, Stellvertreter des Generaldirektors, WHO, Genf, Schweiz
- Dr. H. R. Hapsara, Direktor, Division of Epidemiological Surveillance and Health Situation and Trend Assessment, WHO, Genf, Schweiz
- Dr. J.-C. Alary, Chief Medical Officer, Development of Epidemiological and Health Statistical Services, WHO, Genf, Schweiz
- Dr. G. R. Brämer, Medical Officer, Development of Epidemiological and Health Statistical Services, WHO, Genf, Schweiz
- Mr. A. L'Hours, Technical Officer, Development of Epidemiological and Health Statistical Services, WHO, Genf, Schweiz
- Prof. W. Jänisch, Deutsche Demokratische Republik (Berater auf Zeit)
- Mr. T. Kruse, Dänemark (Berater auf Zeit)
- Dr. K. Kupka, Frankreich (Berater auf Zeit)
- Dr. J. Leowski, Polen (Berater auf Zeit)
- Ms. R. M. Loy, Vereinigtes Königreich von Großbritannien und Nordirland (Berater auf Zeit)
- Mr. R. H. Seeman, Vereinigte Staaten von Amerika (Berater auf Zeit)

Das Sekretariat wurde unterstützt von Vertretern anderer zuständiger Fachabteilungen der WHO-Zentrale.

1. Geschichte und Entwicklung der Internationalen Klassifikation der Krankheiten (ICD)


2. Rückblick auf die Aktivitäten zur Vorbereitung der Vorschläge für die 10. Revision der ICD


Zahlreiche Alternativmodelle für die ICD-Struktur wurden von den Kooperationszentren geprüft. Allerdings wies jedes dieser Modelle unbefriedigende Strukturmerkmale auf, und keines bot gegenüber der bestehenden Struktur genügend Vorteile, um ihren Ersatz zu rechtfertigen. Sonderkonferenzen zur Bewertung der 9. Revision bestätigten, dass es zwar einige potentielle Anwender gibt, die die jetzige Struktur der ICD für ungenügend halten, dass diesen jedoch ein großer Teil zufriedener Anwender gegenübersteht, die auf die zahlreichen struktunnäherneten Stärken hinweisen und die trotz offensichtlicher innerer Widersprüche eine Beibehaltung der jetzigen Form wünschen.

Eine Reihe unterschiedlicher Vorschläge zu einem alphanumerischen Verschlüsselungssystem wurde untersucht. Es sollte ein Rahmen bereitgestellt werden, der einen besseren Ausgleich der Kapitelinhalte gewährleisten und mehr Raum lassen würde für künftige Zusätze und Änderungen ohne Verschiebung im Verschlüsselungssystem.

3. Allgemeine Merkmale und Inhalt der vorgeschlagenen 10. Revision der ICD


Einige 3-stellige Kategorien wurden für künftige Erweiterungen und Revisionen schon vorsorglich offengelassen, wobei die Anzahl vom jeweiligen Kapitel abhängig gemacht wurde: bei Kapiteln mit einer primär anatomischen Klassifikationsachse blieben weniger Kategorien offen, da man hier davon ausging, dass die Anzahl der künftigen Änderungen schon von Natur aus begrenzt sei.


Darüber hinaus wurde die Reihenfolge der Kapitel "Krankheiten des Urogenitalsystems", "Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett", "Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben" und "Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien" so festgelegt, dass sie als Kapitel XV bis XVII unmittelbar aufeinanderfolgen.


Waren grundsätzliche Änderungen in der ICD vorgeschlagen, so wurden geeignete Feldversuche durchgeführt. Dies traf auf die folgenden Kapitel zu:

V Psychische und Verhaltensstörungen
XXIX Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen
XX Äußere Ursachen von Morbidität und Mortalität

Einige Feldversuche wurden auch zum Kapitel II "Neubildungen" durchgeführt, obwohl es hier nur sehr geringfügige inhaltliche Änderungen gab.

Hier einige der vorgeschlagenen Neuerungen für die 10. Revision:

- Die Ausschlussverweise zu Beginn jedes Kapitels wurden erweitert, um die Hierarchie der einzelnen Kapitel untereinander zu verdeutlichen. Es sollte klar werden, dass bei der Verschlüsselung die Kapitel über "Allgemeinkrankheiten" immer Priorität vor den Kapiteln über "Organkrankheiten" haben, und dass innerhalb der "Allgemeinkrankheiten" die Kapitel "Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett" und "Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben" Priorität vor allen anderen Kapiteln haben.
- Ebenso wurde zu Beginn jedes Kapitels ein Überblick über die Gruppen der 3-stelligen Kategorien
und gegebenenfalls über die Stern-Kategorien gegeben. Dies geschah, um die Kapitelstruktur zu verdeutlichen und den Gebrauch der Stern-Kategorien zu erleichtern.


4. Normen und Definitionen bezüglich der Gesundheit von Mutter und Kind


Die Konferenz befürwortete eine Beibehaltung der Definitionen der Lebendgeburt und des Fetaltodes, wie sie schon in der 9. Revision verwendet wurden.

Die Konferenz bildete nach einer Aussprache eine Arbeitsgruppe zum Thema Müttersterblichkeit, auf deren Empfehlungen hin beschlossen wurde, auch die Definition des Müttersterbefalls aus der 9. Revision beizubehalten.

Diese Arbeitsgruppe hat zwei zusätzliche Definitionen formuliert: "Sterbefall in zeitlicher Verbindung mit Gestation" und "Später Müttersterbefall". Dies soll die Qualität der Statistiken der Müttersterblichkeit verbessern und alternative Methoden bereitstellen für die Sammlung von Daten über Todesfälle, die während der Gestationsperiode auftreten. Weiterhin sollen sie zur statistischen Erfassung von Müttersterbefällen anregen, die von gestationsbedingten Ursachen herrühren und
später als 42 Tage nach Beendigung der Schwangerschaft eingetreten sind. [Diese Definitionen sind auf Seite zu finden.]

Die Konferenz EMPFIEHLET den Ländern, in die Todesursachenbescheinigungen auch Angaben aufzunehmen über eine vorliegende Schwangerschaft oder über eine Schwangerschaft, die innerhalb eines Jahres vor Eintritt des Todes bestand.

Die Konferenz erzielte Einigung darüber, die Müttersterbeziffer [wie in Band 2 angegeben] durch Bezug auf die Zahl der Lebendgeborenen zu errechnen, da diese Zahl leichter erhältlich sei als die Gesamtzahl aller Geborenen (Lebendgeborene plus Fetaltoodesfälle).

Es wurde nachdrücklich empfohlen, Veröffentlichungen von Raten der Perinatal-, Neonatal- und Säuglingssterblichkeit, die auf Geborenenkohorten basieren, entsprechend zu kennzeichnen und zu differenzieren.

Die Konferenz bestätigte das Verfahren, wonach das Alter in vollendeten Zeiteinheiten angegeben und somit der erste Lebenstag als Tag Null bezeichnet wird.

Die Konferenz EMPFIEHLET, die Definitionen, Normen und Anforderungen an Erhebungen zur Müttersterblichkeit sowie zur Fetal-, Perinatal-, Neonatal- und Säuglingssterblichkeit in das Handbuch der 10. Revision der ICD einzubeziehen.

5. Verschlüsselungsregeln, Auswahlregeln und Listen zur Tabellierung

5.1. Verschlüsselungs- und Auswahlregeln für die Mortalität

Die Konferenz wurde darüber informiert, dass die in der 9. Revision enthaltenen Auswahl- und Änderungsregeln für das Grundleiden und die dazugehörigen Hinweise einer Prüfung unterzogen wurden, aufgrund derer eine Reihe von Änderungen der Regeln sowie umfangreiche Änderungen in den Hinweisen vorgeschlagen wurden.

Die Konferenz EMPFIEHLET, dass die in der 9. Revision enthaltenen Regeln zur Auswahl des Grundleidens für die unikausale Todesursachenstatistik in der 10. Revision ersetzt werden [durch die in Band 2 enthaltenen Regeln].


Die Konferenz EMPFIEHLET daher, dass die Länder nötigenfalls die Aufnahme einer zusätzlichen Zeile (d) in Abschnitt I der ärztlichen Todesursachenbescheinigung in Erwägung ziehen.

5.2. Verschlüsselungs- und Auswahlregeln für die Morbidität

Dokumentation der diagnostischen Information weiter auszuarbeiten. Auch wurden weitere Anleitungen für den Umgang mit bestimmten Problemfällen erbeten.

Die Konferenz bestätigte die Empfehlungen der Revisionskonferenz von 1975 zur Auswahl eines einzigen Zustandes (Hauptdiagnose, Hauptsymptom, Hauptproblem) für die Unikausalanalyse eines Behandlungszeitraumes sowie die Aufsicht, dass als Ergänzung für zusätzliche Routinestatistiken nach Möglichkeit auch eine multikausale Verschlüsselung und Analyse durchgeführt werden sollte. Die Konferenz betonte, dass die 10. Revision deutlich machen solle, dass ein Großteil der Anleitungen nur anwendbar ist, wenn die Erfassung einer "Hauptdiagnose" (Hauptsymptom, Hauptproblem) für einen Behandlungszeitraum geeignet ist und wenn das Prinzip des "Behandlungszeitraumes" an sich auf die Organisation der Datensammlung anwendbar ist.

Die Konferenz EMPFIEHLT demgemäß, zusätzliche Anleitungen zur Dokumentation und Verschlüsselung der Morbidität und die Definitionen "Hauptdiagnose" und "andere Krankheitszustände" in die 10. Revision aufzunehmen. Einbezogen werden sollten weiterhin die modifizierten Regeln für das Vorgehen in Fällen, in denen die "Hauptdiagnose" offensichtlich falsch angegeben ist. [Diese Regeln sind in Band 2 aufgeführt].

Die Konferenz EMPFIEHLT weiterhin, dass in den Fällen, in denen die "Hauptdiagnose" dem Doppelklassifizierungssystem der ICD zugehört, sowohl der Kreuz- als auch der Stern-Code angegeben werden sollen, um so eine Tabellierung nach beiden Achsen zu ermöglichen.

Die Konferenz beschloss, dass umfangreiche Hinweise und Beispiele als zusätzliche Hilfe hinzugefügt werden sollen.

5.3. Verzeichnisse zur Tabellierung der Mortalität und Morbidität

Die Konferenz wurde informiert über die Schwierigkeiten, die sich bei der Anwendung der auf der 9. Revision basierenden Grundliste zur Tabellierung (Grundsystematik) ergeben hatten, und über die Aktivitäten zur Entwicklung neuer Verzeichnisse zur Tabellierung und Veröffentlichung von Mortalitätsdaten, die vornehmlich seitens der WHO unternommen wurden. Dabei war klar geworden, dass in vielen Ländern die Sterblichkeit bis zum fünften Lebensjahr ein verlässlicherer Indikator ist als die Säuglingssterblichkeit und dass es aus diesem Grund von Vorteil wäre, anstelle einer Liste für die Säuglingssterblichkeit allein, eine Liste zu erarbeiten, die sowohl die Säuglingssterblichkeit als auch die Mortalität von Kindern bis zum fünften Lebensjahr erfasst.

Es wurden zwei Fassungen einer allgemeinen Mortalitätsliste und einer Liste für die Säuglings- und Kindersterblichkeit vorbereitet und der Konferenz zur Beratung vorgelegt. Die zweite Fassung war mit Kapitelüberschriften und, wo erforderlich, mit einem Eintrag "Sonstiges" versehen.

Nachdem einige Bedenken bezüglich der Mortalitätslisten in der vorgelegten Form vorgebracht wurden, wurde eine kleine Arbeitsgruppe einberufen, die über die mögliche Aufnahme zusätzlicher Einträge beraten sollte. Der Bericht der Arbeitsgruppe wurde von der Konferenz angenommen und findet seinen Ausdruck in den Mortalitätslisten.

Im Zusammenhang mit den Listen zur Tabellierung der Morbidität prüfte die Konferenz zum einen den Vorschlag einer Liste zur Tabellierung und zum anderen eine als Musterveröffentlichung aufgebaute Liste, die sich auf die Kapitelüberschriften stützt, denen jeweils ausgesuchte Beispiele zugeordnet sind. Bezüglich der Anwendbarkeit solcher Listen auf alle Formen der Morbidität im weitesten Sinne wurden erhebliche Bedenken geäußert. Es herrschte allgemeine Übereinstimmung darüber, dass die in dieser Form vorgelegten Listen eher für Patienten in stationärer Behandlung geeignet wären. Es wurde auch angeregt, sich weiter um die Entwicklung geeigneter Listen für andere Morbiditätsanwendungen zu bemühen sowie sicherzustellen, dass den Listen für die Morbidität und Mortalität in der 10. Revision entsprechende Erläuterungen und Anweisungen beigefügt werden.

In Anbetracht der auf der Konferenz geäußerten Bedenken und der Ergebnisse der Arbeitsgruppe beschloss die Konferenz, die Listen zur Tabellierung und Veröffentlichung in die 10. Revision aufzunehmen sowie weitere Anstrengungen zu unternehmen, um eindeutigere, anschaulichere Titel für sie zu finden. Um die alternative Tabellierung von Stern-Kategorien zu erleichtern, wurde vereinbart, eine zweite Fassung der Liste zur Tabellierung der Morbidität unter Einbeziehung der Stern-Kategorien zu entwickeln.
6. Die Klassifikationsfamilie

6.1. Das Prinzip der Klassifikationsfamilie

Schon während der Vorbereitung der 9. Revision wurde erkannt, dass die ICD allein nicht alle notwendigen Informationen beinhalten kann, sondern dass nur eine "Familie" von krankheits- und gesundheitsrelevanten Klassifikationen den unterschiedlichen Anforderungen im öffentlichen Gesundheitswesen Rechnung tragen kann. Seit Ende der 70er Jahre sind eine Reihe möglicher Lösungen ins Auge gefasst worden, wie z.B. eine Kernklassifikation (ICD), die durch eine Reihe von Modulen ergänzt wird, einige hierarchisch verwandt und andere mit ergänzendem Charakter.

Im Anschluss an Studien und Diskussionen mit den verschiedenen Kooperationszentren war das Prinzip einer Klassifikationsfamilie erarbeitet worden. Der Expertenausschuss überarbeitete es 1987 und empfahl das folgende Schema:

Familie der krankheits- und gesundheitsrelevanten Klassifikationen
Die Konferenz EMPFIEHLT,
dass das Prinzip der Familie von krankheits- und gesundheitsrelevanten Klassifikationen von der WHO weiterverfolgt werden sollte.

Um die Integrität der ICD und dieses Prinzips zu gewährleisten,
EMPFIEHLT die Konferenz, dass im Interesse der internationalen Vergleichbarkeit bei Übersetzungen oder Adaptationen Änderungen des Inhalts (wie ihn die Kategorie- und Subkategorietitel angeben) im Bereich der 3- und 4-stelligen Systematik der 10. Revision nur mit ausdrücklicher Genehmigung der WHO vorgenommen werden sollten. Das Sekretariat der WHO ist verantwortlich für die ICD und ist tätig als zentrale Koordinationsstelle für jede auf der ICD beruhende Veröffentlichung (außer für nationale statistische Zwecke) oder Übersetzung. Sollte die Absicht bestehen, Übersetzungen, Adaptationen oder andere im Zusammenhang mit der ICD stehende Klassifikationen zu erstellen, so ist die WHO frühstmöglich davon in Kenntnis zu setzen.


6.2. ICD-Adaptationen für medizinische Fachgebiete


Der Konferenz wurde über die Methoden berichtet, die sicherstellen, dass die Grundstruktur und die Funktion der ICD bei der Entwicklung einer Klassifikation für die Mund- und Zahnheilkunde (ICD-DA) gewährleistet bleiben. Die Konferenz wurde des weiteren darüber informiert, dass die Vorbereitungen für eine Neufassung der an die 10. Revision gekoppelten ICD-DA fast abgeschlossen sind.


6.3. Informationen zur Unterstützung der primären Gesundheitsbetreuung


Die 1978 eingeführte Globalstrategie „Gesundheit für alle bis zum Jahr 2000“ stellte erhöhte

Die Konferenz wurde unterrichtet über die Erfahrungen der Länder bei der Entwicklung und Anwendung gemeinde nahe Gesundheitsinformation, die gesundheitliche Probleme und Bedürfnisse sowie die damit verbundenen Risikofaktoren und Ressourcen abdeckt. Sie unterstützte das Konzept zur Entwicklung unkonventioneller Methoden auf Gemeindeebene, um so in einzelnen Ländern Informationslücken schließen und deren Informationssysteme stärken zu können. Es wurde hervorgehoben, dass sowohl in den entwickelten Ländern als auch in den Entwicklungsländern diese Methoden oder Systeme auf lokaler Ebene entwickelt werden müssten und dass aufgrund bestimmter Faktoren, wie beispielsweise Morbiditätsmuster sowie sprachliche und kulturelle Unterschiede, ein Transfer in andere Gebiete oder Länder nicht versucht werden sollte.

6.4. Schädigungen, Fähigkeitsstörungen und Beeinträchtigungen


6.5. Prozeduren in der Medizin


Sie wurde einer Reihe von Kooperationszentren bei ihrem Treffen im Jahre 1989 vorgelegt. Es bestand Übereinkunft darüber, dass sie als Richtlinie für nationale Darstellungen oder Veröffentlichungen von Statistiken über chirurgische Prozeduren dienen könnte, und ebenso darüber, dass sie einen

Die Konferenz erkannte den Nutzen einer solchen Liste an und brachte zum Ausdruck, dass ihre Entwicklung fortgesetzt werden sollte, auch wenn eine Veröffentlichung erst nach Inkrafttreten der 10. Revision möglich wäre.

6.6. Internationale Nomenklatur der Krankheiten

Seit 1970 wirkt der Council for International Organizations of Medical Sciences (CIOMS) mit an der Erarbeitung einer Internationalen Nomenklatur der Krankheiten (IND, International Nomenclature of Diseases) als einer Ergänzung zur ICD.


Die Konferenz erkannte, dass eine maßgebende, aktuelle und internationale Nomenklatur der Krankheiten für die Entwicklung der ICD und für die Verbesserung der internationalen Vergleichbarkeit von Gesundheitsinformationen wichtig ist. Deshalb EMPFIEHlt die Konferenz, dass die WHO und der CIOMS kostensparende Methoden zur rechtzeitigen Fertigstellung und Pflege einer solchen Nomenklatur erkunden.

7. Inkrafttreten der 10. Revision der ICD

Die Konferenz wurde über die Absicht der WHO in Kenntnis gesetzt, die 10. Revision als 4-stellige ausführliche Version in drei Bänden zu veröffentlichen: ein Band enthält das Systematische Verzeichnis, ein zweiter alle Definitionen, Normen, Regeln und Hinweise, der dritte das Alphabetische Verzeichnis.


Mitgliedstaaten, die Versionen der 10. Revision in ihrer Landessprache erstellen möchten, sollten die WHO von dieser Absicht in Kenntnis setzen. Die WHO würde Kopien der ICD-Entwürfe der 3- und 4-stelligen Fassungen sowohl in gedruckter Form als auch auf elektronischen Speichermedien zur Verfügung stellen.

Bezüglich der graphischen Gestaltung der Seiten und der Schrifttypen sowohl für das Systematische Verzeichnis als auch für das Alphabetische Verzeichnis wurde der Konferenz versichert, dass die Empfehlungen der Leiter der Kooperationszentren und die Beschwerden seitens der Signierer (Kodierer) berücksichtigt und alle Anstrengungen unternommen werden, dieses gegenüber der 9. Revision zu verbessern.


Die WHO wird auch Lehrmaterialien für die Schulung neuer ICD-Anwender entwickeln. Der Beginn dieser Schulungen ist jedoch nicht vor 1993 geplant.

Da die vom Expertenausschuss befürworteten Aktivitäten zur Weiterentwicklung der ICD nach Zeitplan verlaufen,


8. Zukunftige Revisionen der ICD

Die Konferenz erörterte die Schwierigkeiten, die sich während des verlängerten Anwendungszeitraumes der 9. Revision durch das Auftreten neuer Krankheiten und das Fehlen eines Aktualisierungsverfahrens ergeben hatten.


Angesichts der dargelegten Erfordernisse und in Anbetracht der Tatsache, dass die Entscheidung für oder die Definition einer bestimmten Vorgehensweise unangebracht erscheint,

EMPFIEHLT die Konferenz, dass die nächste Internationale Revisionskonferenz in 10 Jahren stattfinden solle, dass die WHO das Prinzip einer Aktualisierung zwischen den Revisionen befürworten möge und dass sie prüfen möge, wie ein wirkungsvolles Aktualisierungsverfahren in die Praxis umgesetzt werden kann.
9. Annahme der 10. Revision der ICD

Die Konferenz sprach die folgende Empfehlung aus:

Nach Prüfung der Vorschläge, die seitens der Organisation auf der Grundlage der Empfehlungen des Expertenausschusses für die Internationale Klassifikation der Krankheiten - 10. Revision - erarbeitet wurden,

in Anerkennung einiger weniger geringfügiger Änderungen, wie sie sich aus Kommentaren zu Details ergeben, die Mitgliedstaaten während der Konferenz unterbreiteten,

EMPFEHLE die Konferenz, dass die vorgeschlagenen überarbeiteten Kapitel mit ihren 3-stelligen Kategorien und den 4-stelligen Subkategorien sowie die Sonderverzeichnisse zur Tabellierung der Morbidität und Mortalität die 10. Revision der Internationalen statistischen Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme darstellen.

Literatur

Definitionen

Hinw.: Die folgenden Definitionen sind von der Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation unter Artikel 23 der Verfassung der Weltgesundheitsorganisation angenommen worden (Entschließungen WHA 20.19 und WHA 43.24).

1. Todesursachen

Die Todesursachen, die auf der ärztlichen Todesursachenbescheinigung angegeben werden sollen, sind alle diejenigen Krankheiten, Krankheitszustände oder Verletzungen, die entweder den Tod zur Folge hatten oder zum Tode beitrugen und die Umstände des Unfalls oder der Gewalteinwirkung, die diese Verletzungen verursachten.

2. Grundleiden

Unter Grundleiden versteht man a) die Krankheit oder Verletzung, die die Kausalkette der direkt zum Tode führenden Krankheitszustände auslöste, oder b) die Umstände des Unfalls oder der Gewalteinwirkung, die den tödlichen Ausgang verursachten.

3. Definitionen im Zusammenhang mit der Fetal-, Perinatal-, Neonatal- und Säuglingssterblichkeit

3.1. Lebendgeborenes

Ein Lebendgeborenes ist eine aus der Empfängnis stammende Frucht, die unabhängig von der Schwangerschaftsdauer vollständig aus dem Mutterleib ausgestoßen oder extrahiert ist, nach Verlassen des Mutterleibes atmet oder irgendein anderes Lebenszeichen erkennen lässt, wie Herzschlag, Pulsation der Nabelschnur oder deutliche Bewegung der willkürlichen Muskulatur, gleichgültig, ob die Nabelschnur durchtrennt oder die Plazenta ausgestoßen wurde oder nicht. Jedes unter diesen Voraussetzungen neugeborene Kind ist als lebendgeboren zu betrachten.

Deutsche Definition nach Paragraph 29, Abs.1 der Verordnung zur Ausführung des Personenstandsgesetzes vom 12.08.1957 (BGBl. I, S. 1139)

(1) Eine Lebendgeburt, für die die allgemeinen Bestimmungen über die Anzeige und die Eintragung gelten, liegt vor, wenn bei einem Kinde nach der Scheidung vom Mutterleib entweder das Herz geschlagen oder die Nabelschnur pulsiert oder die natürliche Lungenatmung eingesetzt hat.

Definition nach dem Schweizerischen Zivilgesetzbuch

Als lebendgeboren und meldepflichtig im Sinne des Zivilgesetzbuches (Art. 46) gilt ein Kind, das nach völligem Austritt aus dem Mutterleib (Kopf, Körper und Glieder) atmet oder mindestens Herzschläge aufweist.

Definition nach Paragraph 1 Abs. 7 des Österreichischen Hebammengesetzes von 1963

a) Lebendgeburt:

als lebendgeboren gilt unabhängig von der Schwangerschaftsdauer eine Leibesfrucht dann, wenn nach Austritt aus dem Mutterleib entweder die natürliche Lungenatmung einsetzt oder das Herz geschlagen oder die Nabelschnur pulsiert hat;
3.2. **Fetaltod [totgeborener Fetus]**

Fetaltod ist der Tod einer aus der Empfängnis stammenden Frucht vor der vollständigen Ausstoßung oder Extraktion aus dem Mutterleib, unabhängig von der Dauer der Schwangerschaft; der Tod wird dadurch angezeigt, dass der Fetus nach dem Verlassen des Mutterleibs weder atmet noch andere Lebenszeichen erkennen lässt, wie z. B. Herzschlag, Pulsation der Nabelschnur oder deutliche Bewegung der willkürlichen Muskulatur.


   (2) Hat sich keines der in Abs. 1 genannten Merkmale des Lebens gezeigt, beträgt das Gewicht der Leibesfrucht jedoch mindestens 500 Gramm, so gilt sie im Sinne des Paragraphen 24 des Gesetzes als ein totgeborenes oder in der Geburt verstorbenes Kind.

   (3) Hat sich keines der in Abs. 1 genannten Merkmale des Lebens gezeigt und beträgt das Gewicht der Leibesfrucht weniger als 500 Gramm, so ist die Frucht eine Fehlgeburt. Sie wird in den Personenstandsbüchern nicht beurkundet.

Definition nach dem Schweizerischen Zivilgesetzbuch

Als totgeboren und meldepflichtig im Sinne des Zivilgesetzbuches (Art. 46) gilt ein Kind, das nach völligem Austritt aus dem Mutterleib (Kopf, Körper und Glieder) nicht atmet und auch keine Herzschläge aufweist sowie eine Körperlänge von mehr als 30 cm hat.

Definition nach Paragraph 1 Abs. 7 des Österreichischen Hebammengesetzes von 1963

   b) Totgeburt:
   
   als totgeboren oder in der Geburt verstorben gilt eine Leibesfrucht dann, wenn keines der unter lit. a angeführten Zeichen vorhanden und die Frucht mindestens 35 cm lang ist;

   c) Fehlgeburt
   
   eine Fehlgeburt liegt vor, wenn bei einer Leibesfrucht keines der unter lit. a angeführten Zeichen vorhanden und die Mindestlänge von 35 cm nicht erreicht ist;

3.3. **Geburtsgewicht**

Das Geburtsgewicht ist das nach der Geburt des Fetus oder Neugeborenen zuerst festgestellte Gewicht.

3.4. **Niedriges Geburtsgewicht**

Geburtsgewicht unter 2500 g (d.h. bis einschließlich 2499 g).

3.5. **Sehr niedriges Geburtsgewicht**

Geburtsgewicht unter 1500 g (d.h. bis einschließlich 1499 g).

3.6. **Extrem niedriges Geburtsgewicht**

Geburtsgewicht unter 1000 g (d.h. bis einschließlich 999 g).

3.7. **Schwangerschaftsdauer**


3.8. **Vor dem Termin (pre-term) Geborenes (Frühgeborenes)**

Schwangerschaftsdauer unter 37 Wochen (weniger als 259 Tage).

3.9. **Zum Termin (term) Geborenes (rechtzeitig Geborenes)**

Schwangerschaftsdauer von 37 bis unter 42 Wochen (259 bis 293 Tage).
3.10. **Nach dem Termin (post-term) Geborenes (übertragenes Neugeborenes)**
Schwangerschaftsdauer von 42 Wochen oder mehr (294 Tage oder mehr).

3.11. **Perinatalperiode**
Die Perinatalperiode beginnt mit Vollendung der 22. Schwangerschaftswoche (154 Tage; die Zeit, in der das Geburtsgewicht normalerweise 500 g beträgt) und endet mit der Vollendung des 7. Tages nach der Geburt.

3.12. **Neonatalperiode**

**Hinweise zu den Definitionen**

i. Bei Lebendgeborenen sollte das Geburtsgewicht möglichst innerhalb der ersten Stunde nach der Geburt festgestellt werden, bevor ein signifikanter postnataler Gewichtsverlust eingetreten ist. Zwar wird das Geburtsgewicht für Statistiken in Klassen zu 500 g unterteilt, doch sollten die Gewichte nicht nach diesen Klassen protokolliert werden. Das tatsächliche Geburtsgewicht sollte mit der Genauigkeit festgehalten werden, mit der gemessen wurde.


iii. Die Berechnung der Schwangerschaftsdauer anhand der Menstruationsdaten ruft sehr häufig Verwirrung hervor. Wird die Schwangerschaftsdauer als die Zeit vom ersten Tag der letzten normalen Menstruation bis zum Tag der Geburt berechnet, so sollte berücksichtigt werden, dass der erste Tag der Tag Null ist und nicht der Tag Eins. Die Tage 0 - 6 entsprechen daher der "vollendeten Schwangerschaftswoche 0", die Tage 7 - 13 der "vollendeten Schwangerschaftswoche 1" und die 40. tatsächliche Schwangerschaftswoche entspricht der "vollendeten Schwangerschaftswoche 39". Ist das Datum der letzten normalen Menstruation nicht bekannt, so sollte die Schwangerschaftsdauer anhand bestmöglicher klinischer Schätzungen bestimmt werden. Um Missverständnisse auszuräumen, sollten in Statistiken sowohl die Tage als auch die Wochen angegeben werden.

iv. Bei Eintritt des Todes innerhalb des ersten Lebenstages (Tag 0) ist das Alter in vollendeten Minuten oder Stunden anzugeben. Bei Eintritt des Todes am zweiten Tag (Tag 1), dritten Tag (Tag 2) oder bis zur Vollendung des 27. Lebenstages ist das Alter in Tagen anzugeben.

4. **Definitionen im Zusammenhang mit der Müttersterblichkeit**

4.1. **Müttersterbefälle**
Als Müttersterbefall gilt der Tod jeder Frau während der Schwangerschaft oder innerhalb von 42 Tagen nach Beendigung der Schwangerschaft, unabhängig von Dauer und Sitz der Schwangerschaft. Dabei gilt jede Ursache, die in Beziehung zur Schwangerschaft oder deren Behandlung steht oder durch diese verschlechtert wird, nicht aber Unfall und zufällige Ereignisse.

4.2. **Später Müttersterbefall**
Als später Müttersterbefall ist der Tod einer Frau aufgrund direkter und indirekter gestationsbedingter Ursachen anzusehen, der später als 42 Tage nach dem Ende der Schwangerschaft, aber noch vor Ablauf eines Jahres nach dem Ende der Schwangerschaft eintritt.

4.3. **Sterbefall während der Gestation, Geburt und Wochenbett**
Als Sterbefall während der Gestation, Geburt und Wochenbett ist der Tod jeder Frau anzusehen, der während der Schwangerschaft oder innerhalb von 42 Tagen nach dem Ende der Schwangerschaft eintritt, wobei die Todesursache keine Rolle spielt.
Müttersterbefälle werden in 2 Gruppen unterteilt:

4.4. **Direkt gestationsbedingter Sterbefall**

Direkt gestationsbedingte Sterbefälle (direkte Müttersterbefälle) sind solche, die auftreten als Folge von Komplikationen der Gestation (Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett), als Folge von Eingriffen, Unterlassungen, unsachgemäßer Behandlung oder als Folge einer Kausalkette, die von einem dieser Zustände ausgeht.

4.5. **Indirekt gestationsbedingter Sterbefall**

Indirekt gestationsbedingte Sterbefälle (indirekte Müttersterbefälle) sind solche, die sich aus einer vorher bestehenden Krankheit ergeben, oder Sterbefälle aufgrund einer Krankheit, die sich während der Gestationsperiode entwickelt hat, nicht auf direkt gestationsbedingte Ursachen zurückgeht, aber durch physiologische Auswirkungen von Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett verschlechtert wurde.
Morphologie der Neubildungen

Die zweite Ausgabe der International Classification of Diseases for Oncology (ICD-O) wurde 1990 veröffentlicht. Sie enthält eine verschlüsselte Nomenklatur der Morphologie der Neubildungen, die hier für alle diejenigen wiedergegeben ist, die sie zusammen mit Kapitel II anwenden möchten.

Die Morphologie-Schlüsselnummern sind fünfstellig: die ersten vier Stellen kennzeichnen den histologischen Typ der Neubildung, die fünfte Stelle - nach einem Schrägstrich (/) - bezeichnet den Malignitätsgrad (Verhalten, Charakter, Dignität). Der einstellige Schlüssel für den Malignitätsgrad lautet wie folgt:

/0 Gutartig [benigne]

/1 Unsicher, ob gutartig oder bösertig
Borderline-Malignität¹
geringe Malignitätspotential¹

/2 Carcinoma in situ
intraepithelial
nichtinfiltrierend
nichtinvasiv

/3 Bösertig [maligne], Primärsitz

/6 Bösertig [maligne], Metastase
bösertig [maligne], Sekundärsitz

/9 Bösertig [maligne], unsicher, ob Primärsitz oder Metastase

Die aufgeführte Nomenklatur enthält bei den Morphologie-Schlüsselnummern entsprechend dem histologischen Typ auch die Schlüsselnummern für den Malignitätsgrad der Neubildung. Es kann vorkommen, dass die Schlüsselnummer für den Malignitätsgrad aufgrund zusätzlicher Informationen geändert werden muss. Z.B.: Bei der Angabe "Chordom" wird unterstellt, dass es sich um eine Neubildung handelt, daher erhält es die Schlüsselnummer M9370/3; lautet die Angabe jedoch "gutartiges [benignes] Chordom", so sollte mit M9379/0 verschlüsselt werden. Ebenso sollte "oberflächliches Adenokarzinom" (M8143/3) mit M8143/2 verschlüsselt werden, wenn es als "nichtinvasiv" bezeichnet ist, und "Melanom" (M8720/3) mit M8720/6, wenn es als "Metastase [sekundär]" bezeichnet ist.

Die folgende Tabelle zeigt eine Gegenüberstellung des Schlüssels für den Malignitätsgrad und der entsprechenden Krankheitsgruppen des Kapitels II:

<table>
<thead>
<tr>
<th>Schlüssel für den Malignitätsgrad</th>
<th>Kategorien des Kapitels II</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>/0 gutartige Neubildungen</td>
<td>D10-D36</td>
</tr>
<tr>
<td>/1 Neubildungen mit unsicherem oder unbekanntem Charakter</td>
<td>D37-D48</td>
</tr>
<tr>
<td>/2 In-situ-Neubildungen</td>
<td>D00-D09</td>
</tr>
<tr>
<td>/3 bösertige Neubildungen, als primär festgestellt oder vermutet</td>
<td>C00-C76, C80-C97</td>
</tr>
<tr>
<td>/6 bösertige Neubildungen, als sekundär festgestellt oder vermutet</td>
<td>C77-C79</td>
</tr>
</tbody>
</table>

Die Schlüsselnummer /9 für den Malignitätsgrad ist im Zusammenhang mit der ICD nicht anwendbar, da angenommen wird, dass bei allen bösertigen Neubildungen aufgrund zusätzlicher Informationen im Krankenbericht zu ersehen ist, ob sie primär (/3) oder metastatisch (/6) sind.

In der nachfolgenden Liste wird hinter jeder Schlüsselnummer nur der jeweils erste Begriff der vollständigen ICD-O Morphologie-Nomenklatur aufgeführt. Das Alphabetische Verzeichnis (Band 3) enthält jedoch alle Synonyme der ICD-O sowie eine Reihe weiterer morphologischer Bezeichnungen, die immer noch in Krankenberichten anzutreffen sind, die aber in der ICD-O weggelassen wurden, da sie veraltet oder aus anderen Gründen nicht erwünscht sind.

Einige Neubildungen sind spezifisch für bestimmte Lokalisationen oder Gewebetypen. Z.B.: Das

¹ Ausgenommen sind Zystadenome des Ovars in M844-M849, die als bösertig angesehen werden.
Nephroblastom (M8960/3) entsteht nach seiner Definition stets in der Niere; das hepatzelluläre Karzinom (M8170/3) hat seinen Primärsitz stets in der Leber; das Basaliom (M8090/3) entsteht gewöhnlich in der Haut. Bei solchen Krankheitsbegriffen ist die entsprechende Schlüsselnummer aus Kapitel II jeweils in Klammern der Nomenklatur hinzugefügt. So folgt auf das Nephroblastom die Schlüsselnummer für bösartige Neubildung der Niere (C64). Beim Basaliom ist die Schlüsselnummer für bösartige Neubildung der Haut (C44.-) angegeben, wobei die vierte Stelle offen gelassen ist. Hier sollte jene vierte Stelle eingesetzt werden, die für die angegebene Lokalisation zutrifft. Die den morphologischen Begriffen zugeordneten Schlüsselnummern des Kapitels II sollten benutzt werden, wenn die Lokalisation der Neubildungen in der Diagnose nicht angegeben ist. Die Schlüsselnummern des Kapitels II konnten nicht durchgängig den morphologischen Begriffen zugeordnet werden, weil gewisse histologische Typen in mehr als einem Organ oder Gewebetyp auftreten können. So ist z.B. "Adenokarzinom ohne nähere Angabe" (M8140/3) keine Schlüsselnummer aus Kapitel II zugeordnet, weil es seinen Primärsitz in vielen verschiedenen Organen haben kann.

Gelegentlich entsteht ein Problem, wenn eine in der Diagnose aufgeführte Lokalisation abweicht von jener, die bei der Morphologie-Schlüsselnummer angegeben ist. In solchen Fällen sollte die angegebene Schlüsselnummer aus Kapitel II ignoriert werden, und die zutreffende Schlüsselnummer für jene Lokalisation, die in der Diagnose angegeben ist, sollte verwendet werden. Z.B.: C50.-(Brustdrüse) ist dem morphologischen Begriff "Invasives Gangkarzinom" (M8500/3) hinzugefügt, weil dieser Karzinomtyp normalerweise in der Brustdrüse entsteht. Wird die Bezeichnung "Invasives Gangkarzinom" jedoch für ein primär im Pankreas entstandenes Karzinom benutzt, so wäre die korrekte Schlüsselnummer C25.9 ("Pankreas, nicht näher bezeichnet").


### Nomenklatur mit Schlüsselnummern für die Morphologie der Neubildungen

#### M800 Neubildungen o.n.A.
- M8000/0 Neubildung, gutartig
- M8000/1 Neubildung, unsicher ob gut- oder bösartig
- M8000/3 Neubildung, bösartig
- M8000/6 Neubildung, metastatisch
- M8001/0 Tumorzellen, gutartig
- M8001/1 Tumorzellen, unsicher ob gut- oder bösartig
- M8001/3 Tumorzellen, bösartig
- M8002/3 Bösartiger Tumor, kleinzeliger Typ
- M8003/3 Bösartiger Tumor, riesenzelliger Typ
- M8004/3 Bösartiger Tumor, spindelzelliger Typ

#### M801-M804 Epitheliale Neubildungen o.n.A.
- M8010/0 Epithelialer Tumor, gutartig
- M8010/2 Carcinoma in situ o.n.A.
- M8010/3 Karzinom o.n.A.
- M8010/6 Karzinom, metastatisch o.n.A.
- M8011/0 Epitheliom, gutartig
- M8011/3 Epitheliom, bösartig
- M8012/3 Großzelliges Karzinom o.n.A.
- M8020/3 Karzinom, undifferenziert o.n.A.
- M8021/3 Karzinom, anaplastisch o.n.A.
- M8022/3 Polymorphes Karzinom
- M8030/3 Riesenzell- und Spindelzellkarzinom
- M8031/3 Riesenzellkarzinom
- M8032/3 Spindelzellkarzinom
- M8033/3 Pseudosarkomatöses Karzinom
- M8034/3 Polygonalzelliges Karzinom
- M8040/1 Tumorlet [Lungenmikrotumor, epithelial, kleinzelig]
- M8041/3 Kleinzelliges Karzinom o.n.A.
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Definition</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M8042/3</td>
<td>Kleinliges Bronchialkarzinom [Oat-Cell-Karzinom] (C34.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8043/3</td>
<td>Kleinliges Karzinom, spindelzellig (C34.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8044/3</td>
<td>Kleinliges Karzinom, Intermediärtyp (C34.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8045/3</td>
<td>Kleinlig-großzelliges Karzinom (C34.-)</td>
</tr>
<tr>
<td><strong>M805-M808</strong></td>
<td><strong>Plattenepithel-Neubildungen</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>M8050/0</td>
<td>Papillom o.n.A. (ausgenommen Harnblasenpapillom M8120/1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8050/2</td>
<td>Papilläres Carcinoma in situ</td>
</tr>
<tr>
<td>M8053/0</td>
<td>Invertiertes Papillom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8060/0</td>
<td>Papillomatosis o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8070/2</td>
<td>Carcinoma in situ des Plattenepithels o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8080/2</td>
<td>Erythroplasie Queyrat (D07.4)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8090/1</td>
<td>Basaliom o.n.A. (C44.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8090/3</td>
<td>Multizentrisches Basaliom (C44.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8100/0</td>
<td>Trichoepitheliom (D23.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8120/0</td>
<td>Übergangszell-Papillom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8140/0</td>
<td>Adenom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8120/1</td>
<td>Urotheliales Papillom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8120/2</td>
<td>Übergangszell-Carcinoma in situ</td>
</tr>
<tr>
<td>M8120/3</td>
<td>Übergangszell-Karzinom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8121/0</td>
<td>Schneider-Papillom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8121/1</td>
<td>Übergangszell-Papillom, invertiert</td>
</tr>
<tr>
<td>M8122/3</td>
<td>Basaloides Karzinom (C21.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8124/3</td>
<td>Kloakogenes Karzinom (C21.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8130/3</td>
<td>Papilläres Übergangszell-Karzinom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8140/0</td>
<td>Adenom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8140/1</td>
<td>Bronchialedenom o.n.A. (D38.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8140/2</td>
<td>Adenocarcinom in situ o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8140/3</td>
<td>Adenokarzinom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8140/6</td>
<td>Adenokarzinom, metastatisch o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8141/3</td>
<td>Szirrhöses Adenokarzinom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8142/3</td>
<td>Magenszirhus [Linitis plastica] (C16.-)</td>
</tr>
</tbody>
</table>
Anhang B  Morphologie der Neubildungen

M8143/3 Oberflächlich spreitendes Adenokarzinom
M8144/3 Adenokarzinom, intestinaler Typ (C16.-)
M8145/3 Adenokarzinom, diffuser Typ (C16.-)
M8146/0 Monomorphes Adenom
M8147/0 Basalzelladenom (D11.-)
M8147/3 Basalzell-Adenokarzinom (C07.-,C08.-)
M8150/0 Inselzellenadenom (D13.7)
M8150/3 Inselzellkarzinom (C25.4)
M8151/0 Insulinom o.n.A. (D13.7)
M8151/3 Insulinom, bösartig (C25.4)
M8152/0 Glukagonom o.n.A. (D13.7)
M8152/3 Glukagonom, bösartig (C25.4)
M8153/1 Gastrinom o.n.A.
M8153/3 Gastrinom, bösartig
M8154/3 Gemischtes Inselzell- und exokrines Adenokarzinom (C25.-)
M8155/3 Vpom
M8160/0 Gallengangsadenom (D13.4, D13.5)
M8160/3 Gallengangskarzinom (C22.1)
M8161/0 Gallengangs-Zystadenom
M8161/3 Gallengangs-Zystadenokarzinom
M8162/3 Klatskin-Tumor (C22.1)
M8170/0 Leberzelladenom (D13.4)
M8170/3 Leberzellkarzinom o.n.A. (C22.0)
M8171/3 Leberzellkarzinom, fibrolamellär (C22.0)
M8180/3 Kombiniertes Leberzell- und Gallengangskarzinom (C22.0)
M8190/0 Trabekuläres Adenom
M8190/3 Trabekuläres Adenokarzinom
M8191/0 Embryonales Adenom
M8200/0 Ekkrines Hautzystadenom (D23.-)
M8200/3 Adenoidzystisches Karzinom
M8201/3 Kribriformes Karzinom
M8202/0 Mikrozystisches Adenom (D13.7)
M8210/0 Adenomatoser Polyp o.n.A.
M8210/2 Adenocarcinoma in situ in adenomatösem Polyp
M8210/3 Adenokarzinom in adenomatösem Polyp
M8211/0 Tubuläres Adenom o.n.A.
M8211/3 Tubuläres Adenokarzinom
M8220/0 Adenomatose Polyposis coli (D12.-)
M8220/3 Adenokarzinom in adenomatoöser Polyposis coli (C18.-)
M8221/0 Multiple adenomatoöse Polyphen
M8221/3 Adenokarzinom in multiplen adenomatösen Polyphen
M8230/3 Carcinoma solidum o.n.A.
M8231/3 Carcinoma simplex
M8240/1 Karzinoid o.n.A., des Appendix (D37.3)
M8240/3 Karzinoid o.n.A. (ausgenommen des Appendix M8240/1)
M8241/1 Karzinoid, argentaffin o.n.A.
M8241/3 Karzinoid, argentaffin, bösartig
M8243/3 Schleimbildendes bösartiges Karzinoid [Becherzellkarzinoid] (C18.1)
M8244/3 Mischzelliges Karzinoid
M8245/3 Adenokarzinoid
M8246/3 Neuroendokrines Karzinom
M8247/3 Merkel-Zellkarzinom (C44.-)
M8248/1 Apudom
M8250/1 Lungenadenomatose (D38.1)
M8250/3 Bronchiolo-alveoläres Adenokarzinom (C34.-)
M8251/0 Alveoläres Adenom (D14.3)
M8253/1 Alveoläres Adenokarzinom (C34.-)
M8260/0 Papilläres Adenom o.n.A.
M8260/3 Papilläres Adenokarzinom o.n.A.
M8261/1 Villöses Adenom o.n.A.
M8261/2 Adenocarcinoma in situ in villösem Adenom
M8261/3 Adenokarzinom in villösem Adenom
M8262/3 Villöses Adenokarzinom
M8263/0 Tubulovillöses Adenom o.n.A.
M8263/2 Adenocarcinom in situ in tubulovillösem Adenom
M8263/3 Adenokarzinom in tubulovillösem Adenom
M8270/0 Chromophobes Adenom (D35.2)
M8270/3 Chromophobes Karzinom (C75.1)
M8271/0 Prolaktinom (D35.2)
M8280/0 Eosinophiles Adenom (D35.2)
M8280/3 Eosinophiles Karzinom (C75.1)
M8281/0 Baso-eosinophiles Adenom (D35.2)
M8281/3 Baso-eosinophiles Karzinom (C75.1)
M8290/0 Oxiphiles Adenom
M8290/3 Oxiphiles Adenokarzinom
M8300/0 Basophiles Adenom (D35.2)
M8300/3 Basophiles Karzinom (C75.1)
M8310/0 Klarzellenadenom
M8310/3 Klarzelliges Adenokarzinom o.n.A.
M8311/1 Hypernephroider Tumor
M8312/3 Nierenzellkarzinom (C64)
M8313/0 Klarzelliges Adenofibrom
M8314/3 Lipidreiches Karzinom (C50.-)
M8315/3 Glükogenreiches Karzinom (C50.-)
M8320/3 Granularzellkarzinom
M8321/0 Hauptzellenadenom (D35.1)
M8322/0 Wasserröhrenzelliges Adenom (D35.1)
M8323/3 Wasserröhrenzelliges Adenokarzinom (C75.0)
M8323/0 Mischzelladenom
M8323/3 Mischzelladenokarzinom
M8324/0 Lipoadenom
M8330/0 Follikuläres Adenom (D34)
M8330/3 Follikuläres Adenokarzinom o.n.A. (C73)
M8331/3 Follikuläres Adenokarzinom, gut differenziert (C73)
M8332/3 Follikuläres Adenokarzinom, trabekulär (C73)
M8333/0 Mikrofollikuläres Adenom (D34)
M8334/0 Makrofollikuläres Adenom (D34)
M8340/3 Papilläres Karzinom, folliculäre Variante (C73)
M8350/3 Nichtabgekapseltes sklerosierendes Karzinom (C73)
M8360/1 Multiple endokrine Adenome
M8361/1 Juxtaglomerulärer Tumor (D41.0)
M8370/0 Nebennierenrindenadenom o.n.A. (D35.0)
M8370/3 Nebennierenrindenkarzinom (C74.0)
M8371/0 Nebennierenrindenadenom, kompaktkernig (D35.0)
M8372/0 Nebennierenrindenadenom, stark pigmentierte Variante (D35.0)
M8373/0 Nebennierenrindenadenom, klarzellig (D35.0)
M8374/0 Nebennierenrindenadenom, Glomerulosa-Zelltyp (D35.0)
M8375/0 Nebennierenrindenadenom, Mischzelltyp (D35.0)
M8380/0 Adenom, endometrioides o.n.A. (D27)
M8380/1 Adenom, endometrioides, Borderline-Malignität (D39.1)
M8380/3 Endometrioides Karzinom (C56)
M8381/0 Endometrioides Adenofibrom o.n.A. (D27)
M8381/1 Endometrioides Adenofibrom, Borderline-Malignität (D39.1)
M8381/3 Endometrioides Adenofibrom, bösartig (C56)

MB39–MB42 Neubildungen der Hautantangebilde
M8390/0 Adenom der Hautantangebilde (D23.-)
M8390/3 Karzinom der Hautantangebilde (C44.-)
M8400/0 Schweißdrüsenadenom (D23.-)
M8400/1 Schweißdrüsentumor o.n.A. (D48.5)
M8400/3 Schweißdrüsenkarzinom (C44.-)
M8401/0 Apokrines Adenom
M8401/3 Apokrines Adenokarzinom
M8402/0 Ekkrines Akrosphrom (D23.-)
M8403/0 Ekkrines Spiradenom (D23.-)
M8404/0 Hidrozystom (D23.-)
M8405/0 Papilläres Hidradenom (D23.-)
M8406/0 Papilläres Syringadenom (D23.-)
M8407/0 Syringom o.n.A. (D23.-)
M8408/0  Ekkrines papilläres Adenom (D23.-)
M8410/0  Talgdrüsenadenomen(D23.-)
M8410/3  Talgdrüsenadenokarzinom (C44.-)
M8420/0  Zerumköses Adenom (D23.2)
M8420/3  Zerumköses Adenokarzinom (C44.2)

M843  Mukoepidermoide Neubildungen
M8430/1  Mukoepidermoidtumor
M8430/3  Mukoepidermoides Karzinom

M844–M849  Zystische, muköse und seröse Neubildungen
M8440/0  Zystadenom o.n.A.
M8440/3  Zystadenokarzinom o.n.A.
M8441/0  Seröses Zystadenomo.n.A. (D27)
M8441/3  Seröses Zystadenokarzinom o.n.A. (C56)
M8442/3  Seröses Zystadenom, Borderlinemalignität (C56)
M8450/0  Papilläres Zystadenom o.n.A. (D27)
M8450/3  Papilläres Zystadenokarzinom o.n.A. (C56)
M8451/3  Papilläres Zystadenom, Borderlinemalignität (C56)
M8452/1  Papillärer zystischer Tumor (D37.7)
M8460/0  Papilläres serös Zystadenomo.n.A. (D27)
M8460/3  Papilläres serös Zystadenokarzinom (C56)
M8461/0  Seröses Oberflächenpapillom o.n.A. (D27)
M8461/3  Papilläres serös Oberflächenkarzinom (C56)
M8462/3  Papilläres serös Zystadenom, Borderlinemalignität (C56)
M8470/0  Muzinöses Zystadenom o.n.A. (D27)
M8470/3  Muzinöses Zystadenokarzinom o.n.A. (C56)
M8471/0  Papilläres muzinöses Zystadenomo.n.A. (D27)
M8471/3  Papilläres muzinöses Zystadenokarzinom (C56)
M8472/3  Muzinöses Zystadenom, Borderlinemalignität (C56)
M8473/3  Papilläres muzinöses Zystadenom, Borderlinemalignität (C56)
M8480/0  Muzinöses Adenom
M8480/3  Muzinöses Adenokarzinom
M8480/6  Muzinöses Adenokarzinom, metastasiert [Pseudomyxoma peritonei] (C78.6)
M8481/3  Schleimbildendes Adenokarzinom
M8490/3  Siegelringzellkarzinom
M8490/6  Metastatisches Siegelringzellkarzinom

M850–M854  Duktale, lobuläre und medulläre Neubildungen
M8500/2  Intraduktales Karzinom, nichtinvasiv o.n.A.
M8500/3  Invasives duktales Karzinom (C50.-)
M8501/2  Komedokarzinom, nichtinvasiv (D05.-)
M8501/3  Komedokarzinom o.n.A. (C50.-)
M8502/3  Juveniles Mammarkarzinom (C50.-)
M8503/0  Intraduktales Papillom
M8503/2  Nichtinvasives intraduktale papilläres Adenokarzinom (D05.-)
M8503/3  Intraduktales papilläres Adenokarzinom mit Invasion (C50.-)
M8504/0  Intrazytisches papilläres Adenom
M8504/2  Nichtinvasives intrazytisches Karzinom
M8504/3  Intrazytisches Karzinom o.n.A.
M8505/0  Intraduktale Papillomatose o.n.A.
M8506/0  Brustwarzenadenom (D24)
M8510/3  Medulläres Karzinom o.n.A.
M8511/3  Medulläres Karzinom mit amyloidem Strom (C73)
M8512/3  Medulläres Karzinom mit lymphoidem Strom (C50.-)
M8520/2  Lobuläres Carcinoma in situ (D05.0)
M8520/3  Lobuläres Karzinom o.n.A. (C50.-)
M8521/3  Invasives, duktuläres Karzinom (C50.-)
M8522/2  Intraduktales Karzinom und lobuläres Carcinoma in situ (D05.7)
M8522/3  Invasives, duktales und lobuläres Karzinom (C50.-)
M8530/3  Inflammatorisches Karzinom (C50.-)
M8540/3  Paget-Karzinom der Brustdrüse (C50.-)
M8541/3  Paget-Karzinom und invasives duktales Karzinom der Brustdrüse (C50.-)
M8542/3  Paget-Karzinom, extramammär (ausgenommen Paget-Krankheit der Knochen)
M8543/3  Paget-Karzinom und intraduktale Karzinom der Brustdrüse
Anhang B  Morphologie der Neubildungen

M 855  Azinuszell-Neubildungen
M8550/0  Azinuszelladenom
M8550/1  Azinuszelltumor
M8550/3  Azinuszellkarzinom

M 856–M 858  Komplexe epitheliale Neubildungen
M8560/3  Kombiniertes Adeno-Plattenepithelkarzinom
M8561/0  Adenolymphe (D11.-)
M8562/3  Epithelial-myoepithelial Karzinom
M8570/3  Adenokarzinom mit Plattenepithelmetaplasie
M8571/3  Adenokarzinom mit kartilaginärer und ossärer Metaplasie
M8572/3  Adenokarzinom mit Spindelzellmetaplasie
M8573/3  Adenokarzinom mit apokriner Metaplasie
M8580/0  Thymom, gutartig (D15.0)
M8580/3  Thymom, bösartig (C37)

M 859–M 867  Spezielle Neubildungen der Gonaden
M8590/1  Keimstrang-Stromatumor
M8600/0  Thekazelltumor o.n.A. (D27)
M8600/3  Thekazelltumor, bösartig (C56)
M8601/0  Thekazelltumor, luteinisierend (D27)
M8602/0  Sklerosierender Stromatumor (D27)
M8610/0  Luteom o.n.A. (D27)
M8620/1  Granulosazelltumor o.n.A. (D39.1)
M8620/3  Granulosazelltumor, bösartig (C56)
M8621/1  Granulosazell-Thekazelltumor (D39.1)
M8622/1  Juveniler Granulosazelltumor (D39.1)
M8623/1  Keimstrangtumor mit anulären Tubuli (D39.1)
M8630/0  Androblastom, gutartig
M8630/1  Androblastom o.n.A.
M8630/3  Androblastom, bösartig
M8631/0  Sertoli-Leydig-Zelltumor
M8632/1  Gynandroblastom (D39.1)
M8640/0  Sertolizelltumor o.n.A.
M8640/3  Sertolizellkarzinom (C62.-)
M8641/0  Sertolizelltumor mit Lipoidspeicherung (D27)
M8650/0  Leydigzelltumor, gutartig (D29.2)
M8650/1  Leydigzelltumor o.n.A. (D40.1)
M8650/3  Leydigzelltumor, bösartig (C62.)
M8660/0  Hiluszelltumor (D27)
M8670/0  Fettgewebstumor des Ovar (D27)
M8671/0  Versprengter Nebennierenzystumor

M 868–M 871  Paragangliome und Glomustumoren
M8680/1  Paragangliom o.n.A.
M8680/3  Paragangliom, bösartig
M8681/1  Sympathisches Paragangliom
M8682/1  Parasympathisches Paragangliom
M8683/0  Gängliozystisches Paragangliom (D13.2)
M8690/1  Glomus-jugulare-Tumor (D44.7)
M8691/1  Glomus-aorticum-Tumor (D44.7)
M8692/1  Glomus-caroticum-Tumor (D44.6)
M8693/1  Extraadrenales Paragangliom o.n.A.
M8693/3  Extraadrenales Paragangliom, bösartig
M8700/0  Phäochromozytom o.n.A. (D35.0)
M8700/3  Phäochromozytom, bösartig (C74.1)
M8710/3  Glomangiosarkom
M8711/0  Glomustumor
M8712/0  Glomangiome
M8713/0  Glomangiomyom

M 872–M 879  Nävi und Melanome
M8720/0  Närussellnävus o.n.A. (D22.-)
M8720/2  Melanoma in situ (D03.-)
M8720/3  Bösartiges Melanom o.n.A.
M8721/3  Noduläres Melanom (C44.-)
### M872 Anhang B Morphologie der Neubildungen

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M872/0</td>
<td>Blasenzellnävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M872/3</td>
<td>Blasenzellmelanom (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8723/0</td>
<td>Halo-Nävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8723/3</td>
<td>Bösartiges Melanom, regressiv (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8724/0</td>
<td>Fibrose Papel der Nase (D22.3)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8725/0</td>
<td>Neuronävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8726/0</td>
<td>Groβzelliger Nävus (D31.4)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8727/0</td>
<td>Dysplastischer Nävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8730/0</td>
<td>Nicht pigmentierender Nävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8730/3</td>
<td>Amelanotisches Melanom (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8740/0</td>
<td>Junktionaler Nävus o.n.A. (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8740/3</td>
<td>Bösartiges Melanom in junktionalen Nävus (C44.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8741/2</td>
<td>Präkanzeröse Melanose o.n.A. (D03.)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8741/3</td>
<td>Bösartiges Melanom in präkanzeröser Melanose (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8742/1</td>
<td>Lentigo maligna [Dubreuil-Hutchinson] o.n.A. (D03.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8742/3</td>
<td>Bösartiges Melanom in Lentigo maligna (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8743/3</td>
<td>Oberflächlich spreitendes Melanom (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8744/3</td>
<td>Akrales lentiginöses Melanom, bösartig (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8745/3</td>
<td>Desmoplastisches Melanom, bösartig (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8750/0</td>
<td>Intraderaler Nävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8760/0</td>
<td>Compound-Nävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8761/1</td>
<td>Pigmentierter Riesenlävus o.n.A. (D48.5)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8761/3</td>
<td>Bösartiges Melanom in pigmentiertem Riesenlävus (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8770/0</td>
<td>Epitheloïd- und Spindelzelllävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8770/3</td>
<td>Gemischtes Epitheloïd- und Spindelzellmelanom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8771/0</td>
<td>Epitheloïdzelllävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8771/3</td>
<td>Epitheloïdzellmelanom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8772/0</td>
<td>Spindelzelllävus (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8772/3</td>
<td>Spindelzellmelanom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8773/3</td>
<td>Spindelzellmelanom, Typ A (C69.4)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8774/3</td>
<td>Spindelzellmelanom, Typ B (C69.4)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8780/0</td>
<td>Blauer Nävus o.n.A. (D22.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8780/3</td>
<td>Blauer Nävus, bösartig (C43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8790/0</td>
<td>Zellulärer blauer Nävus (D22.-)</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### M880 Weichteiltumoren und Sarkome o.n.A.

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M880/0</td>
<td>Weichteiltumor, gutartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M880/3</td>
<td>Sarkom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M880/6</td>
<td>Sarkomatose o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8801/3</td>
<td>Spindelzellsarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8802/3</td>
<td>Riesenzellssarkom (ausgenommen der Knochen M9250/3)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8803/3</td>
<td>Kleinzeliges Sarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8804/3</td>
<td>Epitheloïdsarkom</td>
</tr>
</tbody>
</table>

### M881–M883 Fibromatose Neubildungen

<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M881/0</td>
<td>Fibrom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M881/3</td>
<td>Fibrosarkom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8811/0</td>
<td>Fibromyxom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8811/3</td>
<td>Fibromyxosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8812/0</td>
<td>Periostales Fibrom (D16.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8812/3</td>
<td>Periostales Fibrosarkom (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8813/0</td>
<td>Fasziäles Fibrom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8813/3</td>
<td>Fasziäles Fibrosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8814/3</td>
<td>Infantiles Fibrosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8820/0</td>
<td>Elastofibrom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8821/1</td>
<td>Extraabdominale Fibromatose</td>
</tr>
<tr>
<td>M8822/1</td>
<td>Abdominale Fibromatose</td>
</tr>
<tr>
<td>M8823/1</td>
<td>Desmoplastisches Fibrom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8824/1</td>
<td>Myofibromatosis</td>
</tr>
<tr>
<td>M8830/0</td>
<td>Fibroses Histiozytom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8830/1</td>
<td>Atypisches fibroses Histiozytom</td>
</tr>
<tr>
<td>M8830/3</td>
<td>Fibroses Histiozytom, bösartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M8832/0</td>
<td>Dermatofibrom o.n.A. (D23.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M8832/3</td>
<td>Dermatofibrosarkom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M8833/3</td>
<td>Pigmentiertes Dermatofibrosarcoma protuberans</td>
</tr>
</tbody>
</table>
M884 Myxomatöse Tumoren
M8840/0 Myxom o.n.A.
M8840/3 Myxosarkom
M8841/1 Angiomyxom

M885–M888 Lipomatöse Neubildungen
M8850/0 Lipom o.n.A. (D17.-)
M8850/3 Liposarkom o.n.A.
M8851/0 Fibrolipom (D17.-)
M8851/3 Liposarkom, gut differenziert
M8852/0 Fibromyxolipom (D17.-)
M8852/3 Myxoliposarkom
M8853/3 Rundzellen-Liposarkom
M8854/0 Pleomorphes Lipom (D17.-)
M8854/3 Pleomorphes Liposarkom
M8855/3 Liposarkom, Mischform
M8856/0 Intramusкуläres Lipom (D17.-)
M8857/0 Spindelzell-Lipom (D17.-)
M8858/3 Liposarkom, entdifferenziert
M8860/0 Angiomyolipom (D17.-)
M8861/0 Angiolipom o.n.A. (D17.-)
M8870/0 Myelolipom (D17.-)
M8880/0 Hibernom (D17)
M8881/0 Lipoblastomatos (D17.-)

M889–M892 Myomatöse Neubildungen
M8890/0 Leiomyom o.n.A.
M8890/1 Leiomyomatose o.n.A.
M8890/3 Leiomyosarkom o.n.A.
M8891/0 Epitheloides Leiomyom
M8891/3 Epitheloides Leiomyosarkom
M8892/0 Zelluläres Leiomyom
M8893/0 Bizarres Leiomyom
M8894/0 Angiomyom
M8894/3 Angiomyosarkom
M8895/0 Myom
M8895/3 Myosarkom
M8896/3 Myxoides Leiomyosarkom
M8897/1 Tumor der glatten Muskulatur o.n.A.
M8900/0 Rhabdomyom o.n.A.
M8900/3 Rhabdomyosarkom o.n.A.
M8901/3 Pleomorphes Rhabdomyosarkom
M8902/3 Rhabdomyosarkom, Mischtyp
M8903/0 Fetales Rhabdomyom
M8904/0 Adulter Rhabdomyom
M8910/3 Embryonales Rhabdomyosarkom
M8920/3 Alveoläres Rhabdomyosarkom

M893–M899 Komplexe gemischte und stromale Neubildungen
M8930/0 Endometriales Stromaknotchen (D26.1)
M8930/3 Endometriales Stromasarkom (C54.-)
M8931/1 Endolympathische Stromamyose (D39.0)
M8932/0 Adenomyom
M8933/3 Adenosarkom
M8940/0 Pleomorphes Adenom
M8940/3 Mischtumor, bösartig o.n.A.
M8941/3 Karzinom in pleomorphem Adenom (C07, C08.-)
M8950/3 Müller-Mischtumor (C54.-)
M8951/3 Mesodermaler Mischtumor
M8960/1 Mesoblastisches Nephrom
M8960/3 Nephroblastom o.n.A. (C64)
M8963/3 Rhabdoides Sarkom
M8964/3 Sarkom der Niere, klarzellig (C64)
M8970/3 Hepatoblastom (C22.0)
M8971/3 Pankreatoblastom (C25.-)
M8972/3 Pulmonales Blastom (C34.-)
M8980/3 Karzinosarkom o.n.A.
M8981/3 Karzinosarkom, embryonal
M8982/0 Myoepitheliom
M8990/0 Mesenchymom, gutartig
M8990/1 Mesenchymom o.n.A.
M8990/3 Mesenchymom, bösartig
M8991/3 Embryonales Sarkom

M900–M903 Fibroepitheliale Neubildungen
M9000/0 Brenner-Tumor o.n.A. (D27)
M9000/1 Brenner-Tumor, Borderline-Malignität (D39.1)
M9000/3 Brenner-Tumor, bösartig (C56)
M9010/0 Fibroadenom o.n.A. (D24)
M9011/0 Intrakanalikuläres Fibroadenom (D24)
M9012/0 Perikanalikuläres Fibroadenom (D24)
M9013/0 Zystadenofibrom o.n.A. (D27)
M9014/0 Seröses Zystadenofibrom (D27)
M9015/0 Muzinoses Zystadenofibrom (D27)
M9016/0 Riesenfibroadenom (D24)
M9020/0 Tumor phyllodes, gutartig (D24)
M9020/1 Tumor phyllodes o.n.A. (D48.6)
M9020/3 Tumor phyllodes, bösartig (C50.-)
M9030/0 Juveniles Fibroadenom (D24)

M904 Synoviale Neubildungen
M9040/0 Synoviolom, gutartig
M9040/3 Synoviolsarkom o.n.A.
M9041/3 Synoviolsarkom, spindelzellig
M9042/3 Synoviolsarkom, epitheloidzellig
M9043/3 Synoviolsarkom, biphasisch
M9044/3 Klazellsarkom (ausgenommen der Niere M8964/3)

M905 Mesotheliale Neubildungen
M9050/0 Mesotheliom, gutartig (D19.-)
M9050/3 Mesotheliom, bösartig (C45.-)
M9051/0 Fibröses Mesotheliom, gutartig (D19.-)
M9051/3 Fibröses Mesotheliom, bösartig (C45.-)
M9052/0 Epitheloidzelliges Mesotheliom, gutartig (D19.-)
M9052/3 Epitheloidzelliges Mesotheliom, bösartig (C45.-)
M9053/0 Mesotheliom, biphasisch, gutartig (D19.-)
M9053/3 Mesotheliom, biphasisch, bösartig (C45.-)
M9054/0 Adenomatoidtumor o.n.A. (D19.-)
M9055/1 Zystisches Mesotheliom

M906–M909 Keimzellenneubildungen
M9060/3 Dysgerminom
M9061/3 Seminom o.n.A. (C62.-)
M9062/3 Seminom, anaplastisch (C62.-)
M9063/3 Spermatozytäres Seminom (C62.-)
M9064/3 Germinom
M9070/3 Embryonales Karzinom o.n.A.
M9071/3 Endodermaler Sinustumor
M9072/3 Polyembryom
M9073/1 Gonadoblastom
M9080/0 Teratom, gutartig
M9080/1 Teratom o.n.A.
M9080/3 Teratom, bösartig o.n.A.
M9081/3 Teratokarzinom
M9082/3 Bösartiges Teratom, undifferenziert
M9083/3 Bösartiges Teratom, intermedärier Typ
M9084/0 Dermoidzyste o.n.A.
M9084/3 Teratom mit maligner Transformation
M9085/3 Mischkeimzelltumor
M9090/0 Struma ovarii o.n.A. (D27)
M9090/3 Struma ovarii maligna (C56)
M9091/1 Struma ovarii und Karzinoid (D39.1)
<table>
<thead>
<tr>
<th>Code</th>
<th>Bezeichnung</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M910</td>
<td>Trophoblastische Neubildungen</td>
</tr>
<tr>
<td>M9100</td>
<td>Blasenmole o.n.A. (O01.9)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9101</td>
<td>Invasive Blasenmole (D39.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9102</td>
<td>Chorionkarzinom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9103</td>
<td>Chorionkarzinom in Kombination mit sonstigen Keimzellelementen</td>
</tr>
<tr>
<td>M9104</td>
<td>Bösartiges Teratom, trophoblastisch (C62.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9105</td>
<td>Partialle Blasenmole (O01.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9106</td>
<td>Trophoblastischer Tumor, plazentarer Sitz (D39.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>M911</td>
<td>Mesonephrone</td>
</tr>
<tr>
<td>M9110</td>
<td>Mesonephrom, gutartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9111</td>
<td>Mesonephrosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M912</td>
<td>Blutgefäbtumoren</td>
</tr>
<tr>
<td>M9120</td>
<td>Hämangiom o.n.A. (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9121</td>
<td>Hämangiosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9122</td>
<td>Kavernöses Hämangiom (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9123</td>
<td>Venöses Hämangiom (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9124</td>
<td>Haemangiaoma racemosum (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9125</td>
<td>Kupffer-Sternzellsarkom (C22.3)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9126</td>
<td>Epitheloides Hämangiom (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9127</td>
<td>Histiozytoides Hämangiom (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9130</td>
<td>Hämaggioendothelium, gutartig (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9131</td>
<td>Hämaggioendothelium o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9132</td>
<td>Hämaggioendothelium, bösartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9133</td>
<td>Hämaggioendothelium, bösartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9134</td>
<td>Intrathorakales Hämaggio (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9135</td>
<td>Intravaskulärer bronchoalveolärer Tumor (D38.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9136</td>
<td>Kaposis-Sarkom (C46.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9140</td>
<td>Angiokeratom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9142</td>
<td>Verrücktes keratotisches Hämaggio (D18.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9150</td>
<td>Hämaggioperizytom, gutartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9151</td>
<td>Hämaggioperizytom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9152</td>
<td>Hämaggioperizytom, bösartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9160</td>
<td>Angiofibrom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9161</td>
<td>Hämaggioblastom</td>
</tr>
<tr>
<td>M917</td>
<td>Lymphgefäbtumoren</td>
</tr>
<tr>
<td>M9170</td>
<td>Lymphangiom o.n.A. (D18.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9171</td>
<td>Lymphangiosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9172</td>
<td>Kapilläres Lymphangiom (D18.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9173</td>
<td>Kavernöses Lymphangiom (D18.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9174</td>
<td>Lymphangiomyom (D18.1)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9175</td>
<td>Lymphangiomyomatose</td>
</tr>
<tr>
<td>M918</td>
<td>Ossäre und chondromatóse Neubildungen</td>
</tr>
<tr>
<td>M9180</td>
<td>Osteom o.n.A. (D16.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9181</td>
<td>Osteosarkom o.n.A. (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9182</td>
<td>Chondroplastisches Osteosarkom (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9183</td>
<td>Fibroplastisches Osteosarkom (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9184</td>
<td>Teleangiektatisches Osteosarkom (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9185</td>
<td>Osteosarkom bei Paget-Krankheit des Knochens (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9190</td>
<td>Juxtaartikulares Osteosarkom (C40.-, C41.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9191</td>
<td>Osteoidosteoom.o.n.A. (D16.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9200</td>
<td>Osteoblastom o.n.A. (D16.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9201</td>
<td>Aggressives Osteoblastom (D48.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9210</td>
<td>Osteochondrom (D16.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9211</td>
<td>Osteochondromatose o.n.A. (D48.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9220</td>
<td>Chondrom o.n.A. (D16.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9221</td>
<td>Chondromatose o.n.A.</td>
</tr>
</tbody>
</table>
M9220/3  Chondrosarkom o.n.A. (C40.-, C41.-)
M9221/0  Juxtakortikales Chondrom (D16.-)
M9221/3  Juxtakortikales Chondrosarkom (C40.-, C41.-)
M9230/0  Chondroblastom o.n.A. (D16.-)
M9230/3  Chondroblastom, bösartig (C40.-, C41.-)
M9231/3  Myxöides Chondrosarkom
M9240/3  Mesenchymales Chondrosarkom
M9241/0  Chondromyxöides Fibrom (D16.-)

M925  Riesenzelltumoren
M9250/1  Riesenzelltumor des Knochens o.n.A. (D48.0)
M9250/3  Riesenzelltumor des Knochens, bösartig (C40.-, C41.-)
M9251/1  Riesenzelltumor der Weichteile o.n.A.
M9251/3  Bösartiger Riesenzelltumor der Weichteile

M926  Sonstige Knochentumoren
M9260/3  Ewing-Sarkom (C40.-, C41.-)
M9261/3  Adamantinom der Röhrenknochen (C40.-)
M9262/0  Ossifizierendes Fibrom (D16.-)

M927–M934  Odontogene Tumoren
M9270/0  Odontogener Tumor, gutartig (D16.4, D16.5)
M9270/1  Odontogener Tumor o.n.A. (D48.0)
M9270/3  Odontogener Tumor, bösartig (C41.0, C41.1)
M9271/0  Dentinom (D16.4, D16.5)
M9272/0  Zementom o.n.A. (D16.4, D16.5)
M9273/0  Zementoblastom, gutartig (D16.4, D16.5)
M9274/0  Fibrom, zementbildendes (D16.4, D16.5)
M9275/0  Gigantiformes Zementom (D16.4, D16.5)
M9280/0  Odontom o.n.A. (D16.4, D16.5)
M9281/0  Zusammengesetztes [Compound-] Odontom(D16.4, D16.5)
M9282/0  Komplexes Odontom (D16.4, D16.5)
M9290/0  Ameloblastisches Fibro-Odontom (D16.4, D16.5)
M9290/3  Ameloblastisches Odontosarkom (C41.0, C41.1)
M9300/0  Adenomatoide odontogener Tumor (D16.4, D16.5)
M9301/0  Verkalkende odontogene Zyste (D16.4, D16.5)
M9302/0  Odontogener Schattenzelltumor (D16.4, D16.5)
M9310/0  Ameloblastom o.n.A. (D16.4, D16.5)
M9310/3  Ameloblastom, bösartig (C41.0, C41.1)
M9311/0  Odontoameloblastom (D16.4, D16.5)
M9312/0  Odontogener Plattenepitheletumor (D16.4, D16.5)
M9320/0  Odontogenes Myxom (D16.4, D16.5)
M9321/0  Zentrales odontogenes Fibrom (D16.4, D16.5)
M9322/0  Peripheres odontogenes Fibrom (D16.4, D16.5)
M9330/0  Ameloblastisches Fibrom (D16.4, D16.5)
M9330/3  Ameloblastisches Fibrosarkom (C41.0, C41.1)
M9340/0  Verkalkender epithelialer odontogener Tumor (D16.4, D16.5)

M935–M937  Verschiedene Tumoren
M9350/1  Kraniohypophyseom (D44.3, D44.4)
M9360/1  Pinealom (D44.5)
M9361/1  Pinealzytom (D44.5)
M9362/3  Pineoblastom (C75.3)
M9363/0  Melanotischer Neuroektodermaltumor
M9364/3  Peripherer Neuroektodermaltumor
M9370/3  Chordom

M938–M948  Gliome
M9380/3  Gliom, bösartig (C71.-)
M9381/3  Gliomatosis cerebri (C71.-)
M9382/3  Gliom, Mischform (C71.-)
M9383/1  Subependymales Gliom (D43.-)
M9384/1  Subependymales Riesenzellastrozytom (D43.-)
M9390/0  Papillom des Plexus choroideus o.n.A. (D33.0)
M9390/3  Papillom des Plexus choroideus, bösartig (C71.5)
M9391/3  Ependymom o.n.A. (C71.-)
M9392/3  Ependymom, anaplastisch (C71.-)
<table>
<thead>
<tr>
<th>Anhang B</th>
<th>Morphologie der Neubildungen</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>M9393/1</td>
<td>Papilläres Ependymom (D43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9394/1</td>
<td>Myxopapilläres Ependymom (D43.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9400/3</td>
<td>Astrozytom o.n.A. (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9401/3</td>
<td>Astrozytom, anaplastisch (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9410/3</td>
<td>Protoplasmatisches Astrozytom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9411/3</td>
<td>Gemistozytisches Astrozytom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9420/3</td>
<td>Fibrilläres Astrozytom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9421/3</td>
<td>Pilozytisches (piloides) Astrozytom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9422/3</td>
<td>Spongioblastom o.n.A. (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9423/3</td>
<td>Polares Spongioblastom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9424/3</td>
<td>Pleomorphes Xanthoastrozytom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9430/3</td>
<td>Astroblastom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9440/3</td>
<td>Glioblastom o.n.A. (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9441/3</td>
<td>Riesenzelliges Glioblastom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9442/3</td>
<td>Gliosarkom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9443/3</td>
<td>Primitives, polares Spongioblastom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9450/3</td>
<td>Oligodendroglom o.n.A. (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9451/3</td>
<td>Oligodendroglom, anaplastisch (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9460/3</td>
<td>Oligodendroblastom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9470/3</td>
<td>Medulloblastom o.n.A. (C71.6)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9471/3</td>
<td>Desmoplastisches Medulloblastom (C71.6)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9472/3</td>
<td>Medullomyoblastom (C71.6)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9473/3</td>
<td>Primitives neuroektodermal Tumor (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9480/3</td>
<td>Kleinhirnsarkom o.n.A. (C71.6)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9481/3</td>
<td>Monstrozelluläres Sarkom (C71.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M949–M952</td>
<td>Neuroepitheliomatöse Neubildungen</td>
</tr>
<tr>
<td>M9490/0</td>
<td>Ganglioneurom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9490/3</td>
<td>Ganglioneuroblastom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9491/0</td>
<td>Ganglioneuromatose</td>
</tr>
<tr>
<td>M9500/3</td>
<td>Neuroblastom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9501/3</td>
<td>Medulloepitheliom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9502/3</td>
<td>Tenoides Medulloepitheliom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9503/3</td>
<td>Neuroepitheliom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9504/3</td>
<td>Spongioneuroblastom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9505/1</td>
<td>Gangliogliom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9506/0</td>
<td>Neurozytom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9507/0</td>
<td>Tumor der Vater-Pacini-Lamellenkörperchen</td>
</tr>
<tr>
<td>M9510/3</td>
<td>Retinoblastom o.n.A. (C69.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9511/3</td>
<td>Retinoblastom, differenziert (C69.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9512/3</td>
<td>Retinoblastom, undifferenziert (C69.2)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9520/3</td>
<td>Neurogener Olfaktoriumtumor</td>
</tr>
<tr>
<td>M9521/3</td>
<td>Ästhesioneurozytom (C30.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9522/3</td>
<td>Ästhesioneuroblastom (C30.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9523/3</td>
<td>Ästhesioneuroepitheliom (C30.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M953</td>
<td>Meningeome</td>
</tr>
<tr>
<td>M9530/0</td>
<td>Meningeum o.n.A. (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9530/1</td>
<td>Meningeumatose o.n.A. (D42.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9530/3</td>
<td>Meningeum, bösartig (C70.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9531/0</td>
<td>Meningotheliozöses Meningeum (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9532/0</td>
<td>Fibromatöses Meningeum (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9533/0</td>
<td>Psammöses Meningeum (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9534/0</td>
<td>Angiomatöses Meningeum (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9535/0</td>
<td>Hämagioblastisches Meningeum (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9536/0</td>
<td>Hämagioperizytisches Meningeum (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9537/0</td>
<td>Meningeum, Übergangstyp (D32.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9538/1</td>
<td>Papilläres Meningeum (D42.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9539/3</td>
<td>Meningeale Sarkomatose (C70.-)</td>
</tr>
<tr>
<td>M954–M957</td>
<td>Nerven- und Schleimhautentumoren</td>
</tr>
<tr>
<td>M9540/0</td>
<td>Neurofibrom o.n.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9540/1</td>
<td>Neurofibromatose o.n.A. (Q85.0)</td>
</tr>
<tr>
<td>M9540/3</td>
<td>Neurofibrosarkom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9541/0</td>
<td>Melanotisches Neurofibrom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9550/0</td>
<td>Plexiformes Neurofibrom</td>
</tr>
<tr>
<td>Code</td>
<td>Beschreibung</td>
</tr>
<tr>
<td>--------</td>
<td>--------------------------------------------------</td>
</tr>
<tr>
<td>M9560/0</td>
<td>Neurilemmom o.N.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9560/1</td>
<td>Neurinomatose</td>
</tr>
<tr>
<td>M9560/3</td>
<td>Neurilemmom, bösartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9561/3</td>
<td>Tritontumor, bösartig [Malignes Schwannom]</td>
</tr>
<tr>
<td>M9562/0</td>
<td>Neurothekom</td>
</tr>
<tr>
<td>M9570/0</td>
<td>Neurom o.N.A.</td>
</tr>
<tr>
<td><strong>M958</strong></td>
<td><strong>Granularzelltumoren und alveoläres Weichteilsarkom</strong></td>
</tr>
<tr>
<td>M9580/0</td>
<td>Granularzelltumor o.N.A.</td>
</tr>
<tr>
<td>M9580/3</td>
<td>Granularzelltumor, bösartig</td>
</tr>
<tr>
<td>M9581/3</td>
<td>Alveoläres Weichteilsarkom</td>
</tr>
</tbody>
</table>