

# **ICD-10 BMASGPK 2027 – Systematisches Verzeichnis**

Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter  
Gesundheitsprobleme, 10. Revision – BMASGPK-Version 2027+

1. Jänner 2027

## **Impressum**

### **Medieninhaber und Herausgeber:**

Bundesministerium für Arbeit, Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz  
(BMASGPK)  
Stubenring 1, 1010 Wien

### **Herstellungsort:** Wien

OID 1.2.40.0.34.5.270

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

### **Projektleitung:**

Mag. Stefan Eichwalder (BMASGPK)

### **Projektteam**

#### **BMASGPK:**

Wolfgang Bartosik, Werner Bohuslav, Romana Höltschl, MSc, Mag. Rainer Kleyhons,  
Mag. Walter Sebek (Endredaktion)

#### **Koordination medizinische Dokumentation:**

Dr. Andreas Egger (BMASGPK), Anna Mildschuh (SOLVE Consulting)

#### **Ökonomenteam (SOLVE Consulting, Gesamt-Projektkoordination):**

Ing. Mag. Alexander-Gregor Keller, MBA, Dr. Gerhard Renner

#### **Ärzteteam:**

Prim. Dr. Ludwig Neuner (Klinikum Freistadt, OÖG)

Fachleute aus den medizinischen Fächern

#### **Statistik:**

Mag. Gabriele Gartner-Wölfl (SOLVE Consulting)

#### **Software-Entwicklung:**

DI Bernhard Pesec (dothealth)

#### **Gesundheit Österreich GmbH:**

Mag. Petra Paretta, Dr. Florian Röthlin, Dr. Wolfgang Seebacher

Wien, September 2026

Die englischsprachige Originalausgabe wurde 1992 von der Weltgesundheitsorganisation veröffentlicht als International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems, Tenth Revision, Geneva, WHO, Vol. 1, 1992.

© 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 2019 enthält alle offiziellen Änderungen der WHO, die seit dem 01.01.2019 gültig sind, und wurde vom Deutschen Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI), nunmehr Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM), im Auftrag des deutschen Bundesministeriums für Gesundheit herausgegeben.

Die vorliegende Ausgabe für die Republik Österreich (ICD-10 BMASGPK 2027) wurde auf der Grundlage der vom BfArM zur Verfügung gestellten Dateien erarbeitet.

### **Copyright und Haftung:**

Auszugsweiser Abdruck ist nur mit Quellenangabe gestattet, alle sonstigen Rechte sind ohne schriftliche Zustimmung des Medieninhabers unzulässig.

Es wird darauf verwiesen, dass alle Angaben in dieser Publikation trotz sorgfältiger Bearbeitung ohne Gewähr erfolgen und eine Haftung des BMASGPK und der Autorin/des Autors ausgeschlossen ist. Rechtausführungen stellen die unverbindliche Meinung der Autorin/des Autors dar und können der Rechtsprechung der unabhängigen Gerichte keinesfalls vorgehen.

Bestellinfos: Weitere Publikationen sind kostenlos über das Broschürenservice des Sozialministeriums unter <https://www.sozialministerium.gv.at/broschuerenservice>, zu beziehen.

# Inhalt

|                                                                                                                                            |            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Impressum .....</b>                                                                                                                     | <b>2</b>   |
| <b>Inhalt .....</b>                                                                                                                        | <b>4</b>   |
| <b>Einleitung .....</b>                                                                                                                    | <b>13</b>  |
| <b>Bearbeitungshinweise.....</b>                                                                                                           | <b>14</b>  |
| <b>Dreistellige allgemeine Systematik.....</b>                                                                                             | <b>16</b>  |
| <b>Vierstellige ausführliche Systematik .....</b>                                                                                          | <b>67</b>  |
| <b>Kapitel I Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00-B99).....</b>                                                            | <b>68</b>  |
| Infektiöse Darmkrankheiten (A00-A09) .....                                                                                                 | 68         |
| Tuberkulose (A15-A19).....                                                                                                                 | 72         |
| Bestimmte bakterielle Zoonosen (A20-A28) .....                                                                                             | 76         |
| Sonstige bakterielle Krankheiten (A30-A49) .....                                                                                           | 78         |
| Infektionen, die vorwiegend durch Geschlechtsverkehr übertragen werden (A50-A64)....                                                       | 82         |
| Sonstige Spirochätenkrankheiten (A65-A69).....                                                                                             | 86         |
| Sonstige Krankheiten durch Chlamydien (A70-A74) .....                                                                                      | 88         |
| Rickettsiosen (A75-A79).....                                                                                                               | 89         |
| Virusinfektionen des Zentralnervensystems (A80-A89) .....                                                                                  | 90         |
| Durch Arthropoden übertragene Viruskrankheiten und virale hämorrhagische Fieber<br>(A92-A99) .....                                         | 92         |
| Virusinfektionen, die durch Haut- und Schleimhautläsionen gekennzeichnet sind (B00-<br>B09) .....                                          | 94         |
| Virushepatitis (B15-B19).....                                                                                                              | 97         |
| HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit] (B20-B24) .....                                                                       | 98         |
| Sonstige Viruskrankheiten (B25-B34).....                                                                                                   | 99         |
| Mykosen (B35-B49).....                                                                                                                     | 101        |
| Protozoenkrankheiten (B50-B64).....                                                                                                        | 105        |
| Helminthosen (B65-B83) .....                                                                                                               | 107        |
| Pedikulose [Läusebefall], Akarinose [Milbenbefall] und sonstiger Parasitenbefall der<br>Haut (B85-B89) .....                               | 112        |
| Folgezustände von infektiösen und parasitären Krankheiten (B90-B94).....                                                                   | 113        |
| Bakterien, Viren und sonstige Infektionserreger als Ursache von Krankheiten, die in<br>anderen Kapiteln klassifiziert sind (B95-B98) ..... | 114        |
| Sonstige Infektionskrankheiten (B99-B99) .....                                                                                             | 115        |
| <b>Kapitel II Neubildungen (C00-D48) .....</b>                                                                                             | <b>116</b> |
| Bösartige Neubildungen (C00-C97) .....                                                                                                     | 118        |
| Bösartige Neubildungen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx (C00-C14) .....                                                            | 118        |
| Bösartige Neubildungen der Verdauungsorgane (C15-C26) .....                                                                                | 122        |
| Bösartige Neubildungen der Atmungsorgane und sonstiger intrathorakaler Organe<br>(C30-C39).....                                            | 125        |

|                                                                                                                                                  |            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Bösartige Neubildungen des Knochens und des Gelenkknorpels (C40-C41).....                                                                        | 127        |
| Melanom und sonstige bösartige Neubildungen der Haut (C43-C44) .....                                                                             | 128        |
| Bösartige Neubildungen des mesothelialen Gewebes und des Weichteilgewebes (C45-C49) .....                                                        | 129        |
| Bösartige Neubildungen der Brustdrüse [Mamma] (C50-C50) .....                                                                                    | 131        |
| Bösartige Neubildungen der weiblichen Genitalorgane (C51-C58).....                                                                               | 131        |
| Bösartige Neubildungen der männlichen Genitalorgane (C60-C63) .....                                                                              | 133        |
| Bösartige Neubildungen der Harnorgane (C64-C68).....                                                                                             | 134        |
| Bösartige Neubildungen des Auges, des Gehirns und sonstiger Teile des Zentralnervensystems (C69-C72).....                                        | 134        |
| Bösartige Neubildungen der Schilddrüse und sonstiger endokriner Drüsen (C73-C75) ..                                                              | 136        |
| Bösartige Neubildungen ungenau bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen (C76-C80).....                               | 137        |
| Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet (C81-C96) .....            | 138        |
| Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen (C97-C97).....                                                               | 144        |
| In-situ-Neubildungen (D00-D09) .....                                                                                                             | 144        |
| Gutartige Neubildungen (D10-D36).....                                                                                                            | 147        |
| Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens (D37-D48) .....                                                                              | 156        |
| <b>Kapitel III Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D50-D89).....</b> | <b>161</b> |
| Alimentäre Anämien (D50-D53) .....                                                                                                               | 161        |
| Hämolytische Anämien (D55-D59).....                                                                                                              | 162        |
| Aplastische und sonstige Anämien (D60-D64) .....                                                                                                 | 165        |
| Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen (D65-D69).....                                                                     | 166        |
| Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe (D70-D77) .....                                                                     | 169        |
| Bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D80-D89) .....                                                                             | 172        |
| <b>Kapitel IV Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90) .....</b>                                                             | <b>175</b> |
| Krankheiten der Schilddrüse (E00-E07).....                                                                                                       | 175        |
| Diabetes mellitus (E10-E14) .....                                                                                                                | 178        |
| Sonstige Störungen der Blutglukose-Regulation und der inneren Sekretion des Pankreas (E15-E16).....                                              | 180        |
| Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen (E20-E35) .....                                                                                          | 181        |
| Mangelernährung (E40-E46).....                                                                                                                   | 186        |
| Sonstige alimentäre Mangelzustände (E50-E64) .....                                                                                               | 187        |
| Adipositas und sonstige Überernährung (E65-E68).....                                                                                             | 190        |
| Stoffwechselstörungen (E70-E90).....                                                                                                             | 191        |
| <b>Kapitel V Psychische und Verhaltensstörungen (F00-F99) .....</b>                                                                              | <b>199</b> |
| Organische, einschließlich symptomatischer psychischer Störungen (F00-F09).....                                                                  | 199        |

|                                                                                                                                    |            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Psychische und Verhaltensstörungen durch psychotrope Substanzen (F10-F19) .....                                                    | 204        |
| Schizophrenie, schizotype und wahnhafte Störungen (F20-F29).....                                                                   | 207        |
| Affektive Störungen (F30-F39) .....                                                                                                | 211        |
| Neurotische, Belastungs- und somatoforme Störungen (F40-F48).....                                                                  | 216        |
| Verhaltensauffälligkeiten mit körperlichen Störungen und Faktoren (F50-F59) .....                                                  | 223        |
| Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen (F60-F69) .....                                                                           | 228        |
| Intelligenzminderung (F70-F79) .....                                                                                               | 234        |
| Entwicklungsstörungen (F80-F89).....                                                                                               | 236        |
| Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend (F90-F98).....                                          | 240        |
| Nicht näher bezeichnete psychische Störungen (F99-F99) .....                                                                       | 245        |
| <b>Kapitel VI Krankheiten des Nervensystems (G00-G99).....</b>                                                                     | <b>246</b> |
| Entzündliche Krankheiten des Zentralnervensystems (G00-G09) .....                                                                  | 246        |
| Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen (G10-G14) .....                                                  | 250        |
| Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen (G20-G26).....                                                                  | 251        |
| Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems (G30-G32).....                                                                 | 253        |
| Demyelinisierende Krankheiten des Zentralnervensystems (G35-G37) .....                                                             | 254        |
| Episodische und paroxysmale Krankheiten des Nervensystems (G40-G47) .....                                                          | 255        |
| Krankheiten von Nerven, Nervenwurzeln und Nervenplexus (G50-G59) .....                                                             | 258        |
| Polyneuropathien und sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems (G60-G64) .....                                             | 261        |
| Krankheiten im Bereich der neuromuskulären Synapse und des Muskels (G70-G73).....                                                  | 262        |
| Zerebrale Lähmung und sonstige Lähmungssyndrome (G80-G83) .....                                                                    | 264        |
| Sonstige Krankheiten des Nervensystems (G90-G99) .....                                                                             | 266        |
| <b>Kapitel VII Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde (H00-H59).....</b>                                                | <b>270</b> |
| Affektionen des Augenlides, des Tränenapparates und der Orbita (H00-H06).....                                                      | 270        |
| Affektionen der Konjunktiva (H10-H13) .....                                                                                        | 273        |
| Affektionen der Sklera, der Hornhaut, der Iris und des Ziliarkörpers (H15-H22) .....                                               | 274        |
| Affektionen der Linse (H25-H28) .....                                                                                              | 277        |
| Affektionen der Aderhaut und der Netzhaut (H30-H36).....                                                                           | 279        |
| Glaukom (H40-H42) .....                                                                                                            | 282        |
| Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels (H43-H45) .....                                                                      | 283        |
| Affektionen des N. opticus und der Sehbahn (H46-H48) .....                                                                         | 284        |
| Affektionen der Augenmuskeln, Störungen der Blickbewegungen sowie<br>Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler (H49-H52) ..... | 285        |
| Sehstörungen und Blindheit (H53-H54) .....                                                                                         | 286        |
| Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde (H55-H59).....                                                          | 288        |
| <b>Kapitel VIII Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes (H60-H95).....</b>                                                  | <b>290</b> |
| Krankheiten des äußeren Ohres (H60-H62) .....                                                                                      | 290        |

|                                                                                                               |            |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Krankheiten des Mittelohres und des Warzenfortsatzes (H65-H75) .....                                          | 292        |
| Krankheiten des Innenohres (H80-H83).....                                                                     | 294        |
| Sonstige Krankheiten des Ohres (H90-H95) .....                                                                | 296        |
| <b>Kapitel IX Krankheiten des Kreislaufsystems (I00-I99) .....</b>                                            | <b>298</b> |
| Akutes rheumatisches Fieber (I00-I02) .....                                                                   | 298        |
| Chronische rheumatische Herzkrankheiten (I05-I09) .....                                                       | 299        |
| Hypertonie [Hochdruckkrankheit] (I10-I15) .....                                                               | 301        |
| Ischämische Herzkrankheiten (I20-I25) .....                                                                   | 302        |
| Pulmonale Herzkrankheit und Krankheiten des Lungenkreislaufes (I26-I28).....                                  | 305        |
| Sonstige Formen der Herzkrankheit (I30-I52) .....                                                             | 305        |
| Zerebrovaskuläre Krankheiten (I60-I69).....                                                                   | 314        |
| Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren (I70-I79) .....                                           | 318        |
| Krankheiten der Venen, der Lymphgefäße und der Lymphknoten, anderenorts nicht<br>klassifiziert (I80-I89)..... | 322        |
| Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems (I95-I99) .....                         | 324        |
| <b>Kapitel X Krankheiten des Atmungssystems (J00-J99).....</b>                                                | <b>326</b> |
| Akute Infektionen der oberen Atemwege (J00-J06).....                                                          | 327        |
| Grippe und Pneumonie (J09-J18).....                                                                           | 330        |
| Sonstige akute Infektionen der unteren Atemwege (J20-J22) .....                                               | 334        |
| Sonstige Krankheiten der oberen Atemwege (J30-J39) .....                                                      | 335        |
| Chronische Krankheiten der unteren Atemwege (J40-J47).....                                                    | 339        |
| Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen (J60-J70) .....                                                    | 341        |
| Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane, die hauptsächlich das Interstitium betreffen<br>(J80-J84).....        | 344        |
| Purulente und nekrotisierende Krankheitszustände der unteren Atemwege (J85-J86) .....                         | 345        |
| Sonstige Krankheiten der Pleura (J90-J94) .....                                                               | 345        |
| Sonstige Krankheiten des Atmungssystems (J95-J99) .....                                                       | 346        |
| <b>Kapitel XI Krankheiten des Verdauungssystems (K00-K93).....</b>                                            | <b>349</b> |
| Krankheiten der Mundhöhle, der Speicheldrüsen und der Kiefer (K00-K14) .....                                  | 349        |
| Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Duodenum (K20-K31).....                                         | 359        |
| Krankheiten der Appendix (K35-K38) .....                                                                      | 362        |
| Hernien (K40-K46).....                                                                                        | 363        |
| Nichtinfektiöse Enteritis und Kolitis (K50-K52) .....                                                         | 366        |
| Sonstige Krankheiten des Darmes (K55-K64) .....                                                               | 368        |
| Krankheiten des Peritoneums (K65-K67) .....                                                                   | 373        |
| Krankheiten der Leber (K70-K77) .....                                                                         | 374        |
| Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas (K80-K87).....                                   | 377        |
| Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems (K90-K93) .....                                                    | 380        |

|                                                                                                |            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Kapitel XII Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L00-L99).....</b>                       | <b>383</b> |
| Infektionen der Haut und der Unterhaut (L00-L08).....                                          | 384        |
| Bullöse Dermatosen (L10-L14).....                                                              | 386        |
| Dermatitis und Ekzem (L20-L30) .....                                                           | 387        |
| Papulosquamöse Hautkrankheiten (L40-L45).....                                                  | 391        |
| Urtikaria und Erythem (L50-L54).....                                                           | 393        |
| Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59).....                 | 394        |
| Krankheiten der Hautanhangsgebilde (L60-L75).....                                              | 395        |
| Sonstige Krankheiten der Haut und der Unterhaut (L80-L99).....                                 | 398        |
| <b>Kapitel XIII Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M00-M99).....</b> | <b>403</b> |
| Infektiöse Arthropathien (M00-M03).....                                                        | 405        |
| Entzündliche Polyarthropathien (M05-M14) .....                                                 | 406        |
| Arthrose (M15-M19).....                                                                        | 409        |
| Sonstige Gelenkrankheiten (M20-M25).....                                                       | 411        |
| Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36).....                                              | 414        |
| Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M54).....                                     | 417        |
| Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M43) .....                                   | 417        |
| Spondylopathien (M45-M49).....                                                                 | 419        |
| Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M50-M54) .....                           | 420        |
| Krankheiten der Muskeln (M60-M63) .....                                                        | 422        |
| Krankheiten der Synovialis und der Sehnen (M65-M68) .....                                      | 424        |
| Sonstige Krankheiten des Weichteilgewebes (M70-M79) .....                                      | 425        |
| Veränderungen der Knochendichte und -struktur (M80-M85).....                                   | 428        |
| Sonstige Osteopathien (M86-M90) .....                                                          | 431        |
| Chondropathien (M91-M94) .....                                                                 | 432        |
| Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M95-M99)                 | 434        |
| <b>Kapitel XIV Krankheiten des Urogenitalsystems (N00-N99).....</b>                            | <b>436</b> |
| Glomeruläre Krankheiten (N00-N08) .....                                                        | 436        |
| Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten (N10-N16) .....                                         | 439        |
| Niereninsuffizienz (N17-N19).....                                                              | 442        |
| Urolithiasis (N20-N23).....                                                                    | 443        |
| Sonstige Krankheiten der Niere und des Ureters (N25-N29).....                                  | 444        |
| Sonstige Krankheiten des Harnsystems (N30-N39).....                                            | 445        |
| Krankheiten der männlichen Genitalorgane (N40-N51) .....                                       | 448        |
| Krankheiten der Mamma [Brustdrüse] (N60-N64) .....                                             | 451        |
| Entzündliche Krankheiten der weiblichen Beckenorgane (N70-N77) .....                           | 453        |
| Nichtentzündliche Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes (N80-N98).....                     | 455        |



|                                                                                                                                                             |            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Sonstige Krankheiten des Urogenitalsystems (N99-N99).....                                                                                                   | 462        |
| <b>Kapitel XV Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O00-O99).....</b>                                                                                     | <b>463</b> |
| Schwangerschaft mit abortivem Ausgang (O00-O08).....                                                                                                        | 463        |
| Ödeme, Proteinurie und Hypertonie während der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes (O10-O16).....                                               | 467        |
| Sonstige Krankheiten der Mutter, die vorwiegend mit der Schwangerschaft verbunden sind (O20-O29).....                                                       | 468        |
| Betreuung der Mutter im Hinblick auf den Fetus und die Amnionhöhle sowie mögliche Entbindungskomplikationen (O30-O48).....                                  | 471        |
| Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung (O60-O75).....                                                                                             | 477        |
| Entbindung (O80-O84).....                                                                                                                                   | 483        |
| Komplikationen, die vorwiegend im Wochenbett auftreten (O85-O92).....                                                                                       | 485        |
| Sonstige Krankheitszustände während der Gestationsperiode, die anderenorts nicht klassifiziert sind (O94-O99).....                                          | 488        |
| <b>Kapitel XVI Bestimmte Zustände, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P00-P96).....</b>                                                      | <b>491</b> |
| Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Faktoren und durch Komplikationen bei Schwangerschaft, Wehentätigkeit und Entbindung (P00-P04)..... | 491        |
| Störungen im Zusammenhang mit der Schwangerschaftsdauer und dem fetalen Wachstum (P05-P08).....                                                             | 495        |
| Geburtstrauma (P10-P15).....                                                                                                                                | 496        |
| Krankheiten des Atmungs- und Herz-Kreislaufsystems, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P20-P29).....                                             | 498        |
| Infektionen, die für die Perinatalperiode spezifisch sind (P35-P39).....                                                                                    | 501        |
| Hämorrhagische und hämatologische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen (P50-P61).....                                                                    | 502        |
| Transitorische endokrine und Stoffwechselstörungen, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind (P70-P74).....                                    | 505        |
| Krankheiten des Verdauungssystems beim Fetus und Neugeborenen (P75-P78).....                                                                                | 506        |
| Krankheitszustände mit Beteiligung der Haut und der Temperaturregulation beim Fetus und Neugeborenen (P80-P83).....                                         | 507        |
| Sonstige Störungen, die ihren Ursprung in der Perinatalperiode haben (P90-P96).....                                                                         | 508        |
| <b>Kapitel XVII Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten und Chromosomenanomalien (Q00-Q99).....</b>                                                          | <b>510</b> |
| Angeborene Fehlbildungen des Nervensystems (Q00-Q07).....                                                                                                   | 510        |
| Angeborene Fehlbildungen des Auges, des Ohres, des Gesichtes und des Halses (Q10-Q18).....                                                                  | 513        |
| Angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems (Q20-Q28).....                                                                                                | 516        |
| Angeborene Fehlbildungen des Atmungssystems (Q30-Q34).....                                                                                                  | 521        |
| Lippen-, Kiefer- und Gaumenspalte (Q35-Q37).....                                                                                                            | 522        |
| Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems (Q38-Q45).....                                                                                      | 523        |

|                                                                                                                                          |            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Angeborene Fehlbildungen der Genitalorgane (Q50-Q56) .....                                                                               | 527        |
| Angeborene Fehlbildungen des Harnsystems (Q60-Q64) .....                                                                                 | 530        |
| Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems (Q65-Q79) ..                                                        | 532        |
| Sonstige angeborene Fehlbildungen (Q80-Q89) .....                                                                                        | 539        |
| Chromosomenanomalien, anderenorts nicht klassifiziert (Q90-Q99) .....                                                                    | 543        |
| <b>Kapitel XVIII Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die<br/>anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99) .....</b>       | <b>546</b> |
| Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen (R00-R09) .....                                                        | 547        |
| Symptome, die das Verdauungssystem und das Abdomen betreffen (R10-R19) .....                                                             | 550        |
| Symptome, die die Haut und das Unterhautgewebe betreffen (R20-R23) .....                                                                 | 552        |
| Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen (R25-<br>R29) .....                                               | 553        |
| Symptome, die das Harnsystem betreffen (R30-R39) .....                                                                                   | 554        |
| Symptome, die das Erkennungs- und Wahrnehmungsvermögen, die Stimmung und das<br>Verhalten betreffen (R40-R46) .....                      | 555        |
| Symptome, die die Sprache und die Stimme betreffen (R47-R49) .....                                                                       | 557        |
| Allgemeinsymptome (R50-R69) .....                                                                                                        | 558        |
| Abnorme Blutuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R70-R79) .....                                                           | 563        |
| Abnorme Urinuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose (R80-R82) .....                                                           | 565        |
| Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei der Untersuchung anderer<br>Körperflüssigkeiten, Substanzen und Gewebe (R83-R89) ..... | 566        |
| Abnorme Befunde ohne Vorliegen einer Diagnose bei bildgebender Diagnostik und<br>Funktionsprüfungen (R90-R94) .....                      | 568        |
| Ungenau bezeichnete und unbekannte Todesursachen (R95-R99) .....                                                                         | 569        |
| <b>Kapitel XIX Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer<br/>Ursachen (S00-T98) .....</b>                           | <b>571</b> |
| Verletzungen des Kopfes (S00-S09) .....                                                                                                  | 574        |
| Verletzungen des Halses (S10-S19) .....                                                                                                  | 578        |
| Verletzungen des Thorax (S20-S29) .....                                                                                                  | 581        |
| Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralgegend, der Lendenwirbelsäule und des<br>Beckens (S30-S39) .....                               | 584        |
| Verletzungen der Schulter und des Oberarmes (S40-S49) .....                                                                              | 588        |
| Verletzungen des Ellenbogens und des Unterarmes (S50-S59) .....                                                                          | 591        |
| Verletzungen des Handgelenkes und der Hand (S60-S69) .....                                                                               | 594        |
| Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels (S70-S79) .....                                                                             | 597        |
| Verletzungen des Knies und des Unterschenkels (S80-S89) .....                                                                            | 599        |
| Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes (S90-S99) .....                                                                             | 602        |
| Verletzungen mit Beteiligung mehrerer Körperregionen (T00-T07) .....                                                                     | 604        |
| Verletzungen nicht näher bezeichneter Teile des Rumpfes, der Extremitäten oder<br>anderer Körperregionen (T08-T14) .....                 | 609        |

|                                                                                                                                                                        |            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Folgen des Eindringens eines Fremdkörpers durch eine natürliche Körperöffnung (T15-T19) .....                                                                          | 613        |
| Verbrennungen oder Verätzungen (T20-T32) .....                                                                                                                         | 614        |
| Verbrennungen oder Verätzungen der äußeren Körperoberfläche, Lokalisation bezeichnet (T20-T25) .....                                                                   | 614        |
| Verbrennungen oder Verätzungen, die auf das Auge und auf innere Organe begrenzt sind (T26-T28) .....                                                                   | 617        |
| Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen (T29-T32) .....                                                                    | 618        |
| Erfrierungen (T33-T35) .....                                                                                                                                           | 619        |
| Vergiftungen durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen (T36-T50). 621                                                                                |            |
| Toxische Wirkungen von vorwiegend nicht medizinisch verwendeten Substanzen (T51-T65) .....                                                                             | 627        |
| Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen (T66-T78) .....                                                                                     | 631        |
| Bestimmte Frühkomplikationen eines Traumas (T79-T79) .....                                                                                                             | 635        |
| Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88) .....                                              | 636        |
| Folgen von Verletzungen, Vergiftungen und sonstigen Auswirkungen äußerer Ursachen (T90-T98) .....                                                                      | 644        |
| <b>Kapitel XXa Exogene Noxen – Ätiologie (901-999) .....</b>                                                                                                           | <b>647</b> |
| Exogene Noxen – Ätiologie (901-999) .....                                                                                                                              | 647        |
| <b>Kapitel XXI Faktoren, die den Gesundheitszustand beeinflussen und zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führen (Z00-Z99) .....</b>                              | <b>649</b> |
| Personen, die das Gesundheitswesen zur Untersuchung und Abklärung in Anspruch nehmen (Z00-Z13) .....                                                                   | 649        |
| Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken hinsichtlich übertragbarer Krankheiten (Z20-Z29) .....                                                                    | 654        |
| Personen, die das Gesundheitswesen im Zusammenhang mit Problemen der Reproduktion in Anspruch nehmen (Z30-Z39) .....                                                   | 657        |
| Personen, die das Gesundheitswesen zum Zwecke spezifischer Maßnahmen und zur medizinischen Betreuung in Anspruch nehmen (Z40-Z54) .....                                | 659        |
| Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund sozioökonomischer oder psychosozialer Umstände (Z55-Z65) .....                                                   | 664        |
| Personen, die das Gesundheitswesen aus sonstigen Gründen in Anspruch nehmen (Z70-Z76) .....                                                                            | 669        |
| Personen mit potentiellen Gesundheitsrisiken aufgrund der Familien- oder Eigenanamnese und bestimmte Zustände, die den Gesundheitszustand beeinflussen (Z80-Z99) ..... | 672        |
| <b>Kapitel XXII Schlüsselnummern für besondere Zwecke (U00-U85) .....</b>                                                                                              | <b>681</b> |
| Vorläufige Zuordnungen für Krankheiten mit unklarer Ätiologiesowie belegte und nicht belegte Schlüsselnummern (U00-U49) .....                                          | 681        |
| Infektionserreger mit Resistenzen gegen bestimmte Antibiotika und Chemotherapeutika (U82-U85) .....                                                                    | 683        |

|                                                                                                                                    |            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| <b>Anhang .....</b>                                                                                                                | <b>684</b> |
| Einführung.....                                                                                                                    | 685        |
| Bericht über die Internationale Konferenz zur 10. Revision der Internationalen<br>Klassifikation der Krankheiten.....              | 688        |
| Definitionen.....                                                                                                                  | 701        |
| Morphologie der Neubildungen.....                                                                                                  | 705        |
| <b>Anhang A.....</b>                                                                                                               | <b>719</b> |
| <b>Ergänzungen für die Qualitätsberichterstattung und die Plausibilitätsprüfung in<br/>österreichischen Krankenanstalten .....</b> | <b>720</b> |
| Erfassung des Tumorstadiums nach UICC beim kolorektalen Karzinom.....                                                              | 721        |
| 5-Steller für neonatologische/pädiatrische Intensiveinheiten.....                                                                  | 724        |
| Revisionsgründe in der Endoprothetik .....                                                                                         | 726        |
| Erfassung von Schlaganfällen ohne Behandlung auf Stroke Units .....                                                                | 728        |
| Erfassung der National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Schlaganfällen<br>ohne Behandlung auf Stroke Units.....       | 730        |
| Erfassung von Zusatzdiagnosen bei Eingriffen an der Arteria carotis .....                                                          | 732        |
| Erfassung des Gestationsalters .....                                                                                               | 733        |

# Einleitung

Seit 1. Jänner 1989 sind in Österreichs Krankenanstalten die Entlassungsdiagnosen der in stationärer Behandlung befindlichen Personen bundeseinheitlich nach der von der Weltgesundheitsorganisation veröffentlichten Internationalen Klassifikation der Krankheiten (ICD) in der jeweils aktuellen Fassung des für Gesundheit zuständigen Bundesministeriums zu erfassen. Seit dem 1. Jänner 2001 erfolgt diese Erfassung nach dem Diagnoseschlüssel ICD-10.

Die bundeseinheitliche Erfassung von nach der ICD-10 codierten Diagnosen ist eine wesentliche Grundlage für die Abgeltung stationärer Krankenhausaufenthalte im Rahmen der Leistungsorientierten Krankenanstaltenfinanzierung (LKF). Die im Rahmen der Diagnosen- und Leistungsberichte erhobenen Diagnosendaten stellen seit vielen Jahren eine wesentliche Datenquelle für Analysen zur Inanspruchnahme des stationären Bereichs und der Häufigkeit bestimmter Krankheiten bei stationären Krankenhausaufenthalten dar und bilden eine unverzichtbare Grundlage für die Versorgungsforschung, die regionale und überregionale Bedarfsplanung (ÖSG, RSG) sowie für die Qualitätsmessung in den Krankenanstalten – die Austrian Inpatient Quality Indicators (A-IQI).

Für gesamthafte Analysen zur Krankheitshäufigkeit und zur Inanspruchnahme des österreichischen Gesundheitswesens ist eine einheitliche Gesundheitsberichterstattung aus dem stationären und dem ambulanten Bereich erforderlich. Daher sieht das Bundesgesetz über die Dokumentation im Gesundheitswesen ab dem 1.1.2025 eine Verpflichtung zur Diagnosencodierung im stationären und ambulanten Bereich vor.

Einheitlich aus dem ambulanten und stationären Bereich erhobene Diagnosendaten liefern wesentliche Informationen über die Verteilung der Krankheitslast, Hinweise auf Über-, Unter- oder Fehlversorgung und stellen so eine wesentliche Grundlage für eine bedarfsgerechte Planung des Gesundheitssystems dar. Darüber hinaus liefern sie die Grundlagen für integrierte Versorgungsmodelle.

Besonderer Dank gilt allen, die seit vielen Jahren in den österreichischen Krankenanstalten mit der Diagnosencodierung und der Datenqualitätssicherung befasst sind, sowie all jenen Ärztinnen und Ärzten im niedergelassenen Bereich, die mit Ihrem Zutun und Engagement zur ambulanten Diagnosenberichterstattung beitragen.

# Bearbeitungshinweise

Die vorliegende **ICD-10 BMASGPK 2027** ist ab dem Berichtsjahr 2027 für die Diagnosendokumentation in österreichischen Krankenanstalten und dem extramuralen Bereich heranzuziehen.

Die **ICD-10 BMASGPK 2027** ist die aktuelle für die Anwendung in Österreich adaptierte Version der von der Weltgesundheitsorganisation (WHO) in englischer Sprache herausgegebenen „Internationalen statistischen Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme, 10. Revision“. Sie entspricht im Wesentlichen der deutschsprachigen **ICD-10 WHO 2019** des deutschen Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) und berücksichtigt alle WHO-Updates inklusive der Codes zur Codierung von COVID-19 im „Kapitel XXII Schlüsselnummern für besondere Zwecke“. Darüber hinaus wurden einzelne 5-stellige Codes aus der **ICD-10-GM** übernommen.

Die bei Einführung der **ICD-10 BMSG 2001** für die Anwendung in Österreich erforderlichen Anpassungen gegenüber der WHO-Version des BfArM wurden weitgehend beibehalten:

- Ersatz des Kapitels XX „Äußere Ursachen von Morbidität und Mortalität“ durch das Kapitel XXa „Exogene Noxen – Ätiologie“ entsprechend den „E-Codes“ der ICD-9
- Differenzierte Anwendung des Kapitels XXI und Kennzeichnung von Codes mit Ausrufezeichen (!-Schlüsselnummern) oder Nummernzeichen (#-Schlüsselnummern) bei der Anwendung im stationären Bereich wie im Folgenden dargestellt:
  - Die mit „!“ gekennzeichneten Codes dürfen nicht als Hauptdiagnose für stationäre Aufenthalte und nach dem stationären LKF-Modell bepunktete ambulante Besuche erfasst werden. Diese Schlüsselnummern sind **fett-kursiv** dargestellt.
  - Die mit „#“ gekennzeichneten Codes waren bisher bei der Codierung für das stationäre LKF-Modell nicht zu verwenden. Ab 2027 können diese Codes wie die mit „!“ gekennzeichneten Codes verwendet werden. Diese Schlüsselnummern sind in *Kursivschrift* dargestellt.
- Bei der Anwendung im ambulanten Bereich wird auf die differenzierte Anwendung des Kapitels XXI verzichtet und die mit „!“ oder „#“ gekennzeichneten Codes können ohne Einschränkung verwendet werden.

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

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

Das hier vorliegende SYSTEMATISCHE VERZEICHNIS enthält die Dreistellige allgemeine Systematik und die Vierstellige ausführliche Systematik sowie die beiden Anhänge.

Der Anhang der WHO 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.

Ergänzend zum SYSTEMATISCHEN VERZEICHNIS der ICD-10 BMASGPK 2027 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 BfArM übernommenen dazugehörigen Synonyme in alphabetischer Sortierung samt Codes und steht ausschließlich als Excel-Tabelle zur Verfügung.

Eine kurze Darstellung von Struktur und Aufbau der ICD-10, allgemeine Hinweise zur Anwendung der ICD-10 sowie die für die Dokumentation in den österreichischen Krankenanstalten relevanten Codierhinweise finden sich im HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION.

Das ALPHABETISCHE VERZEICHNIS, das SYSTEMATISCHE VERZEICHNIS sowie das HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION können auf der Internet-Homepage des BMASGPK eingesehen und abgerufen werden (<https://www.sozialministerium.gv.at>).

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

Bei einem so umfangreichen Werk können Layout- und Bearbeitungsfehler trotz aller Sorgfalt nicht vermieden werden. Wir ersuchen darum, **Hinweise auf Fehler sowie Verbesserungsmöglichkeiten und sonstige Anregungen** an das Bundesministerium für Arbeit, Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz, Abteilung X/A/2, Radetzkystraße 2, 1030 Wien, E-Mail: [LKF-Hotline@gesundheitsministerium.gv.at](mailto:LKF-Hotline@gesundheitsministerium.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

- 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 Spätsyphilis
- A53 Sonstige und nicht näher bezeichnete Syphilis
- A54 Gonokokkeninfektion
- A55 Lymphogranuloma inguinale (venereum) durch Chlamydien
- A56 Sonstige durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydienkrankheiten
- 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 Infektiöse 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 Infektiöse Mononukleose
- B30 Viruskonjunktivitis
- B33 Sonstige Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert
- B34 Viruskrankheit nicht näher bezeichneter 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 | Zygomykose                                        |
| 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                                                   |
| 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 | Diphyllobothriose und Sparganose                                   |
| B71 | Befall durch sonstige Zestoden                                     |
| B72 | Drakunkulose                                                       |
| B73 | Onchozerkose                                                       |
| B74 | Filariose                                                          |
| B75 | Trichinellose                                                      |
| B76 | Hakenwurm-Krankheit                                                |
| B77 | Askaridose                                                         |
| B78 | Strongyloidiasis                                                   |
| B79 | Trichuriasis                                                       |
| B80 | Enterobiasis                                                       |
| B81 | Sonstige intestinale Helminthosen, anderenorts nicht klassifiziert |
| B82 | Nicht näher bezeichneter intestinaler Parasitismus                 |
| B83 | Sonstige Helminthosen                                              |

## Pedikulose [Läusebefall], Akarinoase [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

- 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 bezeichneter Lokalisationen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx

### Bösartige Neubildungen der Verdauungsorgane (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 bezeichneter Verdauungsorgane

### 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
- C37 Bösartige Neubildung des Thymus
- C38 Bösartige Neubildung des Herzens, des Mediastinums und der Pleura
- C39 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen des Atmungssystems 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 bezeichneter 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 bezeichneter weiblicher 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 bezeichneter männlicher 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 bezeichneter 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 bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen (C76-C80)**

C76 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter 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 Hämangiom und Lymphangiom, 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 Melanozytennävus
- 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 bezeichneter weiblicher 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 bezeichneter 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-B<sub>12</sub>-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

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

- D60 Erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie] [pure red cell aplasia]
- D61 Sonstige aplastische Anämien
- D62 Akute Blutungsanämie
- 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 lymphoretikulären Gewebes und des retikuloendothelialen 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 Variabler 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-E09)****Krankheiten der Schilddrüse (E00-E07)**

- E00 Angeborenes Jodmangelsyndrom
- E01 Jodmangelbedingte Schilddrüsenerkrankungen 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 bezeichneter 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 Cushing-Syndrom
- E25 Adrenogenitale Störungen
- E26 Hyperaldosteronismus
- E27 Sonstige Krankheiten der Nebenniere
- E28 Ovarielle Dysfunktion
- E29 Testikuläre Dysfunktion
- E30 Pubertätsstörungen, anderenorts nicht klassifiziert
- E31 Polyglanduläre Dysfunktion
- E32 Krankheiten des Thymus
- E34 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 Aminosäurestoffwechsels                                                    |
| 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 wahnhaftige Störungen (F20-F29)

- F20 Schizophrenie
- F21 Schizotype Störung
- F22 Anhaltende wahnhaftige Störungen
- F23 Akute vorübergehende psychotische Störungen
- F24 Induzierte wahnhaftige 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 Essstörungen
- F51 Nichtorganische Schlafstörungen
- F52 Sexuelle Funktionsstörungen, nicht verursacht durch eine organische Störung oder Krankheit
- F53 Psychische oder Verhaltensstörungen im Wochenbett, anderenorts nicht klassifiziert

- F54 Psychologische Faktoren oder Verhaltensfaktoren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- F55 Missbrauch von nichtabhängigkeitserzeugenden Substanzen
- F59 Nicht näher bezeichnete Verhaltensauffälligkeiten bei körperlichen Störungen und Faktoren

### Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen (F60-F69)

- F60 Spezifische Persönlichkeitsstörungen
- F61 Kombinierte und andere Persönlichkeitsstörungen
- F62 Andauernde Persönlichkeitsänderungen, nicht Folge einer Schädigung oder Krankheit des Gehirns
- F63 Abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle
- F64 Störungen der Geschlechtsidentität
- F65 Störungen der Sexualpräferenz
- F66 Psychische und Verhaltensstörungen in Verbindung mit der sexuellen Entwicklung und Orientierung
- F68 Andere Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen
- F69 Nicht näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörung

### Intelligenzminderung (F70-F79)

- F70 Leichte Intelligenzminderung
- F71 Mittelgradige Intelligenzminderung
- F72 Schwere Intelligenzminderung
- F73 Schwerste Intelligenzminderung
- F78 Andere Intelligenzminderung
- F79 Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung

### Entwicklungsstörungen (F80-F89)

- F80 Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache
- F81 Umschriebene Entwicklungsstörungen schulischer Fertigkeiten
- F82 Umschriebene Entwicklungsstörung der motorischen Funktionen
- F83 Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen
- F84 Tief greifende Entwicklungsstörungen
- F88 Andere Entwicklungsstörungen
- F89 Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung

### Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend (F90-F98)

- F90 Hyperkinetische Störungen
- F91 Störungen des Sozialverhaltens
- F92 Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen
- F93 Emotionale Störungen des Kindesalters
- F94 Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit und Jugend
- F95 Ticstörungen
- F98 Andere Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend

### Nicht näher bezeichnete psychische Störungen (F99-F99)

- F99 Psychische Störung ohne nähere Angabe

## **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 intraspinale Abszesse und Granulome
- G07\* Intrakranielle und intraspinale Abszesse und Granulome bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
- G08 Intrakranielle und intraspinale 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 (I60-I67†)
- 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 Zerebralparese
- 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 Netzhautgefäßverschluss
- 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 Schalleitungs- oder Schallempfindungsstörung
- H91 Sonstiger Hörverlust
- H92 Otalgie 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 Herzkrankheiten (I05-I09)**

- I05 Rheumatische Mitralklappenkrankheiten
- I06 Rheumatische Aortenklappenkrankheiten
- I07 Rheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten

- I08 Krankheiten mehrerer Herzklappen
- I09 Sonstige rheumatische Herzkrankheiten

### Hypertonie [Hochdruckkrankheit] (I10-I15)

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

### Ischämische Herzkrankheiten (I20-I25)

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

### Pulmonale Herzkrankheit und Krankheiten des Lungenkreislaufes (I26-I28)

- I26 Lungenembolie
- I27 Sonstige pulmonale Herzkrankheiten
- I28 Sonstige Krankheiten der Lungengefäße

### Sonstige Formen der Herzkrankheit (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 Herzkrankheit und ungenau beschriebene Herzkrankheit
- 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                                      |
| J31 | Chronische 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 | Kohlenbergerbeiter-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 | Zahnkaries                                            |
| 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 |

### Nichtinfektiöse Enteritis und Kolitis (K50-K52)

|     |                                                       |
|-----|-------------------------------------------------------|
| K50 | Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis] [Morbus Crohn] |
| K51 | Colitis ulcerosa                                      |
| K52 | Sonstige nichtinfektiöse 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 klassifiziert
- K73 Chronische Hepatitis, anderenorts nicht klassifiziert
- K74 Fibrose und Zirrhose der Leber
- K75 Sonstige entzündliche Leberkrankheiten
- K76 Sonstige Krankheiten der Leber
- K77\* Leberkrankheiten bei anderenorts klassifizierten 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 klassifizierten 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 klassifizierten 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 Alopezie [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 ekkrinen 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 erythematoses                                                                         |
| 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 Arthritiden                                                                              |
| M03* | Postinfektiöse und reaktive Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten               |

##### Entzündliche Polyarthropathien (M05-M14)

|      |                                                                              |
|------|------------------------------------------------------------------------------|
| M05  | Seropositive chronische Polyarthrititis                                      |
| M06  | Sonstige chronische Polyarthrititis                                          |
| M07* | Arthritis psoriatica und Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten |
| M08  | Juvenile Arthritis                                                           |
| M09* | Juvenile Arthritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten               |
| M10  | Gicht                                                                        |
| M11  | Sonstige Kristall-Arthropathien                                              |
| M12  | Sonstige näher bezeichnete Arthropathien                                     |

- M13 Sonstige Arthritis
- M14\* Arthropathien bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

### Arthrose (M15-M19)

- M15 Polyarthrose
- M16 Koxarthrose [Arthrose des Hüftgelenkes]
- M17 Gonarthrose [Arthrose des Kniegelenkes]
- M18 Rhizarthrose [Arthrose des Daumensattelgelenkes]
- M19 Sonstige Arthrose

### Sonstige Gelenkkrankheiten (M20-M25)

- M20 Erworbene Deformitäten der Finger und Zehen
- M21 Sonstige erworbene Deformitäten der Extremitäten
- M22 Krankheiten der Patella
- M23 Binnenschädigung des Kniegelenkes [internal derangement]
- M24 Sonstige näher bezeichnete Gelenkschädigungen
- M25 Sonstige Gelenkkrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert

### Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)

- M30 Panarteriitis nodosa und verwandte Zustände
- M31 Sonstige nekrotisierende Vaskulopathien
- M32 Systemischer Lupus erythematoses
- M33 Dermatomyositis-Polymyositis
- M34 Systemische Sklerose
- M35 Sonstige Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
- M36\* Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

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

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

- M40 Kyphose und Lordose
- M41 Skoliose
- M42 Osteochondrose der Wirbelsäule
- M43 Sonstige Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens

#### Spondylopathien (M45-M49)

- M45 Spondylitis ankylosans
- M46 Sonstige entzündliche Spondylopathien
- M47 Spondylose
- M48 Sonstige Spondylopathien
- M49\* Spondylopathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

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

- M50 Zervikale Bandscheibenschäden
- M51 Sonstige Bandscheibenschäden
- M53 Sonstige Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens, anderenorts nicht klassifiziert
- M54 Rückenschmerzen

## 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 Mammadysplasie [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 Extrauterin gravidität
- 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, Extrauterin gravidität 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 aufgepfropfter 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 Geburtseinleitung
- 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 geburtshilfliche Maßnahmen bei Geburt eines Einlings
- O84 Mehrlingsgeburt

## 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 Atemwegkrankheit 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 Fetalen 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 Fetal Tod 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 bezeichneter 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

- Q96 Turner-Syndrom
- Q97 Sonstige Anomalien der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp, anderenorts nicht klassifiziert
- Q98 Sonstige Anomalien der Gonosomen bei männlichem Phänotyp, anderenorts nicht klassifiziert
- Q99 Sonstige Chromosomenanomalien, 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 Abnormer 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 Hyperbilirubinämie, mit oder ohne Gelbsucht, anderenorts nicht klassifiziert
- 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



- R72 Veränderung der Leukozyten, anderenorts nicht klassifiziert
- 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
- R89 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

**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

|     |                                                                           |
|-----|---------------------------------------------------------------------------|
| 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 Gewebsnekrose                                                              |
| 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 Psychodysleptika [Halluzinogene]
- T41 Vergiftung durch Anästhetika 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 zur topischen Anwendung
- 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 Schädlingsbekämpfungsmitteln [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
- T73 Schäden durch sonstigen Mangel
- T74 Missbrauch von Personen
- T75 Schäden durch sonstige äußere Ursachen

- T76 Nicht näher bezeichnete Schäden durch 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 Selbstverletzung  
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, Verdacht ausgeschlossen
- 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 Schwangerschaftsfeststellung als Nebebefund
- 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)

- Z55 Probleme mit Bezug auf die Ausbildung und das Lese-Schreib-Vermögen
- Z56 Probleme mit Bezug auf Berufstätigkeit oder Arbeitslosigkeit
- Z57 Berufliche Exposition gegenüber Risikofaktoren
- Z58 Probleme mit Bezug auf die physikalische Umwelt
- Z59 Probleme mit Bezug auf die Wohnbedingungen oder die wirtschaftlichen Verhältnisse
- Z60 Probleme mit Bezug auf die soziale Umgebung
- Z61 Probleme mit Bezug auf negative Kindheitserlebnisse
- Z62 Andere Probleme mit Bezug auf die Erziehung
- Z63 Andere Probleme mit Bezug auf den engeren Familienkreis, einschließlich familiärer Umstände
- Z64 Probleme mit Bezug auf bestimmte psychosoziale Umstände
- Z65 Probleme mit Bezug auf andere psychosoziale Umstände

### 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 sowie belegte und nicht belegte Schlüsselnummern (U00-U49)

|     |                                                                                    |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------|
| U04 | Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS]                                    |
| U07 | Krankheiten mit unklarer Ätiologie, belegte und nicht belegte Schlüsselnummern U07 |
| U08 | COVID-19 in der Eigenanamnese                                                      |
| U09 | Post-COVID-19-Zustand                                                              |
| U10 | Multisystemisches Entzündungssyndrom in Verbindung mit COVID-19                    |
| U11 | Notwendigkeit der Impfung gegen COVID-19                                           |
| U12 | Unerwünschte Nebenwirkungen bei der Anwendung von COVID-19-Impfstoffen             |

#### Infektionserreger mit Resistenzen 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.:** Keimträger oder -ausscheider, einschließlich Verdachtsfällen (Z22.-)

Bestimmte lokalisierte Infektionen - siehe im entsprechenden Kapitel des jeweiligen Körpersystems  
Infektiöse und parasitäre Krankheiten, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren [ausgenommen Tetanus in diesem Zeitabschnitt] (O98.-)

Infektiöse und parasitäre Krankheiten, die spezifisch für die Perinatalperiode sind [ausgenommen Tetanus neonatorum, Keuchhusten, 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 Chlamydien
- A75-A79 Rickettsiosen
- 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 Protozoenkrankheiten
- B65-B83 Helminthosen
- B85-B89 Pedikulose [Läusebefall], Akarinoase [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 infectiosa durch Salmonellen
- A02.1 Salmonellensepsis**
- A02.2 Lokalisierte Salmonelleninfektionen**  
 Arthritis† (M01.3\*)  
 Meningitis† (G01\*)  
 Osteomyelitis† (M90.2\*)  
 Pneumonie† (J17.0\*)  
 Tubulointerstitielle Nierenkrankheit† (N16.0\*)
- durch Salmonellen
- 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, anderenorts 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 (verdorbenener) 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**  
 Abszess der Lunge (und der Leber) durch Amöben (J99.8\*)  
 Abszess der Lunge (und der Leber) durch Amöben mit Pneumonie (J17.3\*)
- 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 | durch Amöben  
 Balanitis† (N51.2\*)
- A06.9 Amöbiasis, nicht näher bezeichnet**
- A07 Sonstige Darmkrankheiten durch Protozoen**
- A07.0 Balantidiose**  
 Balantidienruhr
- 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

**A07.9 Darmkrankheit durch Protozoen, nicht näher bezeichnet**

|                     |                 |
|---------------------|-----------------|
| Diarrhoe            | durch Protozoen |
| Dysenterie          |                 |
| 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**

Norovirus-Enteritis

**A08.2 Enteritis durch Adenoviren****A08.3 Enteritis durch sonstige Viren****A08.4 Virusbedingte Darminfektion, nicht näher bezeichnet**

|                        |             |
|------------------------|-------------|
| Enteritis o.n.A.       | durch Viren |
| Gastroenteritis o.n.A. |             |

**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

Infektiös oder septisch:

- |                                                                                                             |                      |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Enteritis</li> <li>• Gastroenteritis</li> <li>• Kolitis</li> </ul> | Hämorrhagisch o.n.A. |
|                                                                                                             |                      |

Infektiöse (neonatale)Diarrhoe o.n.A.

**A09.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete Gastroenteritis und Kolitis nicht näher bezeichneten Ursprungs**

Neonatale Diarrhoe o.n.A.

*Exkl.:* Colitis indeterminata (K52.3)

## Tuberkulose (A15-A19)

**Inkl.:** Infektionen durch *Mycobacterium tuberculosis* und *Mycobacterium bovis*

**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)

- A15 Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert**
- A15.0 Lungentuberkulose, durch mikroskopische Untersuchung des Sputums gesichert, mit oder ohne Nachweis durch Kultur**  
 Lungentuberkulose, bakteriologisch gesichert  
 Tuberkulös:  

|                                                                                                                                              |                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bronchiektasie</li> <li>• Fibrose der Lunge</li> <li>• Pneumonie</li> <li>• Pneumothorax</li> </ul> | bakteriologisch gesichert, mit oder ohne Nachweis durch Kultur |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|

**Exkl.:** Lungentuberkulose, nur durch Kultur gesichert (A15.1)
- A15.1 Lungentuberkulose, nur durch Kultur gesichert**  
 Unter A15.0 aufgeführte Zustände, nur durch Kultur gesichert
- A15.2 Lungentuberkulose, histologisch gesichert**  
 Unter A15.0 aufgeführte Zustände, histologisch gesichert
- 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
- A15.4 Tuberkulose der intrathorakalen Lymphknoten, bakteriologisch oder histologisch gesichert**  
 Lymphknotentuberkulose:  

|                                                                                                              |                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• hilär</li> <li>• mediastinal</li> <li>• tracheobronchial</li> </ul> | bakteriologisch oder histologisch gesichert |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|

**Exkl.:** Als primär bezeichnet (A15.7)
- A15.5 Tuberkulose des Larynx, der Trachea und der Bronchien, bakteriologisch oder histologisch gesichert**  
 Tuberkulose:  

|                                                                                                                       |                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bronchien</li> <li>• Glottis</li> <li>• Larynx</li> <li>• Trachea</li> </ul> | bakteriologisch oder histologisch gesichert |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
- A15.6 Tuberkulöse Pleuritis, bakteriologisch oder histologisch gesichert**  
 Tuberkulöses Empyem  
 Tuberkulose der Pleura  

|  |                                             |
|--|---------------------------------------------|
|  | bakteriologisch oder histologisch gesichert |
|--|---------------------------------------------|

**Exkl.:** Bei primärer Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert (A15.7)
- A15.7 Primäre Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert**



|              |                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                            |
|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|
| <b>A15.8</b> | <b>Sonstige Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert</b><br>Tuberkulose:<br>• Mediastinum<br>• Nase<br>• Nasennebenhöhle [jede]<br>• Nasopharynx                                                                                  | bakteriologisch oder histologisch gesichert                                |
| <b>A15.9</b> | <b>Nicht näher bezeichnete Tuberkulose der Atmungsorgane, bakteriologisch oder histologisch gesichert</b>                                                                                                                                                           |                                                                            |
| <b>A16</b>   | <b>Tuberkulose der Atmungsorgane, weder bakteriologisch noch histologisch gesichert</b>                                                                                                                                                                             |                                                                            |
| <b>A16.0</b> | <b>Lungentuberkulose, weder bakteriologisch noch histologisch gesichert</b><br>Tuberkulös:<br>• Bronchiektasie<br>• Fibrose der Lunge<br>• Pneumonie<br>• Pneumothorax                                                                                              | weder bakteriologisch noch histologisch gesichert                          |
| <b>A16.1</b> | <b>Lungentuberkulose, bakteriologische und histologische Untersuchung nicht durchgeführt</b><br>Unter A16.0 aufgeführte Zustände, bakteriologische und histologische Untersuchung nicht durchgeführt                                                                |                                                                            |
| <b>A16.2</b> | <b>Lungentuberkulose ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung</b><br>Lungentuberkulose<br>Tuberkulös:<br>• Bronchiektasie<br>• Fibrose der Lunge<br>• Pneumonie<br>• Pneumothorax                                                          | o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung) |
| <b>A16.3</b> | <b>Tuberkulose der intrathorakalen Lymphknoten ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung</b><br>Lymphknotentuberkulose:<br>• hilär<br>• intrathorakal<br>• mediastinal<br>• tracheobronchial<br><i>Exkl.:</i> Als primär bezeichnet (A16.7) | o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung) |
| <b>A16.4</b> | <b>Tuberkulose des Larynx, der Trachea und der Bronchien ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung</b><br>Tuberkulose:<br>• Bronchien<br>• Glottis<br>• Larynx<br>• Trachea                                                                 | o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung) |
| <b>A16.5</b> | <b>Tuberkulöse Pleuritis ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung</b><br>Tuberkulös:<br>• Empyem<br>• Pleuritis<br>Tuberkulose der Pleura<br><i>Exkl.:</i> Bei primärer Tuberkulose der Atmungsorgane (A16.7)                              | o.n.A. (ohne Angabe einer bakteriologischen oder histologischen Sicherung) |

**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:

- Hirnabszess (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, tuberkulös]  
*Exkl.:* Lupus erythematoses (L93.-)  
Systemischer Lupus erythematoses (M32.-)
- A18.5 Tuberkulose des Auges**  
Tuberkulöse:  
• 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 bezeichneter 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**  
Haderkrankheit  
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**     **Pasteurellose**
- 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]  
 • *kansasii*
- 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\*) | durch Listerien
- A32.7 Listeriensepsis**
- A32.8 Sonstige Formen der Listeriose**  
 Endokarditis durch Listerien† (I39.8\*)  
 Okuloglanduläre Listeriose  
 Zerebrale Arteriitis 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-Bakteriämie o.n.A.
- A39.5† Herzkrankheit durch Meningokokken**  
 Endokarditis (I39.8\*)  
 Karditis o.n.A. (I52.0\*)  
 Myokarditis (I41.0\*)  
 Perikarditis (I32.0\*)  
 durch Meningokokken
- A39.8 Sonstige Meningokokkeninfektionen**  
 Arthritis nach Meningokokkeninfektion† (M03.0\*)  
 Arthritis† (M01.0\*)  
 Enzephalitis† (G05.0\*)  
 Konjunktivitis† (H13.1\*)  
 Retrobulbäre Neuritis† (H48.1\*)  
 durch Meningokokken
- A39.9 Meningokokkeninfektion, nicht näher bezeichnet**  
 Krankheit durch Meningokokken o.n.A.

**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, Extrauterin gravidität 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, und Enterokokken****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.:** Bakteriämie o.n.A. (A49.9)

Nach:

- Abort, Extrauterin gravidität 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)
- Melioidose (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 | durch Clostridien |
| Phlegmone     |                   |

**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 bezeichneter Lokalisation**

*Exkl.:* Bakterien als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln aufgeführt sind (B95-B96)

Chlamydieninfektion o.n.A. (A74.9)

Meningokokkeninfektion o.n.A. (A39.9)

Rickettsieninfektion o.n.A. (A79.9)

Spirochäteninfektion o.n.A. (A69.9)

- A49.0 Staphylokokkeninfektion nicht näher bezeichneter Lokalisation**
- A49.1 Streptokokken- und Enterokokkeninfektion nicht näher bezeichneter Lokalisation**
- A49.2 Infektion durch Haemophilus influenzae nicht näher bezeichneter Lokalisation**
- A49.3 Mykoplasmeninfektion nicht näher bezeichneter Lokalisation**
- A49.8 Sonstige bakterielle Infektionen nicht näher bezeichneter Lokalisation**
- A49.9 Bakterielle Infektion, nicht näher bezeichnet**  
Bakteriämie 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
- mukokutan
- viszeral

Konnatale frühsyphilitische:

- Augenbeteiligung
- Laryngitis
- Osteochondropathie
- Pharyngitis
- Pneumonie
- Rhinitis

#### **A50.1 Latente konnatale Frühsyphilis**

Konnatale Syphilis ohne klinische Manifestationen, mit positiver Serumreaktion 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 spätauf tretende 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 später nach der Geburt.

**A50.7 Konnatale Spätsyphilis, nicht näher bezeichnet**

Konnatale Syphilis o.n.A., zwei Jahre oder später nach 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 muqueuses]

**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\*)
- Aorteninsuffizienz (I39.1\*)
- Aortitis (I79.1\*)
- Endokarditis o.n.A. (I39.8\*)
- Myokarditis (I41.0\*)
- Perikarditis (I32.0\*)
- Pulmonalklappeninsuffizienz (I39.3\*)
- Zerebrale Arteriitis (I68.1\*)

**A52.1 Floride Neurosyphilis**

Spätsyphilitisch:

- Enzephalitis† (G05.0\*)
- Meningitis† (G01\*)
- Neuritis des N. vestibulocochlearis† (H94.0\*)
- Optikusatrophie† (H48.0\*)
- Polyneuropathie† (G63.0\*)
- Retrobulbäre Neuritis† (H48.1\*)

Syphilitische (tabische) Arthropathie† (M14.6\*)

Syphilitisches Parkinson-Syndrom† (G22\*)

Tabes dorsalis

*Exkl.:* Charcot-Arthropathie (G98†M14.6\*)**A52.2 Asymptomatische Neurosyphilis****A52.3 Neurosyphilis, nicht näher bezeichnet**

Gumma (syphilitisch)

Syphilis (Spät-)

Syphilom

Zentralnervensystem, o.n.A.

**A52.7 Sonstige floride Spätsyphilis**

Glomeruläre Krankheit bei Syphilis† (N08.0\*)

Gumma (syphilitisch)

Syphilis, Spät- oder tertiäre

Spätsyphilitisch:

- Augenkrankheit, anderenorts nicht klassifiziert† (H58.8\*)

- 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 später nach 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\*)

durch Gonokokken

*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 Chlamydien***Inkl.:* Durand-Nicolas-Favre-Krankheit

Esthiomène

Klimatischer oder tropischer Bubo

**A56 Sonstige durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydienkrankheiten***Inkl.:* 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

durch Chlamydien

**A56.0 Chlamydieninfektion des unteren Urogenitaltraktes**

Urethritis

Vulvovaginitis

Zervizitis

Zystitis

durch Chlamydien

**A56.1 Chlamydieninfektion des Pelviperitoneums und sonstiger Urogenitalorgane**

Entzündung im weiblichen Becken† (N74.4\*)

Epididymitis† (N51.1\*)

Orchitis† (N51.1\*)

durch Chlamydien

**A56.2 Chlamydieninfektion des Urogenitaltraktes, nicht näher bezeichnet****A56.3 Chlamydieninfektion des Anus und des Rektum**

- 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.:* Donovanosis
- 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\*)
- 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

Frambösiesschanker

Muttereffloreszenz

**A66.1 Multiple Papillome und Krabbenframbösie**

Frambösiepapillome der Handfläche oder Fußsohle

Frambösiom

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 Spätstadium

**A66.5 Gangosa**

Rhinopharyngitis mutilans

**A66.6 Knochen- und Gelenkveränderungen bei Frambösie**

Ganglion

Hydrarthrose

Ostitis

Periostitis (hypertrophisch)

bei Frambösie (früh) (spät)

Gumma, Knochen

Gummöse Ostitis oder Periostitis

bei Frambösie (spät)

**A66.7 Sonstige Manifestationen bei Frambösie**

Gelenknahe Frambösieknötchen

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

Pigmentstörung

Kardiovaskuläre Veränderungen† (I98.1\*)

Pinta [Carate]

**A67.3 Mischformen der Pinta**

Depigmentierte und hyperpigmentierte Hautveränderungen gleichzeitig, bei Pinta [Carate]

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

- A68 Rückfallfieber**  
*Inkl.:* Rekurrensfieber  
*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**
- A69 Sonstige Spirochäteninfektionen**
- A69.0 Nekrotisierend-ulzeröse Stomatitis**  
 Cancrum oris  
 Gangrän durch Fusospirochäten  
 Noma  
 Stomatitis gangraenosa
- A69.1 Sonstige Fusospirochätosen**  
 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:  
 • follikuläre Konjunktivitis  
 • Pannus
- A71.9 Trachom, nicht näher bezeichnet**
- A74 Sonstige Krankheiten durch Chlamydien**  
*Exkl.:* Durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydienkrankheiten (A55-A56)  
 Konjunktivitis beim Neugeborenen durch Chlamydien (P39.1)  
 Pneumonie beim Neugeborenen durch Chlamydien (P23.1)  
 Pneumonie durch Chlamydien (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  
Tsutsugamushi-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***  
Afrikanisches 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.:* Virusmeningoenzephalitis, durch Moskitos übertragen  
*Exkl.:* Venezolanische 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.:* Enzephalitis durch:  
• Herpes-Virus [Herpes simplex] (B00.4)  
• Masern-Virus (B05.0)  
• Mumps-Virus (B26.2)  
• Poliomyelitis-Virus (A80.-)  
• Varizella-Zoster-Virus (B02.0)  
Lymphozytäre Choriomeningitis (A87.2)  
Myalgische Enzephalomyelitis (G93.3)
- 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**  
Economo-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.-)  
• Varizella-Zoster-Virus (B02.1)
- A87.0† Meningitis durch Enteroviren (G02.0\*)**  
Meningitis durch Coxsackieviren  
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 Pferdeieber**  
Venezuela-Pferdeenzephalitis  
Venezuela-Pferdeenzephalomyelitis
- A92.3 West-Nil-Virusinfektion**  
West-Nil-Fieber
- A92.4 Rifttalfieber**  
Rift-Valley-Fieber
- A92.5 Zika-Viruskrankheit**  
Zika o.n.A.  
Zika-Virus-:  
• Fieber  
• Infektion  
*Exkl.:* Angeborene Zika-Viruskrankheit (P35.4)
- 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.

|              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>A95</b>   | <b>Gelbfieber</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <b>A95.0</b> | <b>Buschgelbfieber</b><br>Dschungelgelbfieber<br>Silvatisches Gelbfieber                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>A95.1</b> | <b>Urbanes Gelbfieber</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <b>A95.9</b> | <b>Gelbfieber, nicht näher bezeichnet</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| <b>A96</b>   | <b>Hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>A96.0</b> | <b>Hämorrhagisches Fieber durch Junin-Viren</b><br>Argentinisches hämorrhagisches Fieber                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>A96.1</b> | <b>Hämorrhagisches Fieber durch Machupo-Viren</b><br>Bolivianisches hämorrhagisches Fieber                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>A96.2</b> | <b>Lassa-Fieber</b><br>Hämorrhagisches Fieber durch Lassa-Viren                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <b>A96.8</b> | <b>Sonstiges hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>A96.9</b> | <b>Hämorrhagisches Fieber durch Arenaviren, nicht näher bezeichnet</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <b>A97</b>   | <b>Dengue</b><br>Dengue ist eine Infektionskrankheit, die von Stechmücken übertragen wird, die mit dem Denguevirus infiziert sind. Es ist eine Krankheitsentität mit unterschiedlichen klinischen Manifestationen und oft nicht vorhersagbarem klinischen Verlauf und Ausgang. Die meisten Patienten genesen nach einem sich selbst limitierenden klinischen Verlauf mit Übelkeit, Erbrechen und Schmerzen. Ein kleiner Anteil entwickelt jedoch eine schwere Erkrankung, überwiegend charakterisiert durch Plasmaverlust mit oder ohne Blutungen, wobei schwere Blutungen oder Organschäden, mit oder ohne Dengue-Schocksyndrom, vorkommen. |
| <b>A97.0</b> | <b>Dengue ohne Warnzeichen</b><br>Hämorrhagisches Dengue-Fieber, Grad 1 und Grad 2<br>Hämorrhagisches Dengue-Fieber ohne Warnzeichen                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>A97.1</b> | <b>Dengue mit Warnzeichen</b><br>Klinische Warnzeichen sind: Abdominalschmerz oder abdominaler Druckschmerz, Mukosablutung, Lethargie und/oder Unruhe, schneller Abfall der Thrombozyten, Anstieg des Hämatokrit. Andere Hinweise sind: anhaltendes Erbrechen, sichtbare Flüssigkeitseinlagerung, Lebervergrößerung um mehr als 2 cm.<br><br>Hämorrhagisches Dengue-Fieber mit Warnzeichen                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>A97.2</b> | <b>Schweres Dengue</b><br>Klinische Zeichen beinhalten: 1. Schwerer Plasmaverlust, der zu Schock (Dengue-Schocksyndrom, DSS) und/oder Flüssigkeitseinlagerung mit respiratorischem Disstress führt. 2. Schwere Blutung, durch Arzt festgestellt. 3. Schwere Organbeteiligung: Leber-AST oder –ALT größer oder gleich 1000 U/l. ZNS: Bewusstseins einschränkung (Enzephalitis), Beteiligung anderer Organe, z.B. Myokarditis oder Nephritis.<br><br>Schweres Dengue-Fieber<br>Schweres hämorrhagisches Dengue-Fieber                                                                                                                          |
| <b>A97.9</b> | <b>Dengue, nicht näher bezeichnet</b><br>Dengue-Fieber (DF) o.n.A.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <b>A98</b>   | <b>Sonstige hämorrhagische Viruskrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert</b><br><i>Exkl.:</i> Hämorrhagisches Chikungunya-Fieber (A92.0)<br>Hämorrhagisches Dengue-Fieber (A97.-)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>A98.0</b> | <b>Hämorrhagisches Krim-Kongo-Fieber</b><br>Zentralasiatisches hämorrhagisches Fieber                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>A98.1</b> | <b>Hämorrhagisches Omsk-Fieber</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <b>A98.2</b> | <b>Kyasanur-Wald-Krankheit</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>A98.3</b> | <b>Marburg-Viruskrankheit</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>A98.4</b> | <b>Ebola-Viruskrankheit</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

**A98.5 Hämorrhagisches Fieber mit renalem Syndrom**

Epidemische Nephropathie

Hämorrhagisches 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****A99 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 Ekzema herpeticum Kaposi**

Varizelliforme Eruption Kaposi

**B00.1 Dermatitis vesicularis durch Herpesviren**

Dermatitis vesicularis:

- Lippe
- Ohr

durch humanes (Alpha-) Herpes-Virus, Typ 2 [HSV-2]

Herpes simplex:

- facialis
- labialis

**B00.2 Gingivostomatitis herpetica und Pharyngotonsillitis 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 Augenkrankheit 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 Varizelleninfektion  
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\*)
- 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**  
*Hinw.:* Die 33. Weltgesundheitsversammlung erklärte im Jahr 1980, dass die Pocken beseitigt wurden. Die Kategorie wird zu Überwachungszwecken beibehalten.
- 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 Vacciniavirus  
 Kuhpocken  
 Orfvirus-Krankheit [Schafpocken]  
 Pseudokuhpocken [Melkerknoten]  
*Exkl.:* Affenpocken (B04)
- B08.1 Mollusum contagiosum**
- B08.2 Exanthema subitum [Sechste Krankheit]**  
 Dreitagefieber-Exanthem
- B08.3 Erythema infectiosum [Fünfte Krankheit]**  
 Ringelröteln
- 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.:* Enanthem o.n.A. | durch Viren  
 Exanthem o.n.A.



## 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)

### **B15 Akute Virushepatitis A**

**B15.0 Virushepatitis A mit Coma hepaticum**

**B15.9 Virushepatitis A ohne Coma hepaticum**  
Hepatitis A (akut) (durch Viren) o.n.A.

### **B16 Akute Virushepatitis B**

**B16.0 Akute Virushepatitis B mit Delta-Virus (Begleitinfektion) und mit Coma hepaticum**

**B16.1 Akute Virushepatitis B mit Delta-Virus (Begleitinfektion) ohne Coma hepaticum**

**B16.2 Akute Virushepatitis B ohne Delta-Virus mit Coma hepaticum**

**B16.9 Akute Virushepatitis B ohne Delta-Virus und ohne Coma hepaticum**  
Akute Hepatitis B (viral) o.n.A.

### **B17 Sonstige akute Virushepatitis**

**B17.0 Akute Delta-Virus- (Super-) Infektion bei chronischer Hepatitis B**

**B17.1 Akute Virushepatitis C**

**B17.2 Akute Virushepatitis E**

**B17.8 Sonstige näher bezeichnete akute Virushepatitis**  
Hepatitis Non-A, Non-B (akut) (durch Viren), anderenorts nicht klassifiziert

**B17.9 Akute Virushepatitis, nicht näher bezeichnet**  
Akute (infektiöse) Hepatitis o.n.A.

### **B18 Chronische Virushepatitis**

Die folgende Subklassifikation kann wahlweise zusätzlich bei den Kategorien B18.0 und B18.1 benutzt werden.

0 immuntolerante Phase  
9 sonstige und nicht näher bezeichnete Phase

**B18.0 Chronische Virushepatitis B mit Delta-Virus**

**B18.1 Chronische Virushepatitis B ohne Delta-Virus**  
Hepatitis B (viral) o.n.A.

**B18.2 Chronische Virushepatitis C**

**B18.8 Sonstige chronische Virushepatitis**

**B18.9 Chronische Virushepatitis, nicht näher bezeichnet**

### **B19 Nicht näher bezeichnete Virushepatitis**

**B19.0 Nicht näher bezeichnete Virushepatitis mit hepatischem Koma**

**B19.9 Nicht näher bezeichnete Virushepatitis ohne hepatisches Koma**  
Virushepatitis o.n.A.

## 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.:* Mononucleosis 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 follikuläre 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:  
  - Coxsackievirus 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 epidemica**  
Bornholmer Krankheit  
Myalgia epidemica
- 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.:* Hämorrhagisches 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 Coxsackieviren o.n.A.  
Infektion durch ECHO-Viren o.n.A.
- B34.2 Infektion durch Koronaviren nicht näher bezeichneter Lokalisation**  
*Exkl.:* Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS] (U04.9)  
  - COVID-19, Virus nachgewiesen (U07.1)
  - COVID-19, Virus nicht nachgewiesen (U07.2)
- 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**  
Virämie 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  
Kopfmikose  
Mykotische Sykose

#### **B35.1 Tinea unguium**

Dermatophytose der Nägel  
Mykose der Nägel  
Onychia durch Dermatophyten  
Onychomikose

#### **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**

Dermatomikose des Körpers

#### **B35.5 Tinea imbricata**

Tokelau

#### **B35.6 Tinea inguinalis [Tinea cruris]**

Dhobie itch  
Indische Wäscherschlechte  
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 nigricans palmaris  
Microsporiasis 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**  
 Onychomykose | durch Candida  
 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\*) | durch Candida  
 Urethritis† (N37.0\*) |
- B37.5† Candida-Meningitis (G02.1\*)**
- B37.6† Candida-Endokarditis (I39.8\*)**
- B37.7 Candida-Sepsis**
- B37.8 Kandidose an sonstigen Lokalisationen**  
 Cheilitis | durch Candida  
 Enteritis |
- 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 Histoplasmose**
- B39.0 Akute Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum**
- B39.1 Chronische Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum**
- B39.2 Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet**
- B39.3 Disseminierte Histoplasmose durch Histoplasma capsulatum**  
 Generalisierte Histoplasmose durch Histoplasma capsulatum
- B39.4 Histoplasmose durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet**  
 Amerikanische Histoplasmose
- B39.5 Histoplasmose durch Histoplasma duboisii**  
 Afrikanische Histoplasmose
- B39.9 Histoplasmose, nicht näher bezeichnet**

- B40 Blastomykose**  
*Exkl.:* Südamerikanische Blastomykose (B41.-)  
Keloidblastomykose (B48.0)
- B40.0 Akute Blastomykose der Lunge**
- B40.1 Chronische Blastomykose der Lunge**
- B40.2 Blastomykose der Lunge, nicht näher bezeichnet**
- B40.3 Blastomykose der Haut**
- B40.7 Disseminierte Blastomykose**  
Generalisierte Blastomykose
- B40.8 Sonstige Formen der Blastomykose**
- B40.9 Blastomykose, nicht näher bezeichnet**
- B41 Parakokzidioidomykose**  
*Inkl.:* Lutz-Krankheit  
Südamerikanische Blastomykose
- B41.0 Parakokzidioidomykose der Lunge**
- B41.7 Disseminierte Parakokzidioidomykose**  
Generalisierte Parakokzidioidomykose
- B41.8 Sonstige Formen der Parakokzidioidomykose**
- B41.9 Parakokzidioidomykose, nicht näher bezeichnet**
- B42 Sporotrichose**
- B42.0† Sporotrichose der Lunge (J99.8\*)**
- B42.1 Lymphokutane Sporotrichose**
- B42.7 Disseminierte Sporotrichose**  
Generalisierte Sporotrichose
- B42.8 Sonstige Formen der Sporotrichose**
- B42.9 Sporotrichose, nicht näher bezeichnet**
- B43 Chromomykose und chromomykotischer Abszess**
- B43.0 Chromomykose der Haut**  
Dermatitis verrucosa
- B43.1 Chromomykotischer Abszess des Gehirns**  
Chromomykose des Gehirns
- B43.2 Chromomykotische(r) Abszess und Zyste der Unterhaut**
- B43.8 Sonstige Formen der Chromomykose**
- B43.9 Chromomykose, nicht näher bezeichnet**
- B44 Aspergillose**  
*Inkl.:* Aspergillom
- B44.0 Invasive Aspergillose der Lunge**
- B44.1 Sonstige Aspergillose der Lunge**
- B44.2 Aspergillose der Tonsillen**
- B44.7 Disseminierte Aspergillose**  
Generalisierte Aspergillose
- B44.8 Sonstige Formen der Aspergillose**
- B44.9 Aspergillose, nicht näher bezeichnet**
- B45 Kryptokokkose**
- B45.0 Kryptokokkose der Lunge**

- 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 Zygomycose**
- B46.0 Mukormycose der Lunge**
- B46.1 Rhinocerebrale Mukormycose**
- B46.2 Mukormycose des Magen-Darm-Traktes**
- B46.3 Mukormycose der Haut**  
Mukormycose der Unterhaut
- B46.4 Disseminierte Mukormycose**  
Generalisierte Mukormycose
- B46.5 Mukormycose, nicht näher bezeichnet**
- B46.8 Sonstige Formen der Zygomycose**  
Entomophthoramykose
- B46.9 Zygomycose, 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**
- B48.5† Pneumozystose (J17.2\*)**  
Plasmazelluläre interstitielle Pneumonie  
Pneumonie durch:  
• *Pneumocystis carinii*  
• *Pneumocystis jirovecii*



**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 verfaulenden 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) (mit):  
• 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**
- B60 Sonstige Protozoenkrankheiten, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Intestinale Mikrosporidiose (A07.8)  
 Isosporose (A07.3)  
 Kryptosporidiose (A07.2)
- B60.0 Babesiose**  
 Piroplasmose
- 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  
 • matthei  
 • 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**     **Dipylidiose**  
Dipylidiasis
- 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      Mansonelliasis**  
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.:* Unzinariasis
- 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  
Askaridiasis  
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 Helminthosen, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Angiostrongyliasis durch:  
• Angiostrongylus cantonensis (B83.2)  
• Parastrongylus cantonensis (B83.2)
- B81.0      Anisakiasis**  
Infektion durch Anisakis-Larven

- B81.1 Intestinale Kapillariasis**  
 Infektion durch *Capillaria philippinensis*  
 Kapillariasis o.n.A.  
*Exkl.:* Kapillariasis 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 deminutus* [Ternidensiasis]
  - *Ternidens diminutus* [Ternidensiasis]
- B82 Nicht näher bezeichneter intestinaler Parasitismus**
- B82.0 Intestinale Helminthose, nicht näher bezeichnet**
- B82.9 Intestinaler Parasitismus, nicht näher bezeichnet**
- B83 Sonstige Helminthosen**  
*Exkl.:* Kapillariasis:
- 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 Syngamiasis**  
 Syngamosis
- B83.4 Hirudiniasis interna**  
*Exkl.:* Hirudiniasis externa (B88.3)
- B83.8 Sonstige näher bezeichnete Helminthosen**  
 Akanthozephaliasis  
 Gongylonemiasis  
 Kapillariasis der Leber  
 Metastrongyliasis  
 Thelaziasis
- B83.9 Helminthose, nicht näher bezeichnet**  
 Würmer o.n.A.  
*Exkl.:* Intestinale Helminthose o.n.A. (B82.0)

## Pedikulose [Läusebefall], Akarinoase [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 Dermatomyiasis**

Hautmadenfraß

#### **B87.1 Wundmyiasis**

Hautmyiasis, traumatisch

#### **B87.2 Ophthalmomyiasis**

#### **B87.3 Nasopharyngeale Myiasis**

Laryngeale Myiasis

#### **B87.4 Otomyiasis**

#### **B87.8 Myiasis an sonstigen Lokalisationen**

Enteromyiasis

Urogenitalmyiasis

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

### **B88 Sonstiger Parasitenbefall der Haut**

#### **B88.0 Sonstige Akarinoase [Milbenbefall]**

Dermatitis durch:

- Demodex-Arten
- Dermanyssus gallinae
- Liponyssoides sanguineus

Milben-Dermatitis

Trombikulose

*Exkl.:* Skabies (B86)

#### **B88.1 Tungiasis [Sandflohbefall]**

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

Skarabiasis

#### **B88.3 Hirudiniasis externa**

Blutegelbefall o.n.A.

*Exkl.:* Hirudiniasis interna (B83.4)

#### **B88.8 Sonstiger näher bezeichneter Parasitenbefall der Haut**

Fischparasitenbefall durch *Vandellia cirrhosa*

Linguatulose

Porocephalose



**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)**

**Hinw.:** Die Kategorien B90-B94 sind zu benutzen, um bei Krankheitszuständen unter A00-B89 anzuzeigen, dass sie anderenorts klassifizierte Folgezustände verursacht haben. Zu den "Folgen" zählen Krankheitszustände, die als Folgen bezeichnet sind. Weiterhin zählen dazu auch Spätfolgen von Krankheiten, wenn diese in den vorstehenden Kategorien klassifizierbar sind und wenn feststeht, dass diese Krankheit selbst nicht mehr besteht. Für den Gebrauch dieser Kategorien sollten die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität und Mortalität in Band 2 (Regelwerk) herangezogen werden.

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 Zentralnervensystems****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 bezeichneter infektiöser und parasitärer Krankheiten****B94.9 Folgezustände nicht näher bezeichneter 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*  
Coxsackieviren  
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!** *Parvoviren 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*  
Humanes Metapneumovirus
- B98** *Sonstige näher bezeichnete infektiöse Erreger als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind*
- B98.0!** *Helicobacter pylori [H. pylori] als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind*
- B98.1!** *Vibrio vulnificus 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)

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 ungenau bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen
  - C81-C96 Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet
  - 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, ungenau 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 Ursprungsortes, 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

Die bösartigen Neubildungen lassen sich in mehrere morphologische (histologische) Hauptgruppen unterteilen: Karzinome, einschließlich Plattenepithel- und Adenokarzinomen, Sarkome, andere Weichteiltumoren, einschließlich Mesotheliomen, Lymphome (Hodgkin- und Non-Hodgkin-), Leukämien, sonstige näher bezeichnete und lokalisationspezifische Arten sowie nicht näher bezeichnete Krebsarten. Krebs ist ein Oberbegriff für alle genannten Gruppen, der allerdings selten für die bösartigen Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes benutzt wird. Die Bezeichnung "Karzinom" wird manchmal unkorrekterweise als Synonym für "Krebs" verwendet.

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.

Für jene Benutzer, die den histologischen Typ von Neubildungen erfassen wollen, wird auf die aktuelle Morphologie-Klassifikation (ICD-O-3) verwiesen, die zum Download auf den Webseiten des BfArM zur Verfügung steht. Die bisher in der ICD-10 aufgeführten Morphologieschlüsselnummern, abgeleitet aus der 2. Ausgabe der Internationalen Klassifikation der Krankheiten für die Onkologie (ICD-O), waren nicht mehr aktuell. Die ICD-O ist eine zweiaxiale Klassifikation mit je einem eigenständigen Kodiersystem für die Topographie und für die Morphologie. Die Morphologieschlüsselnummern sind sechsstellig, die ersten vier Stellen kennzeichnen den histologischen Typ, die fünfte Stelle gibt das Verhalten (Malignitätsgrad) an (bösartig primär, bösartig sekundär (metastatisch), in situ, gutartig, ungewiss, ob bösartig oder gutartig), und die sechste Stelle ist ein Schlüssel für die Einstufung des Differenzierungsgrades von soliden Tumoren, der auch als spezieller Schlüssel für Lymphome und Leukämien benutzt wird.

#### 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. Harnblase C67.-), so dass der Kodierer bei der Festlegung der topographischen Beziehungen möglicherweise auf anatomische Lehrbücher zurückgreifen muss.

Manchmal liegt eine Überlappung 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 | Atmungsorgane und intrathorakale Organe, mehrere Teilbereiche überlappend |
| C41.8 | Knochen und Gelenkknorpel, 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 | Harnorgane, mehrere Teilbereiche überlappend                              |
| C72.8 | Zentralnervensystem, mehrere Teilbereiche überlappend                     |

Ein entsprechendes Beispiel ist Karzinom des Magens und des Dünndarmes, 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)

- |              |                                                                                                                                                                                    |
|--------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>C00</b>   | <b>Bösartige Neubildung der Lippe</b><br><i>Exkl.:</i> Lippenhaut (C43.0 , C44.0)                                                                                                  |
| <b>C00.0</b> | <b>Äußere Oberlippe</b><br>Oberlippe: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lippenrot</li> <li>• Lippenrotgrenze</li> <li>• o.n.A.</li> </ul>                                   |
| <b>C00.1</b> | <b>Äußere Unterlippe</b><br>Unterlippe: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lippenrot</li> <li>• Lippenrotgrenze</li> <li>• o.n.A.</li> </ul>                                 |
| <b>C00.2</b> | <b>Äußere Lippe, nicht näher bezeichnet</b><br>Lippenrotgrenze o.n.A.                                                                                                              |
| <b>C00.3</b> | <b>Oberlippe, Innenseite</b><br>Oberlippe: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Frenulum</li> <li>• Mundhöhlenseite</li> <li>• Schleimhaut</li> <li>• Wangenseite</li> </ul>   |
| <b>C00.4</b> | <b>Unterlippe, Innenseite</b><br>Unterlippe: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Frenulum</li> <li>• Mundhöhlenseite</li> <li>• Schleimhaut</li> <li>• Wangenseite</li> </ul> |

- 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 Prämolare-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]



**C09.9 Tonsille, nicht näher bezeichnet**

Tonsille:

- Gaumen-
- Schlund-
- o.n.A.

**C10 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 (suprahyoidealer 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****C11 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.

**C12 Bösartige Neubildung des Recessus piriformis***Inkl.:* Fossa piriformis**C13 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 bezeichneter Lokalisationen der Lippe, der Mundhöhle 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 Mundhöhle 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 Dünndarm, mehrere Teilbereiche überlappend**

[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

**C17.9 Dünndarm, 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**

Sigma (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

Gallengang 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 Pankreasschwanz****C25.3 Ductus pancreaticus****C25.4 Endokriner Drüsenanteil des Pankreas**

Langerhans-Inseln

**C25.7 Sonstige Teile des Pankreas**

Pankreashals

**C25.8 Pankreas, mehrere Teilbereiche überlappend**

[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

**C25.9 Pankreas, nicht näher bezeichnet**

- C26 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.-)  
 Reifzelliges 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.  
 Verdauungskanal oder -trakt 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 (äußeren) 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 überlappend**  
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

**C31.9 Nasennebenhöhle, 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 (suprahyoidealer Anteil) o.n.A.  
Hintere (laryngeale) Fläche der Epiglottis  
Plica vestibularis  
Taschenband [falsches Stimmband]  
Vestibulum laryngis

*Exkl.:* Aryepiglottische Falte:

- hypopharyngeale Seite (C13.1)
  - Randzone (C13.1)
  - o.n.A. (C13.1)
- Vorderfläche der Epiglottis (C10.1)

**C32.2 Subglottis**

**C32.3 Larynxknorpel**

**C32.8 Larynx, mehrere Teilbereiche überlappend**  
[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 überlappend**  
[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**

*Exkl.:* Mesotheliom (C45.-)

**C38.0 Herz**

Perikard

*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 überlappend**  
[Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]

- C39 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter 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 Atmungsorgane und sonstige intrathorakale Organe, mehrere Teilbereiche überlappend**  
 [Siehe Hinweis 5 am Anfang dieses Kapitels]  
 Bösartige Neubildung der Atmungsorgane 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 bezeichneter 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)  
 Unterkieferknochen (C41.1)
- C41.1 Unterkieferknochen**  
 Mandibula  
*Exkl.:* Karzinom jeden Typs, außer intraossären oder odontogenen Ursprungs:  
 • Unterkieferzahnfleisch (C03.1)  
 • Zahnfleisch o.n.A. (C03.9)  
 Oberkieferknochen (C41.0)
- C41.2 Wirbelsäule**  
*Exkl.:* Kreuzbein und Steißbein (C41.4)
- C41.3 Rippen, Sternum und Klavikula**

**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)

**C43 Bösartiges Melanom der Haut**

*Exkl.:* Bösartiges Melanom der Haut der Genitalorgane (C51-C52 , C60.- , C63.-)

**C43.0 Bösartiges Melanom der Lippe**

*Exkl.:* Lippenrotgrenze (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.

**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**

- 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.:* Blutgefäß  
          Bursa  
          Faszie  
          Fett  
          Knorpel  
          Ligamentum, ausgenommen Bänder des Uterus  
          Lymphgefäß  
          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 Ursprungsort 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**  
Unteres 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  
Uteroovarial

**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**

Bläschendrüse [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  
Retrobulbäres 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**     **Rückenmarkshäute**
- C70.9**     **Meningen, nicht näher bezeichnet**
- C71**     **Bösartige Neubildung des Gehirns**  
*Exkl.:* Hirnnerven (C72.2-C72.5)  
Retrobulbäres 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 bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen (C76-C80)

### **C76 Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen**

*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.  
Lokalisationen innerhalb des Beckens, mehrere Teilbereiche überlappend, wie z.B.:  
• rektovaginal (Septum)  
• rektovesikal (Septum)

#### **C76.4 Obere Extremität**

#### **C76.5 Untere Extremität**

#### **C76.7 Sonstige ungenau bezeichnete Lokalisationen**

#### **C76.8 Sonstige und ungenau 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**

Pektorale Lymphknoten

#### **C77.4 Inguinale Lymphknoten und Lymphknoten der unteren Extremität**

#### **C77.5 Intrapelvine Lymphknoten**

#### **C77.8 Lymphknoten mehrerer Regionen**

#### **C77.9 Lymphknoten, nicht näher bezeichnet**

### **C78 Sekundäre bösartige Neubildung der Atmungs- und Verdauungsorgane**

#### **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 bezeichneter Atmungsorgane**

#### **C78.4 Sekundäre bösartige Neubildung des Dünndarmes**

- C78.5**     **Sekundäre bösartige Neubildung des Dickdarmes und des Rektums**
- C78.6**     **Sekundäre bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums**  
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 bezeichneter 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**     **Nodulär-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 Kutanen 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 Kleinzelliges 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

Plasmablastisches

Subtyp nicht differenziert

T-Zell-reiches

Zentroblastisches

diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom

*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 Lymphom o.n.A

Lymphoblastisches T-Zell-Lymphom

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

Lymphomatoide 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 pannikulitisches 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 pannikulitisches 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**

Lymphomatoide 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.:* Kleinzelliges B-Zell-Lymphom (C83.0)
- C88.2 Sonstige Schwerekettenkrankheit**  
Franklin-Krankheit  
Gamma-Schwerekettenkrankheit  
My-Schwerekettenkrankheiten
- C88.3 Immunproliferative Dünndarmkrankheit**  
Alpha-Schwerekettenkrankheit  
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 Kutis-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 Plasmazellentumor 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]**  
Lymphoplasmozytoide Leukämie  
Richter-Syndrom  
*Exkl.:* Lymphoplasmozytoides 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  
Lymphomatöse  
Smouldering  
Variante
- C91.6 Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ**

**C91.7 Sonstige lymphatische Leukämie**

Leukämie grob-granulierter Lymphozyten vom T-Zell-Typ (assoziiert mit rheumatoider Arthritis)

**C91.8 Reifzellige 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-Abnormität**

Akute myeloische Leukämie mit Veränderungen des MLL-Gens

**C92.7 Sonstige myeloische Leukämie**

*Exkl.:* Chronische Eosinophilen-Leukämie [Hypereosinophiles Syndrom] (D47.5)

**C92.8 Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie**

*Hinw.:* Akute myeloische Leukämie mit Dysplasie der Resthämatopoese und/oder mit myelodysplastischem Syndrom in der Vorgeschichte

**C92.9 Myeloische Leukämie, nicht näher bezeichnet****C93 Monozytenleukämie**

*Inkl.:* Monozytoide Leukämie

**C93.0 Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie**

AML M5

AML M5a

AML M5b

- C93.1 Chronische myelomonozytäre Leukämie**  
Chronische monozytäre Leukämie  
CMML-1  
CMML-2  
CMML mit Eosinophilie
- C93.3 Juvenile myelomonozytäre Leukämie**
- C93.7 Sonstige Monozytenleukämie**
- C93.9 Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet**
- C94 Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps**  
*Exkl.:* Leukämische Retikuloendotheliose (C91.4)  
Plasmazellenleukämie (C90.1)
- C94.0 Akute Erythroleukämie**  
Akute myeloische Leukämie, M6 (a) (b)  
Erythroleukämie
- C94.2 Akute Megakaryoblastenleukämie**  
Akute megakaryozytäre 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 Basophilenleukämie
- C95 Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps**
- C95.0 Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps**  
Akute biliniäre Leukämie  
Akute gemischt-liniäre Leukämie  
Biphenotypische akute Leukämie  
Stammzellenleukämie mit unklarer Linienzuordnung  
*Exkl.:* Akute Exazerbation einer nicht näher bezeichneten chronischen Leukämie (C95.1)
- C95.1 Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps**
- C95.7 Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps**
- C95.9 Leukämie, nicht näher bezeichnet**
- C96 Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige 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  
Mastzellsarkom  
*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 follikulären 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 bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes**
- C96.8 Histiozytisches Sarkom**  
Bösartige Histiozytose
- 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 zervikale 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:  
• suprahyoidaler 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**     **Analkanal 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]
- D01.7**     **Sonstige näher bezeichnete Verdauungsorgane**  
 Pankreas
- D01.9**     **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 (suprahyoidealer 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 Kanthus**
- 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**

- 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**

Ileozäkalklappe [Bauhin]

**D12.1 Appendix vermiformis**

**D12.2 Colon ascendens**

**D12.3 Colon transversum**

Flexura coli dextra [hepatica]

Flexura coli sinistra [lienalis]

**D12.4 Colon descendens**

**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 (äußeres) (Haut) (D22.2 , D23.2)

Ohrknorpel (D21.0)

Polyp:

• Nase (Nasenhöhle) (J33.-)

• Nasennebenhöhlen (J33.8)

• Ohr (Mittelohr) (H74.4)

**D14.1 Larynx**

Epiglottis (suprahyoidaler Anteil)

*Exkl.:* Epiglottis, Vorderfläche (D10.5)

Stimm lippen- 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.:* Blutgefäß  
 Bursa  
 Faszie  
 Fett  
 Knorpel  
 Ligamentum, ausgenommen Bänder des Uterus  
 Lymphgefäß  
 Muskel  
 Sehne  
 Sehnenscheide  
 Synovialmembran  
*Exkl.:* Bindegewebe der Brustdrüse (D24)  
 Hämangiom (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 Leiomym des Uterus**  
*Inkl.:* Fibromym des Uterus
- D25.0 Submuköses Leiomym des Uterus**
- D25.1 Intramurales Leiomym des Uterus**
- D25.2 Subseröses Leiomym des Uterus**
- D25.9 Leiomym des Uterus, nicht näher bezeichnet**
- D26 Sonstige gutartige Neubildungen des Uterus**
- D26.0 Cervix uteri**
- D26.1 Corpus uteri**
- D26.7 Sonstige Teile des Uterus**
- D26.9 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 [Fallopio]
- 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 (adenomatös) (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**
- D30.0 Niere**  
*Exkl.:* Nierenbecken (D30.1)  
Nierenbeckenkelche (D30.1)
- 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  
Retrobulbäres 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 Rückenmarkshäute**
- 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 Nebenschilddrüse****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 bezeichneter Lokalisation**

## 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 Verdauungsorgane

#### **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 Verdauungsorgane**

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 Atmungsorgane 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 Rückenmarkshäute****D42.9 Meningen, nicht näher bezeichnet**

- D43 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des Gehirns und des Zentralnervensystems**  
*Exkl.:* Periphere Nerven und autonomes 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 unsicheren oder unbekannten Verhaltens der endokrinen Drüsen**  
*Exkl.:* Endokriner 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 Epiphyse [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 Polycythaemia vera**  
*Hinw.:* Die Polycythaemia vera wurde in der Dritten Revision der ICD-O den malignen Neubildungen zugeordnet (Morphologieschlüssel „/3“). Obwohl der Schlüssel D45 der Gruppe der Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens zugeordnet ist, ist er weiterhin zu benutzen. Eine Änderung der Zuordnung bleibt dem Revisionsprozess zur ICD-11 vorbehalten.
- 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 myelomonozytäre 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**  
Histiozytentumor unsicheren oder unbekannten Verhaltens
- D47.9 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet**  
Lymphoproliferative Krankheit o.n.A.
- D48 Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen**  
*Exkl.:* Neurofibromatose (nicht bösartig) (Q85.0)
- D48.0 Knochen und Gelenkknorpel**  
*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)

### **D50 Eisenmangelanämie**

**Inkl.:** Anämie:  
 • hypochrom  
 • sideropenisch

#### **D50.0 Eisenmangelanämie nach Blutverlust (chronisch)**

Posthämorrhagische Anämie (chronisch)

**Exkl.:** Akute Blutungsanämie (D62)  
 Angeborene Anämie durch fetalen Blutverlust (P61.3)

#### **D50.1 Sideropenische Dysphagie**

Kelly-Paterson-Syndrom  
 Plummer-Vinson-Syndrom

#### **D50.8 Sonstige Eisenmangelanämien**

#### **D50.9 Eisenmangelanämie, nicht näher bezeichnet**

### **D51 Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangelanämie**

**Exkl.:** Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangel (E53.8)

#### **D51.0 Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangelanämie durch Mangel an Intrinsic-Faktor**

Anämie:  
 • Addison-  
 • Biermer-  
 • perniziös (angeboren)  
 Angeborener Mangel an Intrinsic-Faktor

- D51.1 Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangelanämie durch selektive Vitamin-B<sub>12</sub>-Malabsorption mit Proteinurie**  
Imerslund-(Gräsbeck-)Syndrom  
Megaloblastäre hereditäre Anämie
- D51.2 Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie)**
- D51.3 Sonstige alimentäre Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangelanämie**  
Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangelanämie strikter Vegetarier
- D51.8 Sonstige Vitamin-B<sub>12</sub>-Mangelanämien**
- D51.9 Vitamin-B<sub>12</sub>-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**  
*Inkl.:* Megaloblastäre Anämie, resistent gegenüber Vitamin-B<sub>12</sub>- oder Folsäure-Therapie
- D53.0 Eiweißmangelanämie**  
Aminosäuremangelanämie  
Anämie bei Orotazidurie  
*Exkl.:* Lesch-Nyhan-Syndrom (E79.1)
- D53.1 Sonstige megaloblastäre Anämien, anderenorts nicht klassifiziert**  
Megaloblastäre Anämie o.n.A.  
*Exkl.:* Di-Guglielmo-Krankheit (C94.0)
- D53.2 Skorbutanämie**  
*Exkl.:* Skorbut (E54)
- D53.8 Sonstige näher bezeichnete alimentäre Anämien**  
Anämie in Verbindung mit Mangel an:  
  - Kupfer
  - Molybdän
  - Zink*Exkl.:* Alimentäre Mangelzustände ohne Angabe einer Anämie, z.B.:  
  - Kupfermangel (E61.0)
  - Molybdänmangel (E61.5)
  - Zinkmangel (E60)
- 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, nichtsphärozytär (hereditär), Typ I
- D55.2 Anämie durch Störungen glykolytischer Enzyme**  
 Anämie (durch):  
 • hämolytisch, nichtsphärozytär (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**  
 Thalassaemia (beta) minor
- D56.4 Hereditäre Persistenz fetalen Hämoglobins [HPFH]**
- D56.8 Sonstige Thalassämien**
- D56.9 Thalassämie, nicht näher bezeichnet**  
 Mittelmeeranämie (mit sonstiger Hämoglobinopathie)  
 Thalassämie(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  
 • Störung
- | o.n.A.
- 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.:* Familiäre 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 Kältehäoglobinurie (D59.6)
- D59.2 Arzneimittelinduzierte nicht-autoimmunhämolytische Anämie**  
Arzneimittelinduzierte Enzymmangelanämie  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zubenutzen.
- 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)

**D60 Erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie] [pure red cell aplasia]**

*Inkl.:* Isolierte aplastische Anämie (erworben) (beim Erwachsenen) (bei Thymom)

**D60.0 Chronische erworbene isolierte aplastische Anämie****D60.1 Transitorische erworbene isolierte aplastische Anämie****D60.8 Sonstige erworbene isolierte aplastische Anämien****D60.9 Erworbene isolierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet****D61 Sonstige aplastische Anämien**

*Exkl.:* Agranulozytose (D70)

**D61.0 Angeborene aplastische Anämie**

Blackfan-Diamond-Anämie

Familiäre hypoplastische Anämie

Fanconi-Anämie

Isolierte aplastische Anämie:

- angeboren
- im Kindesalter
- primär

Panzytopenie mit Fehlbildungen

**D61.1 Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie**

Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zubenutzen.

**D61.2 Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen**

Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**D61.3 Idiopathische aplastische Anämie****D61.8 Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien****D61.9 Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet**

Hypoplastische Anämie o.n.A.

Knochenmarkinsuffizienz

Panmyelopathie

Panmyelophthise

**D62 Akute Blutungsanämie**

*Exkl.:* Angeborene Anämie durch fetalen Blutverlust (P61.3)

**D63\* Anämie bei chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten****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 dyserythro poetische 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, Extrauterin gravidität 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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.1)
- Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O45.0 , O46.0 , O67.0 , O72.3)

**D68.0 Willebrand-Jürgens-Syndrom**

Angiohämophilie

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***Anm.:* In österreichischen Krankenanstalten sind die im Folgenden dargestellten 5-stelligen Codes entsprechend der ICD-10-GM zu verwenden.**D68.20 Hereditärer Faktor-I-Mangel**

Angeborene Afibrinogenämie

Dysfibrinogenämie (angeboren)

Fibrinogen-Mangel

**D68.21 Hereditärer Faktor-II-Mangel**

Prothrombin-Mangel

**D68.22 Hereditärer Faktor-V-Mangel**

Labiler-Faktor-Mangel

Owren-Krankheit

Plasma-Ac-Globulin-Mangel

Proakzelerin-Mangel

**D68.23 Hereditärer Faktor-VII-Mangel**

Hypoprokonvertinämie

Prokonvertin-Mangel

Stabiler-Faktor-Mangel

**D68.24 Hereditärer Faktor-X-Mangel**

Stuart-Prower-Faktor-Mangel

**D68.25 Hereditärer Faktor-XII-Mangel**

Hageman-Faktor-Mangel

**D68.26 Hereditärer Faktor-XIII-Mangel**

Fibrinstabilisierender-Faktor-Mangel

**D68.28 Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren**

**D68.3 Hämorrhagische Diathese durch Antikoagulanzen und Antikörper**

Blutung bei Dauertherapie mit Antikoagulanzen

Hyperheparinämie

Vermehrung von:

- Antithrombin
- Anti-VIIIa
- Anti-IXa
- Anti-Xa
- Anti-XIa

Soll das verabreichte Antikoagulans 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) Thrombozythämie (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**

Bernard-Soulier-Syndrom [Riesenthrombozyten-Syndrom]

Glanzmann- (Naegeli-) Syndrom

Grey-platelet-Syndrom [Syndrom der grauen Thrombozyten]

Thrombasthenie (hämorrhagisch) (hereditär)

Thrombozytopathie

*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  
• Hyposegmentation  
*Exkl.:* Chediak- (Steinbrinck-) Higashi-Syndrom (E70.3)
- D72.1 Eosinophilie**  
Eosinophilie:  
• allergisch  
• hereditär
- D72.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Leukozyten**  
Leukämoide Reaktion:  
• lymphozytär  
• monozytär  
• myelozytär  
Leukozytose  
Lympho(zyto)penie  
Lymphozytose (symptomatisch)  
Monozytose (symptomatisch)  
Plasmozytose
- 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 Hypersplenismus**  
*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
- erworben
- 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 retikuloendothelialen 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 Infektionserreger 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**

Autosomal-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 Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit retikulärer Dysgenese**

**D81.1 Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger T- und B-Zellen-Zahl**

**D81.2 Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger oder normaler B-Zellen-Zahl**

- D81.3 Adenosindesaminase[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 Kombiniertes Immundefekt, nicht näher bezeichnet**  
Schwerer 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:
  - Alynphoplasie
  - Aplasie oder Hypoplasie mit Immundefekt
- D82.2 Immundefekt mit disproportioniertem Kleinwuchs**
- D82.3 Immundefekt mit hereditär defekter Reaktion auf Epstein-Barr-Virus**  
X-chromosomal-gebundene 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-1[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**

Iridozyklitis bei Sarkoidose† (H22.1\*)

Febris uveoparotidea [Heerfordt-Syndrom]

Multiple Hirnnervenlähmung 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 Gammopathie unbestimmter Signifikanz [MGUS] (D47.2)

Versagen und Abstoßung eines Transplantates (T86.-)

**D89.0 Polyklonale Hypergammaglobulinämie**

Benigne Purpura hyper(gamma)globulinaemica [Waldenström]

Polyklonale Gammopathie 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 Überernährung                                                |
| 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** Angeborenes Jodmangelsyndrom

**Inkl.:** Endemische Krankheitszustände durch direkten umweltbedingten Jodmangel oder infolge mütterlichen Jodmangels. Einige dieser Krankheitszustände gehen aktuell nicht mehr mit einer Hypothyreose einher, sind jedoch Folge unzureichender Schilddrüsenhormonsekretion des Fetus in der Entwicklungsphase. Umweltbedingte strumigene Substanzen können beteiligt sein.

Soll eine damit verbundene geistige Retardierung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (F70-F79) zu benutzen.

**Exkl.:** Subklinische Jodmangel-Hypothyreose (E02)

#### **E00.0** Angeborenes Jodmangelsyndrom, neurologischer Typ

Endemischer Kretinismus, neurologischer Typ

#### **E00.1** Angeborenes Jodmangelsyndrom, myxödematöser Typ

Endemischer Kretinismus:

- hypothyreot
- myxödematöser Typ

#### **E00.2** Angeborenes Jodmangelsyndrom, gemischter Typ

Endemischer Kretinismus, gemischter Typ

#### **E00.9** Angeborenes Jodmangelsyndrom, nicht näher bezeichnet

Angeborene Jodmangel-Hypothyreose o.n.A.  
Endemischer Kretinismus o.n.A.

- E01 Jodmangelbedingte Schilddrüsenerkrankungen und verwandte Zustände**  
*Exkl.:* Angeborenes Jodmangelsyndrom (E00.-)  
Subklinische Jodmangel-Hypothyreose (E02)
- E01.0 Jodmangelbedingte diffuse Struma (endemisch)**
- E01.1 Jodmangelbedingte mehrknotige Struma (endemisch)**  
Jodmangelbedingte knotige Struma
- E01.2 Jodmangelbedingte Struma (endemisch), nicht näher bezeichnet**  
Endemische Struma o.n.A.
- E01.8 Sonstige jodmangelbedingte Schilddrüsenerkrankungen 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 (cystica)
- 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]**

*Inkl.:* Hyperthyreote [thyreotoxische]:

- Augenkrankheit† (H58.8\*)
- Herzkrankheit† (I43.8\*)

*Exkl.:* Chronische Thyreoiditis mit transitorischer Hyperthyreose (E06.2)  
Hyperthyreose beim Neugeborenen (P72.1)

**E05.0 Hyperthyreose mit diffuser Struma**

Basedow-Krankheit [Morbus 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.

**E06 Thyreoiditis**

*Exkl.:* Postpartale Thyreoiditis (O90.5)

**E06.0 Akute Thyreoiditis**

Abszess 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 Kalzitinin**

C-Zellenhyperplasie der Schilddrüse

Hypersekretion von Thyreokalzitinin

**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
- Infarzierung

**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
- hypoglykämisch
- mit oder ohne Ketoazidose

Hyperglykämisches Koma o.n.A.

**.1 Mit Ketoazidose**

Diabetisch:

- Azidose
- Ketoazidose

| ohne Angabe eines Kommas

**.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)

**E13 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.-)
- Typ2(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† (G94.3\*)

Funktionelle Hypoglykämie, ohne Anstieg des Insulinspiegels

Hyperinsulinismus:

- funktionell
- kongenital
- 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 Hypoparathyreoidismus***Exkl.:* Di-George-Syndrom (D82.1)

Hypoparathyreoidismus nach medizinischen Maßnahmen (E89.2)

Tetanie o.n.A. (R29.0)

Transitorischer Hypoparathyreoidismus beim Neugeborenen (P71.4)

**E20.0 Idiopathischer Hypoparathyreoidismus****E20.1 Pseudohypoparathyreoidismus****E20.8 Sonstiger Hypoparathyreoidismus****E20.9 Hypoparathyreoidismus, 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 renalen 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.n.A.  
Hypophysennekrose (postpartal)  
Idiopathischer Mangel an Somatotropin [Wachstumshormon]  
Isolierter Mangel an:  
  - Gonadotropin
  - Hypophysenhormon
  - 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**

- E25 Adrenogenitale Störungen**  
*Inkl.:* Adrenaler Pseudohermaphroditismus femininus  
Adrenogenitale Syndrome mit Virilisierung oder Feminisierung, erworben oder durch Nebennierenrindenhyperplasie mit Hormonsynthesestörung infolge angeborenen Enzymmangels  
Heterosexuelle Pseudopubertas praecox feminina  
Isosexuelle Pseudopubertas praecox masculina  
Macrogenitosomia praecox beim männlichen Geschlecht  
Sexuelle Frühreife bei 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  
• Infarzierung  
Nebennierenrindeninsuffizienz o.n.A.  
*Exkl.:* Adrenoleukodystrophie [Addison-Schilder-Syndrom] (E71.3)  
Waterhouse-Friderichsen-Syndrom (A39.1)
- E27.5 Nebennierenmarküberfunktion**  
Hypersekretion von Katecholaminen  
Nebennierenmarkhyperplasie

**E27.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Nebenniere**

Abnormalität des kortisolbindenden Globulins [Transcortin]

**E27.9 Krankheit der Nebenniere, nicht näher bezeichnet****E28 Ovarielle Dysfunktion***Exkl.:* Isolierter Gonadotropinmangel (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**

Hypersekretion 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**

Östrogenverminderung

Syndrom resistenter Ovarien

Vorzeitige Menopause o.n.A.

*Exkl.:* Menopause und Klimakterium bei der Frau (N95.1)

Reine Gonadendysgenese (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)

Isolierter Gonadotropinmangel (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**

Hypersekretion 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, anderenorts nicht klassifiziert****E30.0 Verzögerte Pubertät [Pubertas tarda]**

Konstitutionelle Verzögerung der Pubertät

Verzögerte sexuelle Entwicklung

**E30.1 Vorzeitige Pubertät [Pubertas praecox]**

Vorzeitige Menarche

*Exkl.:* Angeborene 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 teleangiectatica [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****E34.5 Androgenresistenz-Syndrom**

Periphere Hormonrezeptorstörung

Pseudohermaphroditismus masculinus mit Androgenresistenz

Reifenstein-Syndrom

Testikuläre Feminisierung (Syndrom)

**E34.8 Sonstige näher bezeichnete endokrine Störungen**

Dysfunktion des Corpus pineale [Epiphyse]

Progerie

**E34.9 Endokrine Störung, nicht näher bezeichnet**

Endokrine Störung o.n.A.

Hormonelle Störung o.n.A.

**E35\* Störungen der endokrinen Drüsen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten****E35.0\* Krankheiten der Schilddrüse bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

Tuberkulose der Schilddrüse (A18.8†)

**E35.1\* Krankheiten der Nebennieren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

Tuberkulöse Addison-Krankheit (A18.7†)

Waterhouse-Friderichsen-Syndrom (durch Meningokokken) (A39.1†)

**E35.8\* Krankheiten sonstiger endokriner Drüsen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten****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.

Liegt 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]:

- intermediäre Form
- mit Anzeichen von Kwashiorkor und Marasmus gleichzeitig

**E43 Nicht näher bezeichnete erhebliche Energie- und Eiweißmangelernährung**

Erheblicher Gewichtsverlust [Unterernährung] [Kachexie] bei Kindern oder Erwachsenen oder fehlende Gewichtszunahme bei Kindern, die zu einem Gewichtswert führen, der mindestens 3 Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt (oder eine ähnliche Abweichung in anderen statistischen Verteilungen). Wenn nur eine Gewichtsmessung vorliegt, besteht mit hoher Wahrscheinlichkeit eine erhebliche Unterernährung, wenn der Gewichtswert 3 oder mehr Standardabweichungen unter dem Mittelwert der Bezugspopulation liegt.

**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 Mangelernährung

**E46 Nicht näher bezeichnete Energie- und Eiweißmangelernährung**

**Inkl.:** Mangelernährung 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-Flecke beim Kleinkind

**E50.2 Vitamin-A-Mangel mit Hornhautxerose****E50.3 Vitamin-A-Mangel mit Hornhautulzeration und Hornhautxerose****E50.4 Vitamin-A-Mangel mit Keratomalazie****E50.5 Vitamin-A-Mangel mit Nachtblindheit****E50.6 Vitamin-A-Mangel mit xerophthalmischen Narben der Hornhaut****E50.7 Sonstige Manifestationen des Vitamin-A-Mangels am Auge**

Xerophthalmie o.n.A.

- E50.8 Sonstige Manifestationen des Vitamin-A-Mangels**  
Keratosi follicularis | durch Vitamin-A-Mangel† (L86\*)  
Xerodermie
- E50.9 Vitamin-A-Mangel, nicht näher bezeichnet**  
Hypovitaminose A o.n.A.
- E51 Thiaminmangel [Vitamin-B<sub>1</sub>-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-B<sub>12</sub>-Mangelanämie (D51.-)
- E53.0 Riboflavinmangel**  
Ariboflavinose
- E53.1 Pyridoxinmangel**  
Vitamin-B<sub>6</sub>-Mangel  
*Exkl.:* Pyridoxinsensible sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (D64.3)
- E53.8 Mangel an sonstigen näher bezeichneten Vitaminen des Vitamin-B-Komplexes**  
Mangel:  
• Biotin  
• Cobalamin  
• Folat  
• Folsäure  
• Pantothensäure  
• Vitamin B<sub>12</sub>  
• 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 Mangelernährung 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**

**E63 Sonstige alimentäre Mangelzustände***Exkl.:* Dehydratation (E86)

Ernährungsprobleme beim Neugeborenen (P92.-)

Folgen von Mangelernährung und sonstigen alimentären Mangelzuständen (E64.-)

Gedeihstörung (bei):

- Erwachsenen (R64)
- Kindern (R62.8)
- nicht näher bezeichnet (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.:* Entwicklungsverzögerung 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) zubenutzen.

**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-B<sub>6</sub>-Syndrom**  
 Hypervitaminose B<sub>6</sub>

**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 Muskel-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**

Cystinspeicherkrankheit† (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

Sulfitoxidasemangel

Zystathioninurie

*Exkl.:* Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie) (D51.2)

**E72.2 Störungen des Harnstoffzyklus**

Argininämie

Argininbernsteinsäure-Krankheit

Hyperammonämie

Zitrullinämie

*Exkl.:* Störungen des Ornithinstoffwechsels (E72.4)

**E72.3 Störungen des Lysin- und Hydroxylysinstoffwechsels**

Glutarazidurie, nicht näher bezeichnet

Hydroxylysinämie

Hyperlysinämie

*Exkl.:* Refsum-Krankheit (G60.1)

Zellweger-Syndrom (Q87.8)

**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-Glutamylzyklus

**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  
Phosphofruktokinase-Mangel  
Pompe-Krankheit  
Tarui-Krankheit  
Von-Gierke-Krankheit

**E74.1 Störungen des Fruktosestoffwechsels**

Essentielle Fruktosurie  
Fruktose-1,6-Diphosphatase-Mangel  
Hereditäre Fruktoseintoleranz

**E74.2 Störungen des Galaktosestoffwechsels**

Galaktokinasemangel  
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 GM<sub>2</sub>-Gangliosidose**

Sandhoff-Krankheit  
Tay-Sachs-Krankheit  
GM<sub>2</sub>-Gangliosidose:  
• adulte Form  
• juvenile Form  
• o.n.A.

**E75.1 Sonstige Gangliosidosen**

Gangliosidose:  
• GM<sub>1</sub>-  
• GM<sub>3</sub>-  
• o.n.A.

- Mukolipidose IV
- E75.2 Sonstige Sphingolipidosen**  
 Fabry- (Anderson-) Krankheit  
 Farber-Krankheit  
 Gaucher-Krankheit  
 Krabbe-Krankheit  
 Metachromatische Leukodystrophie  
 Niemann-Pick-Krankheit  
 Sulfatasemangel  
*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 Hypertriglyzeridämie**  
 Endogene Hypertriglyzeridämie  
 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 Hypertriglyzeridämie  
 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 Hypertriglyzeridämie  
 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-Lipoproteinmangel  
 Hypoalphalipoproteinämie  
 Hypobetalipoproteinämie (familiär)  
 Lezithin-Cholesterin-Azyltransferase-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)  
 Xeroderma 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 Protoporphyrurie
- E80.1 Porphyria cutanea tarda**
- E80.2 Sonstige Porphyrie**  
 Hereditäre Koproporphyrurie  
 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**  
*Exkl.:* Alimentärer Mineralmangel (E58-E61)  
Krankheiten der Nebenschilddrüse (E20-E21)  
Vitamin-D-Mangel (E55.-)
- E83.0 Störungen des Kupferstoffwechsels**  
Menkes-Syndrom (kinky hair) (steely hair)  
Wilson-Krankheit
- E83.1 Störungen des Eisenstoffwechsels**  
Hämochromatose  
*Exkl.:* Anämie:  
• Eisenmangel- (D50.-)  
• sideroachrestisch [sideroblastisch] (D64.0-D64.3)
- 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  
*Exkl.:* Osteomalazie beim Erwachsenen (M83.-)  
Osteoporose (M80-M81)
- E83.4 Störungen des Magnesiumstoffwechsels**  
Hypermagnesiämie  
Hypomagnesiämie
- E83.5 Störungen des Kalziumstoffwechsels**  
Familiäre hypokalziurische Hyperkalziämie  
Idiopathische Hyperkalziurie  
*Exkl.:* Chondrokalzinose (M11.1-M11.2)  
Hyperparathyreoidismus (E21.0-E21.3)
- E83.8 Sonstige Störungen des Mineralstoffwechsels**
- E83.9 Störung des Mineralstoffwechsels, nicht näher bezeichnet**
- E84 Zystische Fibrose**  
*Inkl.:* Mukoviszidose
- E84.0 Zystische Fibrose mit Lungenmanifestationen**
- E84.1 Zystische Fibrose mit Darmmanifestationen**  
Distales intestinales Obstruktionssyndrom  
Mekoniumileus bei zystischer Fibrose† (P75\*)  
*Exkl.:* Mekoniumileus bei ausgeschlossener zystischer Fibrose (P76.0)
- 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 Polyneuropathie (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.:* Ödem (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 Gammopathie 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 wahnhaftige 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 zerebrovaskulären 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†)

Demenz bei Alzheimer-Krankheit mit Beginn vor dem 65. Lebensjahr. Der Verlauf weist eine vergleichsweise rasche Verschlechterung auf, es bestehen deutliche und vielfältige Störungen der höheren kortikalen Funktionen.

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**

Die vaskuläre Demenz ist das Ergebnis einer Infarzierung des Gehirns als Folge einer vaskulären Krankheit, einschließlich der zerebrovaskulären Hypertonie. Die Infarkte sind meist klein, kumulieren aber in ihrer Wirkung. Der Beginn liegt gewöhnlich im späteren Lebensalter.

*Inkl.:* Arteriosklerotische Demenz

**F01.0 Vaskuläre Demenz mit akutem Beginn**

Diese entwickelt sich meist sehr schnell nach einer Reihe von Schlaganfällen als Folge von zerebrovaskulärer Thrombose, Embolie oder Blutung. In seltenen Fällen kann eine einzige massive Infarzierung die Ursache sein.

**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†)**

Eine progrediente Demenz mit Beginn im mittleren Lebensalter, charakterisiert durch frühe, langsam fortschreitende Persönlichkeitsänderung und Verlust sozialer Fähigkeiten. Die Krankheit ist gefolgt von Beeinträchtigungen von Intellekt, Gedächtnis und Sprachfunktionen mit Apathie, Euphorie und gelegentlich auch extrapyramidalen Phänomenen.

**F02.1\* Demenz bei Creutzfeldt-Jakob-Krankheit (A81.0†)**

Eine progrediente Demenz mit vielfältigen neurologischen Symptomen als Folge spezifischer neuropathologischer Veränderungen, die vermutlich durch ein übertragbares Agens verursacht werden. Beginn gewöhnlich im mittleren oder höheren Lebensalter, Auftreten jedoch in jedem Erwachsenenalter möglich. Der Verlauf ist subakut und führt innerhalb von ein bis zwei Jahren zum Tode.

**F02.2\* Demenz bei Chorea Huntington (G10†)**

Eine Demenz, die im Rahmen einer ausgeprägten Hirndegeneration auftritt. Die Störung ist autosomal dominant erblich. Die Symptomatik beginnt typischerweise im dritten und vierten Lebensjahrzehnt. Bei langsamer Progredienz führt die Krankheit meist innerhalb von 10 - 15 Jahren zum Tode.

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 Immundefizienz-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†)
- Panarteriitis nodosa (M30.0†)
- systemischem Lupus erythematoses (M32.-†)
- Trypanosomiasis (B56.-† , B57.-†)
- Urämie (N18.5†)
- Vitamin-B<sub>12</sub>-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.

Soll das Vorliegen eines die Demenz überlagernden Delirs oder akuten Verwirrheitszustandes angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu verwenden.

*Exkl.:* 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 erhaltenem Immediatgedächtnis. Es finden sich eine eingeschränkte Fähigkeit, neues Material zu erlernen und zeitliche Desorientierung. Konfabulation kann ein deutliches Merkmal sein, aber Wahrnehmung und andere kognitive 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 hirnanorganisches 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
- hirnanorganisches Syndrom
- psychoorganisches Syndrom
- Psychose bei Infektionskrankheit
- Verwirrheitszustand (nicht alkoholbedingt)

*Exkl.:* Delirium tremens, alkoholbedingt oder nicht näher bezeichnet (F10.4)**F05.0 Delir ohne Demenz**

**F05.1 Delir bei Demenz**

Soll die Art der Demenz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu verwenden.

**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**

Diese Kategorie umfasst verschiedene Krankheitsbilder, die ursächlich mit einer Hirnfunktionsstörung in Zusammenhang stehen als Folge von primär zerebralen Krankheiten, systemischen Krankheiten, die sekundär das Gehirn betreffen, exogenen toxischen Substanzen oder Hormonen, endokrinen Störungen oder anderen körperlichen Krankheiten.

*Exkl.:* In Verbindung mit Demenz, wie unter F00-F03 beschrieben

Psychische Störung mit Delir (F05.-)

Störungen durch Alkohol oder andere psychotrope Substanzen (F10-F19)

**F06.0 Organische Halluzinose**

Eine Störung mit ständigen oder immer wieder auftretenden, meist optischen oder akustischen Halluzinationen bei klarer Bewusstseinslage. Sie können vom Patienten als Halluzinationen erkannt werden. Die Halluzinationen können wahnhaft verarbeitet werden, Wahn dominiert aber nicht das klinische Bild. Die Krankheitseinsicht kann erhalten bleiben.

Organisch bedingtes halluzinatorisches Zustandsbild (nicht alkoholbedingt)

*Exkl.:* Alkoholhalluzinose (F10.5)

Schizophrenie (F20.-)

**F06.1 Organische katatone Störung**

Eine Störung mit verminderter (Stupor) oder gesteigerter (Erregung) psychomotorischer Aktivität in Verbindung mit katatonen Symptomen. Das Erscheinungsbild kann zwischen den beiden Extremen der psychomotorischen Störung wechseln.

*Exkl.:* Katatone Schizophrenie (F20.2)

Stupor:

- dissoziativ (F44.2)

- o.n.A. (R40.1)

**F06.2 Organische wahnhafte [schizophreniforme] Störung**

Eine Störung, bei der anhaltende oder immer wieder auftretende Wahnideen das klinische Bild bestimmen. Die Wahnideen können von Halluzinationen begleitet werden. Einige Merkmale, die auf Schizophrenie hinweisen, wie bizarre Halluzinationen oder Denkstörungen, können vorliegen.

Paranoide und paranoid-halluzinatorische organisch bedingte Zustandsbilder

Schizophreniforme Psychose bei Epilepsie

*Exkl.:* Akute vorübergehende psychotische Störungen (F23.-)

Anhaltende wahnhafte Störungen (F22.-)

Durch psychotrope Substanzen induzierte psychotische Störungen (F11-F19, vierte Stelle .5)

Schizophrenie (F20.-)

**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 Missemfindungen (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 leichteren 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 prämorbid 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.

Frontallhirnsyndrom

Leukotomiesyndrom

Lobotomiesyndrom

Organisch:

- Pseudopsychopathie
- pseudoretardierte Persönlichkeit

Persönlichkeitsstörung bei limbischer Epilepsie

**Exkl.:** Andauernde Persönlichkeitsänderung nach:

- Extremlastung (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 Schädeltrauma, 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)

**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)

Dieser Abschnitt enthält eine Vielzahl von Störungen unterschiedlichen Schweregrades und mit verschiedenen klinischen Erscheinungsbildern; die Gemeinsamkeit besteht im Gebrauch einer oder mehrerer psychotroper Substanzen (mit oder ohne ärztliche Verordnung). Die verursachenden Substanzen werden durch die dritte Stelle, die klinischen Erscheinungsbilder durch die vierte Stelle kodiert; diese können je nach Bedarf allen psychotropen Substanzen zugeordnet werden. Es muss aber berücksichtigt werden, dass nicht alle Kodierungen der vierten Stelle für alle Substanzen sinnvoll anzuwenden sind.

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 fremdanamnestic Angaben. Viele Betroffene nehmen mehrere Substanzarten 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 multiplen 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]**

Ein Zustandsbild nach Aufnahme einer psychotropen Substanz mit Störungen von Bewusstseinslage, kognitiven Fähigkeiten, Wahrnehmung, Affekt und Verhalten oder anderer psychophysiologischer Funktionen und Reaktionen. Die Störungen stehen in einem direkten Zusammenhang mit den akuten pharmakologischen Wirkungen der Substanz und nehmen bis zur vollständigen Wiederherstellung mit der Zeit ab, ausgenommen in den Fällen, bei denen Gewebeschäden oder andere Komplikationen aufgetreten sind. Komplikationen können ein Trauma, Aspiration von Erbrochenem, Delir, Koma, Krampfanfälle und andere medizinische Folgen sein. Die Art dieser Komplikationen hängt von den pharmakologischen Eigenschaften der Substanz und der Aufnahmeart ab.

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

**.2 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

**.3 Entzugssyndrom**

Es handelt sich um eine Gruppe von Symptomen unterschiedlicher Zusammensetzung und Schwere nach absolutem oder relativem 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.

**.4 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)

**.5 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), Wahrnehmungsstörungen, Wahnideen (häufig paranoide Gedanken oder Verfolgungsideen), psychomotorische Störungen (Erregung oder Stupor) 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 Eifersuchtswahn

Alkoholpsychose o.n.A.

**Exkl.:** Durch Alkohol oder psychoaktive Substanzen bedingter Restzustand und verzögert auftretende psychotische Störung (F10-F19, vierte Stelle .7)

**.6 Amnestisches Syndrom**

Ein Syndrom, das mit einer ausgeprägten andauernden Beeinträchtigung des Kurz- und Langzeitgedächtnisses einhergeht. Das Immediatgedächtnis ist gewöhnlich erhalten, und das Kurzzeitgedächtnis ist mehr gestört als das Langzeitgedächtnis. Die Störungen des Zeitgefühls und des Zeitgitters sind meist deutlich, ebenso wie die Lernschwierigkeiten. Konfabulationen können ausgeprägt sein, sind jedoch nicht in jedem Fall vorhanden. Andere kognitive Funktionen sind meist relativ gut erhalten, die amnestischen Störungen sind im Verhältnis zu anderen Beeinträchtigungen besonders ausgeprägt.

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.

Der Beginn dieser Störung sollte in unmittelbarem Zusammenhang mit dem Gebrauch der psychotropen Substanz stehen. Beginnt das Zustandsbild nach dem Substanzgebrauch, ist ein sicherer und genauer Nachweis notwendig, dass der Zustand auf Effekte der psychotropen Substanz zurückzuführen ist. Nachhallphänomene (Flashbacks) unterscheiden sich von einem psychotischen Zustandsbild durch ihr episodisches Auftreten, durch ihre meist kurze Dauer und das Wiederholen kürzlich erlebter alkohol- oder substanzbedingter Erlebnisse.

Alkoholdemenz o.n.A.

Chronisches hirnanorganisches 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****F10 Psychische und Verhaltensstörungen durch Alkohol**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F11 Psychische und Verhaltensstörungen durch Opioide**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F12 Psychische und Verhaltensstörungen durch Cannabinoide**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F13 Psychische und Verhaltensstörungen durch Sedativa oder Hypnotika**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F14 Psychische und Verhaltensstörungen durch Kokain**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F15 Psychische und Verhaltensstörungen durch andere Stimulanzien, einschließlich Koffein**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F16 Psychische und Verhaltensstörungen durch Halluzinogene**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F17 Psychische und Verhaltensstörungen durch Tabak**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F18 Psychische und Verhaltensstörungen durch flüchtige Lösungsmittel**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

**F19 Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

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 eine 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, schizotype und wahnhafte Störungen (F20-F29)

In diesem Abschnitt finden sich die Schizophrenie als das wichtigste Krankheitsbild dieser Gruppe, die schizotype Störung, die anhaltenden wahnhaften Störungen und eine größere Gruppe akuter vorübergehender psychotischer Störungen. Schizoaffective Störungen werden trotz ihrer umstrittenen Natur weiterhin hier aufgeführt.

### F20

#### Schizophrenie

Die schizophrenen Störungen sind im Allgemeinen durch grundlegende und charakteristische Störungen von Denken und Wahrnehmung sowie inadäquate oder verflachte Affekte gekennzeichnet. Die Bewusstseinsklarheit und intellektuellen Fähigkeiten sind in der Regel nicht beeinträchtigt, obwohl sich im Laufe der Zeit gewisse kognitive Defizite entwickeln können. Die wichtigsten psychopathologischen Phänomene sind Gedankenlautwerden, Gedankeneingebung oder Gedankenentzug, Gedankenausbreitung, Wahnwahrnehmung, Kontrollwahn, Beeinflussungswahn oder das Gefühl des Gemachten, Stimmen, die in der dritten Person den Patienten kommentieren oder über ihn sprechen, Denkstörungen und Negativsymptome.

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)

Schizotype Störung (F21)

### F20.0

#### Paranoide Schizophrenie

Die paranoide Schizophrenie ist durch beständige, häufig paranoide Wahnvorstellungen gekennzeichnet, meist begleitet von akustischen Halluzinationen und Wahrnehmungsstörungen. Störungen der Stimmung, des Antriebs und der Sprache, katatone Symptome fehlen entweder oder sind wenig auffallend.

Paraphrene Schizophrenie

**Exkl.:** Paranoia (F22.0)

Paranoider Involutionenzustand (F22.8)

### F20.1

#### Hebephrene Schizophrenie

Eine Form der Schizophrenie, bei der die affektiven Veränderungen im Vordergrund stehen, Wahnvorstellungen und Halluzinationen flüchtig und bruchstückhaft auftreten, das Verhalten verantwortungslos und unvorhersehbar ist und Manierismen häufig sind. Die Stimmung ist flach und unangemessen. Das Denken ist desorganisiert, die Sprache zerfahren. Der Kranke neigt dazu, sich sozial zu isolieren. Wegen der schnellen Entwicklung der Minussymptomatik, besonders von Affektverflachung und Antriebsverlust, ist die Prognose zumeist schlecht. Eine Hebephrenie soll in aller Regel nur bei Jugendlichen oder jungen Erwachsenen diagnostiziert werden.

Desintegrative Schizophrenie

Hebephrenie

### F20.2

#### Katatone Schizophrenie

Die katatone Schizophrenie ist gekennzeichnet von den im Vordergrund stehenden psychomotorischen Störungen, die zwischen Extremen wie Erregung und Stupor sowie Befehlsautomatismus und Negativismus alternieren können. Zwangshaltungen und -stellungen können lange Zeit beibehalten werden. Episodenhafte schwere Erregungszustände können ein Charakteristikum dieses Krankheitsbildes sein. Die katatonen Phänomene können mit einem traumähnlichen (oneiroiden) Zustand mit lebhaften szenischen Halluzinationen verbunden sein.

Katatoner Stupor

Schizophren:

- 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 Unterformen von 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 schizophreniforme psychotische Störung (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" schizophrene 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 schizophrene Symptome noch im Vordergrund stehen, sollte die entsprechende schizophrene Unterform (F20.0-F20.3) diagnostiziert werden.

**F20.5      Schizophrenes Residuum**

Ein chronisches Stadium in der Entwicklung einer schizophrenen Krankheit, bei welchem eine eindeutige Verschlechterung von einem frühen zu einem späteren Stadium vorliegt und das durch langandauernde, jedoch nicht unbedingt irreversible "negative" Symptome charakterisiert ist. Hierzu gehören psychomotorische Verlangsamung, verminderte Aktivität, Affektverflachung, Passivität und Initiativmangel, qualitative und quantitative Sprachverarmung, geringe nonverbale Kommunikation durch Gesichtsausdruck, Blickkontakt, Modulation der Stimme und Körperhaltung, Vernachlässigung der Körperpflege und nachlassende soziale Leistungsfähigkeit.

Chronische undifferenzierte Schizophrenie

Restzustand

Schizophrener Residualzustand

**F20.6      Schizophrenia simplex**

Eine Störung mit schleichender Progredienz von merkwürdigem Verhalten, mit einer Einschränkung, gesellschaftliche Anforderungen zu erfüllen und mit Verschlechterung der allgemeinen Leistungsfähigkeit. Die charakteristische Negativsymptomatik des schizophrenen Residuums (Affektverflachung und Antriebsminderung) entwickelt sich ohne vorhergehende produktive psychotische Symptome.

**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****Schizotype Störung**

Eine Störung mit exzentrischem Verhalten und Anomalien des Denkens und der Stimmung, die schizophren wirken, obwohl nie eindeutige und charakteristische schizophrene Symptome aufgetreten sind. Es kommen vor: ein kalter Affekt, Anhedonie und seltsames und exzentrisches Verhalten, Tendenz zu sozialem Rückzug, paranoische oder bizarre Ideen, die aber nicht bis zu eigentlichen Wahnvorstellungen gehen, zwanghaftes Grübeln, Denk- und Wahrnehmungsstörungen, 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 schizophrene Reaktion

Schizophrenie:

- Borderline

- latent

- präpsychotisch

- prodromal

- pseudoneurotisch

- pseudopsychopathisch

Schizotype Persönlichkeitsstörung

**Exkl.:** Asperger-Syndrom (F84.5)

Schizoide 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 organisch, schizophren oder affektiv klassifiziert werden können. Wahnhafte Störungen, die nur wenige Monate andauert 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 Wahnhalte, 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

Paranoid:

- Psychose
- Zustand

Sensitiver Beziehungswahn

Späte Paraphrenie

*Exkl.:* Paranoid:

- 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.

Paranoides Zustandsbild im Involutionsalter

Querulantenwahn (Paranoia querulans)

Wahnhafte Dismorphophobie

**F22.9 Anhaltende wahnhafte Störung, nicht näher bezeichnet****F23 Akute vorübergehende psychotische Störungen**

Eine heterogene Gruppe von Störungen, die durch den akuten Beginn der psychotischen Symptome, wie Wahnvorstellungen, Halluzinationen und andere Wahrnehmungsstörungen, und durch eine schwere Störung des normalen Verhaltens charakterisiert sind. Der akute Beginn wird als Crescendo-Entwicklung eines eindeutig abnormen klinischen Bildes innerhalb von 2 Wochen oder weniger definiert. Bei diesen Störungen gibt es keine Hinweise für eine organische Verursachung. Ratlosigkeit und Verwirrtheit kommen häufig vor, die zeitliche, örtliche und personale Desorientiertheit ist jedoch nicht andauernd oder schwer genug, um die Kriterien für ein organisch verursachtes Delir (F05.-) zu erfüllen. Eine vollständige Besserung erfolgt in der Regel innerhalb weniger Monate, oft bereits nach wenigen Wochen oder nur Tagen. Wenn die Störung weiter besteht, wird eine Änderung der Kodierung notwendig. Die Störung kann im Zusammenhang mit einer akuten Belastung stehen, definiert als belastendes Ereignis ein oder zwei Wochen vor Beginn der Störung.

**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 Aufgewühltsein mit intensiven vorübergehenden Glücksgefühlen und Ekstase oder Angst und Reizbarkeit. Die Vielgestaltigkeit und Unbeständigkeit 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 polymorphen, 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

Oneirophrenie

Schizophrene 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 hauptsächlich 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 Schizoaffective Störungen**

Episodische Störungen, bei denen sowohl affektive als auch schizophrene 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. Parathyme psychotische Symptome bei affektiven Störungen rechtfertigen die Diagnose einer schizoaffectiven Störung nicht.

**F25.0 Schizoaffective Störung, gegenwärtig manisch**

Eine Störung, bei der sowohl schizophrene 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 schizomanisch ist.

Schizoaffective Psychose, manischer Typ

Schizophreniforme Psychose, manischer Typ

**F25.1 Schizoaffective Störung, gegenwärtig depressiv**

Eine Störung, bei der sowohl schizophrene 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.

Schizoaffective Psychose, depressiver Typ

Schizophreniforme Psychose, depressiver Typ

**F25.2 Gemischte schizoaffective Störung**

Gemischte schizophrene 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 wahnhaft oder halluzinatorische Störungen zu kodieren, die nicht die Kriterien für Schizophrenie (F20.-), für anhaltende wahnhaft 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 Psychose o.n.A. (F09)  
 Psychische Störung o.n.A. (F99)

## Affektive Störungen (F30-F39)

Diese Gruppe enthält Störungen deren Hauptsymptome in einer Veränderung der Stimmung oder der Affektivität entweder zur Depression - mit oder ohne begleitende(r) Angst - oder zur gehobenen Stimmung bestehen. Dieser Stimmungswechsel wird meist von einer Veränderung des allgemeinen Aktivitätsniveaus begleitet. Die meisten anderen Symptome beruhen hierauf oder sind im Zusammenhang mit dem Stimmungs- und Aktivitätswechsel leicht zu verstehen. Die meisten dieser Störungen neigen zu Rückfällen. Der Beginn der einzelnen Episoden ist oft mit belastenden Ereignissen oder Situationen in Zusammenhang zu bringen.

**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**

Eine Störung, charakterisiert durch eine anhaltende, leicht gehobene Stimmung, gesteigerten Antrieb und Aktivität und in der Regel auch ein auffallendes Gefühl von Wohlbefinden und körperlicher und seelischer Leistungsfähigkeit. Gesteigerte Geselligkeit, Gesprächigkeit, übermäßige Vertraulichkeit, gesteigerte Libido und vermindertes Schlafbedürfnis sind häufig vorhanden, aber nicht in dem Ausmaß, dass sie zu einem Abbruch der Berufstätigkeit oder zu sozialer Ablehnung führen. Reizbarkeit, Selbstüberschätzung und flegelhaftes Verhalten können an die Stelle der häufigen euphorischen Geselligkeit treten. Die Störungen der Stimmung und des Verhaltens werden nicht von Halluzinationen oder Wahn begleitet.

**F30.1 Manie ohne psychotische Symptome**

Die Stimmung ist situationsinadäquat gehoben und kann zwischen sorgloser Heiterkeit und fast unkontrollierbarer Erregung schwanken. Die gehobene Stimmung ist mit vermehrtem Antrieb verbunden, dies führt zu Überaktivität, Rededrang und vermindertem Schlafbedürfnis. Die Aufmerksamkeit kann nicht mehr aufrechterhalten werden, es kommt oft zu starker Ablenkbarkeit. Die Selbsteinschätzung ist mit Größenideen oder übertriebenem Optimismus häufig weit überhöht. Der Verlust normaler sozialer Hemmungen kann zu einem leichtsinnigen, rücksichtslosen oder in Bezug auf die Umstände unpassenden und persönlichkeitsfremden Verhalten führen.

**F30.2 Manie mit psychotischen Symptomen**

Zusätzlich zu dem unter F30.1 beschriebenen klinischen Bild treten Wahn (zumeist Größenwahn) 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 Stimmungssenkung 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.-)  
Zyklothymia (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 (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 Störung, 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 Störung, 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 Störung, 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.n.A.

**F31.9 Bipolare affektive Störung, nicht näher bezeichnet**

Manische Depression o.n.A.

**F32****Depressive Episode**

Bei den typischen leichten (F32.0), mittelgradigen (F32.1) oder schweren (F32.2 und F32.3) Episoden leidet der betroffene Patient unter einer gedrückten Stimmung und einer Verminderung von Antrieb und Aktivität. Die Fähigkeit zu Freude, das Interesse und die Konzentration sind vermindert. Ausgeprägte Müdigkeit kann nach jeder kleinsten Anstrengung auftreten. Der Schlaf ist meist gestört, der Appetit vermindert. Selbstwertgefühl und Selbstvertrauen sind fast immer beeinträchtigt. Sogar bei der leichten Form kommen Schuldgefühle oder Gedanken über eigene Wertlosigkeit vor. Die gedrückte Stimmung verändert sich von Tag zu Tag wenig, reagiert nicht auf Lebensumstände und kann von so genannten "somatischen" Symptomen begleitet werden, wie Interessenverlust oder Verlust der Freude, Früherwachen, Morgentief, deutliche psychomotorische Hemmung, Agitiertheit, Appetitverlust, Gewichtsverlust und Libidoverlust. Abhängig von Anzahl und Schwere der Symptome ist eine depressive Episode als leicht, mittelgradig oder schwer zu bezeichnen.

**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**

Eine depressive Episode mit mehreren oben angegebenen, quälenden Symptomen. Typischerweise bestehen ein Verlust des Selbstwertgefühls und Gefühle von Wertlosigkeit und Schuld. Suizidgedanken und -handlungen sind häufig, und meist liegen einige somatische Symptome vor.

Einzelne Episode einer agitierten Depression

Einzelne Episode einer majoren 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 mangelhafte Flüssigkeits- und Nahrungsaufnahme bestehen kann. Halluzinationen und Wahn können, müssen aber nicht, synthym sein.

Einzelne Episoden:

- majore 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.

**F33****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 mitbedingt, 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 schwer 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; die gegenwärtige Episode ist schwer, 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.

**F34 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(störung)

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(störung)

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****F38 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

Eine Gruppe von Störungen, bei der Angst ausschließlich oder überwiegend durch eindeutig definierte, eigentlich ungefährliche Situationen hervorgerufen wird. In der Folge werden diese Situationen typischerweise vermieden oder mit Furcht ertragen. Die Befürchtungen des Patienten können sich auf Einzelsymptome wie Herzklopfen oder Schwächegefühl beziehen, häufig gemeinsam mit sekundären Ängsten vor dem Sterben, Kontrollverlust oder dem Gefühl, wahnsinnig zu werden. Allein die Vorstellung, dass die phobische Situation eintreten könnte, erzeugt meist schon Erwartungsangst. Phobische Angst tritt häufig gleichzeitig mit Depression auf. Ob zwei Diagnosen, phobische Störung und depressive Episode, erforderlich sind, richtet sich nach dem zeitlichen Verlauf beider Zustandsbilder und nach therapeutischen Erwägungen zum Zeitpunkt der Konsultation.

#### F40.0

##### Agoraphobie

Eine relativ gut definierte Gruppe von Phobien, mit Befürchtungen, das Haus zu verlassen, Geschäfte zu betreten, in Menschenmengen und auf öffentlichen Plätzen zu sein, alleine mit Bahn, Bus oder Flugzeug zu reisen. Eine Panikstörung kommt als häufiges Merkmal bei gegenwärtigen oder zurückliegenden Episoden vor. Depressive und zwanghafte Symptome sowie soziale Phobien sind als zusätzliche Merkmale gleichfalls häufig vorhanden. Die Vermeidung der phobischen Situation steht oft im Vordergrund, und einige Agoraphobiker erleben nur wenig Angst, da sie die phobischen Situationen meiden können.

Agoraphobie ohne Panikstörung in der Anamnese

Panikstörung mit Agoraphobie

#### F40.1

##### Soziale Phobien

Furcht vor prüfender Betrachtung durch andere Menschen, die zu Vermeidung sozialer Situationen führt. Umfassendere soziale Phobien sind in der Regel mit niedrigem Selbstwertgefühl und Furcht vor Kritik verbunden. Sie können sich in Beschwerden wie Erröten, Händezittern, Übelkeit oder Drang zum Wasserlassen äußern. Dabei meint die betreffende Person manchmal, dass eine dieser sekundären Manifestationen der Angst das primäre Problem darstellt. Die Symptome können sich bis zu Panikattacken steigern.

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.:** Dysmorphophobie (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.



**F41      Andere Angststörungen**

Bei diesen Störungen stellen Manifestationen der Angst die Hauptsymptome dar, ohne auf eine bestimmte Umgebungssituation 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**

Diese Kategorie soll bei gleichzeitigem Bestehen von Angst und Depression Verwendung finden, jedoch nur, wenn keine der beiden Störungen eindeutig vorherrscht und keine für sich genommen eine eigenständige Diagnose rechtfertigt. Treten ängstliche und depressive Symptome in so starker Ausprägung auf, dass sie einzelne Diagnosen rechtfertigen, sollen beide Diagnosen gestellt und auf diese Kategorie verzichtet werden.

Ängstliche Depression (leicht oder nicht anhaltend)

**F41.3      Andere gemischte Angststörungen**

Angstsymptome gemischt mit Merkmalen anderer Störungen in F42-F48. Kein Symptom ist allein schwer genug um die Diagnose einer anderen Störung zu stellen.

**F41.8      Sonstige spezifische Angststörungen**

Angsthysterie

**F41.9      Angststörung, nicht näher bezeichnet**

Angst o.n.A.

**F42      Zwangsstörung**

Wesentliche Kennzeichen sind wiederkehrende Zwangsgedanken und Zwangshandlungen. Zwangsgedanken sind Ideen, Vorstellungen oder Impulse, die den Patienten immer wieder stereotyp beschäftigen. Sie sind fast immer quälend, der Patient versucht häufig erfolglos, Widerstand zu leisten. Die Gedanken werden als zur eigenen Person gehörig erlebt, selbst wenn sie als unwillkürlich und häufig abstoßend empfunden werden. Zwangshandlungen oder -rituale sind Stereotypen, die ständig wiederholt werden. Sie werden weder als angenehm empfunden, noch dienen sie dazu, an sich nützliche Aufgaben zu erfüllen. Der Patient erlebt sie oft als Vorbeugung gegen ein objektiv unwahrscheinliches Ereignis, das ihm Schaden bringen oder bei dem er selbst Unheil anrichten könnte. Im Allgemeinen wird dieses Verhalten als sinnlos und ineffektiv erlebt, es wird immer wieder versucht, dagegen anzugehen. Angst ist meist ständig vorhanden. Werden Zwangshandlungen unterdrückt, verstärkt sich die Angst deutlich.

*Inkl.:* Anankastische Neurose  
Zwangsneurose

*Exkl.:* Zwangspersönlichkeit(störung) (F60.5)

**F42.0      Vorwiegend Zwangsgedanken oder Grübelzwang**

Diese können die Form von zwanghaften Ideen, bildhaften Vorstellungen oder Zwangsimpulsen annehmen, die fast immer für die betreffende Person quälend sind. Manchmal sind diese Ideen eine endlose Überlegung unwägbarer Alternativen, häufig verbunden mit der Unfähigkeit, einfache, aber notwendige Entscheidungen des täglichen Lebens zu treffen. Die Beziehung zwischen Grübelzwängen und Depression ist besonders eng. Eine Zwangsstörung ist nur dann zu diagnostizieren, wenn der Grübelzwang nicht während einer depressiven Episode auftritt und anhält.

**F42.1 Vorwiegend Zwangshandlungen [Zwangsrituale]**

Die meisten Zwangshandlungen beziehen sich auf Reinlichkeit (besonders Händewaschen), wiederholte Kontrollen, die garantieren, dass sich eine möglicherweise gefährliche Situation nicht entwickeln kann oder übertriebene Ordnung und Sauberkeit. Diesem Verhalten liegt die Furcht vor einer Gefahr zugrunde, die den Patienten bedroht oder von ihm ausgeht; das Ritual ist ein wirkungsloser oder symbolischer Versuch, diese Gefahr abzuwenden.

**F42.2 Zwangsgedanken und -handlungen, gemischt****F42.8 Sonstige Zwangsstörungen****F42.9 Zwangsstörung, nicht näher bezeichnet****F43 Reaktionen auf schwere Belastungen und Anpassungsstörungen**

Die Störungen dieses Abschnittes unterscheiden sich von den übrigen nicht nur aufgrund der Symptomatologie und des Verlaufs, sondern auch durch die Angabe von ein oder zwei ursächlichen Faktoren: ein außergewöhnlich belastendes Lebensereignis, das eine akute Belastungsreaktion hervorruft, oder eine besondere Veränderung im Leben, die zu einer anhaltend unangenehmen Situation geführt hat und eine Anpassungsstörung hervorruft. Obwohl weniger schwere psychosoziale Belastungen ("life events") den Beginn und das Erscheinungsbild auch zahlreicher anderer Störungen dieses Kapitels auslösen und beeinflussen können, ist ihre ätiologische Bedeutung doch nicht immer ganz klar. In jedem Fall hängt sie zusammen mit der individuellen, häufig idiosynkratischen Vulnerabilität, das heißt, die Lebensereignisse sind weder notwendig noch ausreichend, um das Auftreten und die Art der Krankheit zu erklären. Im Gegensatz dazu entstehen die hier aufgeführten Störungen immer als direkte Folge der akuten schweren Belastung oder des kontinuierlichen Traumas. Das belastende Ereignis oder die andauernden, unangenehmen Umstände sind primäre und ausschlaggebende Kausalfaktoren, und die Störung wäre ohne ihre Einwirkung nicht entstanden. Die Störungen dieses Abschnittes können insofern als Anpassungsstörungen bei schwerer oder kontinuierlicher Belastung angesehen werden, als sie erfolgreiche Bewältigungsstrategien behindern und aus diesem Grunde zu Problemen der sozialen Funktionsfähigkeit führen.

**F43.0 Akute Belastungsreaktion**

Eine vorübergehende Störung, die sich bei einem psychisch nicht manifest gestörten Menschen als Reaktion auf eine außergewöhnliche physische oder psychische Belastung entwickelt, und die im Allgemeinen innerhalb von Stunden oder Tagen abklingt. Die individuelle Vulnerabilität und die zur Verfügung stehenden Bewältigungsmechanismen (Coping-Strategien) spielen bei Auftreten und Schweregrad der akuten Belastungsreaktionen eine Rolle. Die Symptomatik zeigt typischerweise ein gemischtes und wechselndes Bild, beginnend mit einer Art von "Betäubung", mit einer gewissen Bewusstseinsminderung und eingeschränkter Aufmerksamkeit, einer Unfähigkeit, Reize zu verarbeiten und Desorientiertheit. Diesem Zustand kann ein weiteres Sichzurückziehen aus der Umweltsituation folgen (bis hin zu dissoziativem Stupor, siehe F44.2) oder aber ein Unruhezustand und Überaktivität (wie Fluchtreaktion oder Fugue). Vegetative Zeichen panischer Angst wie Tachykardie, Schwitzen und Erröten treten zumeist auf. Die Symptome erscheinen im Allgemeinen innerhalb von Minuten nach dem belastenden Ereignis und gehen innerhalb von zwei oder drei Tagen, oft innerhalb von Stunden zurück. Teilweise oder vollständige Amnesie (siehe F44.0) bezüglich dieser Episode kann vorkommen. Wenn die Symptome andauern, sollte eine Änderung der Diagnose in Erwägung gezogen werden.

Akut:

- Belastungsreaktion
  - Krisenreaktion
- Krisenneurose  
Krisenzustand  
Psychischer Schock

**F43.1 Posttraumatische Belastungsstörung**

Diese entsteht als eine verzögerte oder protrahierte Reaktion auf ein belastendes Ereignis oder eine Situation kürzerer oder längerer Dauer, mit außergewöhnlicher Bedrohung oder katastrophenartigem Ausmaß, die bei fast jedem eine tiefe Verzweiflung hervorrufen würde. Prädisponierende Faktoren wie bestimmte, z.B. zwanghafte oder asthenische Persönlichkeitszüge oder neurotische Krankheiten in der Vorgeschichte können die Schwelle für die Entwicklung dieses Syndroms senken und seinen Verlauf erschweren, aber die letztgenannten Faktoren sind weder notwendig noch ausreichend, um das Auftreten der Störung zu erklären. Typische Merkmale sind das wiederholte Erleben des Traumas in sich aufdrängenden Erinnerungen (Nachhallerinnerungen, Flashbacks), Träumen oder Albträumen, die vor dem Hintergrund eines andauernden Gefühls von Betäubtheit und emotionaler Stumpfheit auftreten. Ferner finden sich Gleichgültigkeit gegenüber anderen Menschen, Teilnahmslosigkeit der Umgebung gegenüber, Freudlosigkeit sowie Vermeidung von Aktivitäten und Situationen, die Erinnerungen an das Trauma wachrufen könnten. Meist tritt ein Zustand von vegetativer Übererregtheit mit Vigilanzsteigerung, einer übermäßigen Schreckhaftigkeit und Schlafstörung auf. Angst und Depression sind häufig mit den genannten Symptomen und Merkmalen assoziiert und Suizidgedanken sind nicht selten. Der Beginn folgt dem Trauma mit einer Latenz, die wenige Wochen bis Monate dauern kann. Der Verlauf ist wechselhaft, in der Mehrzahl der Fälle kann jedoch eine Heilung erwartet werden. In wenigen Fällen nimmt die Störung über viele Jahre einen chronischen Verlauf und geht dann in eine andauernde Persönlichkeitsänderung (F62.0) über.

Traumatische Neurose

**F43.2 Anpassungsstörungen**

Hierbei handelt es sich um Zustände von subjektiver Bedrängnis und emotionaler Beeinträchtigung, die im allgemeinen soziale Funktionen und Leistungen behindern und während des Anpassungsprozesses nach einer entscheidenden Lebensveränderung oder nach belastenden Lebensereignissen auftreten. Die Belastung kann das soziale Netz des Betroffenen beschädigt haben (wie bei einem Trauerfall oder Trennungserlebnissen) oder das weitere Umfeld sozialer Unterstützung oder soziale Werte (wie bei Emigration oder nach Flucht). Sie kann auch in einem größeren Entwicklungsschritt oder einer Krise bestehen (wie Schulbesuch, Elternschaft, Misserfolg, Erreichen eines ersehnten Zieles und Ruhestand). Die individuelle Prädisposition oder Vulnerabilität spielt bei dem möglichen Auftreten und bei der Form der Anpassungsstörung eine bedeutsame Rolle; es ist aber dennoch davon auszugehen, dass das Krankheitsbild ohne die Belastung nicht entstanden wäre. Die Anzeichen sind unterschiedlich und umfassen depressive Stimmung, Angst oder Sorge (oder eine Mischung von diesen). Außerdem kann ein Gefühl bestehen, mit den alltäglichen Gegebenheiten nicht zurechtzukommen, diese nicht vorausplanen oder fortsetzen zu können. Störungen des Sozialverhaltens können insbesondere bei Jugendlichen ein zusätzliches Symptom sein.

Hervorstechendes Merkmal kann eine kurze oder längere depressive Reaktion oder eine Störung anderer Gefühle und des Sozialverhaltens sein.

Hospitalismus bei Kindern

Kulturschock

Trauerreaktion

*Exkl.:* Trennungsangst 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]**

Das allgemeine Kennzeichen der dissoziativen oder Konversionsstörungen besteht in teilweisem oder völligem Verlust der normalen Integration der Erinnerung an die Vergangenheit, des Identitätsbewusstseins, der Wahrnehmung unmittelbarer Empfindungen sowie der Kontrolle von Körperbewegungen. Alle dissoziativen Störungen neigen nach einigen Wochen oder Monaten zur Remission, besonders wenn der Beginn mit einem traumatisierenden Lebensereignis verbunden ist. Eher chronische Störungen, besonders Lähmungen und Gefühlsstörungen, entwickeln sich, wenn der Beginn mit unlösbaren Problemen oder interpersonellen Schwierigkeiten verbunden ist. Diese Störungen wurden früher als verschiedene Formen der "Konversionsneurose oder Hysterie" klassifiziert. Sie werden als ursächlich psychogen angesehen, in enger zeitlicher Verbindung mit traumatisierenden Ereignissen, unlösbaren oder unerträglichen Konflikten oder gestörten Beziehungen. Die Symptome verkörpern häufig das Konzept der betroffenen Person, wie sich eine körperliche Krankheit manifestieren müsste. Körperliche Untersuchung und Befragungen geben keinen Hinweis auf eine bekannte somatische oder neurologische Krankheit. Zusätzlich ist der Funktionsverlust offensichtlich Ausdruck emotionaler Konflikte oder Bedürfnisse. Die Symptome können sich in enger Beziehung zu psychischer Belastung entwickeln und erscheinen oft plötzlich. Nur Störungen der körperlichen Funktionen, die normalerweise unter willentlicher Kontrolle stehen, und Verlust der sinnlichen Wahrnehmung sind hier eingeschlossen. Störungen mit Schmerz und anderen komplexen körperlichen Empfindungen, die durch das vegetative Nervensystem vermittelt werden, sind unter Somatisierungsstörungen (F45.0) zu klassifizieren. Die Möglichkeit eines späteren Auftretens ernsthafter körperlicher oder psychiatrischer Störungen muss immer mitbedacht werden.

*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 Fugue (F44.1) und auch als solche zu klassifizieren. Die Diagnose sollte nicht bei himorganischen 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**

Dissoziativer Stupor wird aufgrund einer beträchtlichen Verringerung oder des Fehlens von willkürlichen Bewegungen und normalen Reaktionen auf äußere Reize wie Licht, Geräusche oder Berührung diagnostiziert. Dabei lassen Befragung und Untersuchung keinen Anhalt für eine körperliche Ursache erkennen. Zusätzliche Hinweise auf die psychogene Verursachung geben kurz vorhergegangene belastende Ereignisse oder Probleme.

*Exkl.:* Organische katatone 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 Schädelhirntrauma (F07.2)
- organischer Persönlichkeitsstörung (F07.0)
- Schizophrenie (F20.-)
- vorübergehenden akuten psychotischen Störungen (F23.-)

**F44.4 Dissoziative Bewegungsstörungen**

Die häufigsten Formen zeigen den vollständigen oder teilweisen Verlust der Bewegungsfähigkeit eines oder mehrerer Körperteile. Sie haben große Ähnlichkeit mit fast jeder Form von Ataxie, Apraxie, Akinesie, Aphonie, Dysarthrie, Dyskinesie, Anfällen oder Lähmungen.

Psychogen:

- Aphonie
- Dysphonie

**F44.5 Dissoziative Krampfanfälle**

Dissoziative Krampfanfälle können epileptischen Anfällen bezüglich ihrer Bewegungen sehr stark ähneln. Zungenbiss, Verletzungen beim Sturz oder Urininkontinenz sind jedoch selten. Ein Bewusstseinsverlust fehlt oder es findet sich statt dessen ein stupor- oder tranceähnlicher Zustand.

**F44.6 Dissoziative Sensibilitäts- und Empfindungsstörungen**

Die Grenzen anästhetischer Hautareale entsprechen oft eher den Vorstellungen des Patienten über Körperfunktionen als medizinischen Tatsachen. Es kann auch unterschiedliche Ausfälle der sensorischen Modalitäten geben, die nicht Folge einer neurologischen Läsion sein können. Sensorische Ausfälle können von Klagen über Parästhesien begleitet sein. Vollständige Seh- oder Hörverluste bei dissoziativen Störungen sind selten.

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 Persönlichkeitsstörung

Psychogen:

- Dämmerzustand
- Verwirrtheit

**F44.9 Dissoziative Störung [Konversionsstörung], nicht näher bezeichnet**

**F45****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.-)

Tourette-Syndrom (F95.2)

Trichotillomanie (F63.3)

**F45.0****Somatisierungsstörung**

Charakteristisch sind multiple, wiederholt auftretende und häufig wechselnde körperliche Symptome, die wenigstens zwei Jahre bestehen. Die meisten Patienten haben eine lange und komplizierte Patienten-Karriere hinter sich, sowohl in der Primärversorgung als auch in spezialisierten medizinischen Einrichtungen, wo viele negative Untersuchungen und ergebnislose explorative Operationen durchgeführt sein können. Die Symptome können sich auf jeden Körperteil oder jedes System des Körpers beziehen. Der Verlauf der Störung ist chronisch und fluktuierend und häufig mit einer langdauernden Störung des sozialen, interpersonalen und familiären Verhaltens verbunden. Eine kurzdauernde (weniger als zwei Jahre) und weniger auffallende Symptomatik wird besser unter F45.1 klassifiziert (undifferenzierte 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**

Vorherrschendes Kennzeichen ist eine beharrliche Beschäftigung mit der Möglichkeit, an einer oder mehreren schweren und fortschreitenden körperlichen Krankheiten zu leiden. Die Patienten manifestieren anhaltende körperliche Beschwerden oder anhaltende Beschäftigung mit ihren körperlichen Phänomenen. Normale oder allgemeine Körperwahrnehmungen und Symptome werden von dem betreffenden Patienten oft als abnorm und belastend interpretiert und die Aufmerksamkeit meist auf nur ein oder zwei Organe oder Organsysteme des Körpers fokussiert. Depression und Angst finden sich häufig und können dann zusätzliche Diagnosen rechtfertigen.

Dysmorphophobie (nicht wahnhaft)

Hypochondrie

Hypochondrische Neurose

Körperdysmorphophobie Störung

Nosophobie

**Exkl.:** Auf die körperlichen Funktionen oder die Körperform fixierte Wahnphänomene (F22.-)

Wahnhafte Dysmorphophobie (F22.8)

**F45.3 Somatoforme autonome Funktionsstörung**

Die Symptome werden vom Patienten so geschildert, als beruhten sie auf der körperlichen Krankheit eines Systems oder eines Organs, das weitgehend oder vollständig vegetativ innerviert und kontrolliert wird, so etwa des kardiovaskulären, des gastrointestinalen, des respiratorischen oder des urogenitalen Systems. Es finden sich meist zwei Symptomgruppen, die beide nicht auf eine körperliche Krankheit des betreffenden Organs oder Systems hinweisen. Die erste Gruppe umfasst Beschwerden, die auf objektivierbaren Symptomen der vegetativen Stimulation beruhen wie etwa Herzklopfen, Schwitzen, Erröten, Zittern. Sie sind Ausdruck der Furcht vor und Beeinträchtigung durch eine(r) somatische(n) Störung. Die zweite Gruppe beinhaltet subjektive Beschwerden unspezifischer und wechselnder Natur, wie flüchtige Schmerzen, Brennen, Schwere, Enge und Gefühle, aufgebläht oder auseinander gezogen zu werden, die vom Patienten einem spezifischen Organ oder System zugeordnet werden.

Da-Costa-Syndrom

Herzneurose

Magenneurose

Neurozirkulatorische Asthenie

Psychogene Formen:

- Aerophagie
- Colon irritabile
- Diarrhoe
- Dyspepsie
- Dysurie
- erhöhte Miktionshäufigkeit
- Flatulenz
- Husten
- Hyperventilation
- Pylorospasmen
- Singultus

**Exkl.:** Psychische und Verhaltenseinflüsse bei anderenorts klassifizierten Störungen oder Krankheiten (F54)

**F45.4 Anhaltende somatoforme Schmerzstörung**

Die vorherrschende Beschwerde ist ein andauernder, schwerer und quälender Schmerz, der durch einen physiologischen Prozess oder eine körperliche Störung nicht vollständig erklärt werden kann. Er tritt in Verbindung mit emotionalen Konflikten oder psychosozialen Belastungen auf, die schwerwiegend genug sein sollten, um als entscheidende ursächliche Faktoren gelten zu können. Die Folge ist meist eine beträchtlich gesteigerte persönliche oder medizinische Hilfe und Unterstützung. Schmerzzustände mit vermutlich psychogenem Ursprung, die im Verlauf depressiver Störungen oder einer Schizophrenie auftreten, sollten hier nicht berücksichtigt werden.

Psychalgie

Psychogen:

- Kopfschmerz
- Rückenschmerz

Somatoforme Schmerzstörung

**Exkl.:** Rückenschmerzen o.n.A. (M54.9)

Schmerz:

- akut (R52.0)
- chronisch (R52.2)
- therapieresistent (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**

Im Erscheinungsbild zeigen sich beträchtliche kulturelle Unterschiede. Zwei Hauptformen überschneiden sich beträchtlich. Bei einer Form ist das Hauptcharakteristikum die Klage über vermehrte Müdigkeit nach geistigen Anstrengungen, häufig verbunden mit abnehmender Arbeitsleistung oder Effektivität bei der Bewältigung täglicher Aufgaben. Die geistige Ermüdbarkeit wird typischerweise als unangenehmes Eindringen ablenkender Assoziationen oder Erinnerungen beschrieben, als Konzentrationsschwäche und allgemein ineffektives Denken. Bei der anderen Form liegt das Schwergewicht auf Gefühlen körperlicher Schwäche und Erschöpfung nach nur geringer Anstrengung, begleitet von muskulären und anderen Schmerzen und der Unfähigkeit, sich zu entspannen. Bei beiden Formen finden sich eine ganze Reihe von anderen unangenehmen körperlichen Empfindungen wie Schwindelgefühl, Spannungskopfschmerz und allgemeine Unsicherheit. Sorge über abnehmendes geistiges und körperliches Wohlbefinden, Reizbarkeit, Freudlosigkeit, Depression und Angst sind häufig. Der Schlaf ist oft in der ersten und mittleren Phase gestört, es kann aber auch Hypersomnie im Vordergrund stehen.

Ermüdungssyndrom

Soll eine vorausgegangene Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

*Exkl.:* Asthenie o.n.A. (R53)

Burn-out-Syndrom (Z73.0)

Myalgische Enzephalomyelitis (G93.3)

Psychasthenie (F48.8)

Unwohlsein und Ermüdung (R53)

**F48.1****Depersonalisations- und Derealisationssyndrom**

Eine seltene Störung, bei der ein Patient spontan beklagt, das seine geistige Aktivität, sein Körper oder die Umgebung sich in ihrer Qualität verändert haben, und unwirklich, wie in weiter Ferne oder automatisiert erlebt werden. Neben vielen anderen Phänomenen und Symptomen klagen die Patienten am häufigsten über den Verlust von Emotionen, über Entfremdung und Loslösung vom eigenen Denken, vom Körper oder von der umgebenden realen Welt. Trotz der dramatischen Form dieser Erfahrungen ist sich der betreffende Patient der Unwirklichkeit dieser Veränderung bewusst. Das Sensorium ist normal, die Möglichkeiten des emotionalen Ausdrucks intakt. Depersonalisations- und Derealisationsphänomene können im Rahmen einer schizophrenen, depressiven, phobischen oder Zwangsstörung auftreten. In solchen Fällen sollte die Diagnose der im Vordergrund stehenden Störung gestellt werden.

**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****Essstörungen**

*Exkl.:* Anorexia o.n.A. (R63.0)

Fütter Schwierigkeiten und Betreuungsfehler (R63.3)

Fütterstörung im Kleinkind- und Kindesalter (F98.2)

Polyphagie (R63.2)

**F50.0****Anorexia nervosa**

Die Anorexia ist durch einen absichtlich selbst herbeigeführten oder aufrechterhaltenen Gewichtsverlust charakterisiert. Am häufigsten ist die Störung bei heranwachsenden Mädchen und jungen Frauen; heranwachsende Jungen und junge Männer, Kinder vor der Pubertät und Frauen bis zur Menopause können ebenfalls betroffen sein. Die Krankheit ist mit einer spezifischen Psychopathologie verbunden, wobei die Angst vor einem dicken Körper und einer schlaffen Körperform als eine tiefverwurzelte überwertige Idee besteht und die Betroffenen eine sehr niedrige Gewichtsschwelle für sich selbst festlegen. Es liegt meist Unterernährung unterschiedlichen Schweregrades vor, die sekundär zu endokrinen und metabolischen Veränderungen und zu körperlichen Funktionsstörungen führt. Zu den Symptomen gehören eingeschränkte Nahrungsauswahl, übertriebene körperliche Aktivitäten, selbstinduziertes Erbrechen und Abführen und der Gebrauch von Appetitzüglern und Diuretika.

*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 deutliche 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**

Ein Syndrom, das durch wiederholte Anfälle von Heißhunger und eine übertriebene Beschäftigung mit der Kontrolle des Körpergewichts charakterisiert ist. Dies führt zu einem Verhaltensmuster von Essanfällen und Erbrechen oder Gebrauch von Abführmitteln. Viele psychische Merkmale dieser Störung ähneln denen der Anorexia nervosa, so die übertriebene Sorge um Körperform und Gewicht. Wiederholtes Erbrechen kann zu Elektrolytstörungen und körperlichen Komplikationen führen. Häufig lässt sich in der Anamnese eine frühere Episode einer Anorexia nervosa mit einem Intervall von einigen Monaten bis zu mehreren Jahren nachweisen.

Bulimie o.n.A.

Hyperorexia 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.

Psychogenes Erbrechen

Soll übermäßiges Erbrechen in der Schwangerschaft angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (O21.-) zu benutzen.

*Exkl.:* Erbrechen o.n.A. (R11)

Übelkeit (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 dazugehörigen Diagnosen verwendet werden, welche die Psychopathologie 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 Schläfrigkeit 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**

Eine Störung des Schlaf-Wach-Rhythmus ist definiert als Mangel an Synchronizität zwischen dem individuellen Schlaf-Wach-Rhythmus und dem erwünschten Schlaf-Wach-Rhythmus der Umgebung. Dies führt zu Klagen über Schlaflosigkeit und Hypersomnie.

Psychogene Umkehr:

- Schlafrhythmus
- Tag-Nacht-Rhythmus
- 24-Stunden-Rhythmus

*Exkl.:* Störungen des Schlaf-Wach-Rhythmus (organisch) (G47.2)

**F51.3 Schlafwandeln [Somnambulismus]**

Schlafwandeln oder Somnambulismus ist ein Zustand veränderter Bewusstseinslage, in dem Phänomene von Schlaf und Wachsein kombiniert sind. Während einer schlafwandlerischen Episode verlässt die betreffende Person das Bett, häufig während des ersten Drittels des Nachtschlafes, geht umher, zeigt ein herabgesetztes Bewusstsein, verminderte Reaktivität und Geschicklichkeit. Nach dem Erwachen besteht meist keine Erinnerung an das Schlafwandeln mehr.

**F51.4 Pavor nocturnus**

Nächtliche Episoden äußerster Furcht und Panik mit heftigem Schreien, Bewegungen und starker autonomer Erregung. Die betroffene Person setzt sich oder steht mit einem Panikschrei auf, gewöhnlich während des ersten Drittels des Nachtschlafes. Häufig stürzt sie zur Tür wie um zu entfliehen, meist aber ohne den Raum zu verlassen. Nach dem Erwachen fehlt die Erinnerung an das Geschehen oder ist auf ein oder zwei bruchstückhafte bildhafte Vorstellungen begrenzt.

**F51.5 Alpträume [Angstträume]**

Traumerleben voller Angst oder Furcht, mit sehr detaillierter Erinnerung an den Trauminhalt. Dieses Traumerleben ist sehr lebhaft, Themen sind die Bedrohung des Lebens, der Sicherheit oder der Selbstachtung. Oft besteht eine Wiederholung gleicher oder ähnlicher erschreckender Albtraumthemen. Während einer typischen Episode besteht eine autonome Stimulation, aber kein wahrnehmbares Schreien oder Körperbewegungen. Nach dem Aufwachen wird der Patient rasch lebhaft und orientiert.

Angsttraumstörung

**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

Sexuelle 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).

Sexuelle 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.

Gehemmter Orgasmus (weiblich) (männlich)

Psychogene Anorgasmie

**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
- Magenerkrankung 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 nichtabhängigkeitserzeugenden Substanzen**

Eine große Zahl von Arzneimitteln und Naturheilmitteln können missbraucht werden. Die wichtigsten Gruppen sind: 1. Psychotrope Substanzen, die keine Abhängigkeit hervorrufen, z.B. Antidepressiva, 2. Laxanzien, 3. Analgetika, die ohne ärztliche Verordnung erworben werden können, z.B. Aspirin und Paracetamol. Der anhaltende Gebrauch dieser Substanzen ist oft mit unnötigen Kontakten mit medizinischen und anderen Hilfeleistungen verbunden und manchmal von schädlichen körperlichen Auswirkungen der Substanzen begleitet.

Der Versuch, dem Gebrauch der Substanz entgegenzusteuern oder ihn zu verbieten, stößt oft auf Widerstand. Bei Laxanzien und Analgetika führt der Missbrauch trotz Warnungen vor (oder sogar trotz der Entwicklung derselben) zu körperlichen Schäden, wie Nierenfunktions- oder Elektrolytstörungen. Obwohl die betreffende Person ein starkes Verlangen nach der Substanz hat, entwickeln sich keine Abhängigkeit bzw. Entzugssymptome wie bei den unter F10-F19 klassifizierten psychotropen Substanzen.

**Inkl.:** Laxanzienabhängigkeit

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)

Dieser Abschnitt enthält eine Reihe von klinisch wichtigen, meist länger anhaltenden Zustandsbildern und Verhaltensmustern. Sie sind Ausdruck des charakteristischen, individuellen Lebensstils, des Verhältnisses zur eigenen Person und zu anderen Menschen. Einige dieser Zustandsbilder und Verhaltensmuster entstehen als Folge konstitutioneller Faktoren und sozialer Erfahrungen schon früh im Verlauf der individuellen Entwicklung, während andere erst später im Leben erworben werden. Die spezifischen Persönlichkeitsstörungen (F60.-), die kombinierten und anderen Persönlichkeitsstörungen (F61) und die Persönlichkeitsänderungen (F62.-) sind tief verwurzelte, anhaltende Verhaltensmuster, die sich in starren Reaktionen auf unterschiedliche persönliche und soziale Lebenslagen zeigen. Sie verkörpern gegenüber der Mehrheit der betreffenden Bevölkerung deutliche Abweichungen im Wahrnehmen, Denken, Fühlen und in den Beziehungen zu anderen. Solche Verhaltensmuster sind meistens stabil und beziehen sich auf vielfältige Bereiche des Verhaltens und der psychologischen Funktionen. Häufig gehen sie mit einem unterschiedlichen Ausmaß persönlichen Leidens und gestörter sozialer Funktionsfähigkeit einher.

### **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

Diese Persönlichkeitsstörung ist durch übertriebene Empfindlichkeit gegenüber Zurückweisung, Nachtragen von Kränkungen, durch Misstrauen, sowie eine Neigung, Erlebtes zu verdrehen gekennzeichnet, indem neutrale oder freundliche Handlungen anderer als feindlich oder verächtlich missgedeutet werden, wiederkehrende unberechtigte Verdächtigungen hinsichtlich der sexuellen Treue des Ehegatten oder Sexualpartners, schließlich durch streitsüchtiges und beharrliches Bestehen auf eigenen Rechten. Diese Personen können zu überhöhtem Selbstwertgefühl und häufiger, übertriebener Selbstbezogenheit neigen.

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, einzelgängerisches Verhalten und in sich gekehrte 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.-)

Schizotype Störung (F21)

Wahnhafte Störung (F22.0)

**F60.2 Dissoziale Persönlichkeitsstörung**

Eine Persönlichkeitsstörung, die durch eine Missachtung sozialer Verpflichtungen und herzloses Unbeteiligtsein an Gefühlen für andere gekennzeichnet ist. Zwischen dem Verhalten und den herrschenden sozialen Normen besteht eine erhebliche Diskrepanz. Das Verhalten erscheint durch nachteilige Erlebnisse, einschließlich Bestrafung, nicht änderungsfähig. Es besteht eine geringe Frustrationstoleranz und eine niedrige Schwelle für aggressives, auch gewalttätiges Verhalten, eine Neigung, andere zu beschuldigen oder vordergründige Rationalisierungen für das Verhalten anzubieten, durch das der betreffende Patient in einen Konflikt mit der Gesellschaft geraten ist.

Persönlichkeit(sstörung):

- amoralisch
- antisozial
- asozial
- psychopathisch
- soziopathisch

**Exkl.:** Emotional instabile Persönlichkeit(sstörung) (F60.3)  
Störungen des Sozialverhaltens (F91.-)

**F60.3 Emotional instabile Persönlichkeitsstörung**

Eine Persönlichkeitsstörung mit deutlicher Tendenz, Impulse ohne Berücksichtigung von Konsequenzen auszuagieren, verbunden mit unvorhersehbarer und launenhafter Stimmung. Es besteht eine Neigung zu emotionalen Ausbrüchen und eine Unfähigkeit, impulshaftes Verhalten zu kontrollieren. Ferner besteht eine Tendenz zu streitsüchtigem Verhalten und zu Konflikten mit anderen, insbesondere wenn impulsive Handlungen durchkreuzt oder behindert werden. Zwei Erscheinungsformen können unterschieden werden: Ein impulsiver Typus, vorwiegend gekennzeichnet durch emotionale Instabilität und mangelnde Impulskontrolle; und ein Borderline- Typus, zusätzlich gekennzeichnet durch Störungen des Selbstbildes, der Ziele und der inneren Präferenzen, durch ein chronisches Gefühl von Leere, durch intensive, aber unbeständige Beziehungen und eine Neigung zu selbstdestruktivem Verhalten mit parasuizidalen Handlungen und Suizidversuchen.

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, Genusssucht, 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 Starrheit 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**

Eine Persönlichkeitsstörung, die durch Gefühle von Anspannung und Besorgtheit, Unsicherheit und Minderwertigkeit gekennzeichnet ist. Es besteht eine andauernde Sehnsucht nach Zuneigung und Akzeptiertwerden, eine Überempfindlichkeit gegenüber Zurückweisung und Kritik mit eingeschränkter Beziehungsfähigkeit. Die betreffende Person neigt zur Überbetonung potentieller Gefahren oder Risiken alltäglicher Situationen bis zur Vermeidung bestimmter Aktivitäten.

**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 Trennungsangst, Gefühle 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 emotionalen Bereich zeigen; bei Schwierigkeiten besteht die Tendenz, die Verantwortung anderen zuzuschieben.

Persönlichkeit(sstörung):

- asthenisch
- inadäquat
- passiv
- selbstschädigend

**F60.8 Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen**

Persönlichkeit(sstörung):

- 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**

Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen ohne vorbestehende Persönlichkeitsstörung nach extremer oder übermäßiger, anhaltender Belastung oder schweren psychiatrischen Krankheiten. Diese Diagnosen sollten nur dann gestellt werden, wenn Hinweise auf eine eindeutige und andauernde Veränderung in der Wahrnehmung sowie im Verhalten und Denken bezüglich der Umwelt und der eigenen Person vorliegen. Die Persönlichkeitsänderung sollte deutlich ausgeprägt sein und mit einem unflexiblen und fehlangepassten Verhalten verbunden sein, das vor der pathogenen Erfahrung nicht bestanden hat. Die Änderung sollte nicht Ausdruck einer anderen psychischen Störung oder Residualsymptom einer vorangegangenen psychischen Störung sein.

*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 katastrophalen 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, Gefühle 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 Ausgesetztsein lebensbedrohlicher Situationen, etwa als Opfer von Terrorismus
- andauernder Gefangenschaft mit unmittelbarer Todesgefahr
- Folter
- Katastrophen
- Konzentrationslagererfahrungen

*Exkl.:* Posttraumatische Belastungsstörung (F43.1)

**F62.1 Andauernde Persönlichkeitsänderung nach psychischer Krankheit**

Eine auf der traumatischen Erfahrung einer schweren psychiatrischen Krankheit beruhende, wenigstens über zwei Jahre bestehende Persönlichkeitsänderung. Die Änderung kann nicht durch eine vorbestehende Persönlichkeitsstörung erklärt werden und sollte vom Residualzustand einer Schizophrenie und anderen Zustandsbildern unvollständiger Rückbildung einer vorausgegangenen psychischen Störung unterschieden werden. Die Störung ist gekennzeichnet durch eine hochgradige Abhängigkeit sowie Anspruchs- und Erwartungshaltung gegenüber anderen, eine Überzeugung, durch die Krankheit verändert oder stigmatisiert worden zu sein. Dies führt zu einer Unfähigkeit, enge und vertrauensvolle persönliche Beziehungen aufzunehmen und beizubehalten, sowie zu sozialer Isolation. Ferner finden sich Passivität, verminderte Interessen und Vernachlässigung von Freizeitbeschäftigungen, ständige Beschwerden über das Kranksein, oft verbunden mit hypochondrischen Klagen und kränkelndem Verhalten, dysphorische oder labile Stimmung, die nicht auf dem Vorliegen einer gegenwärtigen psychischen Störung oder einer vorausgegangenen psychischen Störung mit affektiven Residualsymptomen beruht. Schließlich bestehen seit längerer Zeit Probleme in der sozialen und beruflichen Funktionsfähigkeit.

**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 impulsivem Verhalten. 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 episodenhaften 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, Verdacht ausgeschlossen (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 weggeworfen, 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, Verdacht ausgeschlossen (Z03.2)

Organische psychische Störungen (F00-F09)

Stehlen bei depressiver Störung (F31-F33)

**F63.3 Trichotillomanie**

Bei dieser Störung kommt es nach immer wieder misslungenem Versuch, sich gegen Impulse zum Ausreißen der Haare zu wehren, zu einem beachtlichen Haarverlust. Das Ausreißen der Haare ist häufig mit dem Gefühl wachsender Spannung verbunden und einem anschließenden Gefühl von Erleichterung und Befriedigung. Diese Diagnose soll nicht gestellt werden, wenn zuvor eine Hautentzündung bestand oder wenn das Ausreißen der Haare eine Reaktion auf ein Wahnphänomen oder eine Halluzination ist.

*Exkl.:* Stereotype Bewegungsstörung mit Haarezupfen (F98.4)

**F63.8 Sonstige abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle**

In diese Kategorie fallen andere Arten sich dauernd wiederholenden unangepassten Verhaltens, die nicht Folge eines erkennbaren psychiatrischen Syndroms sind und bei denen der betroffene Patient den Impulsen, das pathologische Verhalten auszuführen, nicht widerstehen kann. Nach einer vorausgehenden Periode mit Anspannung folgt während des Handlungsablaufs ein Gefühl der Erleichterung.

Störung mit intermittierend auftretender Reizbarkeit

**F63.9 Abnorme Gewohnheit und Störung der Impulskontrolle, nicht näher bezeichnet****F64 Störungen der Geschlechtsidentität****F64.0 Transsexualismus**

Der Wunsch, als Angehöriger des anderen Geschlechtes zu leben und anerkannt zu werden. Dieser geht meist mit Unbehagen oder dem Gefühl der Nichtzugehörigkeit zum eigenen anatomischen Geschlecht einher. Es besteht der Wunsch nach chirurgischer und hormoneller Behandlung, um den eigenen Körper dem bevorzugten Geschlecht soweit wie möglich anzugleichen.

**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**

Diese Störung zeigt sich während der frühen Kindheit, immer lange vor der Pubertät. Sie ist durch ein anhaltendes und starkes Unbehagen über das zugefallene Geschlecht gekennzeichnet, zusammen mit dem Wunsch oder der ständigen Beteuerung, zum anderen Geschlecht zu gehören. Es besteht eine andauernde Beschäftigung mit der Kleidung oder den Aktivitäten des anderen Geschlechtes und eine Ablehnung des eigenen Geschlechtes. Die Diagnose erfordert eine tief greifende Störung der normalen Geschlechtsidentität; eine bloße Knabenhaftigkeit bei Mädchen und ein mädchenhaftes Verhalten bei Jungen sind nicht ausreichend. 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 Geschlechtsrolle o.n.A.

**F65 Störungen der Sexualpräferenz**

*Inkl.:* Paraphilie

**F65.0 Fetischismus**

Gebrauch toter Objekte als Stimuli für die sexuelle Erregung und Befriedigung. Viele Fetische stellen eine Erweiterung des menschlichen Körpers dar, z.B. Kleidungsstücke oder Schuhwerk. Andere gebräuchliche Beispiele sind Gegenstände aus Gummi, Plastik oder Leder. Die Fetischobjekte haben individuell wechselnde Bedeutung. In einigen Fällen dienen sie lediglich der Verstärkung der auf üblichem Wege erreichten sexuellen Erregung (z.B. wenn der Partner ein bestimmtes Kleidungsstück tragen soll).

**F65.1 Fetischistischer Transvestitismus**

Zur Erreichung sexueller Erregung wird Kleidung des anderen Geschlechtes getragen; damit wird der Anschein erweckt, dass es sich um eine Person des anderen Geschlechtes 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**

Wiederkehrender oder anhaltender Drang, anderen Menschen bei sexuellen Aktivitäten oder intimen Tätigkeiten, z.B. Entkleiden, zuzusehen ohne Wissen der beobachteten Person. Zumeist führt dies beim Beobachtenden zu sexueller Erregung und Masturbation.

**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.

Masochismus

Sadismus

**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.

Frotteurismus

Nekrophilie

**F65.9 Störung der Sexualpräferenz, nicht näher bezeichnet**

Sexuelle Deviation o.n.A.

**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 Reifungskrise**

Die betroffene Person leidet unter einer Unsicherheit hinsichtlich ihrer Geschlechtsidentität oder sexuellen Orientierung, mit Ängsten 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, oftmals 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 längerdauernde oder zunehmende Behinderung oder Schmerzen.

Rentenneurose

**F68.1    Artificielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen von körperlichen oder psychischen Symptomen oder Behinderungen]**

Der betroffene Patient täuscht Symptome wiederholt ohne einleuchtenden Grund vor und kann sich sogar, um Symptome oder klinische Zeichen hervorzurufen, absichtlich selbst beschädigen. Die Motivation ist unklar, vermutlich besteht das Ziel, die Krankenrolle einzunehmen. Die Störung ist oft mit deutlichen Persönlichkeits- und Beziehungsstörungen kombiniert.

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.

Der Schweregrad einer Intelligenzminderung wird übereinstimmungsgemäß anhand standardisierter Intelligenztests festgestellt. Diese können durch Skalen zur Einschätzung der sozialen Anpassung in der jeweiligen Umgebung erweitert werden. Diese Messmethoden erlauben eine ziemlich genaue Beurteilung der Intelligenzminderung. Die Diagnose hängt aber auch von der Beurteilung der allgemeinen intellektuellen Funktionsfähigkeit durch einen erfahrenen Diagnostiker ab.

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]

IQ-Bereich von 50-69 (bei Erwachsenen Intelligenzalter von 9 bis unter 12 Jahren). Lernschwierigkeiten in der Schule. Viele Erwachsene können arbeiten, gute soziale Beziehungen unterhalten und ihren Beitrag zur Gesellschaft leisten.

**Inkl.:** Debilität

Leichte geistige Behinderung

**F71****Mittelgradige Intelligenzminderung**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

IQ-Bereich von 35-49 (bei Erwachsenen Intelligenzalter von 6 bis unter 9 Jahren). Deutliche Entwicklungsverzögerung in der Kindheit. Die meisten können aber ein gewisses Maß an Unabhängigkeit erreichen und eine ausreichende Kommunikationsfähigkeit und Ausbildung erwerben. Erwachsene brauchen in unterschiedlichem Ausmaß Unterstützung im täglichen Leben und bei der Arbeit.

**Inkl.:** Mittelgradige geistige Behinderung

**F72****Schwere Intelligenzminderung**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe]

IQ-Bereich von 20-34 (bei Erwachsenen Intelligenzalter von 3 bis unter 6 Jahren). Andauernde Unterstützung ist notwendig.

**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:

- Beginn ausnahmslos im Kleinkindalter oder in der Kindheit;
- eine Entwicklungseinschränkung oder -verzögerung von Funktionen, die eng mit der biologischen Reifung des Zentralnervensystems verknüpft sind;
- stetiger Verlauf ohne Remissionen und Rezidive.

In den meisten Fällen sind unter anderem die Sprache, die visuelleräumlichen Fertigkeiten und die Bewegungskoordination betroffen. In der Regel bestand die Verzögerung oder Schwäche vom frühestmöglichen Erkennungszeitpunkt an. Mit dem Älterwerden der Kinder vermindern sich die Störungen zunehmend, wenn auch geringere Defizite oft im Erwachsenenalter zurückbleiben.

### F80

### Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache

Es handelt sich um Störungen, bei denen die normalen Muster des Spracherwerbs von frühen Entwicklungsstadien an beeinträchtigt sind. Die Störungen können nicht direkt neurologischen Störungen oder Veränderungen des Sprachablaufs, sensorischen Beeinträchtigungen, Intelligenzminderung oder Umweltfaktoren zugeordnet werden. Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache ziehen oft sekundäre Folgen nach sich, wie Schwierigkeiten beim Lesen und Rechtschreiben, Störungen im Bereich der zwischenmenschlichen Beziehungen, im emotionalen und Verhaltensbereich.

### 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    Rezeptive 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, rezeptiver 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]**

Eine Störung, bei der ein Kind, welches vorher normale Fortschritte in der Sprachentwicklung gemacht hatte, sowohl rezeptive als auch expressive Sprachfertigkeiten verliert, die allgemeine Intelligenz aber erhalten bleibt. Der Beginn der Störung wird von paroxysmalen Auffälligkeiten im EEG begleitet und in der Mehrzahl der Fälle auch von epileptischen Anfällen. Typischerweise liegt der Beginn im Alter von 3-7 Jahren mit einem Verlust der Sprachfertigkeiten innerhalb von Tagen oder Wochen. Der zeitliche Zusammenhang zwischen dem Beginn der Krampfanfälle und dem Verlust der Sprache ist variabel, wobei das eine oder das andere um ein paar Monate bis zu zwei Jahren vorausgehen kann. Als möglicher Grund für diese Störung ist ein entzündlicher enzephalitischer Prozess zu vermuten. Etwa zwei Drittel der Patienten behalten einen mehr oder weniger rezeptiven Sprachdefekt.

**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**

Das Hauptmerkmal ist eine umschriebene und bedeutsame Beeinträchtigung in der Entwicklung der Lesefertigkeiten, die nicht allein durch das Entwicklungsalter, Visusprobleme oder unangemessene Beschulung erklärbar ist. Das Leseverständnis, die Fähigkeit, gelesene Worte wieder zu erkennen, vorzulesen und Leistungen, für welche Lesefähigkeit nötig ist, können sämtlich betroffen sein. Bei umschriebenen Lesestörungen sind Rechtschreibstörungen häufig und persistieren oft bis in die Adoleszenz, auch wenn einige Fortschritte im Lesen gemacht werden. Umschriebenen Entwicklungsstörungen des Lesens gehen Entwicklungsstörungen des Sprechens oder der Sprache voraus. Während der Schulzeit sind begleitende Störungen im emotionalen und Verhaltensbereich häufig.

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**

Es handelt sich um eine Störung, deren Hauptmerkmal in einer umschriebenen und bedeutsamen Beeinträchtigung der Entwicklung von Rechtschreibfertigkeiten besteht, ohne Vorgeschichte einer Lesestörung. Sie ist nicht allein durch ein zu niedriges Intelligenzalter, durch Visusprobleme oder unangemessene Beschulung erklärbar. Die Fähigkeiten, mündlich zu buchstabieren und Wörter korrekt zu schreiben, sind beide betroffen.

Umschriebene Verzögerung der Rechtschreibfähigkeit (ohne Lesestörung)

**Exkl.:** 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

**Exkl.:** 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.

**Exkl.:** 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.

Lernstörung o.n.A.

Störung des Wissenserwerbs o.n.A.

**F82****Umschriebene Entwicklungsstörung der motorischen Funktionen**

Hauptmerkmal ist eine schwerwiegende Entwicklungsbeeinträchtigung 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 choreoforme Bewegungen freigehaltener Glieder oder Spiegelbewegungen und andere begleitende motorische Merkmale, ebenso wie Zeichen einer mangelhaften fein- oder grobmotorischen Koordination.

**Inkl.:** Entwicklungsbedingte Koordinationsstörung

Entwicklungsdyspraxie

Syndrom des ungeschickten Kindes

**Exkl.:** 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**

Diese Gruppe von Störungen ist gekennzeichnet durch qualitative Abweichungen in den wechselseitigen sozialen Interaktionen und Kommunikationsmustern und durch ein eingeschränktes, stereotypes, sich wiederholendes Repertoire von Interessen und Aktivitäten. Diese qualitativen Auffälligkeiten sind in allen Situationen ein grundlegendes Funktionsmerkmal des betroffenen Kindes.

Sollen alle begleitenden somatischen Zustandsbilder und eine Intelligenzminderung angegeben werden, sind zusätzliche Schlüsselnummern zu benutzen.

**F84.0****Frühkindlicher Autismus**

Diese Form der tief greifenden Entwicklungsstörung ist durch eine abnorme oder beeinträchtigte Entwicklung definiert, die sich vor dem dritten Lebensjahr manifestiert. Sie ist außerdem gekennzeichnet durch ein charakteristisches Muster abnormer Funktionen in den folgenden psychopathologischen Bereichen: in der sozialen Interaktion, der Kommunikation und im eingeschränkten stereotyp repetitiven Verhalten. Neben diesen spezifischen diagnostischen Merkmalen zeigt sich häufig eine Vielzahl unspezifischer Probleme, wie Phobien, Schlaf- und Essstörungen, Wutausbrüche und (autodestruktive) Aggression.

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 nicht 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**

Dieses Zustandsbild wurde bisher nur bei Mädchen beschrieben; nach einer scheinbar normalen frühen Entwicklung erfolgt ein teilweiser oder vollständiger Verlust der Sprache, der lokomotorischen Fähigkeiten und der Gebrauchsfähigkeiten der Hände gemeinsam mit einer Verlangsamung des Kopfwachstums. Der Beginn dieser Störung liegt zwischen dem 7. und 24. Lebensmonat. Der Verlust zielgerichteter Handbewegungen, Stereotypien in Form von Drehbewegungen der Hände und Hyperventilation sind charakteristisch. Sozial- und Spielentwicklung sind gehemmt, das soziale Interesse bleibt jedoch erhalten. Im 4. Lebensjahr beginnt sich eine Rumpfataxie und Apraxie zu entwickeln, choreo-athetoide Bewegungen folgen häufig. Es resultiert fast immer eine schwere Intelligenzminderung.

**F84.3****Andere desintegrative Störung des Kindesalters**

Diese Form einer tief greifenden Entwicklungsstörung ist - anders als das Rett-Syndrom - durch eine Periode einer zweifellos normalen Entwicklung vor dem Beginn der Krankheit definiert. Es folgt ein Verlust vorher erworbener Fertigkeiten verschiedener Entwicklungsbereiche innerhalb weniger Monate. Typischerweise wird die Störung von einem allgemeinen Interessenverlust an der Umwelt, von stereotypen, sich wiederholenden motorischen Manierismen und einer autismusähnlichen Störung sozialer Interaktionen und der Kommunikation begleitet. In einigen Fällen kann die Störung einer begleitenden Enzephalopathie zugeschrieben werden, die Diagnose ist jedoch anhand der Verhaltensmerkmale zu stellen.

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)

**F84.4 Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungstereotypien**

Dies ist eine schlecht definierte Störung von unsicherer nosologischer Validität. Diese Kategorie wurde für eine Gruppe von Kindern mit schwerer Intelligenzminderung (IQ unter 35) eingeführt, mit erheblicher Hyperaktivität, Aufmerksamkeitsstörungen und stereotypen Verhaltensweisen. Sie haben meist keinen Nutzen von Stimulanzen (anders als Kinder mit einem IQ im Normbereich) und können auf eine Verabreichung von Stimulanzen eine schwere dysphorische Reaktion - manchmal mit psychomotorischer Entwicklungsverzögerung - zeigen. In der Adoleszenz kann sich die Hyperaktivität in eine verminderte Aktivität wandeln, ein Muster, das bei hyperkinetischen Kindern mit normaler Intelligenz nicht üblich ist. Das Syndrom wird häufig von einer Vielzahl von umschriebenen oder globalen Entwicklungsverzögerungen begleitet. Es ist nicht bekannt, in welchem Umfang das Verhaltensmuster dem niedrigen IQ oder einer organischen Hirnschädigung zuzuschreiben ist.

**F84.5 Asperger-Syndrom**

Diese Störung von unsicherer nosologischer Validität ist durch dieselbe Form qualitativer Abweichungen der wechselseitigen sozialen Interaktionen, wie für den Autismus typisch, charakterisiert, zusammen mit einem eingeschränkten, stereotypen, sich wiederholenden Repertoire von Interessen und Aktivitäten. Die Störung unterscheidet sich vom Autismus in erster Linie durch fehlende allgemeine Entwicklungsverzögerung bzw. den fehlenden Entwicklungsrückstand der Sprache und der kognitiven Entwicklung. Die Störung geht häufig mit einer auffallenden Ungeschicklichkeit einher. Die Abweichungen tendieren stark dazu, bis in die Adoleszenz und das Erwachsenenalter zu persistieren. Gelegentlich treten psychotische Episoden im frühen Erwachsenenleben auf.

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**

Diese Gruppe von Störungen ist charakterisiert durch einen frühen Beginn, meist in den ersten fünf Lebensjahren, einen Mangel an Ausdauer bei Beschäftigungen, die kognitiven Einsatz verlangen, und eine Tendenz, von einer Tätigkeit zu einer anderen zu wechseln, ohne etwas zu Ende zu bringen; hinzu kommt eine desorganisierte, mangelhaft regulierte und überschießende Aktivität. Verschiedene andere Auffälligkeiten können zusätzlich vorliegen. Hyperkinetische Kinder sind oft achtlos und impulsiv, neigen zu Unfällen und werden oft bestraft, weil sie eher aus Unachtsamkeit als vorsätzlich Regeln verletzen. Ihre Beziehung zu Erwachsenen ist oft von einer Distanzstörung und einem Mangel an normaler Vorsicht und Zurückhaltung geprägt. Bei anderen Kindern sind sie unbeliebt und können isoliert sein. Beeinträchtigung kognitiver Funktionen ist häufig, spezifische Verzögerungen der motorischen und sprachlichen Entwicklung kommen überproportional oft vor. Sekundäre Komplikationen sind dissoziales Verhalten und niedriges Selbstwertgefühl.

*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.

**F91      Störungen des Sozialverhaltens**

Störungen des Sozialverhaltens sind durch ein sich wiederholendes und anhaltendes Muster dissozialen, aggressiven und aufsässigen Verhaltens charakterisiert. Dieses Verhalten übersteigt mit seinen gröberen Verletzungen die altersentsprechenden sozialen Erwartungen. Es ist also schwerwiegender als gewöhnlicher kindischer Unfug oder jugendliche Aufmüpfigkeit. Das anhaltende Verhaltensmuster muss mindestens sechs Monate oder länger bestanden haben. Störungen des Sozialverhaltens können auch bei anderen psychiatrischen Krankheiten auftreten, in diesen Fällen ist die zugrunde liegende Diagnose zu verwenden.

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 Wutausbrüche 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 charakterisiert durch die Kombination von andauerndem dissozialem oder aggressivem 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.

Nichtsozialisierte aggressive Störung

Störung des Sozialverhaltens, nur aggressiver Typ

**F91.2      Störung des Sozialverhaltens bei vorhandenen sozialen Bindungen**

Diese 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**

Diese Verhaltensstörung tritt gewöhnlich bei jüngeren Kindern auf und ist in erster Linie durch deutlich aufsässiges, ungehorsames Verhalten charakterisiert, ohne delinquente Handlungen oder schwere Formen aggressiven oder dissozialen Verhaltens. Für diese Störung müssen die allgemeinen Kriterien für F91.- erfüllt sein: deutlich übermütiges oder ungezogenes Verhalten allein reicht für die Diagnosenstellung nicht aus. Vorsicht beim Stellen dieser Diagnose ist vor allem bei älteren Kindern geboten, bei denen klinisch bedeutsame Störungen des Sozialverhaltens meist mit dissozialem oder aggressivem Verhalten einhergehen, das über Aufsässigkeit, Ungehorsam oder Trotz hinausgeht.

**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.

**F92 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-F48) oder eine affektive Störung (F30-F39) müssen erfüllt sein.

**F92.0 Störung des Sozialverhaltens mit depressiver Störung**

Diese Kategorie verlangt die Kombination einer Störung des Sozialverhaltens (F91.-) mit andauernder und deutlich depressiver Verstimmung (F32.-), die sich in auffälligem Leiden, Interessenverlust, mangelndem Vergnügen an alltäglichen Aktivitäten, Schulerleben und Hoffnungslosigkeit zeigt. Schlafstörungen und Appetitlosigkeit können gleichfalls vorhanden sein.

Störung des Sozialverhaltens (F91.-) mit depressiver Störung (F32.-)

**F92.8 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.

Störungen des Sozialverhaltens (F91.-) mit:

- emotionaler Störung (F93.-)
- neurotischer Störung (F40-F48)

**F92.9 Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen, nicht näher bezeichnet****F93 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.-)

**F93.0 Emotionale Störung mit Trennungsangst des Kindesalters**

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)

**F93.1 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)

**F93.2 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

**F93.3 Emotionale Störung mit Geschwisterrivalität**

Die Mehrzahl junger Kinder zeigt gewöhnlich ein gewisses Ausmaß emotionaler Störungen nach der Geburt eines unmittelbar nachfolgenden jüngeren Geschwisters. Eine emotionale Störung mit Geschwisterrivalität 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.

Geschwistereifersucht

**F93.8 Sonstige emotionale Störungen des Kindesalters**

Identitätsstörung

Störung mit Überängstlichkeit

*Exkl.:* Störung der Geschlechtsidentität des Kindesalters (F64.2)

**F93.9 Emotionale Störung des Kindesalters, nicht näher bezeichnet**

**F94 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 Deprivationen eine vermutlich entscheidende Rolle in der Ätiologie.

**F94.0 Elektiver Mutismus**

Dieser ist durch eine deutliche, 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.-)

Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache (F80.-)

**F94.1 Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters**

Diese tritt in den ersten fünf Lebensjahren auf und ist durch anhaltende Auffälligkeiten im sozialen Beziehungsmuster des Kindes charakterisiert. Diese sind von einer emotionalen Störung begleitet und reagieren auf Wechsel in den Milieuverhältnissen. Die Symptome bestehen aus Furchtsamkeit und Übervorsichtigkeit, eingeschränkten sozialen Interaktionen mit Gleichaltrigen, gegen sich selbst oder andere gerichteten Aggressionen, Unglücklichsein und in einigen Fällen Wachstumsverzögerung. Das Syndrom tritt wahrscheinlich als direkte Folge schwerer elterlicher Vernachlässigung, Missbrauch oder schwerer Misshandlung auf.

Soll eine begleitende Gedeih- oder Wachstumsstörung angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

*Exkl.:* Asperger-Syndrom (F84.5)

Bindungsstörung des Kindesalters mit Enthemmung (F94.2)

Missbrauch von Personen (T74.-)

Normvariation im Muster der selektiven Bindung

Psychosoziale Probleme infolge von sexueller oder körperlicher Misshandlung im

Kindesalter (Z61.4-Z61.6)

**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 diffusen, nichtselektivem Bindungsverhalten bestehen, in aufmerksamkeitsuchendem und wahllos freundlichem Verhalten und kaum modulierten Interaktionen mit Gleichaltrigen; je nach Umständen kommen auch emotionale und Verhaltensstörungen vor.

Gefühlsarme 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****F95 Ticstörungen**

Syndrome, bei denen das vorwiegende Symptom ein Tic ist. Ein Tic ist eine unwillkürliche, rasche, wiederholte, nichtrhythmische Bewegung meist umschriebener Muskelgruppen oder eine Lautproduktion, die plötzlich einsetzt und keinem erkennbaren Zweck dient. Normalerweise werden Tics als nicht willkürlich beeinflussbar erlebt, sie können jedoch meist für unterschiedlich lange Zeiträume unterdrückt werden. Belastungen können sie verstärken, während des Schlafens verschwinden sie. Häufige einfache motorische Tics sind Blinzeln, Kopfwerten, Schulterzucken und Grimassieren. Häufige einfache vokale Tics sind z.B. Räuspern, Bellen, Schnüffeln und Zischen. Komplexe Tics sind Sich-selbst-schlagen sowie Springen und Hüpfen. Komplexe vokale Tics sind die Wiederholung bestimmter Wörter und manchmal der Gebrauch sozial unangebrachter, oft obszöner Wörter (Koprolalie) und die Wiederholung eigener Laute oder Wörter (Palilalie).

**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 Nichtorganische Enuresis**

Diese Störung ist charakterisiert durch unwillkürlichen Harnabgang am Tag und in der Nacht, untypisch für das Entwicklungsalter. Sie ist nicht Folge einer mangelnden Blasenkontrolle aufgrund einer neurologischen Krankheit, epileptischer Anfälle oder einer strukturellen Anomalie der ableitenden Harnwege. Die Enuresis kann von Geburt an bestehen oder nach einer Periode bereits erworbener Blasenkontrolle aufgetreten sein. Die Enuresis kann von einer schweren emotionalen oder Verhaltensstörung begleitet werden.

Funktionelle Enuresis

Nichtorganische primäre oder sekundäre Enuresis

Nichtorganische Harninkontinenz

Psychogene Enuresis

**Exkl.:** Enuresis o.n.A. (R32)

**F98.1 Nichtorganische Enkopresis**

Wiederholtes willkürliches oder unwillkürliches Absetzen von Faeces 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

Nichtorganische 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**

Eine Fütterstörung mit unterschiedlicher Symptomatik, die gewöhnlich für das Kleinkindalter und frühe Kindesalter spezifisch ist. Im allgemeinen umfasst die Nahrungsverweigerung extrem wählerisches Essverhalten bei angemessenem Nahrungsangebot und einer einigermaßen kompetenten Betreuungsperson in Abwesenheit einer organischen Krankheit. Begleitend kann Rumination - d.h. wiederholtes Heraufwürgen von Nahrung ohne Übelkeit oder eine gastrointestinale Krankheit - vorhanden sein.

Rumination im Kleinkindalter

**Exkl.:** Anorexia nervosa und andere Essstörungen (F50.-)

Fütterprobleme bei Neugeborenen (P92.-)

Fütter Schwierigkeiten 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**

Willkürliche, wiederholte, stereotype, nicht funktionale und oft rhythmische Bewegungen, die nicht Teil einer anderen psychischen oder neurologischen Krankheit sind. Wenn solche Bewegungen als Symptome einer anderen Störung vorkommen, soll nur die übergreifende Störung kodiert werden. Nichtselbstbeschädigende Bewegungen sind z.B.: Körperschaukeln, Kopfschaukeln, Haarezipfen, Haaredrehen, Fingerschnipsgehnheiten und Händeschütteln. Stereotype Selbstbeschädigungen sind z.B.: Wiederholtes Kopfanschlagen, Ins-Gesicht-Schlagen, In-die-Augen-Bohren und Beißen in Hände, Lippen oder andere Körperpartien. Alle stereotypen Bewegungsstörungen treten am häufigsten in Verbindung mit Intelligenzminderung auf; wenn dies der Fall ist, sind beide Störungen zu kodieren.

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)

Stereotypen 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

Nägelkauen

Nasebohren

**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 Extrapiramidale 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 intraspinale 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\* Extrapiramidale 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

bakteriell

**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†)
- Varizellen [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 Trypanosomiasis (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****G03.9 Meningitis, nicht näher bezeichnet**

Arachnoiditis (spinal) o.n.A.

**G04 Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis**

**Inkl.:** Akute ascendierende Myelitis  
 Meningoenzephalitis  
 Meningomyelitis

**Exkl.:** Enzephalopathie:  
 • alkoholisch (G31.2)  
 • toxisch (G92)  
 • o.n.A. (G93.4)  
 Multiple Sklerose [Enzephalomyelitis disseminata] (G35)  
 Myalgische Enzephalomyelitis (G93.3)  
 Myelitis transversa acuta (G37.3)  
 Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom] (G37.4)

**G04.0 Akute disseminierte Enzephalitis**

Enzephalitis  
 Enzephalomyelitis

nach Impfung

Soll der Impfstoff angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

**G04.1 Humane T-Zell-lymphotrope Virus-assoziierte Myelopathie**

Tropische spastische 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:

- Gehirn (A17.8†)
- Meningen (A17.1†)

**G08 Intrakranielle und intraspinale Phlebitis und Thrombophlebitis****Inkl.:** Septische:

- Embolie
- Endophlebitis
- Phlebitis
- Thrombophlebitis
- Thrombose

intrakranielle oder intraspinale venöse Sinus und Venen

**Exkl.:** Intrakranielle Phlebitis und Thrombophlebitis:

- als Komplikation von:
    - Abort, Extrauterin gravidität 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) klassifizierbaren 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 [EOCA] mit:

- erhaltenen Sehnenreflexen [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)

Xeroderma pigmentosum (Q82.1)

**G11.4 Hereditäre spastische Paraplegie****G11.8 Sonstige hereditäre Ataxien**

**G11.9 Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet**

Hereditäre(s) zerebellare(s):

- Ataxie o.n.A.
- Degeneration
- Krankheit
- Syndrom

**G12 Spinale Muskelatrophie und verwandte Syndrome****G12.0 Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]****G12.1 Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie**

Progressive Bulbärparalyse im Kindesalter [Fazio-Londe-Syndrom]

Spinale Muskelatrophie:

- distale Form
- Erwachsenenform
- juvenile Form, Typ III [Typ Kugelberg-Welander]
- Kindheitsform, Typ II
- skapuloperonäale Form

**G12.2 Motoneuron-Krankheit**

Familiäre Motoneuron-Krankheit

Lateralsklerose:

- myotrophisch [amyotrophisch]
- primär

Progressive:

- Bulbärparalyse
- spinale Muskelatrophie

Spinobulbäre Muskelatrophie Typ Kennedy [Kennedy-Krankheit]

**G12.8 Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome****G12.9 Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet****G13\* Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei anderenorts klassifizierten Krankheiten****G13.0\* Paraneoplastische Neuromyopathie und Neuropathie**

Karzinomatöse 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      Vaskuläres 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)  
Myoklonusepilepsie (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 organischen 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 (behandlungsinduziert) (medikamenteninduziert)  
Stiff-Person-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-B<sub>12</sub>-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 Leukoenzephalitis [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
- basilär
- 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**  
*Exkl.:* Atypischer Gesichtsschmerz (G50.1)  
Kopfschmerz o.n.A. (R51)  
Trigeminusneuralgie (G50.0)
- 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**  
*Inkl.:* Zerebrale transitorische ischämische Attacke [TIA]  
*Exkl.:* Zerebrale Ischämie beim Neugeborenen (P91.0)
- 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 Hirnarterien  
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.:* Alpträume (F51.5)  
          Nichtorganische Schlafstörungen (F51.-)  
          Pavor nocturnus (F51.4)  
          Schlafwandeln (F51.3)

- G47.0**    **Ein- und Durchschlafstörungen**  
          Hyposomnie  
          Insomnie

- G47.1**    **Krankhaft gesteigertes Schlafbedürfnis**  
          Hypersomnie

- G47.2**    **Störungen des Schlaf-Wach-Rhythmus**  
          Syndrom der verzögerten Schlafphasen  
          Unregelmäßiger Schlaf-Wach-Rhythmus

- G47.3**    **Schlafapnoe**  
          Schlafapnoe:  
          • obstruktiv  
          • zentral  
*Exkl.:* Pickwick-Syndrom (E66.2)  
          Schlafapnoe 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**    **Fazialisparese**  
          Bell-Lähmung o.n.A.  
          Fazialisparese (Fazialislähmung) (Fazialisschwäche) durch Läsion des unteren Motoneurons  
*Exkl.:* Faziale Parese durch Läsion des oberen Motoneurons (G83.6)
- G51.1**    **Entzündung des Ganglion geniculi**  
*Exkl.:* Entzündung des Ganglion geniculi nach Zoster (B02.2)
- G51.2**    **Melkersson-Rosenthal-Syndrom**

- G51.3 Spasmus (hemi)facialis**
- 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 Nervenlähmung (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 Hirnnervenlähmungen bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten (A00-B99†)**
- G53.2\* Multiple Hirnnervenlähmungen bei Sarkoidose (D86.8†)**
- G53.3\* Multiple Hirnnervenlähmungen 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)
- Radikulitis o.n.A. (M54.1)
- Radikulopathie o.n.A. (M54.1)
- Spondylose (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 Spondylose (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**
- G56.8 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 (peroneus) communis**  
Lähmung des N. peroneus
- 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**

- G59\*** **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)

- G60** **Hereditäre und idiopathische Neuropathie**  
**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**

- G61** **Polyneuritis**  
**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**

- G62** **Sonstige Polyneuropathien**  
**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†)
- infektiöser Mononukleose (B27.-†)
- Lepra (A30.-†)
- Lyme-Krankheit (A69.2†)
- Mumps (B26.8†)
- nach Zoster (B02.2†)
- Spätsyphilis (A52.1†)
- Spätsyphilis, konnatal (A50.4†)
- tuberkulös (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**

Urämische Neuropathie (N18.5†)

**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-skapulo-humerale 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]

Paramyotonia 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 Muskelfarkt (M62.2)  
Myositis (M60.-)  
Polymyositis (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
- hypokaliämisch
- myotonisch
- normokaliämisch

**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 erythematodes (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 Schlaaffe 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.

|                          |           |
|--------------------------|-----------|
| <i>Inkl.:</i> Paraplegie | chronisch |
| Quadriplegie             |           |
| Tetraplegie              |           |

*Exkl.:* Akute traumatische Querschnittlähmung (S14.-, S24.-, S34.-)

Angeborene und infantile Zerebralparese (G80.-)

**G82.0 Schlaaffe 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 Schlaaffe Tetraparese und Tetraplegie****G82.4 Spastische Tetraparese und Tetraplegie****G82.5 Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet**

Quadriplegie 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**
- G83.6 Zentrale faziale Parese**  
Faziale Parese (Lähmung) (Schwäche) durch Läsion des oberen Motoneurons  
*Exkl.:* Fazialisparese (durch Läsion des unteren Motoneurons) (G51.0)
- 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**
- G90.5 Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ I**  
Sudeck-Knochenatrophie  
Sympathische Reflexdystrophie
- G90.6 Komplexes regionales Schmerzsyndrom, Typ II**  
Kausalgie
- G90.7 Komplexes regionales Schmerzsyndrom, sonstiger und nicht näher bezeichneter Typ**
- G90.8 Sonstige Krankheiten des autonomen Nervensystems**
- G90.80 Posturales Tachykardiesyndrom [PoTS]**
- G90.88 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, Extrauterin gravidität 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**  
 Myalgische Enzephalomyelitis  
 Postvirales Müdigkeitssyndrom
- G93.4 Enzephalopathie, nicht näher bezeichnet**  
*Exkl.:* Enzephalopathie:  
 • alkoholbedingt (G31.2)  
 • toxisch (G92)
- G93.5 Compressio cerebri**  
 Herniation  
 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**
- G94.3\* Enzephalopathie 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  
 Nichteitrig intraspinale Phlebitis und Thrombophlebitis  
 Rückenmarködem  
 Subakute nekrotisierende Myelopathie

*Exkl.:* Intraspinale 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.

**G96 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****G97 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****G98 Sonstige Krankheiten des Nervensystems, anderenorts nicht klassifiziert**

*Inkl.:* Charcot-Arthropathie† (M14.6\*)

Krankheit des Nervensystems o.n.A.

**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, Deformitäten 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 Blickbewegungen sowie Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler
- H53-H54 Sehstörungen und Blindheit
- H55-H59 Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde

### Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)

- H03\* 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)

- |              |                                                               |
|--------------|---------------------------------------------------------------|
| <b>H00</b>   | <b>Hordeolum und Chalazion</b>                                |
| <b>H00.0</b> | <b>Hordeolum und sonstige tiefe Entzündung des Augenlides</b> |
|              | Abszess                                                       |
|              | Furunkel                                                      |
|              | Gerstenkorn                                                   |
|              | Augenlid                                                      |
| <b>H00.1</b> | <b>Chalazion</b>                                              |
|              | Hagelkorn                                                     |

|               |                                                                                                   |          |
|---------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| <b>H01</b>    | <b>Sonstige Entzündung des Augenlides</b>                                                         |          |
| <b>H01.0</b>  | <b>Blepharitis</b>                                                                                |          |
|               | <i>Exkl.:</i> Blepharokonjunktivitis (H10.5)                                                      |          |
| <b>H01.1</b>  | <b>Nichtinfektiöse Dermatosen des Augenlides</b>                                                  |          |
|               | Dermatitis:                                                                                       |          |
|               | • allergisch                                                                                      | Augenlid |
|               | • ekzematös                                                                                       |          |
|               | • Kontakt-                                                                                        |          |
|               | Erythematodes chronicus discoides                                                                 |          |
|               | Xeroderma                                                                                         |          |
| <b>H01.8</b>  | <b>Sonstige näher bezeichnete Entzündungen des Augenlides</b>                                     |          |
| <b>H01.9</b>  | <b>Entzündung des Augenlides, nicht näher bezeichnet</b>                                          |          |
| <b>H02</b>    | <b>Sonstige Affektionen des Augenlides</b>                                                        |          |
|               | <i>Exkl.:</i> Angeborene Fehlbildungen des Augenlides (Q10.0-Q10.3)                               |          |
| <b>H02.0</b>  | <b>Entropium und Trichiasis des Augenlides</b>                                                    |          |
| <b>H02.1</b>  | <b>Ektropium des Augenlides</b>                                                                   |          |
| <b>H02.2</b>  | <b>Lagophthalmus</b>                                                                              |          |
| <b>H02.3</b>  | <b>Blepharochalasis</b>                                                                           |          |
| <b>H02.4</b>  | <b>Ptosis des Augenlides</b>                                                                      |          |
| <b>H02.5</b>  | <b>Sonstige Affektionen mit Auswirkung auf die Augenlidfunktion</b>                               |          |
|               | Ankyloblepharon                                                                                   |          |
|               | Blepharophimose                                                                                   |          |
|               | Lidretraktion                                                                                     |          |
|               | <i>Exkl.:</i> Blepharospasmus (G24.5)                                                             |          |
|               | Tic (-Störung):                                                                                   |          |
|               | • o.n.A.(F95.9)                                                                                   |          |
|               | • organisch (G25.6)                                                                               |          |
|               | • psychogen (F95.-)                                                                               |          |
| <b>H02.6</b>  | <b>Xanthelasma palpebrarum</b>                                                                    |          |
| <b>H02.7</b>  | <b>Sonstige degenerative Affektionen des Augenlides und der Umgebung des Auges</b>                |          |
|               | Chloasma                                                                                          | Augenlid |
|               | Madarosis                                                                                         |          |
|               | Vitiligo                                                                                          |          |
| <b>H02.8</b>  | <b>Sonstige näher bezeichnete Affektionen des Augenlides</b>                                      |          |
|               | Hypertrichose des Augenlides                                                                      |          |
|               | Verbliebener Fremdkörper im Augenlid                                                              |          |
| <b>H02.9</b>  | <b>Affektion des Augenlides, nicht näher bezeichnet</b>                                           |          |
| <b>H03*</b>   | <b>Affektionen des Augenlides bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</b>                     |          |
| <b>H03.0*</b> | <b>Parasitenbefall des Augenlides bei anderenorts klassifizierten Krankheiten</b>                 |          |
|               | Dermatitis des Augenlides durch Demodex-Arten (B88.0†)                                            |          |
|               | Parasitenbefall des Augenlides bei:                                                               |          |
|               | • Leishmaniose (B55.-†)                                                                           |          |
|               | • Loiasis (B74.3†)                                                                                |          |
|               | • Onchozerkose (B73†)                                                                             |          |
|               | • Phthiriasis (B85.3†)                                                                            |          |
| <b>H03.1*</b> | <b>Beteiligung des Augenlides bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten</b> |          |
|               | Beteiligung des Augenlides bei:                                                                   |          |
|               | • Frambösie (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†)

**H04 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  
akut, subakut oder nicht näher bezeichnet  
*Exkl.:* Dakryozystitis beim Neugeborenen (P39.1)

**H04.4 Chronische Entzündung der Tränenwege**  
Dakryozystitis  
Kanalikulitis  
Mukozele des Tränenapparates  
chronisch

**H04.5 Stenose und Insuffizienz der Tränenwege**  
Dakryolith  
Eversio puncti lacrimalis  
Stenose:  
• Canaliculus 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  
Tenonitis  
Orbita

**H05.1 Chronische entzündliche Affektionen der Orbita**  
Granulom der Orbita

**H05.2 Exophthalmus**  
Blutung  
Ödem  
Lageveränderung des Augapfels (lateral) o.n.A.  
Orbita

**H05.3 Deformation der Orbita**  
Atrophie  
Exostose  
Orbita

**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**
- H06\* 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]
  - Konkreme
  - Pigmentierung
Xerosis conjunctivae o.n.A.
- H11.2 Narben der Konjunktiva**  
Symblepharon
- H11.3 Blutung der Konjunktiva**  
Hyposphagma  
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, follikulär (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
- phlyctaenulosa

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 (bullös-aphak) nach Kataraktextraktion (H59.0)**H18.2 Sonstiges Hornhautödem****H18.3 Veränderungen an den Hornhautmembranen**

Falte

Ruptur

Descemet-Membran

**H18.4 Hornhautdegeneration**

Arcus senilis

Bandförmige Keratopathie

*Exkl.:* Ulcus corneae rodens [Mooren] (H16.0)**H18.5 Hereditäre Hornhautdystrophien**

Hornhautdystrophie:

- epithelial
- fleckförmig
- Fuchs-
- gittrig
- 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†)
  - Syphilis (A50.3†)
  - Tuberkulose (A18.5†)
  - Zoster (B02.3†)
- Keratoconjunctivitis epidemica (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**

Keratokonius bei Down-Syndrom (Q90.-†)

**H20 Iridozyklitis****H20.0 Akute und subakute Iridozyklitis**

|                  |                                  |
|------------------|----------------------------------|
| Iritis           | akut, rezidivierend oder subakut |
| Uveitis anterior |                                  |
| Zyklitis         |                                  |

**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

Durchleuchtbarkeit der Iris  
 Iridoschisis  
 Irisatrophie (essentiell) (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**

Goniosynechien

Iridodialyse

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 Glaukom mit Pseudoexfoliation der Linsen (H40.1)**H25.0 Cataracta senilis incipiens**

Cataracta senilis:

- coronaria
  - corticalis
  - punctata
- Senile subkapsuläre Katarakt (anterior) (posterior)  
Wasserspalt-Speichen-Katarakt

**H25.1 Cataracta nuclearis senilis**

Cataracta brunescens

Linsenkernsklerose

**H25.2 Cataracta senilis, Morgagni-Typ**

Cataracta senilis hypermatura

- H25.8 Sonstige senile Kataraktformen**  
Kombinierte Formen der senilen Katarakt
- H25.9 Senile Katarakt, nicht näher bezeichnet**
- H26 Sonstige Kataraktformen**  
*Exkl.:* Cataracta congenita (Q12.0)
- H26.0 Infantile, juvenile und präsenile Katarakt**
- H26.1 Cataracta traumatica**  
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
- H26.2 Cataracta complicata**  
Glaukomflecken (subkapsulär)  
Katarakt bei chronischer Iridozyklitis  
Katarakt infolge anderer Augenkrankheiten
- H26.3 Arzneimittelinduzierte Katarakt**  
Soll die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
- H26.4 Cataracta secundaria**  
Nachstar  
Ringstar nach Soemmering
- H26.8 Sonstige näher bezeichnete Kataraktformen**
- H26.9 Katarakt, nicht näher bezeichnet**
- H27 Sonstige Affektionen der Linse**  
*Exkl.:* Angeborene Linsenfehlbildungen (Q12.-)  
Mechanische Komplikationen durch eine intraokulare Linse (T85.2)  
Pseudophakie (Z96.1)
- H27.0 Aphakie**
- H27.1 Luxation der Linse**
- H27.8 Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Linse**
- H27.9 Affektion der Linse, nicht näher bezeichnet**
- H28\* Katarakt und sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- H28.0\* Diabetische Katarakt (E10-E14, vierte Stelle .3†)**
- H28.1\* Katarakt bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten**  
Katarakt bei Hypoparathyreoidismus (E20.-†)  
Katarakt durch Mangelernährung und Dehydration (E40-E46†)
- H28.2\* Katarakt bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
Cataracta myotonica (G71.1†)
- H28.8\* Sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

## Affektionen der Aderhaut und der Netzhaut (H30-H36)

### **H30 Chorioretinitis**

#### **H30.0 Fokale Chorioretinitis**

Herdförmige:

- 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       | o.n.A. |
| 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 | Aderhaut |
| 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**

Choroidale 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**

Rhegmatogene 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.

Netzhaut, ohne Ablösung

*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 Netzhautgefäßverschluss***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

**H34.8 Sonstiger Netzhautgefäßverschluss**

Venöser retinaler Gefäßverschluss:

- Anfangsstadium
- partiell
- Venenast
- zentral

**H34.9 Netzhautgefäßverschluss, nicht näher bezeichnet**



- H35 Sonstige Affektionen der Netzhaut**
- H35.0 Retinopathien des Augenhintergrundes und Veränderungen der Netzhautgefäße**  
 Retinale:  
 • Gefäßeinscheidung  
 • Mikroaneurysmen  
 • Neovaskularisation  
 • Perivaskulitis  
 • Varizen  
 • Vaskulitis  
 Retinopathie:  
 • Augenhintergrund o.n.A.  
 • Coats-  
 • exsudativ  
 • hypertensiv  
 • o.n.A.  
 Veränderungen im Erscheinungsbild der Netzhautgefäße
- H35.1 Retinopathia praematurorum**  
 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)                               | Makula |
| 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:  
 • gittrig  
 • mikrozystoid  
 • 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**

- H36\*** **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 Hypertension
- 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)

- H43 Affektionen des Glaskörpers**
- H43.0 Glaskörperprolaps**  
*Exkl.:* Glaskörperkomplikation nach Kataraktextraktion (H59.0)
- H43.1 Glaskörperblutung**
- H43.2 Kristalline Ablagerungen im Glaskörper**
- H43.3 Sonstige Glaskörpertrübungen**  
Glaskörpermembranen und Glaskörperstränge
- H43.8 Sonstige Affektionen des Glaskörpers**  
Glaskörper-:  
• Abhebung  
• Degeneration  
*Exkl.:* Proliferative Vitreoretinopathie mit Netzhautablösung (H33.4)
- H43.9 Affektion des Glaskörpers, nicht näher bezeichnet**
- H44 Affektionen des Augapfels**  
*Inkl.:* Krankheiten, die mehrere Strukturen des Auges betreffen
- H44.0 Purulente Endophthalmitis**  
Glaskörperabszess  
Panophthalmie
- H44.1 Sonstige Endophthalmitis**  
Parasitäre Endophthalmitis o.n.A.  
Sympathische Uveitis
- H44.2 Degenerative Myopie**  
Maligne Myopie
- H44.3 Sonstige degenerative Affektionen des Augapfels**  
Chalkose  
Siderose des Auges
- H44.4 Hypotonia bulbi**
- H44.5 Degenerationszustände des Augapfels**  
Absolutes Glaukom  
Atrophie des Augapfels  
Phthisis bulbi
- H44.6 Verbliebener (alter) magnetischer intraokularer Fremdkörper**  
Verbliebener (alter) magnetischer Fremdkörper (in):  
• Bulbushinterwand  
• Glaskörper  
• Iris  
• Linse  
• Vorderkammer  
• Ziliarkörper
- H44.7 Verbliebener (alter) amagnetischer intraokularer Fremdkörper**  
Verbliebener (alter) amagnetischer Fremdkörper (in):  
• Bulbushinterwand  
• Glaskörper  
• Iris  
• Linse  
• Vorderkammer  
• Ziliarkörper
- H44.8 Sonstige Affektionen des Augapfels**  
Hämophthalmus  
Luxatio bulbi
- H44.9 Affektion des Augapfels, nicht näher bezeichnet**

- H45\***    **Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- H45.0\***    **Glaskörperblutung bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- H45.1\***    **Endophthalmitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
 Endophthalmitis bei:
- Onchozerkose (B73†)
  - Toxokariasis (B83.0†)
  - Zystizerkose (B69.1†)
- H45.8\***    **Sonstige Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

## Affektionen des N. opticus und der Sehbahn (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 Affektionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehbahn**
- H47.0**    **Affektionen des N. opticus, anderenorts nicht klassifiziert**  
 Blutung in die Sehnervenscheide  
 (Foster-)Kennedy-Syndrom  
 Ischämische Neuropathie des N. opticus  
 Kompression des N. opticus
- H47.1**    **Stauungspapille, nicht näher bezeichnet**
- H47.2**    **Optikusatrophie**  
 Temporale Abblässung der Papille
- H47.3**    **Sonstige Affektionen der Papille**  
 Drusen der Papille  
 Pseudostauungspapille
- H47.4**    **Affektionen des Chiasma opticum**
- H47.5**    **Affektionen sonstiger Teile der Sehbahn**  
 Krankheiten des Tractus opticus, des Corpus geniculatum und der Sehstrahlung
- H47.6**    **Affektionen der Sehrinde**
- H47.7**    **Affektion der Sehbahn, nicht näher bezeichnet**
- H48\***    **Affektionen des N. opticus [II. Hirnnerv] und der Sehbahn bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- H48.0\***    **Optikusatrophie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
 Optikusatrophie bei Spätsyphilis (A52.1†)
- H48.1\***    **Retrobulbäre Neuritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
 Retrobulbäre Neuritis bei:
- Meningokokkeninfektion (A39.8†)
  - multipler Sklerose (G35†)
  - Spätsyphilis (A52.1†)
- H48.8\***    **Sonstige Affektionen des N. opticus und der Sehbahn bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**

## Affektionen der Augenmuskeln, Störungen der Blickbewegungen sowie Akkommodationsstörungen und Refraktionsfehler (H49-H52)

*Exkl.:* Nystagmus und sonstige abnorme Augenbewegungen (H55)

- H49 Strabismus paralyticus**  
*Exkl.:* Ophthalmoplegia:  
 • interna (H52.5)  
 • internuclearis (H51.2)  
 • progressiva supranuclearis (G23.1)
- H49.0 Lähmung des N. oculomotorius [III. Hirnnerv]**
- H49.1 Lähmung des N. trochlearis [IV. Hirnnerv]**
- H49.2 Lähmung des N. abducens [VI. Hirnnerv]**
- H49.3 Ophthalmoplegia totalis externa**
- H49.4 Ophthalmoplegia progressiva externa**
- H49.8 Sonstiger Strabismus paralyticus**  
 Kearns-Sayre-Syndrom  
 Ophthalmoplegia externa o.n.A.
- H49.9 Strabismus paralyticus, nicht näher bezeichnet**
- H50 Sonstiger Strabismus**
- H50.0 Strabismus concomitans convergens**  
 Esotropie (alternierend) (unilateral), ausgenommen intermittierend
- H50.1 Strabismus concomitans divergens**  
 Exotropie (alternierend) (unilateral), ausgenommen intermittierend
- H50.2 Strabismus verticalis**  
 Hypertropie  
 Hypotropie
- H50.3 Intermittierender Strabismus concomitans**  
 Intermittierend:  
 • Strabismus convergens | (alternierend) (unilateral)  
 • Strabismus divergens
- H50.4 Sonstiger und nicht näher bezeichneter Strabismus concomitans**  
 Mikrostrabismus  
 Strabismus concomitans o.n.A.  
 Zyklotropie
- H50.5 Heterophorie**  
 Esophorie  
 Exophorie  
 Latentes Schielen
- H50.6 Mechanisch bedingter Strabismus**  
 Brown-Syndrom  
 Strabismus durch Adhäsionen  
 Strabismus durch traumatische Ursache
- H50.8 Sonstiger näher bezeichneter Strabismus**  
 Stilling-Türk-Duane-Syndrom
- H50.9 Strabismus, nicht näher bezeichnet**
- H51 Sonstige Störungen der Blickbewegungen**
- H51.0 Konjugierte Blicklähmung**
- H51.1 Konvergenzschwäche und Konvergenzexzess**
- H51.2 Internukleäre Ophthalmoplegie**

- 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**  
Doppeltsehen  
**H53.3 Sonstige Störungen des binokularen Sehens**  
Anomale Netzhautkorrespondenz  
Fusion mit herabgesetztem Stereosehen  
Simultansehen ohne Fusion  
Suppression des binokularen Sehens  
**H53.4 Gesichtsfelddefekte**  
Hemianopsie (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.

Die nachstehende Tabelle enthält eine Klassifikation des Schweregrades der Sehbeeinträchtigung empfohlen durch den Beschluss des International Council of Ophthalmology (2002) und die Resolution der WHO-Konferenz zur „Entwicklung von Standards zu Kriterien für Visusverlust und Visusfunktion“ (2003).

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                                                | Vorhandene Sehschärfe in Ferne                                |                                                               |
|-------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------|
|                                                       | geringer als:                                                 | gleich oder höher als:                                        |
| <b>0</b><br>leichte oder keine<br>Sehbeeinträchtigung |                                                               | 6/18<br>3/10 (0,3)<br>20/70                                   |
| <b>1</b><br>mittelschwere<br>Sehbeeinträchtigung      | 6/18<br>3/10 (0,3)<br>20/70                                   | 6/60<br>1/10 (0,1)<br>20/200                                  |
| <b>2</b><br>schwere<br>Sehbeeinträchtigung            | 6/60<br>1/10 (0,1)<br>20/200                                  | 3/60<br>1/20 (0,05)<br>20/400                                 |
| <b>3</b><br>Blindheit                                 | 3/60<br>1/20 (0,05)<br>20/400                                 | 1/60 (Fingerzählen bei 1 m)<br>1/50 (0,02)<br>5/300 (20/1200) |
| <b>4</b><br>Blindheit                                 | 1/60 (Fingerzählen bei 1 m)<br>1/50 (0,02)<br>5/300 (20/1200) | Lichtwahrnehmung                                              |
| <b>5</b><br>Blindheit                                 | keine Lichtwahrnehmung                                        |                                                               |
| <b>9</b>                                              | unbestimmt oder nicht näher bezeichnet                        |                                                               |

## 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**

Hyperthyreose [thyreotoxische] Augenkrankheit (E05.-†)

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 Kataraktextraktion**

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)

|              |                                                  |
|--------------|--------------------------------------------------|
| <b>H60</b>   | <b>Otitis externa</b>                            |
| <b>H60.0</b> | <b>Abszess des äußeren Ohres</b>                 |
|              | Abszess<br>Furunkel<br>Karbunkel                 |
|              | Ohrmuschel oder äußerer Gehörgang                |
| <b>H60.1</b> | <b>Phlegmone des äußeren Ohres</b>               |
|              | Phlegmone:                                       |
|              | • äußerer Gehörgang                              |
|              | • Ohrmuschel                                     |
| <b>H60.2</b> | <b>Otitis externa maligna</b>                    |
| <b>H60.3</b> | <b>Sonstige infektiöse Otitis externa</b>        |
|              | Badeotitis                                       |
|              | Otitis externa:                                  |
|              | • diffusa                                        |
|              | • haemorrhagica                                  |
| <b>H60.4</b> | <b>Cholesteatom im äußeren Ohr</b>               |
|              | 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 helices

Perichondritis:

- auricularis
- Ohrmuschel

**H61.1 Nichtinfektiöse Krankheiten der Ohrmuschel**

Erworbene Deformität:

- Auricula
- Ohrmuschel

*Exkl.:* Blumenkohlohr (M95.1)**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†)
- Otomykose 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.:* Adhäsivprozess 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
  - katarrhalisch
  - 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

Strikturen

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 Mittelohres***Inkl.:* Cholesteatom im Cavum tympani*Exkl.:* Cholesteatom im äußeren Ohr (H60.4)

Rezidivierendes Cholesteatom in der Mastoidhöhle 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  
 Trommelfell
- 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**  
 Adhäsivprozess 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, obliterierend**

**H80.2 Otosclerosis cochleae**

Innenohrsklerose

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**

Lermoyez-Syndrom

Schwindel:

- Ohr-
- otogen
- peripher o.n.A.

**H81.4 Schwindel zentralen Ursprungs**

Zentraler Lagenystagmus

**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:  

|                                                                                                                                                   |        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• neural</li> <li>• perzeptiv</li> <li>• sensorineural</li> <li>• sensorisch</li> <li>• zentral</li> </ul> | o.n.A. |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|

Schallempfindungsschwerhörigkeit o.n.A.
- H90.6 Kombiniertes beidseitiges Hörverlust durch Schallleitungs- und Schallempfindungsstörung**
- H90.7 Kombiniertes einseitiges Hörverlust durch Schallleitungs- und Schallempfindungsstörung bei nicht eingeschränktem Hörvermögen der anderen Seite**
- H90.8 Kombiniertes 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)  
Zeruminalpfropf (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 Otagie und Ohrenfluss****H92.0 Otagie****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

Mastoidhöhle

**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:**

|         |                                                                                             |
|---------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| I00-I02 | Akutes rheumatisches Fieber                                                                 |
| I05-I09 | Chronische rheumatische Herzkrankheiten                                                     |
| I10-I15 | Hypertonie [Hochdruckkrankheit]                                                             |
| I20-I25 | Ischämische Herzkrankheiten                                                                 |
| I26-I28 | Pulmonale Herzkrankheit und Krankheiten des Lungenkreislaufes                               |
| I30-I52 | Sonstige Formen der Herzkrankheit                                                           |
| I60-I69 | Zerebrovaskuläre Krankheiten                                                                |
| I70-I79 | Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren                                         |
| I80-I89 | Krankheiten der Venen, der Lymphgefäße und der Lymphknoten, anderenorts nicht klassifiziert |
| I95-I99 | Sonstige und nicht näher bezeichnete Krankheiten des Kreislaufsystems                       |

**Dieses Kapitel enthält die folgende(n) Sternschlüsselnummer(n)**

|      |                                                                                                 |
|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| I32* | Perikarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten                                        |
| I39* | Endokarditis und Herzklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten             |
| I41* | Myokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten                                         |
| I43* | Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten                                     |
| I52* | Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten                            |
| I68* | Zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten                          |
| I79* | Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren bei anderenorts klassifizierten Krankheiten |
| I98* | 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 (I30.-)

##### **I01.1 Akute rheumatische Endokarditis**

Akute rheumatische Valvulitis  
 Jeder Zustand unter I00 mit Endokarditis oder Valvulitis

- I01.2 Akute rheumatische Myokarditis**  
Jeder Zustand unter I00 mit Myokarditis
- I01.8 Sonstige akute rheumatische Herzkrankheit**  
Akute rheumatische Pankarditis  
Jeder Zustand unter I00 mit sonstigen oder mehreren Arten der Herzbeteiligung
- I01.9 Akute rheumatische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet**  
Jeder Zustand unter I00 mit nicht näher bezeichneter Art der Herzbeteiligung  
Rheumatische:  
• Herzkrankheit, aktiv oder akut  
• Karditis, akut
- I02 Rheumatische Chorea**  
*Inkl.:* Chorea minor [Chorea Sydenham]  
*Exkl.:* Chorea:  
• progressiva hereditaria [Chorea Huntington] (G10)  
• o.n.A. (G25.5)
- I02.0 Rheumatische Chorea mit Herzbeteiligung**  
Chorea o.n.A. mit Herzbeteiligung  
Rheumatische Chorea mit Herzbeteiligung jeder Art, klassifizierbar unter I01.-
- I02.9 Rheumatische Chorea ohne Herzbeteiligung**  
Rheumatische Chorea o.n.A.

## Chronische rheumatische Herzkrankheiten (I05-I09)

- I05 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.-)
- I05.0 Mitralklappenstenose**  
Mitralklappenobstruktion (rheumatisch)
- I05.1 Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz**
- I05.2 Mitralklappenstenose mit Insuffizienz**  
Mitralklappenstenose mit Insuffizienz oder Regurgitation
- I05.8 Sonstige Mitralklappenkrankheiten**  
Mitralklappenfehler  
Mitralklappenstenose
- I05.9 Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet**  
Mitralklappenkrankheit (chronisch) o.n.A.
- I06 Rheumatische Aortenklappenkrankheiten**  
*Exkl.:* Nicht als rheumatisch bezeichnet (I35.-)
- I06.0 Rheumatische Aortenklappenstenose**  
Rheumatische Aortenklappenobstruktion
- I06.1 Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz**
- I06.2 Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz**  
Rheumatische Aortenstenose mit Insuffizienz oder Regurgitation
- I06.8 Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten**
- I06.9 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 Mitralklappen- und Aortenklappen, kombiniert**  
Beteiligung von Mitralklappen- und Aortenklappen, unabhängig davon, ob als rheumatisch bezeichnet oder nicht näher bezeichnet
- I08.1 Krankheiten der Mitralklappen- und Trikuspidalklappen, kombiniert**
- I08.2 Krankheiten der Aorten- und Trikuspidalklappen, kombiniert**
- I08.3 Krankheiten der Mitralklappen-, Aorten- und Trikuspidalklappen, 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 Pulmonalklappen
- I09.9 Rheumatische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet**  
Herzversagen, rheumatisch  
Rheumatische Kardiomyopathie  
*Exkl.:* Kardiomyopathie bei seropositiver chronischer Polyarthrit (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:

- primär (I27.0)
- sekundär (I27.2-)

### **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 Herzkrankheiten (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, erstmalig 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 bezeichneter 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.:** Reinfarkt

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 bezeichneter 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 Myokardischämie beim Neugeborenen (P29.4)
- I24.0 Koronarthrombose ohne nachfolgenden Myokardinfarkt**  
 Koronar (-Arterien) (-Venen):  
 • Embolie  
 • Thromboembolie  
 • Verschluss  
 ohne nachfolgenden Myokardinfarkt  
*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**  
 Koronarinsuffizienz
- 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 Koronararterienaneurysma und -dissektion**  
 Koronare arteriovenöse Fistel, erworben  
*Exkl.:* Angeborenes Koronar- (Arterien-) Aneurysma (Q24.5)
- I25.5 Ischämische Kardiomyopathie**
- I25.6 Stumme Myokardischämie**



- 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, Extrauterin gravidität 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
- 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 konstriktive 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**

Herzbeuteltamponade

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 Polyarthrit (M05.3†)
- systemischem Lupus erythematoses (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  
 Periendokarditis  
 akut oder subakut
- 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  
 • Regurgitation  
 o.n.A. oder näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch
- 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**  
 Aortenklappen:  
 • Insuffizienz  
 • Regurgitation  
 o.n.A. oder näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch
- 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.-)  
 Nicht näher bezeichnete Ursache (I07.-)
- I36.0 Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose**
- I36.1 Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz**  
 Trikuspidalklappen:  
 • Insuffizienz  
 • Regurgitation | 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  
 • Regurgitation | 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:<br>• Insuffizienz<br>• Stenose<br>Valvulitis (chronisch) |  | nicht näher bezeichnete Herzklappe |  | o.n.A. oder näher bezeichnete Ursache, ausgenommen rheumatisch oder angeboren |
|-----------------------------------------------------------------------|--|------------------------------------|--|-------------------------------------------------------------------------------|

  
*Exkl.:* Angeborene Herzklappeninsuffizienz, Klappe nicht näher bezeichnet (Q24.8)  
 Angeborene 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 Polyarthrit (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**

- I40 Akute Myokarditis**
- I40.0 Infektiöse Myokarditis**  
Septische Myokarditis  
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
- I40.1 Isolierte Myokarditis**
- I40.8 Sonstige akute Myokarditis**
- I40.9 Akute Myokarditis, nicht näher bezeichnet**
- I41\* Myokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- I41.0\* Myokarditis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten**  
Myokarditis:  
  - diphtherisch (A36.8†)
  - durch Gonokokken (A54.8†)
  - durch Meningokokken (A39.5†)
  - syphilitisch (A52.0†)
  - tuberkulös (A18.8†)
- I41.1\* 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†)
- I41.2\* Myokarditis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**  
Myokarditis bei:  
  - Chagas-Krankheit, akut (B57.0†)
  - Chagas-Krankheit (chronisch) (B57.2†)
  - Toxoplasmose (B58.8†)
- I41.8\* Myokarditis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
Myokarditis bei chronischer Polyarthrit (M05.3†)  
Myokarditis bei Sarkoidose (D86.8†)
- I42 Kardiomyopathie**  
*Exkl.:* Ischämische Kardiomyopathie (I25.5)  
Kardiomyopathie als Komplikation bei:  
  - Schwangerschaft (O99.4)
  - Wochenbett (O90.3)
- I42.0 Dilatative Kardiomyopathie**  
Kongestive Kardiomyopathie
- I42.1 Hypertrophische obstruktive Kardiomyopathie**  
Hypertrophische Subaortenstenose
- I42.2 Sonstige hypertrophische Kardiomyopathie**  
Hypertrophische nichtobstruktive Kardiomyopathie
- I42.3 Eosinophile endomyokardiale Krankheit**  
Löffler-Endokarditis [Endocarditis parietalis fibroplastica]  
Endomyokardfibrose (tropisch)
- I42.4 Endokardfibroelastose**  
Angeborene Kardiomyopathie
- I42.5 Sonstige restriktive Kardiomyopathie**  
Oblitative Kardiomyopathie o.n.A.
- I42.6 Alkoholische Kardiomyopathie**
- I42.7 Kardiomyopathie durch Arzneimittel oder sonstige exogene Substanzen**  
Soll die äußere Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.

- I42.8 Sonstige Kardiomyopathien**
- I42.9 Kardiomyopathie, nicht näher bezeichnet**  
Kardiomyopathie (primär) (sekundär) o.n.A.
- I43\* Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- I43.0\* Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**  
Kardiomyopathie bei Diphtherie (A36.8†)
- I43.1\* Kardiomyopathie bei Stoffwechselkrankheiten**  
Kardiale Amyloidose (E85.-†)
- I43.2\* Kardiomyopathie bei alimentären Krankheiten**  
Alimentäre Kardiomyopathie o.n.A. (E63.9†)
- I43.8\* Kardiomyopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
Gichttophi des Herzens (M10.0†)  
Thyreotoxische Herzkrankheit (E05.-†)
- I44 Atrioventrikulärer Block und Linksschenkelblock**
- I44.0 Atrioventrikulärer Block 1. Grades**
- I44.1 Atrioventrikulärer Block 2. Grades**  
Atrioventrikulärer Block 2. Grades, Typ I und II  
Herzblock 2. Grades, Typ I und II  
Mobitz-Block, Typ I und II  
Wenckebach-Periodik
- I44.2 Atrioventrikulärer Block 3. Grades**  
Herzblock 3. Grades  
Kompletter atrioventrikulärer Block  
Kompletter Herzblock o.n.A.
- I44.3 Sonstiger und nicht näher bezeichneter atrioventrikulärer Block**  
Atrioventrikulärer Block o.n.A.
- I44.4 Linksanteriöer Faszikelblock**  
Linksanteriöer Hemiblock
- I44.5 Linksposteriöer Faszikelblock**  
Linksposteriöer Hemiblock
- I44.6 Sonstiger und nicht näher bezeichneter Faszikelblock**  
Linksseitiger Hemiblock o.n.A.
- I44.7 Linksschenkelblock, nicht näher bezeichnet**
- I45 Sonstige kardiale Erregungsleitungsstörungen**
- I45.0 Rechtsfaszikulärer Block**
- I45.1 Sonstiger und nicht näher bezeichneter Rechtsschenkelblock**  
Rechtsschenkelblock o.n.A.
- I45.2 Bifaszikulärer Block**
- I45.3 Trifaszikulärer Block**
- I45.4 Unspezifischer intraventrikulärer Block**  
Schenkelblock o.n.A.
- I45.5 Sonstiger näher bezeichneter Herzblock**  
Sinuatrialer Block  
Sinuaurikulärer Block  
*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, Extrauterin gravidität 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, Extrauterin gravidität 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****I49 Sonstige kardiale Arrhythmien***Exkl.:* Als Komplikation bei:

- Abort, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
- geburtshilflichen Operationen und Maßnahmen (O75.4)

Bradykardie:

- sinuatrial (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 Vorhofextrasystolie**

Vorhofextrasystolen

**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

Ektopischer Rhythmus

Knotenrhythmus

Koronarsinusrhythmus

Long-QT-Syndrom

**I49.9 Kardiale Arrhythmie, nicht näher bezeichnet**

Arrhythmie (kardial) o.n.A.

**I50 Herzinsuffizienz**

Soll das Vorliegen einer hypertensiven Herzkrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer aus I11.- oder I13.- zu benutzen.

*Exkl.:* Als Komplikation bei:

- Abort, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
- geburtshilflichen 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 Rechtsherzinsuffizienz**

Soll das Vorliegen von Endorganmanifestationen (Magen-Darm-Trakt, Leber) oder eines Cor pulmonale angegeben werden, so ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

Soll das Stadium der Rechtsherzinsuffizienz angegeben werden, ist für die Schlüsselnummern I50.00 und I50.01 eine zusätzliche Schlüsselnummer aus I50.02-I50.05 zu benutzen.

*Ann.:* In österreichischen Krankenanstalten sind die im Folgenden dargestellten 5-stelligen Codes entsprechend der ICD-10 GM zu verwenden.



- I50.00 Primäre Rechtsherzinsuffizienz
- I50.01 Sekundäre Rechtsherzinsuffizienz  
Globale Herzinsuffizienz  
Rechtsherzinsuffizienz infolge Linksherzinsuffizienz  
Rechtsherzinsuffizienz o.n.A.  
Bei einer globalen Herzinsuffizienz kommen die Schlüsselnummern I50.02–I50.05 nicht zur Anwendung. Es ist in diesem Fall die Schlüsselnummer I50.01 in Kombination mit einer Schlüsselnummer aus I50.1 zur Angabe des Stadiums der Herzinsuffizienz anzugeben.
- I50.02! **Rechtsherzinsuffizienz ohne Beschwerden**  
NYHA-Stadium I
- I50.03! **Rechtsherzinsuffizienz mit Beschwerden bei stärkerer Belastung**  
NYHA-Stadium II
- I50.04! **Rechtsherzinsuffizienz mit Beschwerden bei leichter Belastung**  
NYHA-Stadium III
- I50.05! **Rechtsherzinsuffizienz mit Beschwerden in Ruhe**  
NYHA-Stadium IV
- I50.1 Linksherzinsuffizienz**  
Asthma cardiale  
Linksherzversagen  
Lungenödem (akut) mit Angabe einer nicht näher bezeichneten Herzkrankheit oder einer Herzinsuffizienz  
**Ann.:** In österreichischen Krankenanstalten sind die im Folgenden dargestellten 5-stelligen Codes entsprechend der ICD-10 GM zu verwenden.
- I50.11 Linksherzinsuffizienz ohne Beschwerden  
NYHA-Stadium I
- I50.12 Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden bei stärkerer Belastung  
NYHA-Stadium II
- I50.13 Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden bei leichter Belastung  
NYHA-Stadium III
- I50.14 Linksherzinsuffizienz mit Beschwerden in Ruhe  
NYHA-Stadium IV
- I50.19 Linksherzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet
- I50.9 Herzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet**  
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 Herzseptumdefekt, erworben**  
Erworbener Herzseptumdefekt (alt):
- Kammer
  - Herzohr
  - Vorhof
- I51.1 Ruptur der Chordae tendineae, anderenorts nicht klassifiziert**
- I51.2 Papillarmuskelruptur, 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
- Myokardkrankheit
- 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
- Ventrikelerweiterung
- I51.8 Sonstige ungenau bezeichnete Herzkrankheiten**  
Karditis (akut) (chronisch)  
Pankarditis (akut) (chronisch)
- I51.9 Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet**
- I52\* Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
*Exkl.:* Herz-Kreislauf-Krankheiten o.n.A. bei anderenorts klassifizierten Krankheiten (I98.-\*)
- I52.0\* Sonstige Herzkrankheiten bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten**  
Meningokokkenkarditis, anderenorts nicht klassifiziert (A39.5†)
- I52.1\* Sonstige Herzkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**  
Pulmonale Herzkrankheit bei Schistosomiasis (B65.-†)
- I52.8\* Sonstige Herzkrankheiten bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
Karditis bei chronischer Polyarthrit (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.-)

- I60 Subarachnoidalblutung**  
*Exkl.:* Folgen einer Subarachnoidalblutung (I69.0)
- I60.0 Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend**
- I60.1 Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend**
- I60.2 Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend**
- I60.3 Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend**

- I60.4 Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend**
- I60.5 Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend**
- I60.6 Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend**  
Beteiligung mehrerer intrakranieller Arterien
- I60.7 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.
- I60.8 Sonstige Subarachnoidalblutung**  
Meningealblutung  
Ruptur einer zerebralen arteriovenösen Fehlbildung
- I60.9 Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet**
- I61 Intrazerebrale Blutung**  
*Exkl.:* Folgen einer intrazerebralen Blutung (I69.1)
- I61.0 Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, subkortikal**  
Tiefe intrazerebrale Blutung
- I61.1 Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, kortikal**  
Oberflächliche intrazerebrale Blutung  
Zerebrale Lobusblutung
- I61.2 Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, nicht näher bezeichnet**
- I61.3 Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm**
- I61.4 Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn**
- I61.5 Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung**
- I61.6 Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen**
- 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 Nichttraumatische subdurale Blutung**
- 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)

Stenose

Thrombose

A. basilaris, A. carotis oder A. vertebralis,  
ohne resultierenden Hirninfarkt

*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.

**I66 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 Stammganglienarterien

**I66.9 Verschluss und Stenose einer nicht näher bezeichneten zerebralen Arterie**

**I67 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 Nichteitrig Thrombose des intrakraniellen Venensystems**  
 Nichteitrig Thrombose:  
 • Hirnvenen  
 • intrakranielle venöse Sinus  
*Exkl.:* Als Ursache eines Hirninfarktes (I63.6)
- I67.7 Zerebrale Arteriitis, 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**
- I68\* Zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**
- I68.0\* Zerebrale Amyloidangiopathie (E85.-†)**
- I68.1\* Zerebrale Arteriitis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten**  
 Zerebrale Arteriitis:  
 • 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 Hirninfarktes**
- I69.4 Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet**
- I69.8 Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten**

## Krankheiten der Arterien, Arteriolen und Kapillaren (I70-I79)

### I70

#### **Atherosklerose**

**Inkl.:** Arteriosklerose  
 Arteriosklerose  
 Arteriosklerotische Gefäßkrankheit  
 Atherom, arteriell  
 Degeneration:  
 • arteriell  
 • arteriovaskulär  
 • vaskulär  
 Endarteriitis deformans oder obliterans  
 Senile:  
 • Arteriitis  
 • Endarteriitis

**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**

### 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**

## I73

### 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**

Arterienspasmus

Claudicatio intermittens

**I74****Arterielle Embolie und Thrombose****Inkl.:** Infarkt:

- embolisch
- thrombotisch

Verschluss:

- embolisch
- thrombotisch

**Exkl.:** Embolie und Thrombose:

- als Komplikation bei:
  - Abort, Extrauterin gravidität 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. vertebralis (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 (N28.0)
- Pulmonalarterien (I26.-)
- retinal (H34.-)

**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****I77****Sonstige Krankheiten der Arterien und Arteriolen****Exkl.:** A. pulmonalis (I28.-)

Hypersensitivitätsangiitis (M31.0)

Kollagen- (Gefäß-) Krankheiten (M30-M36)

**I77.0****Arteriovenöse Fistel, erworben**

Arteriovenöses Aneurysma, erworben

Varix aneurysmatica

**Exkl.:** Arteriovenöses Aneurysma o.n.A. (Q27.3)

Koronargefäße (I25.4)

Traumatisch - siehe Verletzung von Blutgefäßen nach der Körperregion

Zerebral (I67.1)

**I77.1****Arterienstriktur****I77.2****Arterienruptur**

Arterienfistel

**Exkl.:** Traumatische Arterienruptur - siehe Verletzung von Blutgefäßen nach der Körperregion**I77.3****Fibromuskuläre Dysplasie der Arterien****I77.4****Arteria-coeliaca-Kompressions-Syndrom****I77.5****Arteriennekrose**



**I77.6 Arteriitis, nicht näher bezeichnet**

Aortitis o.n.A.

Endarteriitis o.n.A.

**Exkl.:** Arteriitis oder Endarteriitis:

- Aortenbogen [Takayasu] (M31.4)
- deformans (I70.-)
- koronar (I25.8)
- obliterans (I70.-)
- Riesenzell- (M31.5-M31.6)
- senil (I70.-)
- zerebral, anderenorts nicht klassifiziert (I67.7)

**I77.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Arterien und Arteriolen**

Arrosion

Ulkus

Arterie

**I77.9 Krankheit der Arterien und Arteriolen, nicht näher bezeichnet****I78 Krankheiten der Kapillaren****I78.0 Hereditäre hämorrhagische Teleangiektasie**

Morbus Osler [Rendu-Osler-Weber]

**I78.1 Nävus, nichtneoplastisch**

Naevus:

- araneus
- stellatus

Spinnennävus [Spider-Nävus]

**Exkl.:** Blutschwamm (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.-)

**I78.8 Sonstige Krankheiten der Kapillaren****I78.9 Krankheit der Kapillaren, nicht näher bezeichnet****I79\* 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, Extrauterin gravidität 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)

### **I82 Sonstige venöse Embolie und Thrombose**

*Exkl.:* Venöse Embolie und Thrombose:

- als Komplikation bei:
  - Abort, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.7)
  - Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O22.- , O87.-)
- Hirnvenen (I63.6 , I67.6)
- intrakraniell, nichteitrig (I67.6)
- intrakraniell und intraspinal, septisch oder o.n.A. (G08)
- intraspinal, nichteitrig (G95.1)
- Koronarvenen (I21-I25)
- mesenterial (K55.0)
- Pfortader (I81)
- Pulmonalvenen (I26.-)
- untere Extremitäten (I80.-)

#### **I82.0 Budd-Chiari-Syndrom**

#### **I82.1 Thrombophlebitis migrans**

#### **I82.2 Embolie und Thrombose der V. cava**

#### **I82.3 Embolie und Thrombose der Nierenvene**

#### **I82.8 Embolie und Thrombose sonstiger näher bezeichneter Venen**

**I82.9 Embolie und Thrombose nicht näher bezeichneter Vene**

(Venen-) Thrombose o.n.A.  
 Venenembolie o.n.A.

**I83 Varizen der unteren Extremitäten**

*Exkl.:* Als Komplikation bei:

- Schwangerschaft (O22.0)
- Wochenbett (O87.8)

**I83.0 Varizen der unteren Extremitäten mit Ulzeration**

Jeder Zustand unter I83.9 mit Ulzeration oder als ulzeriert bezeichnet  
 Ulcus varicosum (untere Extremität, jeder Abschnitt)

**I83.1 Varizen der unteren Extremitäten mit Entzündung**

Jeder Zustand unter I83.9 mit Entzündung oder als entzündet bezeichnet  
 Stauungsdermatitis o.n.A.

**I83.2 Varizen der unteren Extremitäten mit Ulzeration und Entzündung**

Jeder Zustand unter I83.9 mit Ulzeration und Entzündung

**I83.9 Varizen der unteren Extremitäten ohne Ulzeration oder Entzündung**

Phlebektasie

Status varicosus

Variköse Venen

untere Extremität [jeder Abschnitt] oder nicht näher bezeichnete Lokalisation

**I85 Ösophagusvarizen****I85.0 Ösophagusvarizen mit Blutung****I85.9 Ösophagusvarizen ohne Blutung**

Ösophagusvarizen o.n.A.

**I86 Varizen sonstiger Lokalisationen**

*Exkl.:* Retinale Varizen (H35.0)

Varizen nicht näher bezeichneter Lokalisation (I83.9)

**I86.0 Sublinguale Varizen****I86.1 Skrotumvarizen**

Varikozele

**I86.2 Beckenvarizen****I86.3 Vulvavarizen**

*Exkl.:* Als Komplikation bei:

- Geburt oder Wochenbett (O87.8)
- Schwangerschaft (O22.1)

**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  
 Venenstriktur

*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 | chronisch, jeder Lymphknoten, ausgenommen mesenterial  
 Lymphadenitis
- 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**  
 Lymphangiektasie
- 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      nach kardiochirurgischem Eingriff oder wegen einer Herzprothese  
 Herzversagen
- I97.2      Lymphödem nach Mastektomie**  
 Elephantiasis      durch Mastektomie  
 Verschluss der Lymphgefäße
- 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 | Grippe 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)

**Exkl.:** Chronisch-obstruktive Lungenkrankheit mit akuter Exazerbation o.n.A. (J44.1)

### J00

#### **Akute Rhinopharyngitis [Erkältungsschnupfen]**

**Inkl.:** Nasenkatarrh, akut

Rhinitis:

- akut
- infektiös

Rhinopharyngitis:

- infektiös o.n.A.
- o.n.A.

Schnupfen (akut)

**Exkl.:** Allergische Rhinopathie (J30.1-J30.4)

Halsentzündung:

- akut (J02.-)
- chronisch (J31.2)
- o.n.A. (J02.9)

Pharyngitis:

- akut (J02.-)
- chronisch (J31.2)
- o.n.A. (J02.9)

Rhinitis:

- chronisch (J31.0)
- o.n.A. (J31.0)

Rhinopathia vasomotorica (J30.0)

Rhinopharyngitis, chronisch (J31.1)

### J01

#### **Akute Sinusitis**

**Inkl.:** Abszess

Eiterung

Empyem

Entzündung

Infektion

akut, (Nasen-) Nebenhöhlen

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**Exkl.:** Sinusitis, chronisch oder o.n.A. (J32.-)

#### **J01.0 Akute Sinusitis maxillaris**

Akute Kieferhöhlenentzündung

#### **J01.1 Akute Sinusitis frontalis**

#### **J01.2 Akute Sinusitis ethmoidalis**

#### **J01.3 Akute Sinusitis sphenoidalis**

#### **J01.4 Akute Pansinusitis**

#### **J01.8 Sonstige akute Sinusitis**

Akute Sinusitis mit Beteiligung von mehr als einer Nasennebenhöhle, ausgenommen Pansinusitis

#### **J01.9 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):
  - katarrhalisch
  - 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)  
Infektion der Atemwege o.n.A. (J98.7)  
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/>) 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)

Pneumonie (J14)

durch *Haemophilus influenzae* [H. influenzae]

### 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)

Pneumonie (J14)

durch *Haemophilus influenzae* [H. influenzae]

### 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
- Pleuraerguss

saisonale Influenzaviren  
nachgewiesen

### J10.8

#### **Grippe mit sonstigen Manifestationen, saisonale Influenzaviren nachgewiesen**

Enzephalopathie bei Grippe

Grippe:

- Gastroenteritis
- Myokarditis (akut)

saisonale Influenzaviren  
nachgewiesen

### J11

#### **Grippe, Viren nicht nachgewiesen**

**Inkl.:** Grippe

Virus-Grippe

ohne Angabe eines spezifischen Virusnachweises

**Exkl.:** Grippaler Infekt (J06.9)

Infektion o.n.A. (A49.2)

Meningitis (G00.0)

Pneumonie (J14)

durch *Haemophilus influenzae* [H. influenzae]

### 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.-)
- 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 Chlamydien (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.:* Pneumonie durch:  
 • 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.:* Ornithose (A70)  
 Plasmazelluläre interstitielle Pneumonie (B48.5)  
 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 Chlamydien**
- 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†)  
 • Varizellen (B01.2†)  
 • Zytomegalie (B25.0†)

**J17.2\* Pneumonie bei Mykosen**

Pneumonie bei:

- Aspergillose (B44.0-B44.1†)
- Histoplasmose (B39.-†)
- Kandidose (B37.1†)
- Kokzidioidomykose (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 pneumoniae***
- 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

#### Akute 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 Atemwege o.n.A. (J98.7)  
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**  
 Heufieber und Heuschnupfen  
 Pollenallergie o.n.A.  
 Pollinose
- 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 Rachenentzündung  
 Pharyngitis (chronisch):  
 • atrophica  
 • granulosa  
 • hypertrophica  
*Exkl.:* Pharyngitis, akut oder o.n.A. (J02.9)
- J32 Chronische Sinusitis**  
*Inkl.:* Abszess  
 Eiterung  
 Empyem  
 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    | Nase oder Nasenseptum |
| Phlegmone  |                       |
| Ulzeration |                       |
- J34.1 Zyste oder Mukozele der Nase und der Nasennebenhöhle**
- J34.2 Nasenseptumdeviation**  
Verbiegung oder Subluxation des Nasenseptums (erworben)
- J34.3 Hypertrophie der Nasenmuscheln**
- 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 Rachenmandel**
- J35.0 Chronische Tonsillitis**  
*Exkl.:* Tonsillitis:  
  - akut (J03.-)
  - o.n.A. (J03.9)
- J35.1 Hyperplasie der Gaumenmandeln**  
Vergrößerung der Gaumenmandeln
- J35.2 Hyperplasie der Rachenmandel**  
Adenoide Vegetationen  
Vergrößerung der Rachenmandel
- J35.3 Hyperplasie der Gaumenmandeln mit Hyperplasie der Rachenmandel**
- J35.8 Sonstige chronische Krankheiten der Gaumenmandeln und der Rachenmandel**  
Mandelstein  
Narbe der Gaumenmandel (und Rachenmandel)  
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  
• katarrhalisch  
• 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 (fibrinös) (nodös) (tuberös)  
Lehrerknötchen  
Sängerknötchen

**J38.3 Sonstige Krankheiten der Stimmlippen**

|                                                                                  |             |
|----------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Abszess<br>Granulom<br>Hyperkeratose<br>Leukoplakie<br>Parakeratose<br>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

*Ann.:* 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<br>Krankheit o.n.A.<br>Nekrose<br>Pachydermie<br>Perichondritis<br>Phlegmone<br>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**

Peripharyngealabszess

*Exkl.:* Peritonsillarabszess (J36)**J39.1 Sonstiger Abszess des Rachenraumes**

Abszess des Nasopharynx

Rachenphlegmone

**J39.2 Sonstige Krankheiten des Rachenraumes**

|               |                         |
|---------------|-------------------------|
| Ödem<br>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.:** Infektion der Atemwege o.n.A. (J98.7)  
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, sollte sie als akut gelten und unter J20.- verschlüsselt werden.

**Inkl.:** Bronchitis:

- katarrhalisch
- 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 Lungenerkrankung o.n.A. (J44.9)

### **J43 Emphysem**

**Exkl.:** Emphysem:

- durch Einatmen von chemischen Substanzen, Gasen, 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.

Emphysemläschen

**J44****Sonstige chronische obstruktive Lungenkrankheit***Inkl.:* Chronische:

- Bronchitis:
  - asthmatisch (obstruktiv)
  - emphysematös
  - 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 anzugeben.

- 0 FEV<sub>1</sub> < 35 % des Sollwertes
- 1 FEV<sub>1</sub> ≥ 35 % und < 50 % des Sollwertes
- 2 FEV<sub>1</sub> ≥ 50 % und < 70 % des Sollwertes
- 3 FEV<sub>1</sub> ≥ 70 % des Sollwertes
- 9 FEV<sub>1</sub> 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.
- emphysematös 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)  
Chronische asthmatische (obstruktive) Bronchitis (J44.-)  
Chronisches obstruktives Asthma bronchiale (J44.-)  
Eosinophiles Lungeninfiltrat mit Asthma bronchiale (J82)  
Lungenkrankheiten 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.:* Bronchiolektasen  
*Exkl.:* Angeborene Bronchiektasie (Q33.4)  
Tuberkulöse Bronchiektasie (aktuelle Krankheit) (A15-A16)
- Lungenkrankheiten 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 *Cryptostroma 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, Gase, Rauch und Dämpfe**  
Bronchitis (akut) durch chemische Substanzen**J68.1 Lungenödem durch chemische Substanzen, Gase, Rauch und Dämpfe**  
Lungenödem (akut) durch chemische Substanzen**J68.2 Entzündung der oberen Atemwege durch chemische Substanzen, Gase, Rauch und Dämpfe, anderenorts nicht klassifiziert****J68.3 Sonstige akute und subakute Krankheiten der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gase, Rauch und Dämpfe**  
Reaktive Atemwegskrankheiten [Reactive airways dysfunction syndrome]**J68.4 Chronische Krankheiten der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gase, Rauch und Dämpfe**  

|                                                    |                                                                          |
|----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|
| Emphysem (diffus) (chronisch)                      | durch Einatmen von<br>chemischen Substanzen,<br>Gasen, Rauch und Dämpfen |
| Lungenfibrose (chronisch)                          |                                                                          |
| Obliterierende Bronchiolitis (chronisch) (subakut) |                                                                          |

**J68.8 Sonstige Krankheiten der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gase, Rauch und Dämpfe****J68.9 Nicht näher bezeichnete Krankheit der Atmungsorgane durch chemische Substanzen, Gase, 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.:* Aspirationssyndrome beim Neugeborenen (P24.-)

**J69.0 Pneumonie durch Nahrung oder Erbrochenes**

Aspirationspneumonie (durch):

- Erbrochenes
- Magensekrete
- 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 Strahleneinwirkung**  
Strahlenpneumonitis**J70.1 Chronische und sonstige Lungenbeteiligung bei Strahleneinwirkung**  
Lungenfibrose nach Strahleneinwirkung

- 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-Membranenkrankheit 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 Herzinsuffizienz (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.-)
  - 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**  
 Alveolarproteinose  
 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 Strahleneinwirkung (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 Spannungspneumothorax**

#### **J93.1 Sonstiger Spontanpneumothorax**

#### **J93.8 Sonstiger Pneumothorax**

#### **J93.9 Pneumothorax, nicht näher bezeichnet**

- J94 Sonstige Krankheitszustände der Pleura**  
*Exkl.:* Pleuritis o.n.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 Strahleneinwirkung (J70.0-J70.1)
- J95.0 Funktionsstörung eines Tracheostomas**  
 Blutung aus dem Tracheostoma  
 Obstruktion des durch Tracheotomie geschaffenen Luftweges  
 Sepsis des Tracheostomas  
 Tracheo-Ösophagealfistel 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.-)  
 Atemnotsyndrom 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:
- 0 Typ I (hypoxisch)**
- 1 Typ II (hyperkapnisch)**
- 9 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 | Bronchus  
 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 | Mediastinum  
 Hernie |  
 Mediastinitis  
 Verlagerung des Mediastinums  
*Exkl.:* Abszess des Mediastinums (J85.3)
- J98.6 Krankheiten des Zwerchfells**  
 Relaxatio diaphragmatica  
 Zwerchfelllähmung  
 Zwerchfellentzündung  
*Exkl.:* Angeborene Fehlbildung des Zwerchfells, anderenorts nicht klassifiziert (Q79.1)  
 Zwerchfellhernie (K44.-)  
 Zwerchfellhernie, angeboren (Q79.0)
- J98.7 Infektion der Atemwege, anderenorts nicht klassifiziert**  
 Infektion der Atemwege, nicht als akut oder chronisch und nicht als Infektion der unteren oder der oberen Atemwege bezeichnet
- J98.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Atemwege**
- J98.9 Atemwegskrankheit, nicht näher bezeichnet**  
 Atemwegskrankheit (chronisch) o.n.A.

- J99\***    **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†)
  - Granulomatose mit Polyangiitis (M31.3†)
  - 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 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:

K00-K14 Krankheiten der Mundhöhle, der Speicheldrüsen und der Kiefer  
 K20-K31 Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Duodenums  
 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

Makrodonkie

Mikrodonkie

Schmelzperlen

Taurodonkismus

Tuberculum paramolare

Verschmelzung

Verwachsung

Zwillingsbildung

Zapfenzähne [Dentes emboliformes]

Zähne

**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 (K03.6)**K00.4 Störungen in der Zahnbildung**

Lokale Odontodysplasie

Turner-Zahn

Zahndilazeration

Zahnschmelzhypoplasie (neonatal) (postnatal) (pränatal)

Zementaplasie und -hypoplasie

**Exkl.:** Gefleckter Zahnschmelz (K00.3)

Hutchinson- und Fournier-Zähne bei konnataler Syphilis (A50.5)

**K00.5 Hereditäre Störungen der Zahnstruktur, anderenorts nicht klassifiziert**

Amelogenesis

Dentinogenesis

Dentindysplasie

Odontogenesis hypoplastica

Wurzellose Zähne

imperfecta

**K00.6 Störungen des Zahndurchbruchs**

Dens:

- natalis
- neonatalis

Dentitio 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 Melanodontie  
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:  

|                                                                                    |       |
|------------------------------------------------------------------------------------|-------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• approximal</li> <li>• okklusal</li> </ul> | 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
    - unstillbares 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:  
  - subgingival
  - supragingival
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**

Dentikel

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 Chronische Gingivitis**

Gingivitis (chronica):

- desquamativa
- hyperplastica
- simplex marginalis
- ulcerosa
- o.n.A.

**K05.2 Akute Parodontitis**

Akute Perikoronitis

Parodontalabszess

Periodontalabszess

*Exkl.:* Akute apikale Parodontitis (K04.4)

Periapikaler Abszess (K04.7)

Periapikaler Abszess mit Fistel (K04.6)

**K05.3 Chronische 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**

Gingivafibromatose

**K06.2 Gingivaläsionen 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              | Zahn oder Zähne |
| 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 Kieferschluss  
 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 Alveolarfortsatz  
 Vergrößerung des Alveolarkammes o.n.A.  
 Zahnschmerz 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-  
 • follikulär  
 • Gingiva-  
 • lateral parodontal  
 • primordial  
 • Zahndurchbruchs-
- K09.1 Entwicklungsbedingte (nichtodontogene) Zysten der Mundregion**  
 Zyste:  
 • nasolabial [nasoalveolär]  
 • 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 Riesenzellgranulom der Kiefer**  
 Riesenzellgranulom o.n.A.  
*Exkl.:* Peripheres Riesenzellgranulom (K06.8)

**K10.2 Entzündliche Zustände der Kiefer**

Osteomyelitis (neonatal)  
 Osteonekrose (bestrahlungsinduziert) (medikamenteninduziert)  
 Osteoradionekrose  
 Otitis  
 Periostitis  
 Sequester des Kieferknochens

Kiefer (akut) (chronisch) (eitrig)

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**

Alveoläre Otitis  
 Trockene Alveole [Dry socket]

**K10.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Kiefer**

Cherubismus  
 Exostose  
 Fibröse Dysplasie  
 Unilaterale Hyperplasie oder Hypoplasie des Processus condylaris mandibulae

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 epidemica (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:  
 • Extravasationszyste  
 • Retentionszyste  
 Ranula

Speicheldrüsen

**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  
 Strikture

Speicheldrüsenausführungsgang

*Exkl.:* Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom] (M35.0)

**K11.9 Krankheit der Speicheldrüsen, nicht näher bezeichnet**

Sialoadenopathie o.n.A.

**K12 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 gangraenosa (A69.0)

**K12.0 Rezidivierende orale Aphthen**

Bednar-Aphthen  
 Periapikitis mucosa necrotica recurrens  
 Rezidivierendes aphthöses Ulkus  
 Chronisch-rezidivierende Aphthen (Majorform) (Minorform)  
 Stomatitis herpetiformis

**K12.1 Sonstige Formen der Stomatitis**

Stomatitis:  
 • durch Prothese  
 • ulcerosa  
 • vesicularis  
 • o.n.A.

**K12.2 Phlegmone und Abszess des Mundes**

Mund- (Boden-) Phlegmone  
 Submandibularabszess  
*Exkl.:* Abszess:  
 • parodontal (K05.2)  
 • periapikal (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 Strahleneinwirkung (L55-L59)

**K13.1 Wangen- und Lippenbiss**

- K13.2 Leukoplakie und sonstige Affektionen des Mundhöhlenepithels, einschließlich Zunge**  
 Erythroplakie | Mundhöhlenepithel, einschließlich Zunge  
 Leuködem  
 Leukokeratosis nicotinic 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 Alveolarkammes [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 geographica**  
 Exfoliatio areata linguae  
 Glossitis migrans benigna
- K14.2 Glossitis rhombica mediana**
- K14.3 Hypertrophie der Zungenpapillen**  
 Belegte Zunge  
 Hypertrophie der Papillae foliatae  
 Lingua villosa 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     | Zunge |
| Hypertrophie |       |
| Kerbung      |       |
| Vergrößerung |       |

**K14.9 Krankheit der Zunge, nicht näher bezeichnet**

Zungenkrankheit o.n.A.

## Krankheiten des Ösophagus, des Magens und des Duodenums (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)

Refluxösophagitis (K21.0)

**K21 Gastroösophageale Refluxkrankheit****K21.0 Gastroösophageale Refluxkrankheit mit Ösophagitis**

Refluxösophagitis

**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**

Ösophagusmembran (erworben)

Kompression

Konstriktion

Stenose

Striktur

Ösophagus

*Exkl.:* Angeborene Ösophagusstenose oder -striktur (Q39.3)

**K22.3 Perforation des Ösophagus**

Ösophagusruptur

*Exkl.:* Traumatische Perforation des (thorakalen) Ösophagus (S27.8)

**K22.4 Dyskinesie des Ösophagus**

Diffuse Ösophagusspasmen

Korkenzieherspeiseröhre

Speiseröhrenkrampf

*Exkl.:* Kardiospasmus (K22.0)

**K22.5 Divertikel des Ösophagus, erworben**

Ösophagustasche, erworben

*Exkl.:* Ösophagusdivertikel (angeboren) (Q39.6)

**K22.6 Mallory-Weiss-Syndrom**

Schleimhautrisse in der Kardiaregion mit Hämorrhagie

**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\* Megaösophagus 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 Gastritis (K29.0)

Ulcus pepticum o.n.A. (K27.-)



**K26****Ulcus duodeni**

[4. Stellen siehe am Anfang dieser Krankheitsgruppe-]

**Inkl.:** Erosion des Duodenum (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
- gastrokolisch
- 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

Ménétrier-Syndrom [Hypertrophische Gastropathie Ménétrier]

**K29.7****Gastritis, nicht näher bezeichnet****K29.8****Duodenitis****K29.9****Gastroduodenitis, nicht näher bezeichnet**

- K30 Funktionelle Dyspepsie**  
*Inkl.:* Verdauungsstörung  
*Exkl.:* Dyspepsie:  
 • nervös (F45.3)  
 • neurotisch (F45.3)  
 • psychogen (F45.3)  
 • o.n.A. (R10.1)  
 Sodbrennen (R12)
- K31 Sonstige Krankheiten des Magens und des Duodenums**  
*Inkl.:* Funktionelle Magenkrankheiten  
*Exkl.:* Divertikel des Duodenums (K57.0-K57.1)  
 Gastrointestinale 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 Strikturen und Stenosen 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  
 Strikturen  
 Duodenum
- Exkl.:* Angeborene Stenose des Duodenums (Q41.0)
- K31.6 Fistel des Magens und des Duodenums**  
 Gastrojejunkolische 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  
 Gastropse  
 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

- 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 lokalisierten 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 Appendixkonkremente**
- |           |  |          |
|-----------|--|----------|
| Koprolith |  | Appendix |
| 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 (einseitig):
- |                                                                                                                                                    |  |              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• inkarzeriert</li> <li>• irreponibel</li> <li>• stranguliert</li> <li>• Verschluss verursachend</li> </ul> |  | 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 (einseitig) 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 (einseitig):  

|                                                                                                                                                    |  |              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• inkarzeriert</li> <li>• irreponibel</li> <li>• stranguliert</li> <li>• Verschluss verursachend</li> </ul> |  | 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 (einseitig) o.n.A.
- K42      Hernia umbilicalis**  
*Inkl.:* Hernia paraumbilicalis  
*Exkl.:* Omphalozele (Q79.2)
- K42.0      Hernia umbilicalis mit Einklemmung, ohne Gangrän**  
Hernia umbilicalis:  

|                                                                                                                                                    |  |              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• inkarzeriert</li> <li>• irreponibel</li> <li>• stranguliert</li> <li>• Verschluss verursachend</li> </ul> |  | ohne Gangrän |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------|
- K42.1      Hernia umbilicalis mit Gangrän**  
Hernia umbilicalis gangraenosa
- 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:  

|                                                                                                                                                    |  |              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• inkarzeriert</li> <li>• irreponibel</li> <li>• stranguliert</li> <li>• Verschluss verursachend</li> </ul> |  | 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:  

|                                                                                                                                                    |  |              |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• inkarzeriert</li> <li>• irreponibel</li> <li>• stranguliert</li> <li>• Verschluss verursachend</li> </ul> |  | 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**

Hernie:

- 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)  
Paraösophageale 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

ohne Gangrän

**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  
 ohne Gangrän
- 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  
 • Ileum  
 • Jejunum  
 Ileitis:  
 • regionalis  
 • terminalis  
*Exkl.:* Crohn-Krankheit des Dünn- und Dickdarmes (K50.8)
- K50.1 Crohn-Krankheit des Dickdarmes**  
 Colitis:  
 • granulomatosa  
 • regionalis  
 Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]:  
 • Dickdarm  
 • Kolon  
 • Rektum  
*Exkl.:* Crohn-Krankheit des Dünn- und Dickdarmes (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***Exkl.:* Kolitis nicht näher bezeichneten Ursprungs (A09.9)**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

Jejunitis

Sigmoiditis

als nichtinfektiös bezeichnet

*Exkl.:* Diarrhoe beim Neugeborenen:

- infektiös (A09.0)
- nichtinfektiös (P78.3)
- o.n.A. (A09.9)

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 Darmstriktur

Mesenterial:

- Atherosklerose
- Gefäßinsuffizienz

#### K55.2 Angiodysplasie des Kolons

Angiodysplasie des Darmes o.n.A.

#### K55.3 Angiodysplasie des Dünndarmes

#### K55.8 Sonstige Gefäßkrankheiten des Darmes

#### K55.9 Gefäßkrankheit des Darmes, nicht näher bezeichnet

Ischämisch:

- |                                                                                                           |        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Enteritis</li> <li>• Enterokolitis</li> <li>• Kolitis</li> </ul> | o.n.A. |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|

### K56

#### Paralytischer Ileus und intestinale Obstruktion ohne Hernie

*Exkl.:* Anal- oder Rektumstenose (K62.4)

Angeborene Striktur oder Stenose des Darmes (Q41-Q42)

Duodenalverschluss (K31.5)

Ischämische Darmstriktur (K55.1)

Mekoniumileus (E84.1)

Mit Hernie (K40-K46)

Perinatale intestinale Obstruktion (P75-P76)

Postoperativer Darmverschluss (K91.3)

#### K56.0 Paralytischer Ileus

Paralyse:

- 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  
 Torsion  
 Kolon oder Intestinum
- 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  
 Obstruktionsileus o.n.A.  
 Okklusion  
 Stenose  
 Strikturen  
 Kolon oder Intestinum
- K56.7 Ileus, nicht näher bezeichnet**
- K57 Divertikulose des Darmes**  
*Inkl.:* Divertikel  
 Divertikulitis  
 Divertikulose  
 Dünndarm, Dickdarm  
*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 Peritonitis  
*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.  
*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  
*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.  
*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**  
*Inkl.:* Colon irritabile  
Irritables Kolon  
Reizkolon
- K58.1 Reizdarmsyndrom, Diarrhoe-prädominant [RDS-D]**  
Irritable bowel syndrome with predominant diarrhoea [IBS-D]
- K58.2 Reizdarmsyndrom, Obstipations-prädominant [RDS-O]**  
Irritable bowel syndrome with predominant constipation [IBS-C]
- K58.3 Reizdarmsyndrom mit wechselnden (gemischten) Stuhlgewohnheiten [RDS-M]**  
Irritable bowel syndrome with mixed bowel habits [IBS-M]
- K58.8 Sonstiges und nicht näher bezeichnetes Reizdarmsyndrom**  
Reizdarmsyndrom o.n.A.
- K59 Sonstige funktionelle Darmstörungen**  
*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.  
*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.:* Intrasphinkitärer Abszess (K61.4)
- K61.1 Rektalabszess**  
 Perirektalabszess  
*Exkl.:* Ischiorektalabszess (K61.3)
- K61.2 Anorektalabszess**
- K61.3 Ischiorektalabszess**  
 Abszess der Fossa ischioanal
- K61.4 Intrasphinkitärer Abszess**
- K62 Sonstige Krankheiten des Anus und des Rektums**  
*Inkl.:* Analkanal  
*Exkl.:* Funktionsstörung nach Kolostomie oder Enterostomie (K91.4)  
 Hämorrhoiden (K64.-)  
 Stuhlinkontinenz (R15)  
 Ulzeröse Proktitis (K51.2)
- K62.0 Analpolyp**
- K62.1 Rektumpolyp**  
*Exkl.:* Adenomatöser Polyp (D12.8)
- K62.2 Analprolaps**  
 Prolaps des Analkanals
- K62.3 Rektumprolaps**  
 Prolaps der Mastdarmschleimhaut
- 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 Darmes**
- K63.0 Darmabszess**  
*Exkl.:* Abszess:  
 • Anal- und Rektalregion (K61.-)  
 • Appendix (K35.3)  
 Mit Divertikulose (K57.-)
- K63.1 Perforation des Darmes (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.-)

Ulcus:

- duodeni (K26.-)
- pepticum jejuni (K28.-)
- pepticum, Lokalisation nicht näher bezeichnet (K27.-)

Ulkus:

- Anal- und Rektalregion (K62.6)
- gastrointestinal (K28.-)
- gastrojejunal (K28.-)
- jejunale (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 Darmes****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

**K 64.1 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 Marissen als Folgezustand von Hämorrhoiden**

Marissen, 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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.0)
  - Appendizitis (K35.-)
  - Divertikulose des Darmes (K57.-)
- beim Neugeborenen (P78.0-P78.1)
- benigne, paroxysmal (E85.0)
- durch chemische Substanzen (T81.6)
- durch Talkum oder sonstige Fremdschubstanzen (T81.6)
- periodisch, familiär (E85.0)
- puerperal (O85)
- weibliches Becken (N73.3-N73.5)

### K65.0

#### Akute Peritonitis

Abszess:

- Mesenterium
- Omentum
- pelveoabdominal
- 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

*Exkl.:* Adhäsionen [Briden]:

- mit Ileus (K56.5)
- weibliches Becken (N73.6)

- K66.1 Hämoperitoneum**  
*Exkl.:* Traumatisch bedingtes Hämoperitoneum (S36.8)
- K66.2 Retroperitonealfibrose**  
Morbus Ormond
- 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)

*Exkl.:* Gelbsucht o.n.A. (R17.0)  
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  
"Reine" 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.† (G94.3\*)

Gelbe Leberatrophie oder -dystrophie

Hepatitis:

- fulminant
  - maligne
- | anderenorts nicht klassifiziert, mit Leberversagen

Leber- (Zell-) Nekrose mit Leberversagen

*Exkl.:* Alkoholisches Leberversagen (K70.4)

Ikterus beim Fetus oder Neugeborenen (P55-P59)

Leberversagen als Komplikation bei:

- Abort, Extrauterin gravidität 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.

Verzögert beginnendes [late-onset] Leberversagen

## **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):

- alkoholisch (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**  
Lupoide 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)  
Leberventhrombose (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  
Erworbener intrahepatischer vaskulärer Shunt  
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†)

## Krankheiten der Gallenblase, der Gallenwege und des Pankreas (K80-K87)

- K80 Cholelithiasis**
- K80.0 Gallenblasenstein mit akuter Cholezystitis**  
Jeder unter K80.2 aufgeführte Zustand mit akuter Cholezystitis
- K80.1 Gallenblasenstein mit sonstiger Cholezystitis**  
Cholezystitis mit Cholelithiasis o.n.A.  
Jeder unter K80.2 aufgeführte Zustand mit Cholezystitis (chronisch)
- K80.2 Gallenblasenstein ohne Cholezystitis**  
Cholelithiasis  
Cholezystolithiasis  
Gallenblasenkolik (rezidivierend)  
Gallenstein (eingeklemmt):  
• Ductus cysticus  
• Gallenblase  
nicht näher bezeichnet oder ohne Cholezystitis
- K80.3 Gallengangsstein mit Cholangitis**  
Jeder unter K80.5 aufgeführte Zustand mit Cholangitis

|              |                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                 |
|--------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| <b>K80.4</b> | <b>Gallengangsstein mit Cholezystitis</b><br>Jeder unter K80.5 aufgeführte Zustand mit Cholezystitis (mit Cholangitis)                                                                                                                                |                                                                 |
| <b>K80.5</b> | <b>Gallengangsstein ohne Cholangitis oder Cholezystitis</b><br>Choledocholithiasis<br>Gallenstein (eingeklemmt):<br>• Ductus choledochus<br>• Ductus hepaticus<br>• Gallengang o.n.A.<br>Intrahepatische Cholelithiasis<br>Leberkolik (rezidivierend) | nicht näher bezeichnet oder ohne Cholangitis oder Cholezystitis |
| <b>K80.8</b> | <b>Sonstige Cholelithiasis</b>                                                                                                                                                                                                                        |                                                                 |
| <b>K81</b>   | <b>Cholezystitis</b><br><i>Exkl.:</i> Mit Cholelithiasis (K80.-)                                                                                                                                                                                      |                                                                 |
| <b>K81.0</b> | <b>Akute Cholezystitis</b><br>Angiocholezystitis<br>Cholezystitis:<br>• eitrig<br>• emphysematös (akut)<br>• gangränös<br>Gallenblasenabszess<br>Gallenblasenempyem<br>Gallenblasengangrän                                                            | ohne Gallenstein                                                |
| <b>K81.1</b> | <b>Chronische Cholezystitis</b>                                                                                                                                                                                                                       |                                                                 |
| <b>K81.8</b> | <b>Sonstige Formen der Cholezystitis</b>                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |
| <b>K81.9</b> | <b>Cholezystitis, nicht näher bezeichnet</b>                                                                                                                                                                                                          |                                                                 |
| <b>K82</b>   | <b>Sonstige Krankheiten der Gallenblase</b><br><i>Exkl.:</i> Nichtdarstellung der Gallenblase (R93.2)<br>Postcholezystektomie-Syndrom (K91.5)                                                                                                         |                                                                 |
| <b>K82.0</b> | <b>Verschluss der Gallenblase</b><br>Okklusion<br>Stenose<br>Strikture                                                                                                                                                                                | Ductus cysticus oder Gallenblase, ohne Stein                    |
|              | <i>Exkl.:</i> Mit Cholelithiasis (K80.-)                                                                                                                                                                                                              |                                                                 |
| <b>K82.1</b> | <b>Hydrops der Gallenblase</b><br>Mukozele der Gallenblase                                                                                                                                                                                            |                                                                 |
| <b>K82.2</b> | <b>Perforation der Gallenblase</b><br>Ruptur von Ductus cysticus oder Gallenblase                                                                                                                                                                     |                                                                 |
| <b>K82.3</b> | <b>Gallenblasenfistel</b><br>Fistula:<br>• cholecystocolica<br>• cholecystoduodenalis                                                                                                                                                                 |                                                                 |
| <b>K82.4</b> | <b>Cholesteatose der Gallenblase</b><br>Stippchengallenblase                                                                                                                                                                                          |                                                                 |
| <b>K82.8</b> | <b>Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Gallenblase</b><br>Adhäsionen<br>Atrophie<br>Dyskinesie<br>Funktionsuntüchtigkeit<br>Hypertrophie<br>Ulkus<br>Zyste                                                                                     | Ductus cysticus oder Gallenblase                                |
| <b>K82.9</b> | <b>Krankheit der Gallenblase, nicht näher bezeichnet</b>                                                                                                                                                                                              |                                                                 |

**K83****Sonstige Krankheiten der Gallenwege***Exkl.:* Mit Beteiligung von:

- Ductus cysticus (K81-K82)
- Gallenblase (K81-K82)
- Postcholezystektomie-Syndrom (K91.5)

**K83.0****Cholangitis**

Cholangitis:

- ascendierend
- eitrig
- primär
- rezidivierend
- sekundär
- sklerosierend
- stenosierend
- o.n.A.

*Exkl.:* Cholangitis mit Choledocholithiasis (K80.3-K80.4)

Cholangitischer Leberabszess (K75.0)

Chronische nichteitrig destruktive Cholangitis (K74.3)

**K83.1****Verschluss des Gallenganges**

Okklusion

Stenose

Strikturen

Gallengang ohne Gallenstein

*Exkl.:* Mit Cholelithiasis (K80.-)**K83.2****Perforation des Gallenganges**

Ruptur des Gallenganges

**K83.3****Fistel des Gallenganges**

Choledochoduodenalfistel

**K83.4****Spasmus des Sphinkter Oddi****K83.5****Biliäre 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
- infektiös
- 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
  - rekurrend
  - rezidivierend
  - o.n.A.
- K86.2 Pankreaszyste**
- K86.3 Pseudozyste des Pankreas**
- K86.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Pankreas**
- |          |          |
|----------|----------|
| Atrophie | Pankreas |
| Fibrose  |          |
| Stein    |          |
| Zirrhose |          |
- 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**
- 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**

*Anm.:* In österreichischen Krankenanstalten sind die im Folgenden dargestellten 5-stelligen Codes entsprechend der ICD-10 GM zu verwenden.

K91.80 Generalisierte Mukositis bei Immunkompromittierung

K91.81 Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an Gallenblase und Gallenwegen

K91.82 Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen am Pankreas

K91.83 Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen am sonstigen Verdauungstrakt

Insuffizienzen von Anastomosen und Nähten nach Operationen an:

- Anus
- Darm
- Magen
- Ösophagus
- Rektum

**K91.88** 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 Meläna**  
*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 Verdauungsorgane 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-P96)  
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)

Infektiöse 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, Akarinoase 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 Dermatoze [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.:* Pyoderma 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 (chronicus 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 erythematosis**  
 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**  
*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**  
*Exkl.:* Herpes gestationis (O26.4)  
Impetigo herpetiformis (L40.1)
- L12.0     Bullöses Pemphigoid**
- L12.1     Vernarbendes Pemphigoid**  
Benignes Schleimhautpemphigoid
- L12.2     Chronisch-bullöse Dermatose des Kindesalters**
- L12.3     Erworbene Epidermolysis bullosa**  
*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)

**Hinw.:** In diesem Abschnitt sind die Begriffe Dermatitis und Ekzem gleichbedeutend und austauschbar zu benutzen.

**Exkl.:** Chronische Granulomatose (im Kindesalter) (D71)

Dermatitis:

- factitia (L98.1)
- gangraenosa (L08.0)
- herpetiformis (L13.0)
- perioral (L71.0)
- Stauungs- (I83.1-I83.2)
- ulcerosa (L88)

Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung (L55-L59)

Xerodermie (L85.3)

- L20     Atopisches [endogenes] Ekzem**  
*Exkl.:* Neurodermitis chronica circumscripta (L28.0)
- L20.0     Prurigo Besnier**

**L20.8 Sonstiges atopisches [endogenes] Ekzem**  
 Ekzem der Säuglinge und Kinder (akut) (chronisch)  
 Ekzem, intrinsisch (allergisch)  
 Ekzema 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.:* Psoriasiforme Windeldermatitis  
 Windel-:  
 • Ausschlag  
 • Erythem

**L23 Allergische Kontaktdermatitis**  
*Inkl.:* Allergisches Kontaktekzem  
*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 Kontaktekzem o.n.A.

**L24****Toxische Kontaktdermatitis**

**Inkl.:** Nichtallergische Kontaktdermatitis  
Toxisches (irritatives) Kontaktekzem

**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 Strahleneinwirkung (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 Kontaktekzem o.n.A.

**L25****Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis**

**Inkl.:** Nicht näher bezeichnetes Kontaktekzem

**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 Strahleneinwirkung (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)  
Nahrungsmittelunverträglichkeit, 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 Exkoration (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-Mykid [Levurid]  
 Dermatophytid  
 Ekzematid
- L30.3 Ekzematoide 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.:* Poikiloderma 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**    **Lichenoide 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  
• rezidivierend, 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**  
                 Erythem 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.  
                 Keratosi senilis  
                 Keratosi 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  
 Sonnen dermatitis 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**  
 Eingewachsener 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 Uhrglasnägel (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 Atrophoderma vermiculata**  
Folliculitis ulerythematosus reticulata  
Ulerythema acneiforme
- 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 Trichorrhexis nodosa**
- L67.1 Veränderungen der Haarfarbe**  
Canities  
Ergrauen (vorzeitig)  
Heterochromie der Haare  
Poliosis:  
• circumscripta, erworben  
• 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 excoriée**  
Acne excoriée 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 cristallina**

- 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, Nävus - 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]

- L84      Hühneraugen und Horn- (Haut-) Schwielen**  
*Inkl.:* Kallus  
 Klavus
- L85      Sonstige Epidermisverdickung**  
*Exkl.:* Hypertrophe Hautkrankheiten (L91.-)
- L85.0      Erworbene Ichthyosis**  
*Exkl.:* Ichthyosis congenita (Q80.-)
- L85.1      Erworbene Keratosis palmoplantaris [Erworbenes Keratoma palmoplantare]**  
*Exkl.:* Hereditäre Palmplantarkeratose (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**
- L86\*      Keratom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
*Inkl.:* Keratosis follicularis | durch Vitamin-A-Mangel (E50.8†)  
 Xeroderma
- L87      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**
- L88      Pyoderma gangraenosum**  
*Inkl.:* Dermatitis ulcerosa  
 Phagedänische Pyodermie  
*Exkl.:* Dermatitis gangraenosa (L08.0)
- L89      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)
- L89.0      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
- L89.1      Dekubitus 2. Grades**  
 Dekubitus [Druckgeschwür] mit:
- Abschürfung
  - Blase
  - Teilverlust der Haut mit Einbeziehung von Epidermis und/oder Dermis
  - Hautverlust o.n.A.
- L89.2      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 Atrophodermia 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.-)
- Systemischer Lupus erythematoses (M32.-)

**L93.0****Diskoider Lupus erythematoses**

Lupus erythematoses o.n.A.

**L93.1****Subakuter Lupus erythematoses cutaneus****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 [Morphaea]**

Lokalisierte Sklerodermie

**L94.1****Lineare oder bandförmige Sklerodermie**

Sclérodermie en coup de sabre

**L94.2****Calcinosis cutis****L94.3****Sklerodaktylie****L94.4****Gotttron-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)

Granulomatose mit Polyangiitis (M31.3)

Hypersensitivitätsangiitis (M31.0)

Panniculitis nodularis nonpurpurativa febrilis et recidivans [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit] (M35.6)

Pannikulitis:

- Lupus- (L93.2)
- Nacken- und Rücken- (M54.0)
- o.n.A. (M79.3)

Panarteriitis nodosa (M30.0)

Purpura Schoenlein-Henoch (D69.0)

Rheumatoide Vaskulitis (M05.2)

Serumkrankheit (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.-)

Gangrän (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 Dermatoze [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 myxoedematosus  
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 (bariatrische Chirurgie) (Diät)  
• 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, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten (E00-E90)  
 Kompartmentsyndrom (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 Gelenkrankheiten
- 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 der Weichteilgewebe
  - 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 Muskel-Skelett-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 Arthritiden 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\* Muskelkrankheiten 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**

Die folgende Subklassifikation zur Angabe des Beteiligungsortes kann wahlweise mit den passenden Schlüsselnummern des Kapitels XIII benutzt werden. Da örtliche Erweiterungen oder fachspezifische Adaptationen der Klassifikation sich in der Stellenzahl der Schlüsselnummern unterscheiden können, wird vorgeschlagen, diese ergänzende Ortsangabe besonders zu kennzeichnen (z.B. durch ein zusätzliches Signierkästchen). Hiervon abweichende Subklassifikationen für Kniegelenkschäden, Rückenleiden und anderenorts nicht klassifizierte biomechanische Funktionsstörungen finden sich unter M23, der Krankheitsgruppe M40-M54 und unter M99. Werden diese Subklassifikationen als fünfte Stellen bei Kategorien benutzt, die nicht vierstellig unterteilt sind, so sollte die vierte Stelle mit dem Kleinbuchstaben x besetzt werden.

**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 Gelenkkrankheiten 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

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

**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

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]

**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.-†)
  - lokalisierter 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**

- M02      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\*      Postinfektiöse 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\*      Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis**  
 Clutton-Syndrom (A50.5†)  
*Exkl.:* Charcot-Arthropathie oder tabische Arthropathie (M14.6\*)
- M03.2\*      Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
 Postinfektiöse Arthritis bei:  
 • Enteritis durch *Yersinia enterocolitica* (A04.6†)  
 • Virushepatitis (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 seropositiver 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 Polyarthrit**  
[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Kapitelanfang]
- M06.0**     **Seronegative chronische Polyarthrit**
- M06.1**     **Adulte Form der Still-Krankheit**  
*Exkl.:* Still-Krankheit o.n.A. (M08.2)
- M06.2**     **Bursitis bei chronischer Polyarthrit**
- M06.3**     **Rheumaknoten**
- M06.4**     **Entzündliche Polyarthropathie**  
*Exkl.:* Polyarthrit o.n.A. (M13.0)
- M06.8**     **Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit**
- M06.9**     **Chronische Polyarthrit, 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 Polyarthrit, adulter Typ**  
Juvenile chronische Polyarthrit vom Erwachsenentyp der chronischen Polyarthrit, 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 Polyarthrit
- 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 Apatitrheumatismus**
- 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 Krikoarytänoid-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.:* Posttraumatische 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 Polyarthritis, 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.



- 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 Spondylopathie (M49.4\*)
- M14.0\*** **Gicht-Arthropathie durch Enzymdefekte und sonstige angeborene Krankheiten**  
 Gicht-Arthropathie bei:  
 • Lesch-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:  
 • nicht syphilitisch (G98†)  
 • o.n.A. (G98†)  
 • syphilitisch (tabisch) (A52.1†)  
 Neuropathische Arthropathie bei Diabetes mellitus (E10-E14, vierte Stelle .6†)  
 Tabische Arthropathie (A52.1†)
- M14.8\*** **Arthropathien bei sonstigen näher bezeichneten, anderenorts klassifizierten Krankheiten**  
 Arthritis bei:  
 • Erythema:  
 • exsudativum multiforme (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)
- Erworbene 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 Knies und des Unterschenkels (S80-S89)

Ankylose (M24.6)

Deformität des Knies (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.

- 0 Mehrere Lokalisationen
- 1 Vorderes Kreuzband oder Vorderhorn des Innenmeniskus
- 2 Hinteres Kreuzband oder Hinterhorn des Innenmeniskus
- 3 Innenband [Lig. collaterale tibiale] oder sonstiger und nicht näher bezeichneter Teil des Innenmeniskus
- 4 Außenband [Lig. collaterale fibulare] oder Vorderhorn des Außenmeniskus
- 5 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 Korbhenkelriss
- 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 Gelenknorpelschädigungen**  
*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 Frambösie (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]
- M31.3 Wegener-Granulomatose**  
Granulomatose mit Polyangiitis mit:  
• Lungenbeteiligung† (J99.1\*)  
• Nierenbeteiligung† (N08.5\*)  
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 Polyarteriitis  
*Exkl.:* Polyarteriitis nodosa (M30.0)
- M31.8 Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien**  
Hypokomplementämische (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 Organsystemen**  
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.:* Scleroderma 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\*)
- Polyneuropathie† (G63.5\*)

**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 Zervikalbereich**
- 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 Haltungstörung**  
*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 Haltungstörung
  - 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**  
Adoleszentenskoliose
- 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)  
Platyspondylie (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 Arthrodesen (M96.0)  
Spondylitis ankylosans (M45)  
Zustand nach Arthrodesen (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 (muskulär) (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

#### **Wirbelosteomyelitis**

### 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 Osteoarthritis 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

Zervikale Spondylose

ohne Myelopathie oder Radikulopathie

### 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

#### **Baastrup-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 Zervikozepales 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:

- |                                                                                                                           |                                                                                                   |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• brachial</li> <li>• lumbal</li> <li>• lumbosakral</li> <li>• thorakal</li> </ul> | <div style="border-left: 1px solid black; padding-left: 5px; display: inline-block;">o.n.A.</div> |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|

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.-)
- Panarteriitis nodosa (M30.0)
- seropositiver chronischer Polyarthritis (M05.3)
- Sjögren-Syndrom (M35.0)
- Sklerodermie (M34.-)
- systemischem Lupus erythematodes (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-Person-Syndrom (G25.8)
- M62.0 Muskeldiastase**
- M62.1 Sonstiger Muskelriss (nichttraumatisch)**  
*Exkl.:* Sehnenruptur (M66.-)  
     Traumatischer Muskelriss - siehe Muskelverletzung nach Körperregion
- M62.2 Ischämischer Muskelfarkt (nichttraumatisch)**  
 Nichttraumatisches Kompartmentsyndrom  
*Exkl.:* Traumatische Muskelischämie (T79.6)  
     Traumatisches Kompartmentsyndrom (T79.6)  
     Volkmann-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  
 Sarkopenie
- M62.6 Muskelzerrung**  
*Exkl.:* Akute Verletzung - siehe Muskelverletzung nach Körperregion
- M62.8 Sonstige näher bezeichnete Muskelkrankheiten**  
 Muskel- (Scheiden-) Hernie
- M62.9 Muskelkrankheit, nicht näher bezeichnet**
- M63\* Muskelkrankheiten 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 stenisans [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-Kontraktur] (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 Gelenkkontraktur (M24.5)
- M67.2 Hypertrophie der Synovialis, anderenorts 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 Frambösie (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)  
Fußballentzündung (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 Faszitis**

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**M72.8 Sonstige Fibromatosen**

Faszienabszess

*Exkl.:* Faszitis:

- diffus (eosinophil) (M35.4)
- nekrotisierend (M72.6)
- nodulär (M72.4)
- perirenal (K66.2)
- plantar (M72.2)

**M72.9 Fibromatose, nicht näher bezeichnet**

Faszitis 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**
- M75.6 Läsion des Labrums bei degenerativer Veränderung des Schultergelenkes**
- 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" zusammengeführt.

*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 Kalkaneussporn**
- 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    | o.n.A. |
| Knochensporn  |        |
| Periarthritis |        |
| Tendinitis    |        |

**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 (G56-G58)  
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 Ovariectomie**
- M80.2 Inaktivitätsosteoporose 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 Ovariectomie**
- M81.2 Inaktivitätsosteoporose**  
*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 Frakturenden [Pseudarthrose]**  
*Exkl.:* Pseudarthrose nach Fusion oder Arthrodesen (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.-)  
Wirbelkörperkompression, 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.:* Marmorknochenkrankheit (Q78.2)  
Osteogenesis imperfecta (Q78.0)  
Osteopoikilie (Q78.8)  
Polyostotische fibröse Dysplasie [Jaffé-Lichtenstein-Syndrom] (Q78.1)
- M85.0**     **Fibröse Dysplasie (monostotisch)**  
*Exkl.:* Fibröse 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**     **Sonstige 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 o.n.A.

### **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

*Exkl.:* Sudeck-Knochenatrophie (G90.5)

Sympathische Reflexdystrophie (G90.5)

#### **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\* Knochentuberkulose (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†)  
Syphilitische 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 bösartiger 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  
• Darmbeinkamm [Buchmann-Krankheit]  
• Symphyse [Pierson-Krankheit]  
• Synchrondrosis 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**



- 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 Ulnaepiphyse [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 [Diaz-Krankheit]
- M92.7 Juvenile Osteochondrose des Metatarsus**  
Osteochondrose (juvenile):  
  - Os metatarsale II [Freiberg-Köhler- (II-) Krankheit]
  - Os metatarsale V [Iselin-Krankheit]
- M92.8 Sonstige näher bezeichnete juvenile Osteochondrose**  
Apophysitis calcanei
- M92.9 Juvenile Osteochondrose, nicht näher bezeichnet**  

|                 |                                                             |
|-----------------|-------------------------------------------------------------|
| Apophysitis     | als juvenil bezeichnet, Lokalisation nicht näher bezeichnet |
| Epiphysitis     |                                                             |
| Osteochondritis |                                                             |
| Osteochondrose  |                                                             |

**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     | ohne Angabe, ob beim Erwachsenen oder beim Jugendlichen auftretend, Lokalisation nicht näher bezeichnet |
| Epiphysitis     |                                                                                                         |
| Osteochondritis |                                                                                                         |
| Osteochondrose  |                                                                                                         |

- 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**

## Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes (M95-M99)

- M95 Sonstige erworbene Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes**  
*Exkl.:* Angeborene Fehlbildungen und Deformitäten des Muskel-Skelett-Systems (Q65-Q79)  
Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M43)  
Dentofaziale Anomalien [einschließlich fehlerhafter Okklusion] (K07.-)  
Erworbene Deformitäten von Extremitäten (M20-M21)  
Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems nach medizinischen Maßnahmen (M96.-)  
Verlust von Extremitäten und Organen (Z89-Z90)
- 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, anderenorts nicht klassifiziert**  
*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, anderenorts nicht klassifiziert**
- 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 anderenorts klassifiziert 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 Subluxationsstenose 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 Harnröhre 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 mesangiokapilläre 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

o.n.A.

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.:** Proteinurie:

- 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†)
- Granulomatose mit Polyangiitis (M31.3†)
- 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:

- infektiöse interstitielle Nephritis
- Pyelitis
- Pyelonephritis

Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.

**N11 Chronische tubulointerstitielle Nephritis****Inkl.:** Chronisch:

- infektiöse interstitielle Nephritis
- Pyelitis
- Pyelonephritis

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:

- |                                                                                                                               |                                                                                                        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Abknickung</li> <li>• Anomalie</li> <li>• Obstruktion</li> <li>• Striktur</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>pelviureteral</li> <li>pyeloureteral</li> <li>Ureter</li> </ul> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|

**Exkl.:** Obstruktive Uropathie (N13.-)

Pyelonephritis bei Harnsteinen (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.
- Pyelonephritis o.n.A.

**N12 Tubulointerstitielle Nephritis, nicht als akut oder chronisch bezeichnet***Inkl.:* Interstitielle Nephritis o.n.A.

Pyelitis o.n.A.

Pyelonephritis o.n.A.

*Exkl.:* Pyelonephritis bei Harnsteinen (N20.9)**N13 Obstruktive Uropathie und Refluxuopathie***Exkl.:* Angeborene obstruktive Defekte des Nierenbeckens und des Ureters (Q62.0-Q62.3)

Nieren- und Ureterstein ohne Hydronephrose (N20.-)

Obstruktive Pyelonephritis (N11.1)

**N13.0 Hydronephrose bei ureteropelviner Obstruktion***Exkl.:* Mit Infektion (N13.6)**N13.1 Hydronephrose bei Ureterstriktur, anderenorts nicht klassifiziert***Exkl.:* Mit Infektion (N13.6)**N13.2 Hydronephrose bei Obstruktion durch Nieren- und Ureterstein***Exkl.:* Mit Infektion (N13.6)**N13.3 Sonstige und nicht näher bezeichnete Hydronephrose***Exkl.:* Mit Infektion (N13.6)**N13.4 Hydroureter***Exkl.:* Mit Infektion (N13.6)**N13.5 Abknickung und Striktur des Ureters ohne Hydronephrose**

Soll die zugrunde liegende Krankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

*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.:* Pyelonephritis in Verbindung mit Reflux (N11.0)**N13.8 Sonstige obstruktive Uropathie und Refluxuopathie****N13.9 Obstruktive Uropathie und Refluxuopathie, 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 Substanz****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 erythematoses (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.-)

Extrarenale Urämie (R39.2)

Hämolytisch-urämisches Syndrom (D59.3)

Hepatorenales Syndrom (K76.7)

Hepatorenales Syndrom, postpartal (O90.4)

Niereninsuffizienz:

- als Komplikation bei Abort, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.4)

- nach medizinischen Maßnahmen (N99.0)

- nach Wehen und Entbindung (O90.4)

Prärenale 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 zugrunde liegende Krankheit angegeben werden, 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 verminderter Glomeruläre Filtrationsrate (GFR 60 bis unter 90 ml/min)

#### N18.3

##### Chronische Nierenkrankheit, Stadium 3

Nierenschaden mit mäßig verminderter Glomeruläre Filtrationsrate (GFR 30 bis unter 60 ml/min)

#### N18.4

##### Chronische Nierenkrankheit, Stadium 4

Nierenschaden mit stark verminderter 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† (I32.8\*)

**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 Harnsteinen*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] (B65.0†)**  
**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 renalen 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 (arteriolar) (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 Strikturen 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

Ureteritis

Ureterozele

cystica

**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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.8)
- bei Urolithiasis (N20-N23)
- 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**  
Urethrotigonumzystitis
- 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)  
Harninkontinenz:  
• 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 Schlaaffe neurogene Harnblase, anderenorts nicht klassifiziert**  
Neurogene Harnblase:  
• 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 Blasenhalsostruktion**  
Harnblasenhalstenose (erworben)
- N32.1 Vesikointestinalfistel**  
Vesikorektalfistel
- N32.2 Harnblasenfistel, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Fistel zwischen Harnblase und weiblichem Genitaltrakt (N82.0-N82.1)
- N32.3 Harnblasendivertikel**  
Divertikulitis der Harnblase  
*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 urethrales 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)  
     Urethrotigonumzystitis (N30.3)
- N34.0 Harnröhrenabszess**  
 Abszess:  
 • Cowper-Drüse  
 • Littre-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  
 • urethrorektal  
 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-  
Überlauf-  
Inkontinenz  
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)  
Harninkontinenz:  
• 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.:* Adenofibromatöse Prostatahypertrophie  
Prostatahypertrophie (gutartig)  
Prostatavergrößerung (gutartig)  
Querbarre am Harnblasenhals (Prostata)  
Verschluss der prostatistischen Harnröhre o.n.A.

*Exkl.:* Gutartige 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** **Prostataabszess**
- 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 Prostatastein**  
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**
- N44 Hodentorsion**  
*Inkl.:* Torsion:  
• Epididymis  
• Funiculus spermaticus  
• Testis
- N45 Orchitis und Epididymitis**  
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.  
**N45.0 Orchitis, Epididymitis und Epididymoorchitis mit Abszess**  
Abszess der Nebenhoden oder Hoden  
**N45.9 Orchitis, Epididymitis und Epididymoorchitis ohne Abszess**  
Epididymitis o.n.A.  
Orchitis o.n.A.
- N46 Sterilität beim Mann**  
*Inkl.:* Azoospermie o.n.A.  
Oligozoospermie o.n.A.
- N47 Vorhauthypertrophie, Phimose und Paraphimose**  
*Inkl.:* Präputiale Adhäsion  
Vorhautverengung
- N48 Sonstige Krankheiten des Penis**  
**N48.0 Leukoplakie des Penis**  
Balanitis xerotica obliterans  
Kraurosis des Penis  
*Exkl.:* Carcinoma in situ des Penis (D07.4)

- N48.1 Balanoposthitis**  
Balanitis  
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
- N48.2 Sonstige entzündliche Krankheiten des Penis**  
Abszess  
Furunkel  
Karbunkel  
Phlegmone  
Kavernitis (Penis)  
Corpus cavernosum und Penis  
Soll der Infektionserreger angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (B95-B98) zu benutzen.
- N48.3 Priapismus**  
Schmerzhafte Dauererektion
- N48.4 Impotenz organischen Ursprungs**  
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.  
*Exkl.:* Psychogene Impotenz (F52.2)
- N48.5 Ulkus des Penis**
- N48.6 Induratio penis plastica**  
Peyronie-Krankheit
- N48.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Penis**  
Atrophie  
Hypertrophie  
Thrombose  
Corpus cavernosum und Penis
- N48.9 Krankheit des Penis, nicht näher bezeichnet**
- N49 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  
Karbunkel  
Phlegmone  
nicht näher bezeichnetes männliches Genitalorgan
- N50 Sonstige Krankheiten der männlichen Genitalorgane**  
*Exkl.:* Hodentorsion (N44)
- N50.0 Hodenatrophie**
- N50.1 Gefäßkrankheiten der männlichen Genitalorgane**  
Blutung  
Hämatozele o.n.A.  
Thrombose  
männliche Genitalorgane

**N50.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der männlichen Genitalorgane**

|                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Atrophie<br>Hypertrophie<br>Ödem<br>Ulkus<br>Chylozele, Tunica vaginalis testis (nicht durch Filarien) o.n.A.<br>Fistel, urethroskrotal<br>Striktur: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ductus deferens</li> <li>• Funiculus spermaticus</li> <li>• Tunica vaginalis testis</li> </ul> | Vesicula seminalis, Funiculus spermaticus,<br>Hoden [ausgenommen Atrophie], Skrotum,<br>Tunica vaginalis testis und Ductus deferens |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

**N50.9 Krankheit der männlichen Genitalorgane, nicht näher bezeichnet****N51\* Krankheiten der männlichen Genitalorgane bei anderenorts klassifizierten Krankheiten****N51.0\* Krankheiten der Prostata 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**

Chlamydien-:

- 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 Mammadysplasie [Brustdrüsendysplasie]**

*Inkl.:* Fibrozystische Mastopathie

**N60.0 Solitärzyste 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 Mammadysplasien**
- N60.9      Gutartige Mammadysplasie, nicht näher bezeichnet**

**N61      Entzündliche Krankheiten der Mamma [Brustdrüse]**

*Inkl.:* Abszess (akut) (chronisch) (nichtpuerperal):

- Areola
- Mamma

Karbunkel der Mamma

Mastitis (akut) (subakut) (nichtpuerperal):

- infektiös
- o.n.A.

*Exkl.:* Infektiöse Mastitis beim Neugeborenen (P39.0)

**N62      Hypertrophie der Mamma [Brustdrüse]**

*Inkl.:* Gynäkomastie

Hypertrophie der Mamma:

- massiv, pubertätsbedingt
- o.n.A.

**N63      Nicht näher bezeichnete Knoten in der Mamma [Brustdrüse]**

*Inkl.:* Einer oder mehrere Knoten o.n.A. in der Mamma

**N64      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  
Mangelhafte 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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.0)
- Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett (O23.- , O75.3 , O85 , O86.-)

### **N70 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
- Zervizitis

mit oder ohne Erosion oder Ektropium

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

Bindegewebsentzündung im weiblichen Becken

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 Chlamydien (A56.1†)
- N74.8\*** Entzündung im weiblichen Becken bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
- N75** 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
- N76** 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

- N77\*** **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)

- N80** **Endometriose**
- N80.0** **Endometriose des Uterus**  
Adenomyosis uteri
- N80.1** **Endometriose des Ovars**
- N80.2** **Endometriose der Tuba uterina**
- N80.3** **Endometriose des Beckenperitoneums**
- N80.4** **Endometriose des Septum rectovaginale und der Vagina**
- N80.5** **Endometriose des Darmes**
- N80.6** **Endometriose in Hautnarbe**
- N80.8** **Sonstige Endometriose**  
Thorakale Endometriose
- N80.9** **Endometriose, nicht näher bezeichnet**
- 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)
- N81.0** **Urethrozele bei der Frau**  
*Exkl.:* Urethrozele (mit):
- angeboren (Q64.7)
  - Uterusprolaps (N81.2-N81.4)
  - Zystozele (N81.1)
- N81.1** **Zystozele**  
Prolaps der (vorderen) Scheidenwand o.n.A.  
Zystozele mit Urethrozele  
*Exkl.:* Zystozele mit Uterusprolaps (N81.2-N81.4)
- N81.2** **Partialprolaps des Uterus und der Vagina**  
Prolaps der Cervix uteri o.n.A.  
Uterusprolaps 1. und 2. Grades
- N81.3** **Totalprolaps des Uterus und der Vagina**  
Procidentia uteri o.n.A.  
Uterusprolaps 3. Grades
- N81.4** **Uterovaginalprolaps, nicht näher bezeichnet**  
Uterusprolaps o.n.A.

- N81.5 Vaginale Enterozele**  
*Exkl.:* Enterozele mit Uterusprolaps (N81.2-N81.4)
- N81.6 Rektozele**  
 Prolaps der hinteren Scheidenwand  
*Exkl.:* Rektozele mit Uterusprolaps (N81.2-N81.4)  
 Rektumprolaps (K62.3)
- N81.8 Sonstiger Genitalprolaps bei der Frau**  
 Alte Verletzung der Beckenbodenmuskulatur  
 Insuffizienz des Perineums
- N81.9 Genitalprolaps bei der Frau, nicht näher bezeichnet**
- N82 Fisteln mit Beteiligung des weiblichen Genitaltraktes**  
*Exkl.:* Vesikointestinalfisteln (N32.1)
- N82.0 Vesikovaginalfistel**
- N82.1 Sonstige Fisteln zwischen weiblichem Harn- und Genitaltrakt**  
 Fistel:  
 • ureterovaginal  
 • urethrovaginal  
 • uteroureterin  
 • vesikouterin  
 • vesikozervikal
- N82.2 Fistel zwischen Vagina und Dünndarm**
- N82.3 Fistel zwischen Vagina und Dickdarm**  
 Rektovaginalfistel
- 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**  
 Hämorrhagische Follikelzyste (Ovar)  
 Zyste des Graaf-Follikels
- N83.1 Zyste des Corpus luteum**  
 Hämorrhagische Zyste des Corpus luteum
- N83.2 Sonstige und nicht näher bezeichnete Ovarialzysten**  
 Einfache Zyste | Ovar  
 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 Hämatometra**  
Hämatosalpinx mit Hämatometra  
*Exkl.:* Hämatometra 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)  
Zervixpolyp (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 Strikture und Stenose der Cervix uteri**  
*Exkl.:* Als Geburtshindernis (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 (atrophische) 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 Strikturen 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, anderenorts 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**  
Nichteintreten 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**  
Hypermenorrhoe o.n.A.  
Menorrhagie o.n.A.  
Polymenorrhoe
- N92.1 Zu starke oder zu häufige Menstruation bei unregelmäßigem Menstruationszyklus**  
Menometrorrhagie  
Metrorrhagie  
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
  - prämenopausal
- 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**
- N95 Klimakterische Störungen**  
*Exkl.:* Postmenopausal:  
  - 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)  
 Bei 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 Ovariectomie (M81.1)  
Osteoporose nach Ovariectomie 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.-)
  - Risikoschwangerschaft (Z35.-)

**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

**.7 Komplett oder nicht näher bezeichnet, kompliziert durch Embolie**

Mit Zuständen, die unter O08.2 aufgeführt sind

**.8 Komplett oder nicht näher bezeichnet, mit sonstigen und nicht näher bezeichneten Komplikationen**

Mit Zuständen, die unter O08.3-O08.9 aufgeführt sind

**.9 Komplett oder nicht näher bezeichnet, ohne Komplikation****O00 Extrauterin gravidität**

*Inkl.:* Rupturierte Extrauterin gravidität

Soll eine begleitende Komplikation angegeben werden, ist zusätzlich eine Schlüsselnummer aus O08.- zu benutzen.

**O00.0 Abdominal gravidität**

*Exkl.:* Betreuung der Mutter wegen eines lebensfähigen Fetus bei Abdominal gravidität (O36.7)

Entbindung eines lebensfähigen Fetus bei Abdominal gravidität (O83.3)

**O00.1 Tubargravidität**

Ruptur der Tuba (uterina) durch eine Schwangerschaft

Tubarabort

Tubenschwangerschaft

**O00.2 Ovarial gravidität****O00.8 Sonstige Extrauterin gravidität**

Gravidität:

- im Uterushorn
- intraligamentär
- intramural
- zervikal

**O00.9 Extrauterin gravidität, 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:

- Abortivei (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, Extrauterin gravidität 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, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Endometritis  
Oophoritis  
Parametritis  
Pelveoperitonitis  
Salpingitis  
Salpingo-Oophoritis  
Sepsis

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

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, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Afibrinogenämie  
Defibrinierungssyndrom  
Intravasale Gerinnung

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

### **O08.2 Embolie nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Embolie:  
• Fruchtwasser-  
• Luft-  
• Lungen-  
• nach Seifenspülung  
• pyämisch  
• septisch oder septikopyämisch  
• Thrombo-  
• o.n.A.

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

### **O08.3 Schock nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Kreislaufkollaps  
Schock (postoperativ)

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

**Exkl.:** Septischer Schock (R57.2)

### **O08.4 Niereninsuffizienz nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Nierenversagen (akut)  
Oligurie  
Renale tubuläre Nekrose  
Schockniere  
Urämie

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

### **O08.5 Stoffwechselstörungen nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Störungen des Elektrolythaushaltes nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

**O08.6 Verletzung von Beckenorganen und -geweben nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Lazeration, Perforation, Riss oder chemische Verätzung:

- Cervix uteri
- Darm
- Harnblase
- Lig. latum uteri
- periurethrales Gewebe
- Uterus

nach Zuständen, die unter  
O00-O07 klassifizierbar sind**O08.7 Sonstige Venenkrankheiten als Komplikation nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft****O08.8 Sonstige Komplikationen nach Abort, Extrauterin gravidität und Molenschwangerschaft**

Harnwegsinfektion

Herzstillstand

nach Zuständen, die unter O00-O07 klassifizierbar sind

**O08.9 Komplikation nach Abort, Extrauterin gravidität 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 I10 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 I11.- 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 I12.- 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 I13.- 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 I15.- 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

Pfropf-Präeklampsie

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 verminderter 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**  
Soll die Ursache angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.
- 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
- 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, Extrauterin gravidität 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)
- die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett komplizieren
- 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  
Soll das Vorliegen einer Manifestation des Diabetes mellitus angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.
- O24.0** Vorher bestehender Diabetes mellitus, Typ1
- O24.1** Vorher bestehender Diabetes mellitus, Typ2
- 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 Intrauterinpeppisar
- 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** Abnormer hämatologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter

- O28.1 Abnormer biochemischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter**
- O28.2 Abnormer zytologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter**
- O28.3 Abnormer Ultraschallbefund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter**
- O28.4 Abnormer radiologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter**
- O28.5 Abnormer Chromosomen- oder genetischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter**
- O28.8 Sonstige abnorme Befunde bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter**
- O28.9 Anomaler Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter, nicht näher bezeichnet**

## **O29 Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft**

**Inkl.:** Komplikationen bei der Mutter durch Verabreichung von Allgemein- oder Lokalanästhetikum, Analgetikum oder durch sonstige Beruhigungsmaßnahme während der Schwangerschaft

**Exkl.:** Komplikationen bei Anästhesie während:

- Abort, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O08)
- Wehentätigkeit und Entbindung (O74.-)
- Wochenbett (O89.-)

### **O29.0 Pulmonale Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft**

Aspirationspneumonie

Aspiration von Mageninhalt oder -sekret o.n.A.

Chemische Pneumonitis durch Aspiration

Mendelson-Syndrom

Pneumothorax

durch Anästhesie in der Schwangerschaft

### **O29.1 Kardiale Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft**

Herz:

- Stillstand
- Versagen

durch Anästhesie in der Schwangerschaft

### **O29.2 Komplikationen des Zentralnervensystems bei Anästhesie in der Schwangerschaft**

Zerebrale Anoxie durch Anästhesie in der Schwangerschaft

### **O29.3 Toxische Reaktion auf Lokalanästhesie in der Schwangerschaft**

### **O29.4 Kopfschmerzen nach Spinal- oder Periduralanästhesie in der Schwangerschaft**

### **O29.5 Sonstige Komplikationen nach Spinal- oder Periduralanästhesie in der Schwangerschaft**

### **O29.6 Misslingen oder Schwierigkeiten bei der Intubation in der Schwangerschaft**

### **O29.8 Sonstige Komplikationen bei Anästhesie in der Schwangerschaft**

### **O29.9 Komplikation bei Anästhesie in der Schwangerschaft, nicht näher bezeichnet**

**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.-)

### **O30.0 Zwillingschwangerschaft**

### **O30.1 Drillingsschwangerschaft**

### **O30.2 Vierlingsschwangerschaft**

- 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, Drillings usw. (O63.2)
- O31.0 Fetus papyraceus**  
Fetus compressus
- O31.1 Fortbestehen der Schwangerschaft nach Fehlgeburt 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 Schnittentbindung 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 Schnittentbindung 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 Becken**  
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  
Verengung in Beckenmitte | 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  
 • Myelomeningocele  
 • 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 Fet 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  
 • Striktur oder Stenose der Cervix uteri  
 • Tumor der Cervix uteri  
 • vorangegangenem chirurgischem Eingriff an der Cervix uteri
- O34.5 Betreuung der Mutter bei sonstigen Anomalien des graviden Uterus**  
 Betreuung der Mutter bei:  
 • Inkarzeration  
 • Prolaps  
 • Retroversion  
 des graviden Uterus
- O34.6 Betreuung der Mutter bei Anomalie der Vagina**  
 Betreuung der Mutter bei:  
 • Stenose der Vagina (erworben) (angeboren)  
 • Striktur der Vagina  
 • Tumor der Vagina  
 • Vaginalseptum  
 • vorangegangenem 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
- vorangegangenen chirurgischem 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 geburtshilfliche 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

beim Fetus

*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.:* Fetalen Distress [fetal distress] bei Wehen und Entbindung durch Verabreichung von Arzneimitteln (O68.-)

**O35.6 Betreuung der Mutter bei (Verdacht auf) Schädigung des Fetus durch Strahleneinwirkung****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
- Intrauterinpassar

**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**

- 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**
- 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**
- 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  
 • totalis  
 mit Blutung oder o.n.A.  
 Tiefer Sitz der Plazenta o.n.A. oder mit Blutung  
*Exkl.:* Wehen und Entbindung, kompliziert durch Blutung bei Vasa praevia (O69.4)
- O45 Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae]**
- O45.0 Vorzeitige Plazentalösung bei Gerinnungsstörung**  
 Abruptio [Ablatio] placentae mit (verstärkter) Blutung im Zusammenhang mit:  
 • Afibrinogenämie  
 • 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 Gerinnung  
• 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**  
Wehenbeginn (spontan) vor 37 vollendeten Schwangerschaftswochen
- 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**

- O62 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 unter der Geburt  
Wehenschwäche o.n.A.  
*Exkl.:* Atonische postpartale Blutung (O72.1)
- 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**
- O63 Protrahierte Geburt**
- O63.0 Protrahiert verlaufende Eröffnungsperiode (bei der Geburt)**
- O63.1 Protrahiert 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.
- O64 Geburtshindernis durch Lage-, Haltungs- und Einstellungsanomalien des Fetus**
- O64.0 Geburtshindernis durch unvollständige Drehung des kindlichen Kopfes**  
Geburtshindernis durch persistierende Kindslage:  
• hintere 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**  
Eingekeilte 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
    - Myelomeningocele
    - Steißteratom
    - 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 klassifiziert**  
*Exkl.:* Placenta praevia (O44.-)  
Postpartale Blutung (O72.-)  
Präpartale Blutung, anderenorts nicht klassifiziert (O46.-)  
Vorzeitige Plazentalösung [Abruptio placentae] (O45.-)
- O67.0**      **Intrapartale Blutung bei Gerinnungsstörung**  
Intrapartale Blutung (verstärkt) im Zusammenhang mit:
  - Afibrinogenämie
  - disseminierter intravasaler Gerinnung
  - Hyperfibrinolyse
  - Hypofibrinogenämie

**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.:* Fetalen 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 Nabelschnurvorfal****O69.1 Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch Nabelschnurumschlingung des Halses mit Kompression der Nabelschnur****O69.2 Komplikationen bei Wehen und Entbindung durch sonstige Nabelschnurverschlingung, mit Kompression**

Nabelschnurknoten

Nabelschnurkompression o.n.A.

Nabelschnurverschlingung 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 Entbindung durch Nabelschnurkomplikation, nicht näher bezeichnet**



|              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                  |
|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| <b>O70</b>   | <b>Dammriss unter der Geburt</b><br><i>Inkl.:</i> Episiotomie mit nachfolgendem Weiterreißen<br><i>Exkl.:</i> Hoher Scheidenriss unter der Geburt (O71.4)<br>Riss am Sulcus vaginalis unter der Geburt (O71.4)                                                                                                      |                  |
| <b>O70.0</b> | <b>Dammriss 1. Grades unter der Geburt</b><br>Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums (mit Beteiligung von):<br>• Frenulum labiorum pudendi<br>• geringfügig<br>• Haut<br>• Labien<br>• periurethralem Gewebe<br>• Vagina<br>• Vulva<br><i>Exkl.:</i> Periurethraler Einriss mit Beteiligung der Urethra (O71.5) | unter der Geburt |
| <b>O70.1</b> | <b>Dammriss 2. Grades unter der Geburt</b><br>Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums, wie unter O70.0 angegeben, außerdem mit Beteiligung von:<br>• Beckenboden<br>• Dammmuskulatur<br>• Vaginalmuskulatur<br><i>Exkl.:</i> Dammriss mit Beteiligung des Sphincter ani (O70.2)                                  | unter der Geburt |
| <b>O70.2</b> | <b>Dammriss 3. Grades unter der Geburt</b><br>Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums, wie unter O70.1 angegeben, außerdem mit Beteiligung von:<br>• Septum rectovaginale<br>• Sphincter ani<br>• Sphinkter o.n.A.<br><i>Exkl.:</i> Dammriss mit Beteiligung der Anal- oder Rektumschleimhaut (O70.3)            | unter der Geburt |
| <b>O70.3</b> | <b>Dammriss 4. Grades unter der Geburt</b><br>Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums, wie unter O70.2 angegeben, außerdem mit Beteiligung von:<br>• Analschleimhaut<br>• Rektumschleimhaut                                                                                                                      | unter der Geburt |
| <b>O70.9</b> | <b>Dammriss unter der Geburt, nicht näher bezeichnet</b>                                                                                                                                                                                                                                                            |                  |
| <b>O71</b>   | <b>Sonstige Verletzungen unter der Geburt</b><br><i>Inkl.:</i> Schädigung durch Instrumente                                                                                                                                                                                                                         |                  |
| <b>O71.0</b> | <b>Uterusruptur vor Wehenbeginn</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                  |
| <b>O71.1</b> | <b>Uterusruptur während der Geburt</b><br>Uterusruptur ohne Angabe, ob vor Wehenbeginn eingetreten                                                                                                                                                                                                                  |                  |
| <b>O71.2</b> | <b>Inversio uteri, postpartal</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                  |
| <b>O71.3</b> | <b>Zervixriss unter der Geburt</b><br>Ringförmige Zervixabtrennung                                                                                                                                                                                                                                                  |                  |
| <b>O71.4</b> | <b>Hoher Scheidenriss unter der Geburt</b><br>Riss:<br>• mittleres oder oberes Scheidendrittel<br>• Sulcus vaginalis<br><i>Exkl.:</i> Dammriss unter der Geburt (O70.-)                                                                                                                                             |                  |
| <b>O71.5</b> | <b>Sonstige Verletzung von Beckenorganen unter der Geburt</b><br>Verletzung unter der Geburt:<br>Harnblase<br>Urethra<br><i>Exkl.:</i> Verletzung (geringfügig) mit ausschließlicher Beteiligung des periurethralen Gewebes (O70.0)                                                                                 |                  |

**O71.6 Schädigung von Beckengelenken und -bändern unter der Geburt**

Abriss des inneren Symphysenknorpels  
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 adherens  
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  
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  
• 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**  
Geburtsschock
- 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 geburtshilflichen Operationen und Maßnahmen**  
Herz:  
  - Stillstand
  - Versagen
  - Zerebrale Anoxie

nach Schnittentbindung oder anderen geburtshilflichen Operationen oder Maßnahmen, einschließlich Entbindung o.n.A.

*Exkl.:* Geburtshilfliche 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 geburtshilfliche 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.:* Misslungener 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 Sektio  
Re-Sectio caesarea o.n.A.
- O82.1 Geburt eines Einlings durch Schnittentbindung bei Gefahrenzustand für Mutter oder Kind**  
Sekundäre Sektio
- 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 geburtshilfliche 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 geburtshilfliche Handgriffe bei Entbindung eines Einlings**  
Wendung mit Extraktion
- O83.3 Entbindung eines lebensfähigen Fetus bei Abdominalgravidität**
- O83.4 Entbindung eines Einlings durch zerstückelnde Operation [Destruction des Fetus]**  
Embryotomie  
Kleidotomie  
Kraniotomie  
zur Geburtsermöglichung
- O83.8 Sonstige näher bezeichnete geburtshilfliche Maßnahmen bei Geburt eines Einlings**
- O83.9 Geburtshilfliche Maßnahme bei Geburt eines Einlings, nicht näher bezeichnet**  
Geburtshilfliche 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 geburtshilflichem Eingriff

Infiziert:

- Dammschnitt
- Schnittentbindungswunde

nach Entbindung

#### O86.1 Sonstige Infektion des Genitaltraktes nach Entbindung

Vaginitis

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 Sinusthrombose 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, Extrauterin gravidität 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

Mendelson-Syndrom

Pneumothorax

durch Anästhesie im Wochenbett

**O89.1 Kardiale Komplikationen bei Anästhesie im Wochenbett**

Herz:

- Stillstand
- Versagen

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**

Hepatorenales 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  | schwangerschaftsbedingt oder im Wochenbett |
| Mammaabszess      |                                            |
| Subareolarabszess |                                            |
- O91.2 Nichteitrige Mastitis im Zusammenhang mit der Gestation**  

|                        |                                            |
|------------------------|--------------------------------------------|
| Lymphangitis der Mamma | schwangerschaftsbedingt oder im Wochenbett |
| Mastitis:              |                                            |
| • interstitiell        |                                            |
| • parenchymatös        |                                            |
| • o.n.A.               |                                            |
- 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 nicht zum Tod führen (O94)

Tod infolge von Zuständen, die als Folgen oder Spätfolgen gestationsbedingter Ursachen bezeichnet sind (O97.-)

**O96.0 Tod infolge direkt gestationsbedingter Ursachen nach mehr als 42 Tagen bis unter einem Jahr nach der Entbindung**

**O96.1 Tod infolge indirekt 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**



## **O98 Infektiöse 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 geburtshilfliche 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 Tuberkulose, 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**

## **O99 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 geburtshilfliche 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 Mangelernährung (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)  
Venenkrankheiten 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.:* Hämorrhoiden 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)  
 Keuchhusten (A37.-)  
 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 Geburtstrauma
- 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 Hämorrhagische 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 Harnwegserkrankungen 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 Fetus oder Neugeborenen  
*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.  
Schädigung des Fetus oder Neugeborenen durch Krankheiten der Mutter, die unter E40-E64 klassifizierbar sind
- 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**  
*Exkl.:* Schädigung der Plazenta durch Amniozentese, Schnittentbindung oder durch operative Geburtseinleitung (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  
*Exkl.:* Schädigung der Plazenta durch Amniozentese, Schnittentbindung oder durch operative Geburtseinleitung (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  
*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**  
*Exkl.:* Durch vorzeitigen Blasensprung (P01.1)
- P01.3 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Polyhydramnion**  
Hydramnion
- P01.4 Schädigung des Fetus und Neugeborenen bei Extrauterin gravidität**  
Abdominalgravidität
- P01.5 Schädigung des Fetus und Neugeborenen bei Mehrlingsschwangerschaft**  
Drillingsschwangerschaft  
Zwillingsschwangerschaft
- P01.6 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Tod der Mutter**

- P01.7 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Lageanomalie vor Wehenbeginn**  
 Äußere Wendung  
 Beckenendlage  
 Gesichtslage  
 Querlage  
 Wechselnde Kindslage | vor Wehenbeginn
- P01.8 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige mütterliche Schwangerschaftskomplikationen**  
 Spontanabort, Fetus
- P01.9 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch mütterliche Schwangerschaftskomplikation, nicht näher bezeichnet**
- P02 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Komplikationen von Plazenta, Nabelschnur und Eihäuten**
- P02.0 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Placenta praevia**
- P02.1 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Formen der Plazentalösung und -blutung**  
 Abruptio placentae  
 Akzidentelle Blutung  
 Blutverlust der Mutter  
 Präpartale Blutung  
 Schädigung der Plazenta durch Amniozentese, Schnittentbindung oder durch operative Geburtseinleitung  
 Vorzeitige Plazentalösung
- P02.2 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige und nicht näher bezeichnete morphologische und funktionelle Plazentaanomalien**  
 Plazenta-:  
 • Dysfunktion  
 • Infarkt  
 • Insuffizienz
- P02.3 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch transplazentare Transfusionssyndrome**  
 Fetofetale oder sonstige transplazentare Transfusion als Folge von Anomalien der Plazenta und der Nabelschnur  
 Soll der beim Fetus oder Neugeborenen aufgetretene Zustand angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.
- P02.4 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Nabelschnurvorfall**
- P02.5 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Formen der Nabelschnurkompression**  
 Nabelschnur (straff) um den Hals  
 Nabelschnurknoten  
 Nabelschnurverschlingung
- P02.6 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige und nicht näher bezeichnete Zustände der Nabelschnur**  
 Vasa praevia  
 Zu kurze Nabelschnur  
*Exkl.:* Singuläre Nabelarterie (Q27.0)
- P02.7 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Chorioamnionitis**  
 Amnionitis  
 Entzündung der Eihäute  
 Plazentitis
- P02.8 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch sonstige Anomalien der Eihäute**
- P02.9 Schädigung des Fetus und Neugeborenen durch Anomalie der Eihäute, nicht näher bezeichnet**

- 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.-, 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  
 Geburtseinleitung  
 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  
 Zerstückernde Operation zur Geburtsermöglichung
- 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 abhängigkeiterzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter (P04.4)  
 Embryofetales Hydantoin-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 abhängigkeits erzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter**  
*Exkl.:* Entzugssymptome bei Einnahme von abhängigkeits erzeugenden Arzneimitteln oder Drogen durch die Mutter (P96.1)  
 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**  
 Bezugsgrößen sind das Körpergewicht unterhalb der 10. Perzentile und die Körperlänge oberhalb der 10. Perzentile.  
 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.-)
- P07.0 Neugeborenes mit extrem niedrigem Geburtsgewicht**  
 Geburtsgewicht von 999 Gramm oder weniger.  
*Ann.:* Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.
- P07.1 Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht**  
 Geburtsgewicht von 1000 bis 2499 Gramm.  
*Ann.:* Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig 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 Fetusoder 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**  
Fetusoder 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 Fetusoder 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 Hirnödeme durch Geburtsverletzung**
  - P11.1 Sonstige näher bezeichnete Hirnschädigung durch Geburtsverletzung**
  - P11.2 Nicht näher bezeichnete Hirnschädigung durch Geburtsverletzung**
  - P11.3 Geburtsverletzung des N. facialis [VII. Hirnnerv]**  
Fazialislähmung 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**  
Subgaleales Hämatom 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 Geburtsverletzung 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 | durch Geburtsverletzung  
 Traumatisches Glaukom
- 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**  
 Nichteinsetzen 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 | o.n.A.  
 Hypoxie |
- 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 Chlamydien**
- 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**  
 Aspiration von Liquor (amni)
- P24.2 Blutaspiration durch das Neugeborene**
- P24.3 Aspiration von Milch und regurgitierter 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**

- 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 Atemnotsyndrom
- 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  
*Ann.:* Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.
- P28.4 Sonstige Apnoe beim Neugeborenen**  
Apnoe bei Prä maturität  
Obstruktive Apnoe beim Neugeborenen  
*Exkl.:* Obstruktive Schlafapnoe beim Neugeborenen (P28.3)  
*Ann.:* 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 fröhlsyphilitische 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)
- Infektiöse Darmkrankheiten (A00-A09)
- Infektionskrankheit der Mutter als Ursache von Tod oder Krankheit des Fetusoder Neugeborenen ohne Manifestation dieser Krankheit beim Fetusoder Neugeborenen (P00.2)
- Keuchhusten (A37.-)
- Laborhinweis auf HIV (R75)
- Nach der Geburt erworbene Infektionskrankheiten (A00-B99 , J09-J11)
- Tetanus neonatorum (A33)

### **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**
- P35.4 Angeborene Zika-Viruskrankheit**  
Mikrozephalie durch kongenitale Zika-Viruskrankheit
- P35.8 Sonstige angeborene Viruskrankheiten**  
Angeborene Varizellen [Windpocken]
- P35.9 Angeborene Viruskrankheit, nicht näher bezeichnet**

### **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 infektiöse und parasitäre Krankheiten**

**Exkl.:** Diarrhoe beim Neugeborenen:

- infektiös (A09.0)
- nichtinfektiös (P78.3)
- o.n.A. (A09.9)
- Enterocolitis necroticans beim Fetus und Neugeborenen (P77)
- Keuchhusten (A37.-)
- Ophthalmia neonatorum durch Gonokokken (A54.3)
- Syphilis connata (A50.-)
- Tetanus neonatorum (A33)

- P37.0 Angeborene Tuberkulose**
- P37.1 Angeborene Toxoplasmose**  
Hydrozephalus durch angeborene Toxoplasmose

- 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.:* Brustdrüenschwellung beim Neugeborenen (P83.4)  
           Nichtinfektiöse Mastitis beim Neugeborenen (P83.4)
- P39.1**     **Konjunktivitis und Dakryozystitis beim Neugeborenen**  
           Konjunktivitis durch Chlamydien beim Neugeborenen  
           Ophthalmia neonatorum o.n.A.  
*Exkl.:* Konjunktivitis durch Gonokokken (A54.3)
- P39.2**     **Intraamniale 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 Strikturen 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.:* Fetalen 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**

Ekchymosen

Oberflächliche Hämatome

Petechien

Quetschwunde

beim Fetus oder Neugeborenen

*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**
- 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)  
 Hydrops fetalis o.n.A. nicht durch hämolytische Krankheit (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 Prä maturität  
 Ikterus infolge verzögerter Konjugation in Verbindung mit vorzeitiger Geburt
- P59.1 Gallepfropf-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



- 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 Prä maturität**
- 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 extrauterine 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**  
 Fetus oder Neugeborenes (mit Hypoglykämie) einer Mutter mit gestationsbedingtem Diabetes mellitus.
- P70.1 Syndrom des Kindes einer diabetischen Mutter**  
 Fetus 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 Hypomagnesiämie 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)  
 Dysmorphogene 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 Mekoniumpfropf-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**
- 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 Zirrrose (der Leber)  
Neonataler 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**  
Schwere und gewöhnlich chronische Hypothermie in Verbindung mit Rötung von Gesicht und Akren, Ödemen, neurologischen und biochemischen Auffälligkeiten.  
*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 Integumentes (Q80-Q84)  
Hautinfektion beim Neugeborenen (P39.4)  
Hydrops fetalis durch hämolytische Krankheit (P56.-)  
Milchschorf, seborrhoisch (L21.0)  
Staphylococcal scalded skin syndrome [SSS-Syndrom] (L00)  
Windeldermatitis (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 Brustdrüenschwellung beim Neugeborenen**  
Nichtinfektiöse Mastitis beim Neugeborenen
- P83.5 Angeborene Hydrozele**
- P83.6 Umbilikaler Polyp beim Neugeborenen**

- P83.8 Sonstige näher bezeichnete Krankheitszustände der Haut, die für den Fetus und das Neugeborene spezifisch sind**  
 Bronze-Baby  
 Sklerodermie beim Neugeborenen  
 Urticaria neonatorum
- P83.9 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**  
 Posthämorrhagischer 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.:* Entzugssymptome:  
 • bei Einnahme von abhängigkeiterzeugenden 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 bezeichneter Ursache**  
*Inkl.:* Totgeborener Fetus 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 bei der Mutter) (O04.-)
- P96.5**     **Komplikationen bei intrauterinen Eingriffen, anderenorts 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)

#### **Q00 Anenzephalie und ähnliche Fehlbildungen**

##### **Q00.0 Anenzephalie**

Akranie  
Amyelenzephalie  
Azephalie  
Hemienzephalie  
Hemizephalie

##### **Q00.1 Kraniorhachischisis**

##### **Q00.2 Inienzephalie**

#### **Q01 Enzephalozele**

*Inkl.:* Enzephalomyelozele  
Hydroenzephalozele  
Hydromeningozele, kranial  
Meningoenzephalozele  
Meningozele, zerebral

*Exkl.:* Erworbene Enzephalozele (G93.5)  
Meckel-Gruber-Syndrom (Q61.9)

##### **Q01.0 Frontale Enzephalozele**

##### **Q01.1 Nasofrontale Enzephalozele**

##### **Q01.2 Okzipitale Enzephalozele**

##### **Q01.8 Enzephalozele sonstiger Lokalisationen**

##### **Q01.9 Enzephalozele, nicht näher bezeichnet**

#### **Q02 Mikrozephalie**

*Inkl.:* Hydromikrozephalie  
Mikrenzephalie

*Exkl.:* Meckel-Gruber-Syndrom (Q61.9)

- Q03 Angeborener Hydrozephalus**  
*Inkl.:* Hydrozephalus beim Neugeborenen  
*Exkl.:* Arnold-Chiari-Syndrom (Q07.0)  
 Hydrozephalus:
  - durch angeborene Toxoplasmose (P37.1)
  - erworben, beim Neugeborenen (P91.7)
  - erworben o.n.A. (G91.-)
  - 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<br>Aplasie<br>Fehlen<br>Hypoplasie<br>Agyrie<br>Hydranenzephalie<br>Lissenzephalie<br>Mikrogyrie<br>Pachygyrie |  | eines Gehirnteils |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------|

*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:
 

|                                                                                                                                                       |  |               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Anomalie</li> <li>• Deformität</li> <li>• Krankheit oder Schädigung</li> <li>• multiple Anomalien</li> </ul> |  | 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 | mit Hydrozephalus  
 • thorakolumbal
- 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**  
 Hydorrhachis
- Q06.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks**
- Q06.9 Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks, nicht näher bezeichnet**  
 Angeboren:  
 • Anomalie | Rückenmark oder Rückenmarkshäute o.n.A.  
 • Deformität  
 • Krankheit oder Schädigung
- 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**

Axenfeld-Rieger-Syndrom

Rieger-Anomalie

**Q13.9 Angeborene Fehlbildung des vorderen Augenabschnittes, nicht näher bezeichnet****Q14 Angeborene Fehlbildung des hinteren Augenabschnittes****Q14.0 Angeborene Fehlbildung des Glaskörpers**

Angeborene Glaskörpertrübung

**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**  
 Angeboren:  
 • Anomalie  
 • Deformität | 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**  
 Spitzohr
- Q17.4 Lageanomalie des Ohres**  
 Ohrtiefstand  
*Exkl.:* Halsanhang (Q18.2)
- Q17.5 Abstehendes Ohr**

**Q17.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Ohres**

Angeborenes Fehlen des Ohrläppchens

**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

Zyklopie (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 ventrikuloarterielle Verbindung**

Dextrotransposition der Aorta

Transposition der großen Gefäße (vollständig)

- Q20.4    Doppeleinstromventrikel [Double inlet ventricle]**  
Cor triloculare biatriatum  
Gemeinsamer Ventrikel  
Singulärer Ventrikel
- Q20.5    Diskordante atrioventrikuläre Verbindung**  
Korrigierte Transposition der großen Gefäße  
Lävotransposition  
Ventrikelinversion
- Q20.6    Vorhofisomerismus**  
Vorhofisomerismus mit Asplenie oder Polysplenie
- Q20.8    Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen**
- Q20.9    Angeborene Fehlbildung der Herzhöhlen und verbindender Strukturen, nicht näher bezeichnet**

**Q21    Angeborene Fehlbildungen der Herzsepten**

*Exkl.:* Erworbener Herzseptumdefekt (I51.0)

- Q21.0    Ventrikelseptumdefekt**
- Q21.1    Vorhofseptumdefekt**  
Offen oder persistierend:  
• Foramen ovale  
• Ostium secundum  
Ostium-secundum-Defekt (ASD II)  
Sinus-coronarius-Defekt  
Sinus-venosus-Defekt
- Q21.2    Defekt des Vorhof- und Kammerseptums**  
Canalis atrioventricularis communis  
Endokardkissendefekt  
Ostium-primum-Defekt (ASD I)
- Q21.3    Fallot-Tetralogie**  
Ventrikelseptumdefekt mit Pulmonalstenose oder -atresie, Dextroposition der Aorta und Hypertrophie des rechten Ventrikels
- Q21.4    Aortapulmonaler Septumdefekt**  
Aortapulmonales Fenster  
Defekt des Septum aorticopulmonale
- Q21.8    Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten**  
Eisenmenger-Defekt  
Fallot-Pentalogie  
*Exkl.:* Eisenmenger:  
• Komplex (I27.8)  
• Syndrom (I27.8)
- 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)

Vorhofisomerismus (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)  
Angeboren:  

|                                                                                                                          |  |       |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Aneurysma</li> <li>• Dilatation</li> <li>• Aplasie</li> <li>• Fehlen</li> </ul> |  | Aorta |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-------|

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<br>Aneurysma<br>Anomalie<br>Hypoplasie |  | A. pulmonalis, angeboren |
|-------------------------------------------------|--|--------------------------|

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**  
Angeborene 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. cardinalis 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)  
 • Striktur, 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 hirnversorgender Gefäße
- Q28.1 Sonstige Fehlbildungen der präzerebralen Gefäße**  
 Angeboren:  
 • Aneurysma (nichtrupturiert) extrakranieller hirnversorgender Gefäße  
 • Fehlbildung extrakranieller hirnversorgender Gefäße o.n.A.
- Q28.2 Arteriovenöse Fehlbildung der zerebralen Gefäße**  
 Angeborenes arteriovenöses Hirngefäßaneurysma (nichtrupturiert)  
 Arteriovenöse Fehlbildung des Gehirns o.n.A.
- Q28.3 Sonstige Fehlbildungen der zerebralen Gefäße**  
 Angeboren:  
 • Fehlbildung der Hirngefäße o.n.A.  
 • Hirngefäßaneurysma (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)

- Q30 Angeborene Fehlbildungen der Nase**  
*Exkl.:* Angeborene Deviation des Nasenseptums (Q67.4)
- Q30.0 Choanalatresie**  
 Angeborene Stenose | Nasenöffnungen (vordere) (hintere)  
 Atresie
- Q30.1 Agenesie und Unterentwicklung der Nase**  
 Angeborenes Fehlen der Nase
- Q30.2 Nasenfurche, Naseneinkerbung und Spaltnase**
- Q30.3 Angeborene Perforation des Nasenseptums**
- Q30.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Nase**  
 Akzessorische Nase  
 Angeborene Anomalie der Nasennebenhöhlenwand
- Q30.9 Angeborene Fehlbildung der Nase, nicht näher bezeichnet**
- Q31 Angeborene Fehlbildungen des Kehlkopfes**  
*Exkl.:* Stridor congenitus (laryngis) o.n.A. (P28.8)
- Q31.0 Kehlkopfsegel**  
 Kehlkopfsegel:  
 • glottisch  
 • subglottisch  
 • o.n.A.
- Q31.1 Angeborene subglottische Stenose**
- Q31.2 Hypoplasie des Kehlkopfes**
- Q31.3 Laryngozele (angeboren)**
- Q31.5 Angeborene Laryngomalazie**
- Q31.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Kehlkopfes**  
 Agenesie |  
 Atresie | Ringknorpel, Epiglottis, Glottis, Kehlkopf, Schildknorpel  
 Fehlen |  
 Angeborene Kehlkopfstenose, anderenorts nicht klassifiziert  
 Fissur der Epiglottis  
 Hintere Ringknorpelspalte  
 Schildknorpelspalte
- Q31.9 Angeborene Fehlbildung des Kehlkopfes, nicht näher bezeichnet**
- Q32 Angeborene Fehlbildungen der Trachea und der Bronchien**  
*Exkl.:* Angeborene Bronchiektasen (Q33.4)
- Q32.0 Angeborene Tracheomalazie**
- Q32.1 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trachea**  
 Angeboren:  
 • Dilatation der Trachea  
 • Fehlbildung der Trachea  
 • Stenose der Trachea  
 • Tracheozele  
 Anomalie des Trachealknorpels  
 Atresie der Trachea
- Q32.2 Angeborene Bronchomalazie**
- Q32.3 Angeborene Bronchusstenose**

**Q32.4 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Bronchien**

|                               |          |
|-------------------------------|----------|
| Agenesie                      | Bronchus |
| Angeborene Fehlbildung o.n.A. |          |
| Atresie                       |          |
| Divertikel                    |          |
| Fehlen                        |          |

**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:

- |                                                                                       |              |
|---------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Anomalie o.n.A.</li> <li>• Fehlen</li> </ul> | Atmungsorgan |
|---------------------------------------------------------------------------------------|--------------|

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

Soll eine assoziierte 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 Ankyloglosson**  
 Verkürzung des Zungenbändchens
- Q38.2 Makroglossie (angeboren)**

**Q38.3 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Zunge**

Aglossie

Angeboren:

- Adhäsion
- Fehlbildung o.n.A.
- Fissur

Zunge

Hypoglossie

Hypoplasie der Zunge

Mikroglossie

Spaltzunge

**Q38.4 Angeborene Fehlbildungen der Speicheldrüsen und Speicheldrüsenausführungsgänge**

Akzessorisch

Atresie

Fehlen

Speicheldrüse oder Speicheldrüsenausführungsgänge

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 Ösophagotrachealfistel o.n.A.

**Q39.3 Angeborene Ösophagusstenose und -striktur****Q39.4 Angeborene Ösophagusmembran***Exkl.:* Ösophagusmembran (erworben) (K22.2)**Q39.5 Angeborene Dilatation des Ösophagus****Q39.6 Ösophagusdivertikel (angeboren)**

Ösophagustasche

**Q39.8 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Ösophagus**

Angeborene Verlagerung

Duplikatur

Fehlen

Ösophagus

**Q39.9 Angeborene Fehlbildung des Ösophagus, nicht näher bezeichnet**

- Q40 Sonstige angeborene Fehlbildungen des oberen Verdauungstraktes**
- Q40.0 Angeborene hypertrophische Pylorusstenose**  
 Angeboren oder infantil:  

|                                                                                                                                                    |  |         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Hypertrophie</li> <li>• Konstriktion</li> <li>• Spasmus</li> <li>• Stenose</li> <li>• Striktur</li> </ul> |  | Pylorus |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---------|
- 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:  

|                                                                                    |  |                               |
|------------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Anomalie</li> <li>• Deformität</li> </ul> |  | oberer Verdauungstrakt o.n.A. |
|------------------------------------------------------------------------------------|--|-------------------------------|
- Q41 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Dünndarmes**  
*Inkl.:* Angeborene Obstruktion, Okklusion und Striktur des Dünndarmes oder des Darmes o.n.A.  
*Exkl.:* Mekoniumileus (E84.1)
- Q41.0 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Duodenums**
- Q41.1 Angeborene(s) Fehlen, Atresie und Stenose des Jejunums**  
 Hereditäre Jejunalatresie [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 bezeichneter 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 Striktur 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**

- Q43 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 Darmes**
- 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 Pilonidalsinus (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  
 Megaloappendix  
 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.  
 Duplikatur:  
 • Gallenblasengang  
 • Gallengang

**Q44.6 Zystische Leberkrankheit [Zystenleber]**

Fibrozystische Leberkrankheit

**Q44.7 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Leber**

Akzessorische Leber  
 Alagille-Syndrom  
 Angeboren:  
 • Fehlbildung der Leber o.n.A.  
 • Fehlen der Leber  
 • Hepatomegalie

**Q45 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Verdauungssystems**

*Exkl.:* Angeboren:  
 • 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 Verdauungskanal o.n.A.  
 Duplikatur  
 Malposition, angeboren | Verdauungsorgane o.n.A.

**Q45.9 Angeborene Fehlbildung des Verdauungssystems, nicht näher bezeichnet**

Angeboren:  
 • Anomalie  
 • Deformität | Verdauungssystem o.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:  
 • Epooophoron  
 • Gartner-Gang  
 • Parovarial-

**Q50.6 Sonstige angeborene Fehlbildungen der Tuba uterina und des Lig. latum uteri**

|              |                                   |
|--------------|-----------------------------------|
| Akzessorisch | Tuba uterina und Lig. latum uteri |
| Atresie      |                                   |
| 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 Fehlbildung 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:           | Vulva |
| • Fehlbildung o.n.A. |       |
| • Fehlen             |       |
| • Zyste              |       |



- 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.:* Epispadie (Q64.0)
- Q54.0 Glanduläre Hypospadie**  
Hypospadiä:  
• 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**  
Hodenverschmelzung
- 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**

Angeboren:

- Anomalie
- Deformität

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 bezeichneter 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**

Polyzystische Niere, infantiler Typ

**Q61.2 Polyzystische Niere, autosomal-dominant**

Polyzystische Niere, 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 Zystenniere**  
Schwammniere o.n.A.
- Q61.8 Sonstige zystische Nierenkrankheiten**  
Fibrozystisch:  
• Niere  
• Nierendegeneration oder -krankheit
- Q61.9 Zystische Nierenkrankheit, 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  
Ureter oder Uretermündung
- Q62.7 Angeborener vesiko-uretero-renaler 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 Ektopie Niere**  
Angeborene Nierenverlagerung  
Malrotation der Niere
- Q63.3 Hyperplastische Niere und Riesenniere**
- Q63.8 Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der Niere**  
Angeborene Nierensteine
- Q63.9 Angeborene Fehlbildung der Niere, nicht näher bezeichnet**
- Q64 Sonstige angeborene Fehlbildungen des Harnsystems**
- Q64.0 Epispadie**  
*Exkl.:* Hypospadie (Q54.-)
- Q64.1 Ekstrophie 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  
 • urethrorektale 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 calcaneovarus 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**

Hammerzehe, angeboren

Talipes:

- asymmetrisch
- o.n.A.

Talus verticalis

Verschmelzung tarsaler Knochenkerne [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 Fehlbildungssyndrome, die unter Q87.- klassifiziert sind

Potter-Syndrom (Q60.6)

**Q67.0 Gesichtssymmetrie****Q67.1 Flach gedrücktes Gesicht [Compression facies]****Q67.2 Dolichocephalie****Q67.3 Plagiozephalie****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**

Kontraktur des M. sternocleidomastoideus

Kopfnickerhämatom (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**

Knöcherne Syndaktylie von Fingern

**Q70.1 Schwimmhautbildung an den Fingern**

Häutige Syndaktylie von Fingern

**Q70.2 Miteinander verwachsene Zehen**

Knöcherne 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)**  
Angeborene 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 Spaltfuß**

**Q72.8 Sonstige Reduktionsdefekte der unteren Extremität(en)**  
Angeborene 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

- Q74 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 Knies**  
 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**
- Q74.8 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.-)  
 • Hydrozephalus (Q03.-)  
 • Mikrozephalie (Q02)
- Q75.0 Kraniosynostose**  
 Akrozephalie  
 Oxyzephalie  
 Trigonozephalie  
 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 Stirn deformität  
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**  
*Exkl.:* Angeborene Muskel-Skelett-Deformitäten der Wirbelsäule und des Thorax (Q67.5-Q67.8)
- 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  
Platyspondylie  
Überzähliger Wirbel  
nicht näher bezeichnet oder ohne Skoliose
- 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-Syndrome**  
Asphyxierende 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. | Muskel-Skelett-System o.n.A.  
 • Deformität o.n.A.

## Sonstige angeborene Fehlbildungen (Q80-Q89)

- Q80 Ichthyosis congenita**  
*Exkl.:* Refsum-Krankheit (G60.1)
- Q80.0 Ichthyosis vulgaris**
- Q80.1 X-chromosomal-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 Pilonidalsinus (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 Nävus**  
Feuermal  
Muttermal o.n.A.  
Naevus:  
• flammeus  
• vasculosus o.n.A.  
• verrucosus  
Portweinfleck  
*Exkl.:* Café-au-lait-Flecken (L81.3)  
Lentigo (L81.4)  
Naevus:  
• araneus (I78.1)  
• pigmentosus (D22.-)  
• stellatus (I78.1)  
Nävus:  
• 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]  
Familiärer 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  
Spindelhaare  
*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-Syndrome [Apert]  
 Freemann-Sheldon-Syndrom [Whistling-face-Syndrom]  
 Goldenhar-Syndrom  
 Kryptophthalmus-Syndrom  
 Moebius-Syndrom  
 Orofaziodigitale Syndrome  
 Robin-Syndrom  
 Zyklopie
- 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 Polysplenie) (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 Polyploidie**
- 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 Gonadendysgenese

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 einzuordnen 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 Erstkonsultation 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-I49)  
 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**  
 Verlangsamung des Herzschlages  
 Bradykardie:  
 • sinuatrial  
 • Sinus-  
 • vagal  
 Soll bei Arzneimittelinduktion die Substanz angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (Kapitel XX) zu benutzen.
- R00.2 Palpitationen**  
 Herzklopfen
- R00.3 Pulslose elektrische Aktivität, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Herzstillstand (I46.-)
- 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)  
 Pyoderma 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 Dyspnoe**  
Kurzatmigkeits  
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 epidemica (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  
 Sputum
- 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 Klopfeschall  
 • Veränderter Klopfeschall

## 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  
Blähbauch  
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 Hyperbilirubinämie, mit oder ohne Gelbsucht, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Ikterus beim Neugeborenen (P55.-, P57-P59)
- R17.0 Hyperbilirubinämie mit Angabe von Gelbsucht, anderenorts nicht klassifiziert**  
Gelbsucht o.n.A.
- R17.9 Hyperbilirubinämie ohne Angabe von Gelbsucht, anderenorts nicht klassifiziert**  
Hyperbilirubinämie o.n.A.
- 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.:* Meläna (K92.1)  
Meläna 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 Hautausschlag und sonstige unspezifische Hauteruptionen**
- R22 Lokalisierte Schwellung, Raumforderung und Knoten der Haut und der Unterhaut**  
*Inkl.:* Subkutane Knötchen (lokalisiert) (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 Erröten  
*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  | Haut |
| Desquamation |      |
| Verhärtung   |      |

*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**

*Exkl.:* Spezifische Bewegungsstörungen (G20-G26)  
Stereotype Bewegungsstörungen (F98.4)  
Ticstörungen (F95.-)

**R25.0 Abnorme Kopfbewegungen****R25.1 Tremor, nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* Chorea o.n.A. (G25.5)  
Tremor:  
• essentiell (G25.0)  
• hysterisch (F44.4)  
• Intentions- (G25.2)

**R25.2 Krämpfe und Spasmen der Muskulatur**

*Exkl.:* Karpopedalspasmen (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**

*Exkl.:* Ataxie:  
• hereditär (G11.-)  
• lokomotorisch (syphilitisch) (A52.1)  
• o.n.A. (R27.0)  
Immobilitätssyndrom (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**

*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**
- R29 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)
  - parathyrogen (E20.9)
- R29.1 Meningismus**
- R29.2 Abnorme Reflexe**  
*Exkl.:* Abnorme Pupillenreaktion (H57.0)  
Übermäßiger Würgerreflex (J39.2)  
Vasovagale Reaktion oder Synkope (R55)
- R29.3 Abnorme Körperhaltung**
- R29.4 Schnappende Hüfte**  
Ortolani-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 Harninkontinenz (N39.3-N39.4)
- R33 Harnverhaltung**

- R34 Anurie und Oligurie**  
*Exkl.:* Als Komplikation bei:  
 • Abort, Extrauterin gravidität 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.:* Stupor:  
 • 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 Tausel***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 (H57.1)
- 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)

Angeborene Schwäche (P96.9)

Ermüdungssyndrom (F48.0)

Erschöpfung und Ermüdung (durch) (bei):

- Hitze (T67.-)
- Kriegsneurose (F43.0)
- Neurasthenie (F48.0)
- Schwangerschaft (O26.8)
- übermäßige Anstrengung (T73.3)
- Witterungsunbilden (T73.2)

Postvirales Müdigkeitssyndrom (G93.3)

**R54****Senilität****Inkl.:** Altersschwäche

Hohes Alter

Seneszenz

| ohne Angabe einer Psychose

**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)

Neurozirkulatorische Asthenie (F45.3)

Orthostatische Hypotonie (I95.1)

Neurogene orthostatische Hypotonie (G23.8)

Schock:

- als Komplikation bei oder Folge von:
    - Abort, Extrauterin gravidität 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****Fieberkrämpfe****Ann.:** 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.

Krampfanfall o.n.A.

**R57 Schock, anderenorts nicht klassifiziert***Exkl.:* Schock (durch):

- als Komplikation bei oder Folge von Abort, Extrauterin gravidität 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)

Hirnödem (G93.6)

Hirnödem durch Geburtstrauma (P11.0)

Hydrops fetalis o.n.A. (P83.2)

Hydrothorax (J94.8)

Ödem:

- angioneurotisch (T78.3)
- beim Neugeborenen (P83.3)
- durch Mangelernährung (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 Sprechenlernen  
Verzögertes Eintreten einer erwarteten physiologischen Entwicklungsstufe  
**R62.8 Sonstiges Ausbleiben der erwarteten physiologischen Entwicklung**  
Gedeihstörung (bei Kindern) o.n.A.  
Infantilismus o.n.A.  
Körperliches Zurückbleiben  
Mangelhaftes Wachstum  
Mangelnde Gewichtszunahme  
*Exkl.:* Gedeihstörung beim Erwachsenen (R64)  
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**  
Überernährung o.n.A.  
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**

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**

*Inkl.:* Gedeihstörung beim Erwachsenen

*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 für die Morbiditätskodierung 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 Codes 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**

Schwere Sepsis

**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

Poikilozytose

Verändert:

- Erythrozytenmorphologie o.n.A.
- Erythrozytenvolumen o.n.A.

*Exkl.:* Anämien (D50-D64)

Polycythaemia 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 Blutglukosewert***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**

Abnormer Wert:

- alkalische Phosphatase
- Amylase
- Lipase [Triacylglycerinlipase]
- saure Phosphatase

**R74.9 Abnormer 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 Antikörpertiter***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 Tuberkulintest**

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)

- Fettstoffwechsels (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 Hämolyse 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-Ketosteroide
- 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 bezeichneter 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:

- Peritonealflüssigkeit
- 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 Koronarkreislaufes**

Abnorm:

- Echokardiogramm o.n.A.
- Herzschaten

**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]
- Elektrokulogramm [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

## Ungenau bezeichnete und unbekannte Todesursachen (R95-R99)

*Exkl.:* Fetal Tod nicht näher bezeichneter Ursache (P95)  
Tod während der Gestationsperiode o.n.A. (O95)

**R95 Plötzlicher Kindstod**

*Inkl.:* Plötzlicher ungeklärter Tod (Kindstod), vor Vollendung des ersten Lebensjahres  
Sudden infant death syndrome [SIDS]

*Exkl.:* Plötzlicher ungeklärter Tod (Kindstod), nach Vollendung des ersten Lebensjahres (R96.0)

**R95.0 Plötzlicher Kindstod mit Angabe einer Obduktion****R95.9 Plötzlicher Kindstod ohne Angabe einer Obduktion**

Plötzlicher Kindstod o.n.A.

**R96****Sonstiger plötzlicher Tod unbekannter Ursache**

*Exkl.:* Plötzlicher:

- Herztod, so bezeichnet (I46.1)
- Kindstod (R95.-)

**R96.0****Plötzlich eingetretener Tod**

Plötzlicher ungeklärter Tod (Kindstod), nach Vollendung des ersten Lebensjahres

*Exkl.:* Plötzlicher Tod bekannter Ursache (A00.0-Q99.9 , U04.9 , V01.0-Y89.9)

**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 der Hand                                                                |
| 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.

Das Prinzip der multiplen Verschlüsselung von Verletzungen sollte befolgt werden, wo immer dies möglich ist. Kombinationskategorien für multiple Verletzungen sollen benutzt werden, wenn die einzelnen Zustände unzureichend bezeichnet sind oder wenn zur primären Klassifizierung die Angabe einer einzelnen Schlüsselnummer geeigneter erscheint. Ansonsten sollten die einzelnen Verletzungen getrennt verschlüsselt werden. Die Regeln und Richtlinien zur Verschlüsselung der Morbidität oder Mortalität in Band 2 (Regelwerk) sollten ebenfalls herangezogen werden.

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

- eingekeilte Fraktur

- Elevationsfraktur

- Fissur

- Grünholzfraktur

- Impressionsfraktur

- Längsfraktur

- Spiralfaktur

- Torsionsfraktur

- traumatische Epiphysenlösung

- Trümmerfraktur

Luxationsfraktur

Offene:

- Durchspießungsfraktur

- Fraktur mit Fremdkörper

- infizierte Fraktur

- komplizierte Fraktur

- Lochfraktur

- Schussfraktur

mit oder ohne verzögerte Heilung

mit oder ohne verzögerte Heilung

**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:

Abriss

Distorsion

Riss

Traumatisch:

- Hämarthros

- Riss

- Ruptur

- Subluxation

Verstauchung

Zerrung

Gelenk (-Kapsel)

Knorpel

Ligament

**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                                 | Blutgefäße |
| Riss                                   |            |
| Schnittverletzung                      |            |
| Traumatisch:                           |            |
| • Aneurysma oder Fistel (arteriovenös) |            |
| • arterielles Hämatom                  |            |
| • Ruptur                               |            |

**Verletzung von Muskeln und Sehnen, einschließlich:**

|                     |                           |
|---------------------|---------------------------|
| Abriss              | Sehne, Muskel oder Faszie |
| Riss                |                           |
| Schnittverletzung   |                           |
| Traumatische Ruptur |                           |
| Zerrung             |                           |
|                     |                           |

**Zerquetschung, einschließlich:**

Crush-Verletzung  
Zermalmung

**Traumatische Amputation****Verletzung innerer Organe, einschließlich:**

|                   |               |
|-------------------|---------------|
| Explosionstrauma  | innere Organe |
| 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
- Gaumen
- 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)

Erfrierungen (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**

**S01.5 Offene Wunde der Lippe und der Mundhöhle**

*Exkl.:* Zahnfraktur (S02.5)  
Zahnluxation (S03.2)

**S01.7 Multiple offene Wunden des Kopfes****S01.8 Offene Wunde sonstiger Teile des Kopfes****S01.9 Offene Wunde des Kopfes, Teil nicht näher bezeichnet****S02 Fraktur des Schädels und der Gesichtsschädelknochen**

*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 Nasenbeinfraktur****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 zygomaticum

**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

Orbita o.n.A.

*Exkl.:* Orbitaboden (S02.3)

Orbitadach (S02.1)

**S02.9 Fraktur des Schädels 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  
Hörnerv  
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 Eukleation
- 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**  
Comotio 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**

- 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 hirnersorgende 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**  
Verletzung:
  - Gesicht o.n.A.
  - Nase o.n.A.
  - Ohr o.n.A.

## Verletzungen des Halses (S10-S19)

- Inkl.:* Verletzungen:
  - Nacken
  - Rachen
  - Supraklavikularregion
- Exkl.:* Auswirkungen eines Fremdkörpers in:
  - Kehlkopf (T17.3)
  - Ösophagus (T18.1)
  - Rachen (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  
Rachen  
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 bezeichneter 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**  
Krikoarytänoidal (-Gelenk) (-Band)  
Krikothyreoidal (-Gelenk) (-Band)  
Schildknorpel
- S13.6 Verstauchung und Zerrung von Gelenken und Bändern sonstiger und nicht näher bezeichneter 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 bezeichneter 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)

Erfrierungen (T33-T35)

Fraktur der Wirbelsäule o.n.A. (T08)

Insektenbiss oder -stich, giftig (T63.4)

Verbrennungen und Verätzungen (T20-T32)

Verletzungen:

- Achselhöhle (S40-S49)
- Klavikula (S40-S49)
- Schulter (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:

- Hämato-pneumothorax (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 cardiacus  
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**  
A. mammaria oder V. mammaria  
V. azygos
- S25.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes des Thorax**

- S26 Verletzung des Herzens**
- |                                                                                    |      |
|------------------------------------------------------------------------------------|------|
| <b>Inkl.:</b> Prellung<br>Rissverletzung<br>Stichverletzung<br>Traumatische Ruptur | Herz |
|------------------------------------------------------------------------------------|------|

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 Hämatothorax**
- 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**

- S28 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)
- S29 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)
- Insektenbiss oder -stich, 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.-)

## **S30 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 intraabdominalen 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 Traumatische Symphysensprengung**
- S33.5 Verstauchung und Zerrung der Lendenwirbelsäule**
- S33.6 Verstauchung und Zerrung des Iliosakralgelenkes**
- S33.7 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 coeliaca 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)

**S37.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Harnorgans 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)

Erfrierungen (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 bezeichneter 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

Schultergelenkpfanne

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**

Glenohumeralgelenk

**S43.1 Luxation des Akromioklavikulargelenkes****S43.2 Luxation des Sternoklavikulargelenkes****S43.3 Luxation sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Schultergürtels**

Luxation des Schultergürtels o.n.A.

- S43.4 Verstauchung und Zerrung des Schultergelenkes**  
Kapselanteil der Rotatorenmanschette  
Lig. Coracohumerale  
Verletzung des Labrums des Schultergelenkes
- 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 bezeichneter 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**
- S49.7      Multiple Verletzungen der Schulter und des Oberarmes**  
 Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S40-S48 klassifizierbar sind
- S49.8      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 coronoideus ulnae
- S52.1 Fraktur des proximalen Endes des Radius**  
Caput radii  
Collum radii
- S52.2 Fraktur des Ulnaschaftes**
- S52.3 Fraktur des Radiuschaftes**
- S52.4 Fraktur des Ulna- und Radiuschaftes, 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  
**S56.7** Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterarmes  
**S56.8** 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)  
 Erfrierungen (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 trapezoideum

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 bezeichneter 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 bezeichneter 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

- S69.8** Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Handgelenkes und der Hand  
**S69.9** Nicht näher bezeichnete Verletzung des Handgelenkes und der Hand

## Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels (S70-S79)

*Exkl.:* Beidseitige Beteiligung von Hüfte und Oberschenkel (T00-T07)  
 Erfrierungen (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** **Petrochantäre 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**

- S74 Verletzung von Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels**
- S74.0 Verletzung des N. ischiadicus in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S74.1 Verletzung des N. femoralis in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S74.2 Verletzung sensibler Hautnerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S74.7 Verletzung mehrerer Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S74.8 Verletzung sonstiger Nerven in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S74.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Nervs in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
- S75 Verletzung von Blutgefäßen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels**  
*Exkl.: A. poplitea (S85.0)*
- S75.0 Verletzung der A. femoralis
  - S75.1 Verletzung der V. femoralis in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S75.2 Verletzung der V. saphena magna in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels  
*Exkl.: V. saphena magna o.n.A. (S85.3)*
  - S75.7 Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S75.8 Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
  - S75.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
- S76 Verletzung von Muskeln und Sehnen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels**
- S76.0 Verletzung von Muskeln und Sehnen der Hüfte
  - S76.1 Verletzung des Muskels und der Sehne des M. quadriceps femoris  
*Lig. patellae*
  - S76.2 Verletzung von Muskeln und Sehnen der Adduktorengruppe des Oberschenkels
  - S76.3 Verletzung von Muskeln und Sehnen der posterioren Muskelgruppe in Höhe des Oberschenkels
  - S76.4 Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Muskeln und Sehnen in Höhe des Oberschenkels
  - S76.7 Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe der Hüfte und des Oberschenkels
- S77 Zerquetschung der Hüfte und des Oberschenkels**
- S77.0 Zerquetschung der Hüfte
  - S77.1 Zerquetschung des Oberschenkels
  - S77.2 Zerquetschung mit Beteiligung der Hüfte und des Oberschenkels
- S78 Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel**  
*Exkl.: Traumatische Amputation der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet (T13.6)*
- S78.0 Traumatische Amputation im Hüftgelenk
  - S78.1 Traumatische Amputation zwischen Hüfte und Knie
  - S78.9 Traumatische Amputation an Hüfte und Oberschenkel, Höhe nicht näher bezeichnet
- S79 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels**
- S79.7 Multiple Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels  
*Verletzungen, die in mehr als einer der Kategorien S70-S78 klassifizierbar sind*
  - S79.8 Sonstige näher bezeichnete Verletzungen der Hüfte und des Oberschenkels
  - S79.9 Nicht näher bezeichnete Verletzung der Hüfte und des Oberschenkels

## 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**  
Korbhenkelriss:
- Außenmeniskus
  - Innenmeniskus
  - o.n.A.
- Exkl.:* Alter Korbhenkelriss (M23.2)
- S83.3 Riss des Kniegelenkknorpels, 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 bezeichneter 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-) Bändern
- 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. peroneus 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.-)
- S85.0 Verletzung der A. poplitea**
- S85.1 Verletzung der A. tibialis (anterior) (posterior)**
- S85.2 Verletzung der A. peronea**
- 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)
- S86.0 Verletzung der Achillessehne**
- S86.1 Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen der posterioren Muskelgruppe in Höhe des Unterschenkels**
- S86.2 Verletzung von Muskeln und Sehnen der anterioren Muskelgruppe in Höhe des Unterschenkels**
- S86.3 Verletzung von Muskeln und Sehnen der peronäalen Muskelgruppe in Höhe des Unterschenkels**
- S86.7 Verletzung mehrerer Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterschenkels**
- S86.8 Verletzung sonstiger Muskeln und Sehnen in Höhe des Unterschenkels**
- S86.9 Verletzung eines nicht näher bezeichneten Muskels oder einer nicht näher bezeichneten Sehne in Höhe des Unterschenkels**
- S87 Zerquetschung des Unterschenkels**  
*Exkl.:* Zerquetschung des oberen Sprunggelenkes und des Fußes (S97.-)
- S87.0 Zerquetschung des Knies**
- S87.8 Zerquetschung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Unterschenkels**
- S88 Traumatische Amputation am Unterschenkel**  
*Exkl.:* Traumatische Amputation:  
• Bein, Höhe nicht näher bezeichnet (T13.6)  
• oberes Sprunggelenk und Fuß (S98.-)
- S88.0 Traumatische Amputation in Höhe des Knies**
- S88.1 Traumatische Amputation zwischen Knie und oberem Sprunggelenk**
- S88.9 Traumatische Amputation am Unterschenkel, Höhe nicht näher bezeichnet**
- S89 Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des Unterschenkels**  
*Exkl.:* Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Knöchelregion und des Fußes (S99.-)
- 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 Mittelfußknochen**

#### **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**

- S93 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 (anterius) (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)
- S94 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**
- S95 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**
- S96 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  
Zerquetschung des Fußes o.n.A.
- 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:  

|                                                                                                                                                                                                                                                |        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Blasenbildungen (nichtthermisch)</li> <li>• Hämatome</li> <li>• Insektenbisse oder -stiche (ungiftig)</li> <li>• Prellungen [Kontusionen]</li> <li>• Quetschwunden</li> <li>• Schürfwunden</li> </ul> | o.n.A. |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
- 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**

**T01.9 Multiple offene Wunden, nicht näher bezeichnet**

Multiple:

- |                                                                                                                                     |        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Risswunden</li> <li>• Schnittwunden</li> <li>• Stichwunden</li> <li>• Tierbisse</li> </ul> | 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 Kleinbuchstaben 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 Blutgefäßes der oberen Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet****T11.5 Verletzung von nicht näher bezeichnete(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 Kleinbuchstaben 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 bezeichnete(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

o.n.A.

*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

o.n.A.

*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**

Abriss

Traumatisch:

- Hämarthros
- Subluxation
- Riss
- Ruptur

Verstauchung

Zerreißung

Zerrung

Gelenk (-Kapsel) o.n.A.  
Ligament o.n.A.

*Exkl.:* Multiple Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen o.n.A. (T03.9)**T14.4 Verletzung eines oder mehrerer Nerven an einer nicht näher bezeichneten Körperregion**

Nervenverletzung

Traumatisch:

- Hämatomyelie
- Lähmung (vorübergehend)
- Nervendurchtrennung

o.n.A.

*Exkl.:* Multiple Verletzungen von Nerven o.n.A. (T06.2)**T14.5 Verletzung eines oder mehrerer Blutgefäße an einer nicht näher bezeichneten Körperregion**

Abriss

Rissverletzung

Schnittverletzung

Traumatisch:

- Aneurysma oder Fistel (arteriovenös)
- arterielles Hämatom
- Ruptur

Verletzung

Blutgefäß(e) o.n.A.

*Exkl.:* Multiple Verletzungen von Blutgefäßen o.n.A. (T06.3)**T14.6 Verletzung von Muskeln und Sehnen an einer nicht näher bezeichneten Körperregion**

Abriss

Riss

Schnittverletzung

Traumatische Ruptur

Verletzung

Verstauchung

Zerrung

Muskel(n) o.n.A.  
Sehne(n) o.n.A.

*Exkl.:* Multiple Verletzungen von Muskeln und Sehnen o.n.A. (T06.4)**T14.7 Zerquetschung und traumatische Amputation einer nicht näher bezeichneten Körperregion**

Traumatische Amputation o.n.A.

Zerquetschung o.n.A.

*Exkl.:* Multiple:

- Traumatische Amputationen o.n.A. (T05.9)
- Zerquetschungen o.n.A. (T04.9)

**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**

Bronchiolen

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

Verbrühungen

*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]

Schläfenregion

*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**

## **T21      Verbrennung oder Verätzung des Rumpfes**

*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.-)

- T21.0      Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades des Rumpfes**
- T21.1      Verbrennung 1. Grades des Rumpfes**
- T21.2      Verbrennung 2. Grades des Rumpfes**
- T21.3      Verbrennung 3. Grades des Rumpfes**
- T21.4      Verätzung nicht näher bezeichneten Grades des Rumpfes**
- T21.5      Verätzung 1. Grades des Rumpfes**
- T21.6      Verätzung 2. Grades des Rumpfes**
- T21.7      Verätzung 3. Grades des Rumpfes**

## **T22      Verbrennung oder Verätzung der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**

*Inkl.:* Achselhöhle  
 Arm [jeder Teil, ausgenommen Handgelenk und Hand, isoliert]  
 Skapularregion

*Exkl.:* Verbrennung oder Verätzung:

- Handgelenk und Hand, isoliert (T23.-)
- Interskapularregion (T21.-)

- T22.0      Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**
- T22.1      Verbrennung 1. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**
- T22.2      Verbrennung 2. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**
- T22.3      Verbrennung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**
- T22.4      Verätzung nicht näher bezeichneten Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**
- T22.5      Verätzung 1. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**

- T22.6**    **Verätzung 2. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**
- T22.7**    **Verätzung 3. Grades der Schulter und des Armes, ausgenommen Handgelenk und Hand**

**T23**    **Verbrennung oder Verätzung des Handgelenkes und der Hand**

*Inkl.:* Daumen (-Nagel)  
Finger (-Nagel)  
Handfläche

- T23.0**    **Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.1**    **Verbrennung 1. Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.2**    **Verbrennung 2. Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.3**    **Verbrennung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.4**    **Verätzung nicht näher bezeichneten Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.5**    **Verätzung 1. Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.6**    **Verätzung 2. Grades des Handgelenkes und der Hand**
- T23.7**    **Verätzung 3. Grades des Handgelenkes und der Hand**

**T24**    **Verbrennung oder Verätzung der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**

*Inkl.:* Bein [jeder Teil, ausgenommen Knöchelregion und Fuß, isoliert]

*Exkl.:* Verbrennung oder Verätzung der Knöchelregion und des Fußes, isoliert (T25.-)

- T24.0**    **Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.1**    **Verbrennung 1. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.2**    **Verbrennung 2. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.3**    **Verbrennung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.4**    **Verätzung nicht näher bezeichneten Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.5**    **Verätzung 1. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.6**    **Verätzung 2. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**
- T24.7**    **Verätzung 3. Grades der Hüfte und des Beines, ausgenommen Knöchelregion und Fuß**

**T25**    **Verbrennung oder Verätzung der Knöchelregion und des Fußes**

*Inkl.:* Zehe(n)

- T25.0**    **Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.1**    **Verbrennung 1. Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.2**    **Verbrennung 2. Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.3**    **Verbrennung 3. Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.4**    **Verätzung nicht näher bezeichneten Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.5**    **Verätzung 1. Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.6**    **Verätzung 2. Grades der Knöchelregion und des Fußes**
- T25.7**    **Verätzung 3. Grades 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**
- T26.0      Verbrennung des Augenlides und der Periokularregion
- T26.1      Verbrennung der Kornea und des Konjunktivalsackes
- T26.2      Verbrennung mit nachfolgender Ruptur und Destruktion des Augapfels
- T26.3      Verbrennung sonstiger Teile des Auges und seiner Anhangsgebilde
- T26.4      Verbrennung des Auges und seiner Anhangsgebilde, Teil nicht näher bezeichnet
- T26.5      Verätzung des Augenlides und der Periokularregion
- T26.6      Verätzung der Kornea und des Konjunktivalsackes
- T26.7      Verätzung mit nachfolgender Ruptur und Destruktion des Augapfels
- T26.8      Verätzung sonstiger Teile des Auges und seiner Anhangsgebilde
- T26.9      Verätzung des Auges und seiner Anhangsgebilde, Teil nicht näher bezeichnet
- T27**      **Verbrennung oder Verätzung der Atemwege**
- T27.0      Verbrennung des Kehlkopfes und der Trachea
- T27.1      Verbrennung des Kehlkopfes und der Trachea mit Beteiligung der Lunge  
*Exkl.:* Explosionstrauma (T70.8)
- T27.2      Verbrennung sonstiger Teile der Atemwege  
Thoraxhöhle
- T27.3      Verbrennung der Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet
- T27.4      Verätzung des Kehlkopfes und der Trachea
- T27.5      Verätzung des Kehlkopfes und der Trachea mit Beteiligung der Lunge
- T27.6      Verätzung sonstiger Teile der Atemwege
- T27.7      Verätzung der Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet
- T28**      **Verbrennung oder Verätzung sonstiger innerer Organe**
- T28.0      Verbrennung des Mundes und des Rachens
- T28.1      Verbrennung des Ösophagus
- T28.2      Verbrennung sonstiger Teile des Verdauungstraktes
- T28.3      Verbrennung innerer Organe des Urogenitaltraktes
- T28.4      Verbrennung sonstiger und nicht näher bezeichneter innerer Organe
- T28.5      Verätzung des Mundes und des Rachens
- T28.6      Verätzung des Ösophagus
- T28.7      Verätzung sonstiger Teile des Verdauungstraktes
- T28.8      Verätzung innerer Organe des Urogenitaltraktes
- T28.9      Verätzung sonstiger und nicht näher bezeichneter innerer Organe

## Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen (T29-T32)

- T29 Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer Körperregionen**  
*Inkl.:* Verbrennungen oder Verätzungen, die unter mehr als einer Kategorie von T20-T28 klassifizierbar sind
- T29.0 Verbrennungen mehrerer Körperregionen nicht näher bezeichneten Grades**  
 Multiple Verbrennungen o.n.A.
- T29.1 Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verbrennungen 1. Grades angegeben sind**
- T29.2 Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verbrennungen 2. Grades angegeben sind**
- T29.3 Verbrennungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verbrennung 3. Grades angegeben ist**
- T29.4 Verätzungen mehrerer Körperregionen nicht näher bezeichneten Grades**  
 Multiple Verätzungen o.n.A.
- T29.5 Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verätzungen 1. Grades angegeben sind**
- T29.6 Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei höchstens Verätzungen 2. Grades angegeben sind**
- T29.7 Verätzungen mehrerer Körperregionen, wobei mindestens eine Verätzung 3. Grades angegeben ist**
- T30 Verbrennung oder Verätzung, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
*Exkl.:* Verbrennung oder Verätzung mit Angabe des Ausmaßes der betroffenen Körperoberfläche (T31-T32)
- T30.0 Verbrennung nicht näher bezeichneten Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verbrennung o.n.A.
- T30.1 Verbrennung 1. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verbrennung 1. Grades o.n.A.
- T30.2 Verbrennung 2. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verbrennung 2. Grades o.n.A.
- T30.3 Verbrennung 3. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verbrennung 3. Grades o.n.A.
- T30.4 Verätzung nicht näher bezeichneten Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verätzung o.n.A.
- T30.5 Verätzung 1. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verätzung 1. Grades o.n.A.
- T30.6 Verätzung 2. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verätzung 2. Grades o.n.A.
- T30.7 Verätzung 3. Grades, Körperregion nicht näher bezeichnet**  
 Verätzung 3. Grades o.n.A.
- T31 Verbrennungen, klassifiziert nach dem Ausmaß der betroffenen Körperoberfläche**  
*Hinw.:* 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.
- T31.0! Verbrennungen von weniger als 10 % der Körperoberfläche**
- T31.1! Verbrennungen von 10-19 % der Körperoberfläche**
- T31.2! Verbrennungen von 20-29 % der Körperoberfläche**
- T31.3! Verbrennungen von 30-39 % der Körperoberfläche**

- 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 Knies 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)
- T34.0 Erfrierung mit Gewebsnekrose des Kopfes**
- T34.1 Erfrierung mit Gewebsnekrose des Halses**
- T34.2 Erfrierung mit Gewebsnekrose des Thorax**
- T34.3 Erfrierung mit Gewebsnekrose der Bauchdecke, der Lumbosakralgegend und des Beckens**
- T34.4 Erfrierung mit Gewebsnekrose des Armes**  
*Exkl.:* Erfrierung mit Gewebsnekrose des Handgelenkes und der Hand, isoliert (T34.5)
- T34.5 Erfrierung mit Gewebsnekrose des Handgelenkes und der Hand**
- T34.6 Erfrierung mit Gewebsnekrose der Hüfte und des Oberschenkels**
- T34.7 Erfrierung mit Gewebsnekrose des Knies und des Unterschenkels**  
*Exkl.:* Erfrierung mit Gewebsnekrose der Knöchelregion und des Fußes, isoliert (T34.8)
- T34.8 Erfrierung mit Gewebsnekrose der Knöchelregion und des Fußes**
- T34.9 Erfrierung mit Gewebsnekrose an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen**  
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**
- T35.0 Oberflächliche Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen**  
Multiple oberflächliche Erfrierungen o.n.A.
- T35.1 Erfrierung mit Gewebsnekrose mit Beteiligung mehrerer Körperregionen**  
Multiple Erfrierungen mit Gewebsnekrose o.n.A.
- T35.2 Nicht näher bezeichnete Erfrierung des Kopfes und des Halses**
- T35.3 Nicht näher bezeichnete Erfrierung des Thorax, des Abdomens, der Lumbosakralgegend und des Beckens**  
Erfrierung des Rumpfes o.n.A.
- T35.4 Nicht näher bezeichnete Erfrierung der oberen Extremität**
- T35.5 Nicht näher bezeichnete Erfrierung der unteren Extremität**
- T35.6 Nicht näher bezeichnete Erfrierung mit Beteiligung mehrerer Körperregionen**  
Multiple Erfrierungen o.n.A.
- T35.7 Nicht näher bezeichnete Erfrierung an nicht näher bezeichneten Lokalisationen**  
Erfrierung o.n.A.

## Vergiftungen durch Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen (T36-T50)

**Inkl.:** Irrtümliche Verabreichung oder Einnahme falscher Substanzen  
Überdosierung dieser Substanzen

**Exkl.:** Arzneimittelreaktion und -vergiftung beim Fetus und Neugeborenen (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 Psychodysleptika [Halluzinogene]**  
 Mescaline  
 Psilocin  
 Psilocybin
- T41 Vergiftung durch Anästhetika und therapeutische Gase**  
*Exkl.:* Benzodiazepine (T42.4)  
 Kokain (T40.5)  
 Opioide (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**  
 Carbamazepin
- 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
- T42.8 Antiparkinsonmittel und andere zentral wirkende Muskelrelaxanzien**  
 Amantadin
- T43 Vergiftung durch psychotrope Substanzen, anderenorts nicht klassifiziert**  
*Exkl.:* Appetitzügler (T50.5)  
 Barbiturate (T42.3)  
 Benzodiazepine (T42.4)  
 Intoxikation im Sinne von Rausch (F10-F19)  
 Methaqualon (T42.6)  
 Psychodysleptika [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 [Anticholinergika 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** Antikoagulanzen
  - T45.6** Fibrinolytika und Fibrinolyse-Hemmer
  - T45.7** Antikoagulanzen-Antagonisten, Vitamin K und sonstige Koagulanzen



**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 Koronardilatoren, 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 Vasodilatoren**

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-H<sub>2</sub>-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-Traktwirkendes 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 Antiasthmatika, 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 [Emollienzen], hautpflegende [Demulzenzien] und hautschützende Mittel**
- T49.4 Keratolytika, Keratoplastika und sonstige Arzneimittel und Präparate zur Haarbehandlung**
- T49.5 Ophthalmika**  
Antiinfektiva zur Anwendung am Auge
- T49.6 In der Hals-Nasen-Ohrenheilkunde angewendete Arzneimittel und Präparate**  
Antiinfektiva 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**  
Urikostatika  
Urikosurika
- T50.5 Appetitzügler**
- T50.6 Antidote und Chelatbildner, anderenorts nicht klassifiziert**  
Alkoholentwöhnungsmittel
- T50.7 Analeptika und Opioid-Rezeptor-Antagonisten**
- T50.8 Diagnostika**

**T50.9 Sonstige und nicht näher bezeichnete Arzneimittel, Drogen und biologisch aktive Substanzen**

Alkalisierende Arzneimittel  
Ansäuernde Arzneimittel  
Immunglobuline  
Immunologisch wirksame Substanzen  
Lipotrope Arzneimittel  
Nebenschilddrüsenhormone 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]  
Xylol [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**  
Perchloräthylen  
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  
Metallrauch 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 und nicht näher bezeichnete 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**

- T61.1 Scombroid-Fischvergiftung**  
Histamin-ähnliches Syndrom
- T61.2 Sonstige Vergiftung durch Fische und Schalentiere**
- T61.8 Toxische Wirkung sonstiger essbarer Meerestiere**
- T61.9 Toxische Wirkung eines nicht näher bezeichneten essbaren Meerestieres**
- 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 Verzehnte Pilze**
- T62.1 Verzehnte 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**  
Gift 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 Meerestieren**  
 Qualle  
 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 Glyceroltrinitrat, 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**
- T65.9 Toxische Wirkung einer nicht näher bezeichneten Substanz**  
 Vergiftung o.n.A.

## 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)

Maligne Hyperthermie durch Anästhesie (T88.3)

Sonnenbrand (L55.-)

Strahlenbedingte Störungen der Haut und der Unterhaut (L55-L59)

Verbrennungen (T20-T31)

#### **T67.0 Hitzschlag und Sonnenstich**

Insolation

Thermoplegie

#### **T67.1 Hitzesynkope**

Hitzekollaps

#### **T67.2 Hitzekrampf**

#### **T67.3 Hitzeerschöpfung durch Wasserverlust**

*Exkl.:* Hitzeerschöpfung durch Salzverlust (T67.4)

#### **T67.4 Hitzeerschöpfung durch Salzverlust**

Hitzeerschöpfung durch Salz- (und Wasser-) Verlust

#### **T67.5 Hitzeerschöpfung, nicht näher bezeichnet**

Hitzeerschöpfung o.n.A.

#### **T67.6 Passagere Hitzeermüdung**

#### **T67.7 Hitzeödem**

#### **T67.8 Sonstige Schäden durch Hitze und Sonnenlicht**

#### **T67.9 Schaden durch Hitze und Sonnenlicht, nicht näher bezeichnet**

**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)

**Ann.:** Auf österreichischen neonatologischen/pädiatrischen Intensivseinheiten ist dieser Code 5-stellig zu dokumentieren. Siehe dazu Anhang A.

**T69****Sonstige Schäden durch niedrige Temperatur**

**Exkl.:** Erfrierungen (T33-T35)

**T69.0****Kälte-Nässe-Schaden 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.-)
- Kohlenmonoxid (T58)
- sonstige Gase, Dämpfe oder sonstiger Rauch (T59.-)

Atemnot beim Neugeborenen (P22.-)

Atemnotsyndrom des Erwachsenen (J80)

Sauerstoffmangel in großer Höhe (T70.2)



- T73      Schäden durch sonstigen Mangel**
- T73.0      Schäden durch Hunger**  
Hungertod  
Nahrungsmittelmangel
- 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      Schaden 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  
Schwindel 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 sonstige äußere Ursachen**  
Auswirkungen von:  
• anomalen Gravitationskräften  
• Schwerelosigkeit  
*Exkl.:* Nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen (T76)

**T76****Nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen**

**Hinw.:** Diese Kategorie ist bei der Mortalitätsverschlüsselung zu benutzen, um nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen zu kennzeichnen, bei denen die äußere Ursache nicht angegeben ist bzw. keine Rückschlüsse auf die Art der Verletzung zulässt.

**Inkl.:** Nicht näher bezeichnete Schäden durch:

- Absichtliche Selbstbeschädigung (Selbsttötung) nicht näher bezeichneter Art und Weise
- Tätlicher Angriff nicht näher bezeichneter Art und Weise

**Exkl.:** Schäden durch:

- Sonstige äußere Ursachen (T75.-)
- Unerwünschte Nebenwirkungen, anderenorts nicht klassifiziert (T78.-)
- Vergiftung o.n.A. (T65.9)
- Verletzung o.n.A. (T14.9)

**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****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.:** Nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen (T76)

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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07 , O08.2)  
 • Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.0)
- T79.1 Fettembolie (traumatisch)**  
*Exkl.:* Fettembolie als Komplikation bei:  
 • Abort, Extrauterin gravidität 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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.3)  
 • Anästhesie (T88.2)  
 • anaphylaktisch (durch):  
 • indikationsgerechtes 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 Muskelischämie**  
 Kompartmentsyndrom  
 Volkmann-Kontraktur [ischämische Muskelkontraktur]
- 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 Ektothesen (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)
- Funktionsstörung nach Kolostomie (K91.4)
- Funktionsstörungen 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

Thrombembolie

Thrombophlebitis

nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

**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 AB0-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)

Postoperativer Schock o.n.A.

während oder als Folge eines Eingriffes

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

*Exkl.:* Schock (durch):

- als Folge von Abort, Extrauterin gravidität 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                 | durch | Endoskop   | während eines Eingriffes |
| • Nerv                      |       | Instrument |                          |
| • Organ                     |       | Katheter   |                          |
|                             |       | Sonde      |                          |

**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 | einer Operationswunde |
| Ruptur    |                       |

**Exkl.:** Dehiszenz einer:

- geburtshilflichen Dammwunde (O90.1)
- Kaiserschnittwunde (O90.0)

**T81.4 Infektion nach einem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert**

|                  |                              |
|------------------|------------------------------|
| Abszess:         | nach medizinischen Maßnahmen |
| • intraabdominal |                              |
| • Naht-          |                              |
| • subphrenisch   |                              |
| • Wund-          |                              |
| Sepsis           |                              |

Soll das Vorliegen einer Manifestation der Infektion (wie z.B. Sepsis oder Abszess) angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

**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  | durch einen Fremdkörper, der versehentlich in einer Körperhöhle oder Operationswunde zurückgeblieben ist |
| Obstruktion |                                                                                                          |
| Perforation |                                                                                                          |

**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 Fremdschubstanz**

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, Extrauterin gravidität oder Molenschwangerschaft (O00-O07, O08.2)
  - Schwangerschaft, Geburt oder Wochenbett (O88.-)
- 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**

|              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|--------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>T82</b>   | <b>Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen</b><br><i>Exkl.:</i> Versagen und Abstoßung von transplantierten Organen und Geweben (T86.-)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>T82.0</b> | <b>Mechanische Komplikation durch eine Herzklappenprothese</b><br><div style="display: flex; align-items: flex-start;"> <div style="flex: 1;"> Fehllage<br/> Leckage<br/> Obstruktion, mechanisch<br/> Perforation<br/> Protrusion<br/> Verlagerung<br/> Versagen (mechanisch) </div> <div style="flex: 1; border-left: 1px solid black; padding-left: 10px;"> durch Herzklappenprothese </div> </div>                                                                                                                         |
| <b>T82.1</b> | <b>Mechanische Komplikation durch ein kardiales elektronisches Gerät</b><br>Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Elektroden</li> <li>• Impulsgenerator (Batterie)</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <b>T82.2</b> | <b>Mechanische Komplikation durch Koronararterien-Bypass und Klappentransplantate</b><br>Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch Koronararterien-Bypass und Klappentransplantate                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>T82.3</b> | <b>Mechanische Komplikation durch sonstige Gefäßtransplantate</b><br>Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Aorten- (Bifurkations-) Transplantat (Austausch)</li> <li>• Arterientransplantat (Bypass) (A. carotis) (A. femoralis)</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>T82.4</b> | <b>Mechanische Komplikation durch Gefäßkatheter bei Dialyse</b><br>Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch Gefäßkatheter bei Dialyse<br><i>Exkl.:</i> Mechanische Komplikation durch Katheter zur Peritonealdialyse (T85.6)                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>T82.5</b> | <b>Mechanische Komplikation durch sonstige Geräte und Implantate im Herzen und in den Gefäßen</b><br>Unter T82.0 aufgeführte Zustände durch: <ul style="list-style-type: none"> <li>• arteriovenöse Fistel, operativ angelegt</li> <li>• arteriovenösen Shunt, operativ angelegt</li> <li>• Ballon- (Gegenpulsations-) Gerät</li> <li>• Infusionskatheter</li> <li>• künstliches Herz</li> <li>• Vena-cava-Schirm</li> </ul> <i>Exkl.:</i> Mechanische Komplikation durch epiduralen oder subduralen Infusionskatheter (T85.6) |
| <b>T82.6</b> | <b>Infektion und entzündliche Reaktion durch eine Herzklappenprothese</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>T82.7</b> | <b>Infektion und entzündliche Reaktion durch sonstige Geräte, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| <b>T82.8</b> | <b>Sonstige näher bezeichnete Komplikationen durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen</b><br><div style="display: flex; align-items: flex-start;"> <div style="flex: 1;"> Blutung<br/> Embolie<br/> Fibrose<br/> Schmerzen<br/> Stenose<br/> Thrombose </div> <div style="flex: 1; border-left: 1px solid black; padding-left: 10px;"> durch Prothesen, Implantate oder Transplantate im Herzen und in den Gefäßen </div> </div>                                                            |
| <b>T82.9</b> | <b>Nicht näher bezeichnete Komplikation durch Prothese, Implantat oder Transplantat im Herzen und in den Gefäßen</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |

- 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]**



- 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
  - Orbitaprothese
- 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
  - nichtresorbierbares 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 transplanterter 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 Neurom des Amputationsstumpfes**
- T87.4 Infektion des Amputationsstumpfes**
- T87.5 Nekrose des Amputationsstumpfes**
- T87.6 Sonstige und nicht näher bezeichnete Komplikationen am Amputationsstumpf**  
Amputationsstumpf:
- (Flexions-) Kontraktur (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 Arzneimittel und Drogen (L23.3 , L24.4 , L25.1 , L27.0-L27.1)
  - Komplikation bei:
    - geburtshilfliche 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)
- Versehentliche 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<br>Idiosynkrasie<br>Überempfindlichkeit<br>Unerwünschte Nebenwirkung<br>Arzneimittel-: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reaktion o.n.A.</li> <li>• Überempfindlichkeit o.n.A.</li> </ul> | durch indikationsgerechtes Arzneimittel oder<br>indikationsgerechte Droge bei ordnungsgemäßer Verabreichung |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
- 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.

- |              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>T90</b>   | <b>Folgen von Verletzungen des Kopfes</b>                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>T90.0</b> | <b>Folgen einer oberflächlichen Verletzung des Kopfes</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S00.- klassifizierbar ist                                                                                                                                                                                  |
| <b>T90.1</b> | <b>Folgen einer offenen Wunde des Kopfes</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S01.- klassifizierbar ist                                                                                                                                                                                               |
| <b>T90.2</b> | <b>Folgen einer Fraktur des Schädels und der Gesichtsschädelknochen</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S02.- klassifizierbar ist                                                                                                                                                                    |
| <b>T90.3</b> | <b>Folgen einer Verletzung der Hirnnerven</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S04.- klassifizierbar ist                                                                                                                                                                                              |
| <b>T90.4</b> | <b>Folgen einer Verletzung des Auges und der Orbita</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S05.- klassifizierbar ist                                                                                                                                                                                    |
| <b>T90.5</b> | <b>Folgen einer intrakraniellen Verletzung</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S06.- klassifizierbar ist                                                                                                                                                                                             |
| <b>T90.8</b> | <b>Folgen sonstiger näher bezeichneter Verletzungen des Kopfes</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S03.-, S07-S08 und S09.0-S09.8 klassifizierbar ist                                                                                                                                                |
| <b>T90.9</b> | <b>Folgen einer nicht näher bezeichneten Verletzung des Kopfes</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S09.9 klassifizierbar ist                                                                                                                                                                         |
| <b>T91</b>   | <b>Folgen von Verletzungen des Halses und des Rumpfes</b>                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>T91.0</b> | <b>Folgen einer oberflächlichen Verletzung und einer offenen Wunde des Halses und des Rumpfes</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S10-S11, S20-S21, S30-S31 und T09.0-T09.1 klassifizierbar ist                                                                                                      |
| <b>T91.1</b> | <b>Folgen einer Fraktur der Wirbelsäule</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S12.-, S22.0, S22.1, S32.0, S32.7 und T08 klassifizierbar ist                                                                                                                                                            |
| <b>T91.2</b> | <b>Folgen einer sonstigen Fraktur des Thorax und des Beckens</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S22.2-S22.9, S32.1-S32.5 und S32.8 klassifizierbar ist                                                                                                                                              |
| <b>T91.3</b> | <b>Folgen einer Verletzung des Rückenmarkes</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S14.0-S14.1, S24.0-S24.1, S34.0-S34.1 und T09.3 klassifizierbar ist                                                                                                                                                  |
| <b>T91.4</b> | <b>Folgen einer Verletzung der intrathorakalen Organe</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S26-S27 klassifizierbar ist                                                                                                                                                                                |
| <b>T91.5</b> | <b>Folgen einer Verletzung der intraabdominalen Organe und der Beckenorgane</b><br>Folgen einer Verletzung, die unter S36-S37 klassifizierbar ist                                                                                                                                                          |
| <b>T91.8</b> | <b>Folgen sonstiger näher bezeichneter Verletzungen des Halses und des Rumpfes</b><br>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 |
| <b>T91.9</b> | <b>Folgen einer nicht näher bezeichneten Verletzung des Halses und des Rumpfes</b><br>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 Erfrierungen**
- 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)

Dieses Kapitel wird in Österreich an Stelle des ICD-10-Kapitels „XX. Äußere Ursachen von Morbidität und Mortalität“ benutzt.

Das Kapitel XXa entspricht dem „Anhang 1 (E-Code)“ des Diagnoseschlüssels „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 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)

- |               |                                                                 |
|---------------|-----------------------------------------------------------------|
| <b>901</b>    | <b>Arbeitsunfall</b>                                            |
| <b>901.9!</b> | <b>Arbeitsunfall, nicht näher bezeichnet</b>                    |
|               | <i>Inkl.:</i> Wegunfall als Nichtverkehrsunfall                 |
|               | <i>Exkl.:</i> Verkehrsunfall (912.9)                            |
| <b>902</b>    | <b>Schülerunfall</b>                                            |
| <b>902.9!</b> | <b>Schülerunfall, nicht näher bezeichnet</b>                    |
|               | <i>Exkl.:</i> Sportunfall (921.9)                               |
|               | Verkehrsunfall (912.9)                                          |
| <b>911</b>    | <b>Verkehrsunfall</b>                                           |
| <b>911.9!</b> | <b>Verkehrsunfall, nicht näher bezeichnet</b>                   |
|               | <i>Exkl.:</i> als Arbeitsunfall (912.9)                         |
| <b>912</b>    | <b>Verkehrsunfall als Arbeitsunfall</b>                         |
| <b>912.9!</b> | <b>Verkehrsunfall als Arbeitsunfall, nicht näher bezeichnet</b> |
|               | <i>Inkl.:</i> Wegunfall als Verkehrsunfall                      |
| <b>921</b>    | <b>Sportunfall</b>                                              |
| <b>921.9!</b> | <b>Sportunfall, nicht näher bezeichnet</b>                      |
| <b>922</b>    | <b>Unfall bei Hausarbeit</b>                                    |
| <b>922.9!</b> | <b>Unfall bei Hausarbeit, nicht näher bezeichnet</b>            |

- 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 anderen gesunden 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.:* Psychiatrische 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, Verdacht ausgeschlossen (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 kontraceptiver 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, Verdacht ausgeschlossen**  
*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 manifeste 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 bezeichneter 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.:* Erhaltungskemotherapie (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 Lungentuberkulose

- 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 Immundefizienz-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 Protozoenkrankheiten und Helminthosen

*Exkl.:* Screening auf intestinale Protozoenkrankheit (Z11.0)

- Z11.8#** Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige infektiöse und parasitäre Krankheiten

Chlamydien-

Rickettsien-

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 Ernährungsstörungen*
- 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], Akarinoze [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-lymotroper Viruskrankheit, Typ I [HTLV-1]*
- Z22.7# *Latente Tuberkulose*  
*Exkl.:* Abnormes Ergebnis der Mendel-Mantoux-Tuberkulinprobe (R76.1)
- 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*  
*Notwendigkeit der Impfung o.n.A.*

**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 Immunglobulin

**Z29.2! *Sonstige prophylaktische Chemotherapie***

Chemoprophylaxe

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 Tubensterilisation 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 Nebebefund

*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
- Totgeburt
- Zuständen, die unter O10-O92 klassifizierbar sind

in der Anamnese

**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

Plazentagewebeprobe (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*

**Z36.8!** *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 Entbindungsergebnisses 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*
- Z37.5# *Andere Mehrlinge, alle lebendgeboren*
- Z37.6# *Andere Mehrlinge, einige lebendgeboren*
- Z37.7# *Andere Mehrlinge, alle totgeboren*
- Z37.9# *Resultat der Entbindung, nicht näher bezeichnet*  
Einling o.n.A.  
Mehrling o.n.A.

### **Z38 Lebendgeborene nach dem Geburtsort**

- Z38.0# *Einling, Geburt im Krankenhaus*
- Z38.1# *Einling, Geburt außerhalb des Krankenhauses*
- Z38.2# *Einling, Geburtsort nicht näher bezeichnet*  
Gesundes Neugeborenes o.n.A.  
Lebendgeborenes o.n.A.
- Z38.3# *Zwilling, Geburt im Krankenhaus*
- Z38.4# *Zwilling, Geburt außerhalb des Krankenhauses*
- Z38.5# *Zwilling, Geburtsort nicht näher bezeichnet*
- Z38.6# *Anderer Mehrling, Geburt im Krankenhaus*
- Z38.7# *Anderer Mehrling, Geburt außerhalb des Krankenhauses*
- Z38.8# *Anderer Mehrling, Geburtsort nicht näher bezeichnet*

### **Z39 Postpartale Betreuung und Untersuchung der Mutter**

- Z39.0 Betreuung und Untersuchung der Mutter unmittelbar nach einer Entbindung**  
Betreuung und Beobachtung bei komplikationslosem Verlauf  
*Exkl.:* Betreuung bei postpartalen Komplikationen - siehe Alphabetisches Verzeichnis
- Z39.1! Betreuung und Untersuchung der stillenden Mutter**  
Überwachung der Laktation  
*Exkl.:* Laktationsstörungen (O92.-)
- Z39.2! Routinemäßige postpartale Nachuntersuchung der Mutter**

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

**Hinw.:** Die Kategorien Z40-Z54 dienen der Angabe eines Betreuungsgrundes. Sie können bei Patienten benutzt werden, die bereits wegen einer Krankheit oder Verletzung behandelt wurden, aber nachsorgende oder prophylaktische Betreuung, Betreuung während der Rekonvaleszenz oder zur Konsolidierung des Behandlungsergebnisses, zur Behandlung von Restzuständen, zur Absicherung, dass kein Rezidiv aufgetreten ist oder zur Verhütung eines Rezidivs erhalten.

**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**  
Mammaimplantat  
*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 Armes (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 Mammaprothese**
- 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 Knochenleitung
- 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 Rehabilitationsmaßnahmen*  
Rehabilitationsmaßnahmen bei Tabakmissbrauch  
Training der Fertigkeiten des täglichen Lebens [ADL, activities of daily living], anderenorts nicht klassifiziert

**Z50.9!** *Rehabilitationsmaßnahme, 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*  
Erhaltungskemotherapie 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)

**Z51.9#** *Medizinische Behandlung, nicht näher bezeichnet*

**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** **Knochenspende**

**Z52.3** **Knochenmarkspender**

**Z52.4** **Nierenspende**

**Z52.5** **Korneaspender**

**Z52.6** **Leberspende**

**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*

**Z54      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 bezeichneter Behandlung*

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

Die Gruppe Z55-Z65 wird in Österreich für die Gesundheitsberichterstattung nicht verwendet. Für die Verwendung im Rahmen der internen Dokumentation werden die Codes hier vollständig dargestellt und sind mit # gekennzeichnet:

**Z55      Probleme mit Bezug auf die Ausbildung und das Lese-Schreib-Vermögen**

*Exkl.:* Störungen der psychischen Entwicklung (F80-F89)

- Z55.0#      *Analphabetentum oder geringes Niveau des Lese-Schreib-Vermögens*
- Z55.1#      *Schulunterricht nicht verfügbar oder nicht erreichbar*
- Z55.2#      *Nicht bestandene Prüfungen*
- Z55.3#      *Unzulängliche schulische Leistung*
- Z55.4#      *Mangelnde Anpassung an schulische Anforderungen oder Unstimmigkeit mit Lehrern und Mitschülern*
- Z55.8#      *Sonstige Probleme mit Bezug auf die Ausbildung und das Lese-Schreib-Vermögen*  
Inadäquater Unterricht
- Z55.9#      *Problem mit Bezug auf die Ausbildung und das Lese-Schreib-Vermögen, nicht näher bezeichnet*

**Z56      Probleme mit Bezug auf Berufstätigkeit oder Arbeitslosigkeit**

*Exkl.:* Berufliche Exposition gegenüber Risikofaktoren (Z57.-)

Probleme mit Bezug auf die Wohnbedingungen oder die wirtschaftlichen Verhältnisse (Z59.-)

- Z56.0#      *Arbeitslosigkeit, nicht näher bezeichnet*
- Z56.1#      *Arbeitsplatzwechsel*
- Z56.2#      *Drohender Arbeitsplatzverlust*
- Z56.3#      *Belastende Einteilung der Arbeitszeit Schichtarbeit*
- Z56.4#      *Unstimmigkeit mit Vorgesetzten oder Arbeitskollegen*
- Z56.5#      *Nicht zusagende Arbeit*  
Schwierige Arbeitsbedingungen
- Z56.6#      *Andere physische oder psychische Belastung im Zusammenhang mit der Arbeit*
- Z56.7#      *Sonstige oder nicht näher bezeichnete Probleme mit Bezug auf die Berufstätigkeit*



**Z57 Berufliche Exposition gegenüber Risikofaktoren**

- Z57.0# *Berufliche Exposition gegenüber Lärm*
- Z57.1# *Berufliche Exposition gegenüber Strahlung*
- Z57.2# *Berufliche Exposition gegenüber Staub*
- Z57.3# *Berufliche Exposition gegenüber anderen luftverunreinigenden Stoffen*
- Z57.4# *Berufliche Exposition gegenüber toxischen Substanzen in der Landwirtschaft*  
Feststoffe, Flüssigkeiten, Gase oder Dämpfe
- Z57.5# *Berufliche Exposition gegenüber toxischen Substanzen in anderen Industriezweigen*  
Feststoffe, Flüssigkeiten, Gase oder Dämpfe
- Z57.6# *Berufliche Exposition gegenüber extremer Temperatur*
- Z57.7# *Berufliche Exposition gegenüber mechanischen Schwingungen [Vibration]*
- Z57.8# *Berufliche Exposition gegenüber sonstigen Risikofaktoren*
- Z57.9# *Berufliche Exposition gegenüber nicht näher bezeichnetem Risikofaktor*

**Z58 Probleme mit Bezug auf die physikalische Umwelt**

*Exkl.:* Berufliche Exposition (Z57.-)

- Z58.0# *Exposition gegenüber Lärm*
- Z58.1# *Exposition gegenüber Luftverschmutzung*  
*Exkl.:* Tabakrauch (Z58.7)
- Z58.2# *Exposition gegenüber Wasserverschmutzung*
- Z58.3# *Exposition gegenüber Bodenverschmutzung*
- Z58.4# *Exposition gegenüber Strahlung*
- Z58.5# *Exposition gegenüber anderer Verschmutzung*
- Z58.6# *Unzulängliche Trinkwasserversorgung*  
*Exkl.:* Schäden durch Durst (T73.1)
- Z58.7# *Exposition gegenüber Tabakrauch*  
Passivrauchen  
*Exkl.:* Konsum von Tabak (Z72.0)  
Missbrauch psychoaktiver Substanzen in der Eigenanamnese (Z86.4)  
Psychische und Verhaltensstörungen durch Tabak (F17.-)
- Z58.8# *Sonstige Probleme mit Bezug auf die kommunale Umwelt*
- Z58.9# *Problem mit Bezug auf die kommunale Umwelt, nicht näher bezeichnet*

**Z59 Probleme mit Bezug auf die Wohnbedingungen oder die wirtschaftlichen Verhältnisse**

*Exkl.:* Unzulängliche Trinkwasserversorgung (Z58.6)

- Z59.0# *Obdachlosigkeit*
- Z59.1# *Inadäquate Unterkunft*  
Beschränkter Wohnraum  
Fehlende Heizung  
Technische Mängel in der Unterkunft, die keine angemessene Pflege zulassen  
Unzulängliche Umgebung  
*Exkl.:* Probleme mit Bezug auf die physikalische Umwelt (Z58.-)
- Z59.2# *Unstimmigkeit mit Nachbarn, Mietern oder Vermieter*
- Z59.3# *Probleme mit Bezug auf das Leben in einer Wohneinrichtung*  
Internatsschüler  
*Exkl.:* Institutionelle(r) Aufenthalt und Erziehung (Z62.2)
- Z59.4# *Mangel an adäquater Nahrung*  
*Exkl.:* Mangelernährung (E40-E46)  
Schäden durch Hunger (T73.0)  
Ungeeignete Ernährungs- oder Eßgewohnheiten (Z72.4)

- Z59.5# *Äußerste Armut*  
Z59.6# *Niedriges Einkommen*  
Z59.7# *Ungenügende soziale Sicherung und Fürsorgeunterstützung*  
Z59.8# *Sonstige Probleme mit Bezug auf die Wohnbedingungen und die wirtschaftlichen Verhältnisse*  
Isoliert wohnende Person  
Probleme mit Gläubigern  
Zwangsvollstreckung einer Darlehensschuld  
Z59.9# *Problem mit Bezug auf die Wohnbedingungen oder die wirtschaftlichen Verhältnisse, nicht näher bezeichnet*

## **Z60 Probleme mit Bezug auf die soziale Umgebung**

- Z60.0# *Anpassungsprobleme an die Übergangsphasen im Lebenszyklus*  
Anpassung an den Ruhestand [Pensionierung]  
Empty nest syndrome [Syndrom des leeren Nestes]  
Z60.1# *Atypische familiäre Situation*  
Probleme mit Bezug auf die familiäre Situation (Aufziehen von Kindern) bei einem allein stehenden Elternteil oder bei anderen Formen des Zusammenlebens als dem der leiblichen Eltern.  
Z60.2# *Alleinlebende Person*  
Z60.3# *Schwierigkeiten bei der kulturellen Eingewöhnung*  
Migration  
Versetzung in andere soziale Umgebung  
Z60.4# *Soziale Ausgrenzung oder Ablehnung*  
Ausgrenzung oder Ablehnung aufgrund von persönlichen Besonderheiten, wie ungewöhnliches Aussehen, Krankheit oder Verhalten.  
*Exkl.:* Zielscheibe feindlicher Diskriminierung, z.B. aus rassistischen oder religiösen Gründen (Z60.5)  
Z60.5# *Zielscheibe feindlicher Diskriminierung und Verfolgung*  
Verfolgung oder Diskriminierung, vermutet oder real, aufgrund der Zugehörigkeit zu einer besonderen Gruppe (bestimmt durch Hautfarbe, Religion, ethnische Herkunft usw.) und nicht aufgrund von persönlichen Besonderheiten.  
*Exkl.:* Soziale Ausgrenzung oder Ablehnung (Z60.4)  
Z60.8# *Sonstige Probleme mit Bezug auf die soziale Umgebung*  
Z60.9# *Problem mit Bezug auf die soziale Umgebung, nicht näher bezeichnet*

## **Z61 Probleme mit Bezug auf negative Kindheitserlebnisse**

- Exkl.:* Missbrauch von Personen (T74.-)  
Z61.0# *Verlust einer nahen Bezugsperson in der Kindheit*  
Verlust einer emotional nahe stehenden Bezugsperson, z.B. eines Elternteiles, eines Geschwisters, eine(r)s sehr guten Freund(in)(es) oder eines geliebten Haustieres, durch Tod, Verlassenwerden oder Ablehnung.  
Z61.1# *Herauslösen aus dem Elternhaus in der Kindheit*  
Aufnahme in ein Pflegeheim, Krankenhaus oder in andere Institutionen, die psychosozialen Stress zur Folge hat, oder erzwungene längerdauernde Verpflichtung zu einer Tätigkeit fern vom Elternhaus.  
Z61.2# *Veränderung der Struktur der Familienbeziehungen in der Kindheit*  
Hinzukommen einer neuen Person in eine Familie, das eine ungünstige Veränderung der Beziehungen des Kindes zur Folge hat. Beispiele hierfür können die Wiederheirat eines Elternteiles oder die Geburt eines Geschwisters sein.

- Z61.3#** *Ereignisse, die den Verlust des Selbstwertgefühls in der Kindheit zur Folge haben*  
Ereignisse, die zu einer negativen Selbstneubeurteilung durch das Kind führen, wie z.B. Versagen bei Aufgaben, die großen persönlichen Einsatz erfordern; Enthüllung oder Entdeckung eines beschämenden oder stigmatisierenden persönlichen oder familiären Ereignisses und andere demütigende Erlebnisse.
- Z61.4#** *Probleme mit Bezug auf vermuteten sexuellen Missbrauch eines Kindes durch eine Person innerhalb des engeren Familienkreises*  
Probleme mit Bezug auf jede Art der körperlichen Berührung oder Entblößung zwischen einem erwachsenen Mitglied des Haushaltes und dem Kind, die zu sexueller Erregung führte, ungeachtet dessen, ob sich das Kind bereitwillig an den sexuellen Handlungen beteiligt hat oder nicht (z.B. jeder Genitalkontakt, jede Manipulation oder absichtliche Entblößung der Brüste oder Genitalien).
- Z61.5#** *Probleme mit Bezug auf vermuteten sexuellen Missbrauch eines Kindes durch eine Person außerhalb des engeren Familienkreises*  
Probleme mit Bezug auf Berührung oder versuchte Berührung der Brüste oder Genitalien des Kindes oder denen der Missbrauch treibenden Person, Entblößung von Geschlechtsteilen vor dem Kind oder Versuch durch eine erheblich ältere Person außerhalb der Familie, das Kind zu entkleiden oder zu verführen, aufgrund der Position oder des Status der betreffenden Person oder gegen den Willen des Kindes.
- Z61.6#** *Probleme mit Bezug auf vermutete körperliche Misshandlung eines Kindes*  
Probleme mit Bezug auf Vorkommnisse in der Vergangenheit, bei denen das Kind von einem erwachsenen Mitglied des Haushaltes in medizinisch signifikantem Ausmaß verletzt wurde (z.B. Frakturen, ausgeprägte Quetschungen), oder bei denen abnorme Formen der Gewalt angewandt wurden (z.B. Schlagen des Kindes mit harten oder scharfen Gegenständen, Zufügen von Verbrennungen oder Fesseln des Kindes).
- Z61.7#** *Persönliches angsterregendes Erlebnis in der Kindheit*  
Erlebnis, das für die Zukunft des Kindes bedrohlich ist, wie z.B. eine Entführung, lebensbedrohliche Naturkatastrophe, Verletzung mit Bedrohung des Selbstbildes oder der inneren Sicherheit, oder Miterleben eines schweren Traumas einer geliebten Person.
- Z61.8#** *Probleme mit Bezug auf sonstige negative Kindheitserlebnisse*
- Z61.9#** *Problem mit Bezug auf negatives Kindheitserlebnis, nicht näher bezeichnet*

**Z62****Andere Probleme mit Bezug auf die Erziehung**

*Exkl.:* Missbrauch von Personen (T74.-)

- Z62.0#** *Ungenügende elterliche Überwachung und Kontrolle*  
Mangelnde Kenntnis der Eltern darüber, was das Kind tut oder wo es sich aufhält, ungenügende Aufsicht, mangelnde Anteilnahme oder mangelnde Bemühung zur Intervention, wenn sich das Kind in Gefahrensituationen befindet.
- Z62.1#** *Elterliche Überprotektion*  
Erziehungsmethoden, die zur Infantilisierung führen und die Entwicklung eines selbständigen Verhaltens verhindern.
- Z62.2#** *Institutionelle(r) Aufenthalt und Erziehung*  
Betreuung von Kindergruppen, bei der die elterliche Verantwortung weitgehend bei bestimmten Institutionen liegt (wie z.B. Waisenhaus, Kinderheim), oder therapeutische Betreuung über einen längeren Zeitraum, in dem sich das Kind in einem Krankenhaus, Genesungsheim oder einer ähnlichen Institution befindet, ohne dass wenigstens ein Elternteil in dieser Zeit bei dem Kind lebt.
- Z62.3#** *Feindseligkeit gegenüber dem Kind und ständige Schuldzuweisung an das Kind*  
Negatives elterliches Verhalten, das sich speziell auf das Kind als Individuum richtet und sich ständig in Bezug auf verschiedenartig kindliche Verhaltensweisen äußert (z.B. automatische Schuldzuweisung bei häuslichen Problemen oder Zuschreibung negativer Eigenschaften an das Kind).
- Z62.4#** *Emotionale Vernachlässigung eines Kindes*  
Elternteil, der mit dem Kind in zurückweisender oder gefühlloser Weise umgeht. Mangel an Interesse am Kind, an Mitgefühl für die Schwierigkeiten des Kindes, Mangel an Lob und Ermutigung. Ärgerliche Reaktion auf ängstliches Verhalten oder Mangel an ausreichendem Trost und emotionaler Zuwendung.

- Z62.5#** *Andere Probleme mit Bezug auf Vernachlässigung in der Erziehung*  
Mangel an Lern- und Spielerfahrungen
- Z62.6#** *Unangebrachter elterlicher Druck oder andere abnorme Erziehungsmerkmale*  
Eltern, die das Kind zwingen, von der üblichen Norm abzuweichen, entweder geschlechtsunangemessen (z.B. Kleiden eines Jungen in Mädchenkleidern), altersunangemessen (z.B. Zwingen eines Kindes, Verantwortungen zu übernehmen, die über sein Alter hinausgehen) oder anderweitig unangemessen zu sein (z.B. Nötigen des Kindes, sich mit unerwünschten oder zu schwierigen Dingen zu beschäftigen).
- Z62.8#** *Sonstige näher bezeichnete Probleme mit Bezug auf die Erziehung*
- Z62.9#** *Problem mit Bezug auf die Erziehung, nicht näher bezeichnet*

### **Z63** **Andere Probleme mit Bezug auf den engeren Familienkreis, einschließlich familiärer Umstände**

*Exkl.:* Missbrauch von Personen (T74.-)

Probleme mit Bezug auf:

- Erziehung (Z62.-)
- negative Kindheitserlebnisse (Z61.-)

- Z63.0#** *Probleme in der Beziehung zum Ehepartner oder Partner*  
Unstimmigkeit zwischen den Partnern, die zu schwerem oder anhaltendem Verlust der Kontrolle, zur Generalisierung feindseliger Gefühle oder tadelnden Verhaltens oder zu einer ständigen Atmosphäre schwerer gegenseitiger Gewalttätigkeit führen (Schlagen oder Prügeln).
- Z63.1#** *Probleme in der Beziehung zu den Eltern oder angeheirateten Verwandten*
- Z63.2#** *Ungenügende familiäre Unterstützung*
- Z63.3#** *Abwesenheit eines Familienangehörigen*
- Z63.4#** *Verschwinden oder Tod eines Familienangehörigen*  
Vermuteter Tod eines Familienangehörigen
- Z63.5#** *Familienzerrüttung durch Trennung oder Scheidung*  
Entfremdung
- Z63.6#** *Unselbständiger Verwandter, der häusliche Betreuung benötigt*
- Z63.7#** *Andere belastende Lebensumstände, die die Familie oder die Haushaltsführung in Mitleidenschaft ziehen*  
Besorgnis (normal) wegen einer kranken Person in der Familie  
Gesundheitliche Probleme innerhalb der Familie  
Kranker oder psychisch gestörter Familienangehöriger  
Zurückgezogen lebende Familie
- Z63.8#** *Sonstige näher bezeichnete Probleme mit Bezug auf den engeren Familienkreis*  
Unstimmigkeiten innerhalb der Familie o.n.A.  
Hochgradige Affektbereitschaft in der Familie  
Unzulängliche oder gestörte Kommunikation innerhalb der Familie
- Z63.9#** *Problem mit Bezug auf den engeren Familienkreis, nicht näher bezeichnet*

### **Z64** **Probleme mit Bezug auf bestimmte psychosoziale Umstände**

- Z64.0#** *Probleme mit Bezug auf eine unerwünschte Schwangerschaft*  
*Exkl.:* Überwachung einer durch soziale Probleme bedingten Risikoschwangerschaft (Z35.7)
- Z64.1#** *Probleme mit Bezug auf Multiparität*  
*Exkl.:* Überwachung einer Schwangerschaft bei ausgeprägter Multiparität (Z35.4)
- Z64.2#** *Suchen und Akzeptieren von körperlichen, chemischen oder Ernährungsmaßnahmen, die bekanntermaßen gefährlich und schädlich sind*  
*Exkl.:* Suchtstoffabhängigkeit - siehe Alphabetisches Verzeichnis
- Z64.3#** *Suchen und Akzeptieren von verhaltenspsychologischen Maßnahmen, die bekanntermaßen gefährlich und schädlich sind*
- Z64.4#** *Unstimmigkeit mit Beratungspersonen*  
Unstimmigkeiten mit dem:  
  - Bewährungshelfer
  - Sozialarbeiter

- Z65 Probleme mit Bezug auf andere psychosoziale Umstände**  
*Exkl.:* Aktuelle Schädigung - siehe Alphabetisches Verzeichnis
- Z65.0# Verurteilung in Zivil- oder Strafverfahren, ohne Freiheitsstrafe**
- Z65.1# Gefängnisstrafe oder andere Formen der Freiheitsstrafe**
- Z65.2# Probleme im Zusammenhang mit der Entlassung aus dem Gefängnis**
- Z65.3# Probleme mit Bezug auf andere Rechtsumstände**  
 Inhaftiert  
 Kindessorgerechts- oder Unterhaltsverfahren  
 Prozess  
 Strafverfolgung
- Z65.4# Opfer von Verbrechen oder Terrorismus, Opfer von Folterung**
- Z65.5# Betroffensein von einer Katastrophe, einem Krieg oder anderen Feindseligkeiten**  
*Exkl.:* Zielscheibe feindlicher Diskriminierung und Verfolgung (Z60.5)
- Z65.8# Sonstige näher bezeichnete Probleme mit Bezug auf psychosoziale Umstände**
- Z65.9# Problem mit Bezug auf nicht näher bezeichnete psychosoziale Umstände**

## 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**  
 Beratungsgesuchen 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, anderenorts 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, Verdacht ausgeschlossen (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 Immundefizienz-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#** *Ungeeignete Ernährungs- oder Eßgewohnheiten*  
*Exkl.:* Essstörungen (F50.-)  
 Fütterstörungen im Säuglings- und Kleinkindalter (F98.2-F98.3)  
 Mangel an adäquater Nahrung (Z59.4)  
 Mangelernährung oder sonstige alimentäre Mangelzustände (E40-E64)
- Z72.5#** *Riskantes 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 wiederholter 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.:* Artifizielle 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 Harnorgane in der Familienanamnese*  
 Zustände, klassifizierbar unter C64-C68
- Z80.6!** *Leukämie in der Familienanamnese*  
 Zustände, klassifizierbar unter C91-C95
- Z80.7!** *Andere bösartige 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 Herzkrankheit 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 Verdauungsorgane 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.-)

- Z86.1#** *Infektiöse oder parasitäre Krankheiten in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar 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, klassifizierbar unter D50-D89
- Z86.3#** *Endokrine, Ernährungs- oder Stoffwechselkrankheiten in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter E00-E90
- Z86.4#** *Missbrauch einer psychotropen Substanz in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter F10-F19  
**Exkl.:** Gegenwärtig bestehende Abhängigkeit (F10-F19 mit vierter 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, klassifizierbar unter F00-F09, F20-F99
- Z86.6#** *Krankheiten des Nervensystems oder der Sinnesorgane in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter G00-G99, H00-H95
- Z86.7#** *Krankheiten des Kreislaufsystems in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter I00-I99  
**Exkl.:** Alter Myokardinfarkt (I25.2)  
Folgezustände einer zerebrovaskulären Krankheit (I69.-)  
Postmyokardinfarkt-Syndrom (I24.1)
- Z87** **Andere Krankheiten oder Zustände in der Eigenanamnese**  
**Exkl.:** Medizinische Nachbetreuung und Rekonvaleszenz (Z42-Z51 , Z54.-)
- Z87.0#** *Krankheiten des Atmungssystems in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter J00-J99
- Z87.1#** *Krankheiten des Verdauungssystems in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter K00-K93
- Z87.2#** *Krankheiten der Haut und der Unterhaut in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter L00-L99
- Z87.3#** *Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems und des Bindegewebes in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter M00-M99
- Z87.4#** *Krankheiten des Urogenitalsystems in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter N00-N99
- Z87.5#** *Komplikationen der Schwangerschaft, der Geburt und des Wochenbettes in der Eigenanamnese*  
Eigenanamnese mit Hinweisen auf Trophoblasten-Krankheit  
Zustände, klassifizierbar unter O00-O99  
**Exkl.:** Neigung zu habituellem Abort (N96)  
Überwachung einer Schwangeren mit ungünstiger geburtshilflicher Anamnese (Z35.-)
- Z87.6#** *Bestimmte in der Perinatalperiode entstandene Zustände in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter P00-P96
- Z87.7#** *Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten oder Chromosomenanomalien in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar unter Q00-Q99
- Z87.8#** *Sonstige näher bezeichnete Krankheiten oder Zustände in der Eigenanamnese*  
Zustände, klassifizierbar 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 Antiinfektiva 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*  
Zehe(n), 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.:** Isolierter 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 nicht klassifiziert**

**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 Körperverschädigung 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 Antikoagulanzen in der Eigenanamnese*

**Z92.2!** *Dauertherapie (gegenwärtig) mit anderen Arzneimitteln in der Eigenanamnese*

Azetylsalizylsäure

**Z92.3!** *Bestrahlung in der Eigenanamnese*

Therapeutische Bestrahlung

*Exkl.:* Berufliche Exposition gegenüber Strahlung (Z57.1)

Exposition gegenüber Strahlung in der kommunalen 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 Herzklappenersatz (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

• Kardiodefibrillator

*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, anderenorts nicht klassifiziert  
Zustand nach peripherer Gefäßplastik o.n.A.
- Z95.9!** *Vorhandensein von kardialen 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  
Kochlearimplantat  
Parazentese-Röhrchen  
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 Resistenzen gegen bestimmte Antibiotika und Chemotherapeutika

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

#### **U04 Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS]**

##### **U04.9 Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS], nicht näher bezeichnet**

*Exkl.:* COVID-19, Virus nachgewiesen (U07.1)  
COVID-19, Virus nicht nachgewiesen (U07.2)

#### **U07 Krankheiten mit unklarer Ätiologie, belegte und nicht belegte Schlüsselnummern 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! Gesundheitsstörung im Zusammenhang mit dem Gebrauch von E-Zigaretten [Vaporizer]**

Gesundheitsstörung durch das Inhalieren einer verdampften Lösung (Aerosol), welche Geschmacksstoffe, Nikotin sowie andere Substanzen und Additive enthalten kann, die üblicherweise in Propylenglykol, Glycerin oder in beiden Substanzen gelöst sind, unter Verwendung elektronischer Nikotin- oder Nicht-Nikotin-Abgabesystemen (ENDS bzw. ENNDS). Bei den Betroffenen sollen Infektionen als Ursache der Störung unwahrscheinlich oder ausgeschlossen sein. Relevante Befunde schließen den Nachweis von Lungeninfiltraten ein, wie z.B. Verdichtungen auf einer Röntgenaufnahme des Brustkorbs oder Milchglas-Trübungen in einer Computertomographie des Brustkorbs.

##### **U07.1 COVID-19, Virus nachgewiesen**

Coronavirus-Krankheit-2019, Virus nachgewiesen  
COVID-19 o.n.A.

Benutze diese Schlüsselnummer, wenn COVID-19 durch einen Labortest nachgewiesen ist, ungeachtet des Schweregrades des klinischen Befundes oder der Symptome.

Benutze zusätzliche Schlüsselnummern, um das Vorliegen einer Pneumonie oder anderer Manifestationen oder von Kontaktanlässen anzugeben.

*Exkl.:* Infektion durch Koronaviren nicht näher bezeichneter Lokalisation (B34.2)  
Koronaviren als Ursache von Krankheiten, die in anderen Kapiteln klassifiziert sind (B97.2)  
Schweres akutes respiratorisches Syndrom [SARS], nicht näher bezeichnet (U04.9)

##### **U07.2 COVID-19, Virus nicht nachgewiesen**

Benutze diese Schlüsselnummer, wenn COVID-19 klinisch-epidemiologisch bestätigt ist und das Virus nicht durch Labortest nachgewiesen wurde oder kein Labortest zur Verfügung steht.

Benutze zusätzliche Schlüsselnummern, um das Vorliegen einer Pneumonie oder anderer Manifestationen oder von Kontaktanlässen anzugeben.

**Exkl.:** COVID-19:

- durch Labortest nachgewiesen (U07.1)
  - durch negatives Labortestergebnis ausgeschlossen (Z03.8)
- Infektion durch Koronaviren nicht näher bezeichneter Lokalisation (B34.2)  
 Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf andere Viruserkrankheiten (Z11.5)

**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**

**U07.7 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.7**

**U07.8 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.8**

**U07.9 Nicht belegte Schlüsselnummer U07.9**

## **U08 Covid-19 in der Eigenanamnese**

**U08.9 Covid-19 in der Eigenanamnese, nicht näher bezeichnet**

Benutze diese Schlüsselnummer, um eine frühere, bestätigte Coronavirus-Krankheit-2019 (COVID-19) zu kodieren, die möglicherweise den Gesundheitszustand einer Person beeinflusst oder zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führt, die Person aber nicht mehr an COVID-19 leidet.

## **U09 Post-Covid-19-Zustand**

**U09.9 Post-Covid-19-Zustand, nicht näher bezeichnet**

Diese Schlüsselnummer ist zu verwenden, wenn bei einer anderenorts klassifizierten Störung angegeben werden soll, dass sie in Zusammenhang mit einer vorausgegangenen Corona-Virus-Krankheit-2019 (COVID-19) steht. Diese Schlüsselnummer ist nicht anzuwenden, wenn COVID-19 noch vorliegt.

## **U10 Multisystemisches Entzündungssyndrom in Verbindung mit COVID-19**

**U10.9 Multisystemisches Entzündungssyndrom in Verbindung mit COVID-19, nicht näher bezeichnet**

„Kawasaki-like“-Syndrom

Multisystem inflammatory syndrom in children (MIS-C)

Paediatric inflammatory multisystem syndrome (PIMS)

Zytokinsturm

zeitlich assoziiert mit COVID-19

**Exkl.:** Mukokutanen Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit] (M30.3)

## **U11 Notwendigkeit der Impfung gegen COVID-19**

**U11.9! Notwendigkeit der Impfung gegen COVID-19, nicht näher bezeichnet**

Covid-19-Impfung (prophylaktisch)

Benutze diese Schlüsselnummer, um bei einer Person anzugeben, dass sie das Gesundheitswesen zum Zweck der COVID-19-Impfung in Anspruch nimmt.

## **U12 Unerwünschte Nebenwirkungen bei der Anwendung von COVID-19-Impfstoffen**

**U12.9! Unerwünschte Nebenwirkungen bei der Anwendung von COVID-19-Impfstoffen, nicht näher bezeichnet**

Unerwünschte Nebenwirkungen von COVID-19-Impfstoffen bei indikationsgerechter Anwendung und in korrekter (prophylaktischer) Dosierung

Benutze zusätzlich eine primäre Schlüsselnummer eines anderen Kapitels der Klassifikation, um die Art der unerwünschten Nebenwirkung anzugeben.

## 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)
- U84.8!**     **Resistenz gegen sonstige antimikrobielle Medikamente**
- U84.9!**     **Resistenz gegen nicht näher bezeichnete antimikrobielle Medikamente**  
Medikamentenresistenz o.n.A.
- U85!**     **Resistenz gegen antineoplastische Medikamente**  
**Inkl.:** Nicht-Ansprechen auf antineoplastische Medikamente  
Therapie-refraktärer Krebs

## Anhang

## Einführung

Eine Klassifikation der Krankheiten kann als eine Systematik von Krankheitsgruppen definiert werden, der Krankheitsbilder nach feststehenden Kriterien zugeordnet sind. Es gibt unterschiedliche Klassifikationsachsen, wobei sich die jeweils gewählte Achse nach dem Verwendungszweck der zu erstellenden Statistik richtet. Eine statistische Klassifikation der Krankheiten muss den gesamten Bereich der möglichen Krankheitsbilder mit einer überschaubaren Anzahl von Kategorien abdecken.

Bei der 10. Revision der Internationalen statistischen Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme handelt es sich um die neueste Fassung einer Reihe, die 1893 mit der Bertillon-Klassifikation bzw. dem Internationalen Todesursachenverzeichnis begründet wurde. Ein Gesamtüberblick über die Geschichte der Klassifikation findet sich in Band 2. Während sich der Titel der Klassifikation geändert hat, um Inhalt und Zweck zu verdeutlichen und die ständige Erweiterung ihres Umfanges über Krankheiten und Verletzungen hinaus widerzuspiegeln, ist die gängige Abkürzung "ICD" erhalten geblieben. In der überarbeiteten Klassifikation wurden die Krankheitszustände so gruppiert, wie es für allgemeine epidemiologische Zwecke und für die Erfolgskontrolle von Gesundheitsdiensten am günstigsten zu sein schien.

Die Arbeit an der 10. Revision der ICD begann im September 1983 mit einem Vorbereitungstreffen in Genf. Das Arbeitsprogramm wurde bestimmt von regelmäßigen Treffen der Leiter der WHO-Kooperationszentren für die Klassifikation von Krankheiten. Zur Beratung über die Vorgehensweise fand eine Reihe von Sonderkonferenzen statt, einschließlich jener des Expertenausschusses für die 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten in den Jahren 1984 und 1987.

Neben den fachlichen Beiträgen verschiedener Gremien und einzelner Sachverständiger gingen auch zahlreiche Stellungnahmen und Vorschläge aus den WHO-Mitgliedstaaten und den Regionalbüros ein, nachdem 1984 und 1986 weltweit Entwurfsfassungen zur 10. Revision verteilt wurden. Nach den eingegangenen Stellungnahmen wünschten viele Anwender, dass die ICD nicht nur die schon immer enthaltenen "diagnostischen Angaben" (im weitesten Sinne des Wortes) umfassen sollte, sondern auch andere Informationen. Aus dem Bestreben heraus, dieser Anforderung vieler Anwender gerecht zu werden, entstand das Prinzip einer "Klassifikationsfamilie" auf der Basis der herkömmlichen ICD in ihrer bekannten Form und Struktur. Dabei soll die ICD der Forderung nach diagnostischen Angaben für allgemeine Zwecke gerecht werden, gleichzeitig aber können weitere Klassifikationen miteinbezogen werden, um entweder für ein und dieselbe Information verschiedene Zugänge bereitzustellen oder um Zugang zu unterschiedlichen Informationen zu bieten (insbesondere Prozeduren in der Medizin und Chirurgie sowie Schädigungen und Fähigkeitsstörungen).

Nachdem während der Erarbeitung der 9. Revision darauf hingewiesen wurde, dass eine andere Grundstruktur den Anforderungen der vielen unterschiedlichen Anwender besser entgegenkäme, wurden mehrere Alternativmodelle geprüft und bewertet. Es stellte sich allerdings heraus, dass sich das traditionelle einachsige Klassifikationsmodell mit der Zeit bewährt hatte, ebenso wie viele andere seiner strukturellen Aspekte, die den Schwerpunkt auf häufige, kostenintensive oder sonst für das öffentliche Gesundheitswesen relevante Krankheitszustände legen. Ein Ersatz durch ein anderes der vorgeschlagenen Alternativmodelle wäre von vielen Anwendern sehr bedauert worden.

Folglich wurde, wie die Arbeit mit der 10. Revision zeigen wird, die traditionelle Struktur der ICD beibehalten. Allerdings wurde das bisherige numerische Verschlüsselungssystem durch ein alphanumerisches ersetzt. Dadurch wird ein breiterer Verschlüsselungsrahmen zur Verfügung gestellt und mehr Raum für künftige Revisionen gelassen, ohne dass es dabei wie früher zu Verschiebungen im Nummerierungssystem kommen muss.

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.

Das mit der 9. Revision eingeführte Kreuz-Stern-System zur Doppelklassifizierung bestimmter diagnostischer Angaben wurde beibehalten und erweitert. Die Stern-Achse ist nun in homogenen 3-stelligen Kategorien enthalten.

## 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 Revisionskonferenz, 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 Konferenz bezüglich

(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

Seit der 6. Revision der ICD im Jahre 1948 werden die regelmäßigen Revisionen durch die Weltgesundheitsorganisation koordiniert. Mit der Ausdehnung des Anwendungsbereiches der ICD wuchs natürlich auch das Interesse vieler Anwender an einer Mitwirkung bei ihrer Revision. Die 10. Revision ist das Ergebnis einer Fülle internationaler Aktivitäten, der Zusammenarbeit und der Kompromisse. Die WHO dankt den zahlreichen internationalen und nationalen Fachgremien sowie den Sachverständigen aus vielen Ländern für ihre Hilfe.

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 Neuauflage der ICD-10 vorbereitet hat.

## **Bericht über die Internationale Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten**

Die Internationale Konferenz zur 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten wurde von der Weltgesundheitsorganisation einberufen und tagte vom 26. September bis 2. Oktober 1989 in der Zentrale der Weltgesundheitsorganisation in Genf. An der Konferenz nahmen Delegierte aus 43 Mitgliedstaaten teil:

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 Vereinten Nationen, das Internationale Arbeitsamt (ILO) und die WHO-Regionalbüros entsandten Vertreter zur Konferenz, ebenso der Council for International Organizations of Medical Sciences sowie zwölf nichtstaatliche Organisationen, zuständig für Krebsregistrierung, Hörschäden, Epidemiologie, Familienmedizin, Gynäkologie und Geburtshilfe, Hypertonie, Gesundheitsstatistiken, Präventiv- und Sozialmedizin, Neurologie, Psychiatrie, Rehabilitation und Geschlechtskrankheiten.

Der Stellvertreter des Generaldirektors, Dr. J.-P. Jardel, eröffnete die Konferenz im Namen des Generaldirektors. Dr. Jardel erläuterte die umfangreichen Beratungen und Vorbereitungsarbeiten, die in die Revisionsvorschläge eingegangen sind. Demzufolge sei ein größerer Revisionsabstand als normalerweise üblich erforderlich gewesen. Er sagte, dass zur Betonung der statistischen Zwecke und der inhaltlichen Erweiterungen die 10. Revision den neuen Titel "*Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme*" tragen werde. Allerdings werde die gängige Abkürzung ICD beibehalten. Darüber hinaus führte Dr. Jardel an, dass mit dem neuen alphanumerischen Verschlüsselungssystem die einzelnen Kapitel inhaltlich besser ausgeglichen werden könnten und mehr Raum für künftige Zusätze und Änderungen bleibe. Ebenso erwähnte er die geplante Herausgabe eines ICD-Handbuchs der Dreistelligen allgemeinen Systematik mit Alphabetischem Verzeichnis zur Benutzung in den Fällen, wo die komplexere ausführliche vierstellige Systematik nicht angebracht sei.

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 (*Sekretär*)

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.

Die von der Konferenz angenommene Tagesordnung umfasste folgende Punkte: vorgeschlagene Inhalte der Kapitel der 10. Revision und Inhalt des zu veröffentlichenden Handbuchs; Verfahren bei der Einführung; Klassifikationsfamilie und diesbezügliche Fragen.

## **1. Geschichte und Entwicklung der Internationalen Klassifikation der Krankheiten (ICD)**

Die Konferenz wurde an die eindrucksvolle Geschichte einer statistischen Klassifikation erinnert, die bis in das 18. Jahrhundert zurückreicht. Die ersten Revisionen der Klassifikation enthielten lediglich Todesursachen. Dies änderte sich im Jahre 1948, als mit der 6. Revision die Klassifikation auch auf nichttödliche Krankheiten ausgedehnt wurde. Diese Erweiterung wurde bis zur 9. Revision beibehalten. Lediglich geringfügige Änderungen waren nötig, um den statistischen Anforderungen der sehr unterschiedlichen Organisationen gerecht zu werden. Überdies billigte die 9. Internationale Revisionskonferenz (Genf, 1975) (1) die Empfehlung, für Testzwecke Zusatzklassifikationen für Prozeduren in der Medizin sowie für Schädigungen, Fähigkeitsstörungen und Beeinträchtigungen zu veröffentlichen.

## **2. Rückblick auf die Aktivitäten zur Vorbereitung der Vorschläge für die 10. Revision der ICD**

Die Vorschläge zur Konferenz waren das Ergebnis intensiver Vorbereitungsarbeiten in der WHO-Zentrale und auf der ganzen Welt. Das Programm dieser Arbeiten wurde bestimmt von regelmäßigen Treffen der Leiter der WHO-Kooperationszentren für die Klassifikation von Krankheiten. Zur Beratung über die Vorgehensweise wurde eine Reihe von Sonderkonferenzen abgehalten. Ebenso fanden 1984 (1) und 1987 (3) Tagungen des Expertenausschusses für die 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten statt, auf denen Entscheidungen über die Zielsetzung der Arbeit sowie über die endgültige Form der Revisionsvorschläge getroffen werden sollten.

Ein Großteil der Vorbereitungsarbeiten widmete sich einer grundlegenden strukturellen Überprüfung der ICD hinsichtlich der Frage, ob die ICD - im wesentlichen eine statistische Klassifikation der Krankheiten und sonstiger gesundheitlicher Probleme - geeignet sei, den vielfältigen Anforderungen an eine Mortalitäts- und Gesundheitsstatistik gerecht zu werden. Es wurden verschiedene Möglichkeiten geprüft, das Verschlüsselungssystem so auszurichten, dass die Zahl der Verschiebungen bei nachfolgenden Revisionen möglichst gering sei. Auch wurden verschiedene Wege für einen besseren inhaltlichen Ausgleich zwischen den einzelnen Kapiteln der ICD untersucht.

Dabei zeigte sich, dass eine einzige Klassifikation den zum Teil weit auseinander liegenden Anforderungen nicht würde genügen können, selbst nicht bei einer Neustrukturierung. Daher wurde das Prinzip einer "Klassifikationsfamilie" entwickelt. Kernstück dieser Familie würde die klassische ICD bilden, welche die traditionellen Anforderungen an eine Mortalitäts- und Morbiditätsstatistik erfüllen würde, während der Bedarf nach detaillierteren, weniger detaillierten oder zusätzlichen Klassifikationen und damit verbundenen Inhalten von anderen Mitgliedern dieser Familie abgedeckt würde.

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 ungeeignet halten, dass diesen jedoch ein großer Teil zufriedener Anwender gegenübersteht, die auf die zahlreichen strukturierten 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.

Die unter diesen Gesichtspunkten getroffenen Entscheidungen bahnten den Weg zur Vorbereitung einer Folge von Entwürfen zu den Kapitelvorschlägen der 10. Revision. Diese Vorschläge wurden den Mitgliedstaaten zweimal zur Beurteilung zugeleitet. Auch wurden sie von anderen interessierten Einrichtungen, sowie auf Tagungen der Leiter der Kooperationszentren und des Expertenausschusses geprüft. Bei der Vorbereitung der vorzulegenden Vorschläge und damit verbundener Unterlagen wurden die für die ICD verantwortliche Abteilung der WHO und die Kooperationszentren beraten und unterstützt von zahlreichen internationalen Fachverbänden, einzelnen Fachleuten und Experten, anderen Abteilungen der WHO-Zentrale und den Regionalbüros. Die WHO bedankt sich für diese Hilfe.

### 3. Allgemeine Merkmale und Inhalt der vorgeschlagenen 10. Revision der ICD

Als wesentlichste Neuerung in den Vorschlägen zur 10. Revision ist die Einführung des alphanumerischen Verschlüsselungssystems zu betrachten, bei dem in der 4-stelligen Systematik auf einen Buchstaben 3 Ziffern folgen. Dadurch wurde die Breite des Verschlüsselungsrahmens im Vergleich zur 9. Revision mehr als verdoppelt, und der Mehrzahl der Kapitel konnte ein einzelner Buchstabe oder eine Buchstabengruppe, jeweils mit 100 3-stelligen Kategorien, zugeordnet werden. Von den 26 verfügbaren Buchstaben wurden 25 vergeben. Der Buchstabe U wurde für künftige Zusätze und Änderungen sowie für mögliche Interimsklassifikationen offen gelassen, um zwischen den Revisionen auf nationaler und internationaler Ebene auftretenden Problemen entgegenwirken zu können.

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.

Die 9. Revision enthielt 17 Kapitel und zwei Zusatzklassifikationen: die Zusatzklassifikation der äußeren Ursachen bei Verletzungen und Vergiftungen (E-Klassifikation) und die Zusatzklassifikation für Faktoren, die den Gesundheitszustand und die Inanspruchnahme von Gesundheitsdiensten beeinflussen (V-Klassifikation). Gemäß der Empfehlung beim Vorbereitungstreffen für die 10. Revision (Genf, 1983) (4) und der Bestätigung bei Nachfolgekonferenzen wurden diese Kapitel nicht mehr als Zusätze angesehen, sondern als integraler Bestandteil in die Kernklassifikation aufgenommen.

Die Kapitelreihenfolge in den Vorschlägen zur 10. Revision war zunächst die gleiche wie in der 9. Revision. Zur optimalen Ausnutzung des verfügbaren Platzes wurden allerdings die Störungen des Immunsystems später dem Kapitel über die Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe zugeordnet, während sie in der 9. Revision noch unter dem Kapitel der Endokrinopathien, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten zu finden waren. Das neue Kapitel "Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems" folgt nun auf das Kapitel "Neubildungen", mit dem es den Buchstaben D teilt.

Bei der Ausarbeitung der ersten Entwürfe zum Kapitel "Krankheiten des Nervensystems und der Sinnesorgane" zeigte sich sehr schnell, dass nicht alle erforderlichen Details unter einem einzigen Buchstaben mit 100 3-stelligen Kategorien untergebracht werden konnten. Daher wurde beschlossen, eine Aufteilung in drei verschiedene Kapitel vorzunehmen: das Kapitel "Krankheiten des Nervensystems" erhielt den Buchstaben G; den beiden anderen Kapiteln "Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde" und "Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes" wurde der gemeinsame Buchstabe H zugeordnet.

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 XIV bis XVII unmittelbar aufeinanderfolgen.

Mit der Eingliederung der ehemaligen Zusatzklassifikationen in die Kernklassifikation und der Bildung zweier neuer Kapitel erhöhte sich die Gesamtzahl der Kapitel im Vorschlag zur 10. Revision auf 21. Einige Kapitelüberschriften wurden zur Verdeutlichung des Inhaltes geändert.

Waren grundsätzliche Änderungen in der ICD vorgeschlagen, so wurden geeignete Feldversuche durchgeführt. Dies traf auf die folgenden Kapitel zu:

V Psychische und Verhaltensstörungen

XIX 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.

- Die Hinweise in der Systematik gelten grundsätzlich für alle Anwendungsarten der Klassifikation. Hinweise, die nur für Morbidität oder nur für Mortalität gültig sind, wurden in die besonderen Hinweise aufgenommen, die jeweils zusammen mit den Verschlüsselungsregeln für Morbidität bzw. Mortalität angeführt werden.
- In der 9. Revision wurde bei bestimmten Zuständen angegeben, dass sie durch Arzneimittel bedingt sind. Dieser Ansatz wurde bei der Erarbeitung der Vorschläge zur 10. Revision fortgeführt, und viele dieser Zustände werden nun getrennt bezeichnet.

Eine wichtige Neuerung stellen die am Ende bestimmter Kapitel angeführten Kategorien der Störungen nach medizinischen Maßnahmen dar. Sie bezeichnen wichtige Zustände, die jeweils für sich selbst ein gesundheitsrelevantes Problem darstellen. Unter diese Kategorien fallen beispielsweise Endokrinopathien und Stoffwechselstörungen nach operativer Entfernung eines Organs sowie bestimmte andere Zustände, wie z. B. das Dumping-Syndrom nach Gastrektomie. Zustände nach medizinischen Maßnahmen, die nicht in direktem Zusammenhang mit einem bestimmten Körperteil stehen, und akute Komplikationen wie Luftembolie oder postoperativer Schock sind weiterhin unter dem Kapitel "Verletzungen, Vergiftungen und bestimmte andere Folgen äußerer Ursachen" klassifiziert.

In der 9. Revision mussten die Titel der 4-stelligen Subkategorien sehr oft im Zusammenhang mit den Titeln der 3-stelligen Kategorien gelesen werden, um Bedeutung und Zweck der Subkategorien vollständig zu verstehen. Dies wurde in der 10. Revision geändert. In den der Konferenz vorgelegten Entwürfen waren die Titel fast ohne Ausnahme vollständig und konnten für sich alleine stehen.

Kritisiert wurde das mit der 9. Revision eingeführte System der Doppelklassifikation nach Ätiologie und Manifestation, auch Kreuz-Stern-System genannt. Die Kritik wurde hauptsächlich damit begründet, dass die Klassifikation häufig eine Mischung aus Angaben zur Manifestation und anderen Informationen auf der 3- und 4-stelligen Ebene enthält, jedoch auf beiden Achsen manchmal die gleiche diagnostische Beschreibung angegeben ist. Außerdem beurteilten viele das System als nicht umfassend genug. Zur Lösung dieser Probleme wurden in den Vorschlägen zur 10. Revision die mit einem Stern gekennzeichneten Informationen in 82 homogenen 3-stelligen Kategorien zum fakultativen Gebrauch zusammengefasst. Für Diagnosen, die sowohl Angaben über einen zugrunde liegenden allgemeinen Krankheitsprozess enthalten als auch über eine Manifestation oder Komplikation in einem bestimmten Organ oder in einer bestimmten Körperregion, konnten mit diesem Ansatz zwei Schlüsselnummern bereitgestellt werden, um ein Wiederauffinden und eine Auflistung unter jedem dieser beiden Gesichtspunkte zu ermöglichen.

Diese Merkmale der vorgeschlagenen 10. Revision wurden von der Konferenz angenommen.

Jedes der Kapitel wurde der Konferenz vorgestellt mit Angabe der Veränderungen zur vorherigen Revision und mit zusätzlicher Hintergrundinformation über Neuerungen. Einige Änderungen bezüglich Kapitelstruktur und -inhalt wurden von der Konferenz diskutiert, und man einigte sich auf die vom Sekretariat vorzunehmenden Nachbearbeitungen und Modifizierungen.

## **4. Normen und Definitionen bezüglich der Gesundheit von Mutter und Kind**

Die Konferenz nahm mit Interesse die für die 10. Revision vorgeschlagenen Definitionen, Normen und Anforderungen an Erhebungen zur Müttersterblichkeit sowie zur Fetal-, Perinatal-, Neonatal- und Säuglingssterblichkeit zur Kenntnis. Diese Vorschläge waren das Ergebnis einer Reihe von Sondersitzungen und Beratungen und sollten zu einer Verbesserung in der Vergleichbarkeit der Daten beitragen.

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

EMPFIHLT 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 Fetalodesfälle).

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

EMPFIHLT, 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

EMPFIHLT, 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].

Des weiteren wurde die Konferenz darüber informiert, dass ein Entwurf erarbeitet und geprüft wurde, der zusätzliche Hinweise zur Verschlüsselung des Grundleidens sowie zur Interpretation der eingetragenen Todesursachen enthält. Die Konferenz beschloss, diese Hinweise in die 10. Revision einzubeziehen, da sie der Vereinheitlichung der Verschlüsselung dienen.

Die Konferenz stellte fest, dass Verfahren zur multikausalen Verschlüsselung und Analyse von Todesursachen fortlaufend angewendet werden. Sie unterstützte diese Vorgehensweise, empfahl jedoch nicht, dass irgendwelche besonderen Regeln und Methoden für diese Analysen in die 10. Revision aufgenommen werden sollten.

Hinsichtlich des internationalen Formulars für die ärztliche Todesursachenbescheinigung stellte der Expertenausschuss fest, dass sich die Zahl der möglichen Angaben zwischen dem Grundleiden und der direkten Todesursache erhöht hat. Dies ist zurückzuführen auf eine zunehmend älter werdende Bevölkerung mit einem höheren Anteil von Todesfällen infolge Multimorbidität und auf den Einfluss der begleitenden therapeutischen Maßnahmen. Mit anderen Worten, in vielen Ländern wurden zunehmend mehr Krankheitszustände auf der ärztlichen Todesursachenbescheinigung eingetragen. Der Ausschuss empfahl daraufhin, dem Abschnitt I des Formulars eine weitere Zeile (d) hinzuzufügen.

#### Die Konferenz

EMPFIHLT 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

Die 9. Revision enthielt zum ersten Mal eine Anleitung zur Dokumentation und Verschlüsselung der Morbidität, insbesondere zur Auswahl eines einzigen Zustandes zur Repräsentation in den Morbiditätsstatistiken. Die in der 9. Revision enthaltenen Definitionen und Regeln haben sich in der Praxis als sehr nützlich erwiesen und den Wunsch hervorgerufen, sie näher zu erläutern sowie die 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 Auffassung, 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 "Behandlungszeitraums" 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 beigelegt 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 eindeutiger, 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.

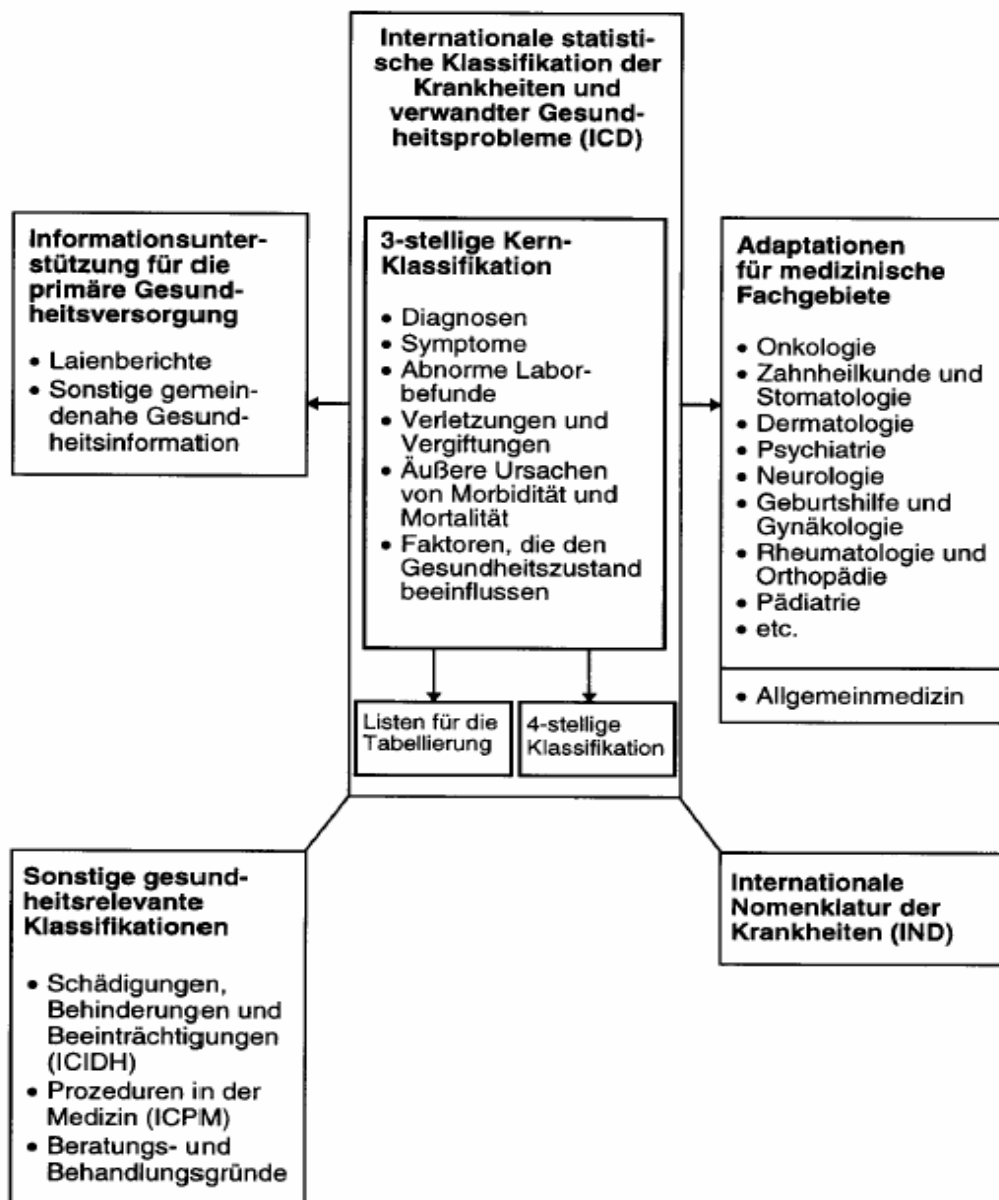
## 6. Die Klassifikationsfamilie

### 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 einer 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 frühestmöglich davon in Kenntnis zu setzen.

Die Konferenz folgte mit Interesse, als beispielhaft vorgeführt wurde, wie die verschiedenen Mitglieder der ICD-Familie angewendet und verknüpft werden können, um die Lebensaspekte des älteren Menschen medizinisch-sozial und mehrdimensional zu bewerten. Dies beschränkte sich nicht nur auf gesundheitliche Fragen, sondern umfasste auch die Fertigkeiten des täglichen Lebens sowie das soziale Umfeld und die Umwelt. Es wurde demonstriert, dass hierzu aussagekräftige Informationen zu erhalten sind bei Nutzung der ICD, der Internationalen Klassifikation der Schädigungen, Fähigkeitsstörungen und Beeinträchtigungen (ICIDH) und vor allem der Schlüsselnummern des vorgeschlagenen Kapitels XXI der 10. Revision.

## **6.2. ICD-Adaptationen für medizinische Fachgebiete**

Die Konferenz wurde über Pläne zur Entwicklung von Adaptationen der 10. Revision für das Programm Psychische Gesundheit informiert. Es ist geplant, eine zum Gebrauch für die klinische Psychiatrie bestimmte Fassung mit klinischen Richtlinien zu versehen. Es sollen Forschungskriterien vorgeschlagen werden, die für die Untersuchungen bei Störungen der psychischen Gesundheit benutzt werden können. Ebenso sollen mehrachsige Darstellungen zur Anwendung im Zusammenhang mit Störungen im Kindesalter und zur Klassifikation von Störungen bei Erwachsenen entwickelt werden sowie eine Fassung für Allgemeinärzte. Weiterhin werden für die Psychiatrie und Neurologie relevante ICD-Schlüsselnummern nach schon bei früheren Veröffentlichungen auf diesem Gebiet verwendeten Grundsätzen zusammengestellt.

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.

Die zweite Ausgabe der International Classification of Diseases for Oncology (ICD-O) wurde vorgestellt. Diese mehrachsige Klassifikation ermöglicht die Verschlüsselung der Topographie und der Morphologie von Neubildungen. Der Morphologie-Schlüssel der ICD-O, der sich im Laufe eines längeren Zeitraumes herausgebildet hat, wurde überarbeitet und in Felduntersuchungen ausführlich getestet. Der Lokalisationsschlüssel der zweiten Ausgabe basiert auf den Kategorien C00 -C80 der 10. Revision. Die Veröffentlichung ist somit abhängig von der Annahme der 10. Revision durch die Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation.

Übereinstimmend wurde der Nutzen einer Adaptation für das Gebiet der Allgemeinmedizin betont. Der Konferenz wurde mitgeteilt, dass die in diesem Bereich tätigen Gruppen zu einer Zusammenarbeit mit der WHO bereit sind. Im Zusammenhang mit der zu erwartenden steigenden Zahl von Adaptationen für Spezialgebiete wurde die empfohlene Rolle der WHO als Koordinationszentrum als von äußerster Wichtigkeit angesehen.

## **6.3. Informationen zur Unterstützung der primären Gesundheitsbetreuung**

Gemäß den Empfehlungen der Revisionskonferenz von 1975 wurde 1976 vom WHO-Regionalbüro für Südostasien in Delhi eine Arbeitsgruppe einberufen. Sie erstellte eine ausführliche Liste von miteinander assoziierten Symptomen, aus der wiederum zwei Kurzlisten abgeleitet wurden: eine für Todesursachen und eine für Gründe der Inanspruchnahme von Gesundheitsdiensten. Das System wurde in Felduntersuchungen in dieser Region erprobt, und die erzielten Resultate dienten zur Überarbeitung der Liste der miteinander assoziierten Symptome und der Berichtsformulare. 1978 veröffentlichte die WHO die revidierte Fassung in der Broschüre *Lay reporting of health information* (5).

Die 1978 eingeführte Globalstrategie „Gesundheit für alle bis zum Jahr 2000“ stellte erhöhte Anforderungen an die Entwicklung von Informationssystemen in den Mitgliedstaaten. Die Internationale Konferenz über Gesundheitsstatistiken für das Jahr 2000 (International Conference on Health Statistics



for the Year 2000) (Bellagio, Italien, 1982) (6) stellte fest, dass die Verknüpfung von Informationen aus "Laienberichten" mit anderen gesundheitsstatistischen Daten sehr problematisch sei und somit eine breitere Einbeziehung der Laienberichterstattung behindere. Die Consultation on Primary Care Classifications (Genf, 1985) (7) unterstrich die Notwendigkeit eines Ansatzes, durch den die Bereiche der allgemeinen Informationsunterstützung, der Verwaltung im Gesundheitswesen und der Dienste auf Gemeindeebene vereinheitlicht werden können. Grundlage hierfür könnte die Laienberichterstattung als gemeindenähe Information im weiteren Sinne sein.

Die Konferenz wurde unterrichtet über die Erfahrungen der Länder bei der Entwicklung und Anwendung gemeindenäher 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**

Gemäß den Empfehlungen der Revisionskonferenz von 1975 und der EntschlieÙung WHA29.35 der Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation (9) wurde im Jahre 1980 zu Testzwecken die Internationale Klassifikation der Schädigungen, Fähigkeitsstörungen und Beeinträchtigungen (ICIDH, International Classification of Impairments, Disabilities, and Handicaps) (8) von der WHO in englischer Sprache veröffentlicht. Die seither unternommenen Forschungs- und Entwicklungsarbeiten zu dieser Klassifikation gingen in verschiedene Richtungen.

Die wesentlichen Definitionen der drei Elemente - Schädigung, Fähigkeitsstörung und Beeinträchtigung - haben zweifellos einen bedeutenden Beitrag zu einer veränderten Einstellung gegenüber Behinderungen geleistet. Die Definition der Schädigung, ein Bereich mit beträchtlichen Überschneidungen mit den in der ICD verwendeten Begriffen, wurde weitgehend akzeptiert. Die Definition der Behinderung entsprach im allgemeinen dem Tätigkeitsfeld der in der Rehabilitation beschäftigten Experten und Fachgruppen, wobei allerdings darauf hingewiesen wurde, dass der Schweregrad der Behinderung - häufig ein Prädiktor für eine spätere Beeinträchtigung - stärker in den Schlüsselnummern berücksichtigt werden müsste. Ebenso wurde eine Revision der Definition der Beeinträchtigung gefordert, um die Interaktion mit der Umwelt stärker zu betonen.

Aufgrund der rasanten Entwicklung von Konzepten und Methoden für den Umgang mit Schädigungen und Fähigkeitsstörungen konnte eine Revision der ICIDH der Konferenz nicht fristgerecht vorgelegt werden. Es wurde festgestellt, dass die Veröffentlichung einer neuen Version vor Inkrafttreten der 10. Revision sehr unwahrscheinlich sei.

#### **6.5. Prozeduren in der Medizin**

Gemäß den Empfehlungen der Revisionskonferenz von 1975 und der EntschlieÙung WHA29.35 (9) der Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation von 1976 veröffentlichte die WHO 1978 zu Testzwecken die Internationale Klassifikation der Prozeduren in der Medizin (ICPM, International Classification of Procedures in Medicine) (10). Die Klassifikation wurde von einigen Ländern angenommen und diente in anderen Ländern als Grundlage für nationale Klassifikationen chirurgischer Eingriffe.

Die Leiter der WHO-Kooperationszentren für die Klassifikation von Krankheiten stellten fest, dass auf Gebieten mit einer so rasanten Entwicklung wie bei den Prozeduren in der Medizin der Prozess bis zur Veröffentlichung der endgültigen Fassung durch die WHO ungeeignet sei (Erarbeiten von Revisionsvorschlägen, Einholen von Stellungnahmen, Überarbeiten der Vorschläge und erneutes Einholen von Stellungnahmen). Die Leiter der Zentren schlugen daher vor, auf eine Revision der ICPM im Zusammenhang mit der 10. Revision zu verzichten.

1987 bat der Expertenausschuss die WHO darum, für die 10. Revision wenigstens eine grobe Aktualisierung des Kapitels 5 "Chirurgische Prozeduren" der für Testzwecke veröffentlichten ICPM zu erwägen. Aufgrund dieser Bitte und der von vielen Ländern geäußerten Bedürfnisse versuchte das Sekretariat, eine Liste zur Tabellierung der Prozeduren zu erstellen.

Sie wurde den Leitern der 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 Vergleich zwischen verschiedenen Ländern ermöglichen würde. Zweck dieser Liste war es, einzelne oder Gruppen von Prozeduren zu bestimmen und als Grundlage für die Entwicklung nationaler

Klassifikationen zu definieren. Dies würde gleichzeitig die Vergleichbarkeit solcher Klassifikationen verbessern.

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.

Sinn und Zweck der IND ist es, jeder Krankheitsentität einen anerkannten, eindeutigen Fachausdruck zuzuordnen. Die Auswahl der jeweiligen Bezeichnung erfolgte nach folgenden Hauptkriterien: jeder Begriff sollte spezifisch, eindeutig und so selbstbeschreibend und einfach wie möglich sein. Darüber hinaus sollte er, soweit praktikabel, auf die Ursache hindeuten. Alle mit einem anerkannten Fachwort bezeichneten Krankheiten und Syndrome sind so eindeutig und doch so kurz wie möglich definiert. Jeder Definition folgt als Anhang eine Liste von Synonymen.

Zum Zeitpunkt der Konferenz waren bereits Ausgaben zu Krankheiten der unteren Atemwege, zu Infektionskrankheiten (virale, bakterielle und parasitäre Krankheiten und Mykosen), und zu Krankheiten des Herz-Kreislaufsystems erschienen. Desweiteren waren Bände in Vorbereitung zu Krankheiten des Verdauungssystems, des weiblichen Genitalsystems, der Harnorgane und des männlichen Genitalsystems, des Stoffwechsels und des endokrinen Systems, des Blutes und der blutbildenden Organe, des Immunsystems, des Muskel-Skelettsystems und des Nervensystems. Als Themen für zukünftige Bände wurden vorgeschlagen: psychiatrische Krankheiten, Hautkrankheiten, Hals-, Nasen- und Ohrenkrankheiten sowie Krankheiten des Auges und der Augenanhangsgebilde.

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.

Des weiteren wurde die Konferenz darüber informiert, dass die 10. Revision auch als 3-stellige allgemeine Version mit allen Einschlußshinweisen und Ausschlußverweisen in einem Einzelband veröffentlicht wird. Dieser Band enthält auch alle Definitionen, Normen, Regeln und Hinweise sowie ein gekürztes Alphabetisches 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.

Wie schon bei der 9. Revision ist beabsichtigt, in Zusammenarbeit mit den Kooperationszentren Lehrmaterialien zur Umschulung der ausgebildeten Signierer (Kodierer) zu entwickeln. Für die Durchführung dieser Kurse zeichnen die WHO-Regionalbüros sowie die einzelnen Länder verantwortlich. Die Kurse werden noch vor Inkrafttreten der 10. Revision abgeschlossen und von Ende 1991 bis Ende 1992 durchgeführt.

Die WHO wird auch Lehrmaterialien für die Schulung neuer ICD-Anwender entwickeln. Der Beginn dieser Schulungen ist jedoch nicht vor 1993 geplant.

Wie oben erwähnt ist die WHO bereit, die 10. Revision (Systematisches Verzeichnis und Alphabetisches Verzeichnis) auf elektronischen Speichermedien zur Verfügung zu stellen. Mit Hilfe der

Kooperationszentren könnte in Zukunft auch andere Software angeboten werden. Ein Umsteigeschlüssel von der 9. zur 10. Revision und umgekehrt soll vor Inkrafttreten der 10. Revision erhältlich sein.

Da die vom Expertenausschuss befürworteten Aktivitäten zur Weiterentwicklung der ICD nach Zeitplan verlaufen,

EMPFIEHLT die Konferenz das Inkrafttreten der 10. Revision der Internationalen Klassifikation der Krankheiten zum 1. Januar 1993.

## **8. Zukünftige 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.

Es wurden Verfahren erörtert, um diese Schwierigkeiten zu beseitigen und ähnliche Probleme bei der 10. Revision zu vermeiden. Deutlich wurde von allen Seiten die Notwendigkeit eines fortlaufenden Informationsaustausches unterstrichen, damit eine einheitliche Anwendung der 10. Revision in den einzelnen Ländern gewährleistet ist. Sollten während der "Anwendungszeit" der 10. Revision Änderungen an ihr vorgenommen werden, so müssen sie vorher sehr sorgfältig hinsichtlich ihrer möglichen Auswirkungen auf Zeitreihen und Auswertungen geprüft werden. Es wurde darüber gesprochen, in welchem Forum solche Änderungen und die mögliche Verwendung des noch freien Buchstabens "U" für neue oder vorläufige Schlüsselnummerzuweisungen diskutiert werden können. Einvernehmen herrschte darüber, dass es nicht möglich sei, Revisionskonferenzen öfter als alle 10 Jahre abzuhalten.

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 Anerkenntnis einiger weniger geringfügiger Änderungen, wie sie sich aus Kommentaren zu Details ergeben, die Mitgliedstaaten während der Konferenz unterbreiteten,

EMPFIEHLT 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

1. *International Classification of Diseases, 1975 Revision*, Volume 1. Geneva, World Health Organization, 1977, pp. xiii-xxiv.
2. *Report of the Expert Committee on the International Classification of Diseases - 10th Revision: First Meeting*. Geneva, World Health Organization, 1984 (unpublished document DES/EC/ICD-10/84.34).
3. *Report of the Expert Committee on the International Classification of Diseases - 10th Revision: Second Meeting*. Geneva, World Health Organization, 1987 (unpublished document WHO/DES/EC/ICD-10/87.38).
4. *Report of the Preparatory Meeting on ICD-10*. Geneva, World Health Organization, 1983 (unpublished document DES/ICD-10/83.19).
5. *Lay reporting of health information*. Geneva, World Health Organization, 1978.
6. *International Conference on Health Statistics for the Year 2000*. Budapest, Statistical Publishing House, 1984.
7. *Report of the Consultation on Primary Care Classifications*. Geneva, World Health Organization, 1985 (unpublished document DES/PHC/85.7).
8. *International Classification of Impairments, Disabilities, and Handicaps*. Geneva, World Health Organization, 1980.
9. *WHO Official Records*, No. 233, 1976, p. 18.
10. *International Classification of Procedures in Medicine*. Geneva, World Health Organization, 1978.

# Definitionen

**Hinw.:** Die folgenden Definitionen sind von der Vollversammlung der Weltgesundheitsorganisation unter Artikel 23 der Verfassung der Weltgesundheitsorganisation angenommen worden (Entschlüsse 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.

Deutsche Definition nach Paragraph 29, Abs. 2 und 3 der Verordnung zur Ausführung des Personenstandsgesetzes i.d.F. der Bekanntmachung vom 23. April 1979 (BGBl. I, S. 493), zuletzt geändert durch die Verordnung vom 24. März 1994 (BGBl. I, S. 621).

- (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 verstorbene 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**

Als Schwangerschaftsdauer gilt die Zeit ab dem ersten Tag der letzten normalen Menstruation. Die Schwangerschaftsdauer wird in vollendeten Tagen oder Wochen angegeben (z.B. kann von bestimmten Ereignissen, die 280 bis 286 Tage nach Einsetzen der letzten normalen Menstruation auftraten, gesagt werden, dass sie in der 40. Schwangerschaftswoche eingetreten sind).

### **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**

Die Neonatalperiode beginnt mit der Geburt und endet mit Vollendung des 28. Tages nach der Geburt. Neonataltodesfälle (Todesfälle, die bei Lebendgeborenen vor dem vollendeten 28. Lebenstag eintreten) können in 2 Gruppen unterteilt werden: Man spricht von *frühem Neonataltod* bei Eintritt des Todes während der ersten 7 Lebenstage und von *spätem Neonataltod* bei Eintritt des Todes nach dem 7. und vor Vollendung des 28. Lebenstages.

### **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.
- ii. Die Definitionen "Niedriges Geburtsgewicht", "Sehr niedriges Geburtsgewicht" und "Extrem niedriges Geburtsgewicht" sind keine sich gegenseitig ausschließenden Kategorien. Unterhalb der festgesetzten Grenzen sind sie allumfassend und daher überlappend (d. h. "Niedriges Geburtsgewicht" schließt "Sehr niedriges Geburtsgewicht" und "Extrem niedriges Geburtsgewicht" ein und "Sehr niedriges Geburtsgewicht" schließt "Extrem niedriges Geburtsgewicht" ein).
- 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 Schwangerschafts-woche 1" und die 40. tatsächliche Schwangerschaftswoche entspricht der "vollendeten Schwangerschafts-woche 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 bösartig**  
Borderline-Malignität<sup>1</sup>  
geringes Malignitätspotential<sup>1</sup>
- /2 Carcinoma in situ**  
intraepithelial  
nichtinfiltrierend  
nichtinvasiv
- /3 Bösartig [maligne], Primärsitz**
- /6 Bösartig [maligne], Metastase**  
bösartig [maligne], Sekundärsitz
- /9 Bösartig [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:

| Schlüssel für den Malignitätsgrad |                                                                 | Kategorien des Kapitels II |
|-----------------------------------|-----------------------------------------------------------------|----------------------------|
| /0                                | gutartige Neubildungen                                          | D10-D36                    |
| /1                                | Neubildungen mit unsicherem oder unbekanntem Charakter          | D37-D48                    |
| /2                                | In-situ-Neubildungen                                            | D00-D09                    |
| /3                                | bösartige Neubildungen, als primär festgestellt oder vermutet   | C00-C76,<br>C80-C97        |
| /6                                | bösartige Neubildungen, als sekundär festgestellt oder vermutet | C77-C79                    |

Die Schlüsselnummer /9 für den Malignitätsgrad ist im Zusammenhang mit der ICD nicht anwendbar, da angenommen wird, dass bei allen bösartigen 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

<sup>1</sup>Ausgenommen sind Zystenadenome des Ovars in M844-M849, die als bösartig angesehen werden.

Nephroblastom (M8960/3) entsteht nach seiner Definition stets in der Niere; das hepatozelluläre 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").

Eine Schwierigkeit bei der Verschlüsselung entsteht manchmal, wenn eine morphologische Diagnose zwei qualifizierende Adjektive enthält, die ihrerseits verschiedene Schlüsselnummern haben. Ein Beispiel ist das "Übergangszell-Epidermoidkarzinom". Die Schlüsselnummer für "Übergangszell-Karzinom ohne nähere Angabe" ist M8120/3, die für "Epidermoidkarzinom ohne nähere Angabe" ist M8070/3. In solchen Fällen sollte die höhere Schlüsselnummer (in diesem Beispiel M8120/3) genommen werden, da sie gewöhnlich spezifischer ist. Bezüglich weiterer Informationen über die Verschlüsselung der Morphologie siehe Band 2 (Regelwerk).

#### Nomenklatur mit Schlüsselnummern für die Morphologie der Neubildungen

|                  |                                                             |
|------------------|-------------------------------------------------------------|
| <b>M800</b>      | <b>Neubildungen o.n.A.</b>                                  |
| 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, kleinzelliger Typ                         |
| M8003/3          | Bösartiger Tumor, riesenzelliger Typ                        |
| M8004/3          | Bösartiger Tumor, spindelzelliger Typ                       |
| <b>M801-M804</b> | <b>Epitheliale Neubildungen o.n.A.</b>                      |
| 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, kleinzellig]        |
| M8041/3          | Kleinzelliges Karzinom o.n.A.                               |
| M8042/3          | Kleinzelliges Bronchialkarzinom [Oat-Cell-Karzinom] (C34.-) |
| M8043/3          | Kleinzelliges Karzinom, spindelzellig (C34.-)               |
| M8044/3          | Kleinzelliges Karzinom, Intermediärtyp (C34.-)              |

|                  |                                                                             |
|------------------|-----------------------------------------------------------------------------|
| M8045/3          | Kleinzellig-großzelliges Karzinom (C34.-)                                   |
| <b>M805-M808</b> | <b>Plattenepithel-Neubildungen</b>                                          |
| M8050/0          | Papillom o.n.A. (ausgenommen Harnblasenpapillom M8120/1)                    |
| M8050/2          | Papilläres Carcinoma in situ                                                |
| M8050/3          | Papilläres Karzinom o.n.A.                                                  |
| M8051/0          | Verruköses Papillom                                                         |
| M8051/3          | Verruköses Karzinom o.n.A.                                                  |
| M8052/0          | Plattenepithelpapillom                                                      |
| M8052/3          | Papilläres Plattenepithelkarzinom                                           |
| M8053/0          | Invertiertes Papillom                                                       |
| M8060/0          | Papillomatosis o.n.A.                                                       |
| M8070/2          | Carcinoma in situ des Plattenepithels o.n.A.                                |
| M8070/3          | Plattenepithelkarzinom o.n.A.                                               |
| M8070/6          | Plattenepithelkarzinom, metastatisch o.n.A.                                 |
| M8071/3          | Plattenepithelkarzinom, verhornend o.n.A.                                   |
| M8072/3          | Plattenepithelkarzinom, großzellig, nicht verhornend                        |
| M8073/3          | Plattenepithelkarzinom, kleinzellig, nicht verhornend                       |
| M8074/3          | Plattenepithelkarzinom, spindenzellig                                       |
| M8075/3          | Adenoides Plattenepithelkarzinom                                            |
| M8076/2          | Carcinoma in situ des Plattenepithels mit fraglicher Stromainvasion (D06.-) |
| M8076/3          | Plattenepithelkarzinom, mikroinvasiv (C53.-)                                |
| M8077/2          | Intraepitheliale Neoplasie III. Grades der Zervix, Vulva und Vagina         |
| M8080/2          | Erythroplasie Queyrat (D07.4)                                               |
| M8081/2          | Bowen-Krankheit                                                             |
| M8082/3          | Lymphoepitheliales Karzinom                                                 |
| <b>M809-M811</b> | <b>Basalzell-Neubildungen</b>                                               |
| M8090/1          | Basalzelltumor (D48.5)                                                      |
| M8090/3          | Basaliom o.n.A. (C44.-)                                                     |
| M8091/3          | Multizentrisches Basaliom (C44.-)                                           |
| M8092/3          | Basalioma sclerodermiforme (C44.-)                                          |
| M8093/3          | Basaliom, fibroepithelial (C44.-)                                           |
| M8094/3          | Basaliom mit epidermoider Differenzierung (C44.-)                           |
| M8095/3          | Metatypisches Karzinom (C44.-)                                              |
| M8096/0          | Intraepitheliales Epitheliom Typ Borst-Jadassohn (D23.-)                    |
| M8100/0          | Trichoepitheliom (D23.-)                                                    |
| M8101/0          | Trichofollikulom (D23.-)                                                    |
| M8102/0          | Tricholemmom (D23.-)                                                        |
| M8110/0          | Pilomatrixom o.n.A. (D23.-)                                                 |
| M8110/3          | Pilomatrix-Karzinom (C44.-)                                                 |
| <b>M812-M813</b> | <b>Übergangszell-Papillome und -Karzinome</b>                               |
| M8120/0          | Übergangszell- Papillom o.n.A.                                              |
| M8120/1          | Urotheliales Papillom                                                       |
| M8120/2          | Übergangszell-Carcinoma in situ                                             |
| M8120/3          | Übergangszell-Karzinom o.n.A.                                               |
| M8121/0          | Schneider-Papillom                                                          |
| M8121/1          | Übergangszell-Papillom, invertiert                                          |
| M8121/3          | Schneider-Karzinom                                                          |
| M8122/3          | Übergangszell-Karzinom, spindenzellig                                       |
| M8123/3          | Basaloides Karzinom (C21.1)                                                 |
| M8124/3          | Kloakogenes Karzinom (C21.2)                                                |
| M8130/3          | Papilläres Übergangszell-Karzinom                                           |
| <b>M814-M838</b> | <b>Adenome und Adenokarzinome</b>                                           |
| M8140/0          | Adenom o.n.A.                                                               |
| M8140/1          | Bronchialadenom o.n.A. (D38.1)                                              |
| M8140/2          | Adenocarcinoma in situ o.n.A.                                               |
| M8140/3          | Adenokarzinom o.n.A.                                                        |
| M8140/6          | Adenokarzinom, metastatisch o.n.A.                                          |
| M8141/3          | Szirrhöses Adenokarzinom                                                    |
| M8142/3          | Magenszirrhus [Linitis plastica] (C16.-)                                    |
| 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 | Inselzelladenom (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 | Vipom                                                               |
| 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 Hautzylindrom (D23.-)                                      |
| M8200/3 | Adenoidzystisches Karzinom                                          |
| M8201/3 | Kribriformes Karzinom                                               |
| M8202/0 | Mikrozystisches Adenom (D13.7)                                      |
| M8210/0 | Adenomatöser 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 | Adenomatöse Polyposis coli (D12.-)                                  |
| M8220/3 | Adenokarzinom in adenomatöser Polyposis coli (C18.-)                |
| M8221/0 | Multiple adenomatöse Polypen                                        |
| M8221/3 | Adenokarzinom in multiplen adenomatösen Polypen                     |
| 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)                                           |
| M8251/3 | 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 | Adenocarcinoma 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 | Oxyphiles Adenom                                             |
| M8290/3 | Oxyphiles Adenokarzinom                                      |
| M8300/0 | Basophiles Adenom (D35.2)                                    |
| M8300/3 | Basophiles Karzinom (C75.1)                                  |
| M8310/0 | Klarzelladenom                                               |
| 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 | Glukogenreiches Karzinom (C50.-)                             |
| M8320/3 | Granularzellkarzinom                                         |
| M8321/0 | Hauptzelladenom (D35.1)                                      |
| M8322/0 | Wasserhellzelliges Adenom (D35.1)                            |
| M8322/3 | Wasserhellzelliges 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, follikuläre 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, kompaktzellig (D35.0)               |
| M8372/0 | Nebennierenrindenadenom, stark pigmentierte Variante (D35.0) |
| M8373/0 | Nebennierenrindenadenom, klarzellig (D35.0)                  |
| M8374/0 | Nebennierenrindenadenom, Glomerulosazelltyp (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)                   |

#### **M839–M842 Neubildungen der Hautanhangsgebilde**

|         |                                         |
|---------|-----------------------------------------|
| M8390/0 | Adenom der Hautanhangsgebilde (D23.-)   |
| M8390/3 | Karzinom der Hautanhangsgebilde (C44.-) |
| M8400/0 | Schweißdrüsenadenom (D23.-)             |
| M8400/1 | Schweißdrüsentumor o.n.A. (D48.5)       |
| M8400/3 | Schweißdrüsenadenokarzinom (C44.-)      |
| M8401/0 | Apokrines Adenom                        |
| M8401/3 | Apokrines Adenokarzinom                 |
| M8402/0 | Ekkkrines Akrospirom (D23.-)            |
| M8403/0 | Ekkkrines 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 | Ekkkrines papilläres Adenom (D23.-)     |
| M8410/0 | Talgdrüsenadenom (D23.-)                |
| M8410/3 | Talgdrüsenadenokarzinom (C44.-)         |

|                  |                                                                        |
|------------------|------------------------------------------------------------------------|
| M8420/0          | Zeruminöses Adenom (D23.2)                                             |
| M8420/3          | Zeruminöses Adenokarzinom (C44.2)                                      |
| <b>M843</b>      | <b>Mukoepidermoide Neubildungen</b>                                    |
| M8430/1          | Mukoepidermoidtumor                                                    |
| M8430/3          | Mukoepidermoides Karzinom                                              |
| <b>M844–M849</b> | <b>Zystische, muköse und seröse Neubildungen</b>                       |
| M8440/0          | Zystadenom o.n.A.                                                      |
| M8440/3          | Zystadenokarzinom o.n.A.                                               |
| M8441/0          | Seröses Zystadenom o.n.A. (D27)                                        |
| M8441/3          | Seröses Zystadenokarzinom o.n.A. (C56)                                 |
| M8442/3          | Seröses Zystadenom, Borderline-Malignität (C56)                        |
| M8450/0          | Papilläres Zystadenom o.n.A. (D27)                                     |
| M8450/3          | Papilläres Zystadenokarzinom o.n.A. (C56)                              |
| M8451/3          | Papilläres Zystadenom, Borderline-Malignität (C56)                     |
| M8452/1          | Papillärer zystischer Tumor (D37.7)                                    |
| M8460/0          | Papilläres seröses Zystadenom o.n.A. (D27)                             |
| M8460/3          | Papilläres seröses Zystadenokarzinom (C56)                             |
| M8461/0          | Seröses Oberflächenpapillom o.n.A. (D27)                               |
| M8461/3          | Papilläres seröses Oberflächenkarzinom (C56)                           |
| M8462/3          | Papilläres seröses Zystadenom, Borderline-Malignität (C56)             |
| M8470/0          | Muzinöses Zystadenom o.n.A. (D27)                                      |
| M8470/3          | Muzinöses Zystadenokarzinom o.n.A. (C56)                               |
| M8471/0          | Papilläres muzinöses Zystadenom o.n.A. (D27)                           |
| M8471/3          | Papilläres muzinöses Zystadenokarzinom (C56)                           |
| M8472/3          | Muzinöses Zystadenom, Borderline-Malignität (C56)                      |
| M8473/3          | Papilläres muzinöses Zystadenom, Borderline-Malignität (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                                  |
| <b>M850–M854</b> | <b>Duktale, lobuläre und medulläre Neubildungen</b>                    |
| 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 Mammakarzinom (C50.-)                                        |
| M8503/0          | Intraduktales Papillom                                                 |
| M8503/2          | Nichtinvasives intraduktales papilläres Adenokarzinom (D05.-)          |
| M8503/3          | Intraduktales papilläres Adenokarzinom mit Invasion (C50.-)            |
| M8504/0          | Intrazystisches papilläres Adenom                                      |
| M8504/2          | Nichtinvasives intrazystisches Karzinom                                |
| M8504/3          | Intrazystisches Karzinom o.n.A.                                        |
| M8505/0          | Intraduktales Papillomatose o.n.A.                                     |
| M8506/0          | Brustwarzenadenom (D24)                                                |
| M8510/3          | Medulläres Karzinom o.n.A.                                             |
| M8511/3          | Medulläres Karzinom mit amyloidem Stroma (C73)                         |
| M8512/3          | Medulläres Karzinom mit lymphoidem Stroma (C50.-)                      |
| M8520/2          | Lobuläres Carcinoma in situ (D05.0)                                    |
| M8520/3          | Lobuläres Karzinom o.n.A. (C50.-)                                      |
| M8521/3          | Invasives, duktiläres 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 intraduktales Karzinom der Brustdrüse               |
| <b>M855</b>      | <b>Azinuszell-Neubildungen</b>                                         |
| M8550/0          | Azinuszelladenom                                                       |
| M8550/1          | Azinuszelltumor                                                        |

M8550/3 Azinuszellkarzinom

**M856–M858 Komplexe epitheliale Neubildungen**

M8560/3 Kombiniertes Adeno-Plattenepithelkarzinom  
 M8561/0 Adenolymphom (D11.-)  
 M8562/3 Epithelial-myoepitheliales 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)

**M859–M867 Spezielle Neubildungen der Gonaden**

M8590/1 Keimstrang-Stromatumor  
 M8600/0 Thekazelltumor o.n.A. (D27)  
 M8600/3 Thekazelltumor, bösartig (C56)  
 M8601/0 Thekazelltumor, luteinisiert (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 Nebennierentumor

**M868–M871 Paragangliome und Glomustumoren**

M8680/1 Paragangliom o.n.A.  
 M8680/3 Paragangliom, bösartig  
 M8681/1 Symphatisches Paragangliom  
 M8682/1 Parasympathisches Paragangliom  
 M8683/0 Gangliozystisches 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 Glomangiom  
 M8713/0 Glomangiomyom

**M872–M879 Nävi und Melanome**

M8720/0 Nävuszellnävus o.n.A. (D22.-)  
 M8720/2 Melanoma in situ (D03.-)  
 M8720/3 Bösartiges Melanom o.n.A.  
 M8721/3 Noduläres Melanom (C44.-)  
 M8722/0 Blasenzellnävus (D22.-)  
 M8722/3 Blasenzellmelanom (C43.-)  
 M8723/0 Halo-Nävus (D22.-)

|         |                                                         |
|---------|---------------------------------------------------------|
| M8723/3 | Bösartiges Melanom, regressiv (C43.-)                   |
| M8724/0 | Fibröse Papel der Nase (D22.3)                          |
| M8725/0 | Neuronävus (D22.-)                                      |
| M8726/0 | Großzelliger Nävus (D31.4)                              |
| M8727/0 | Dysplastischer Nävus (D22.-)                            |
| M8730/0 | Nicht pigmentierender Nävus (D22.-)                     |
| M8730/3 | Amelanotisches Melanom (C43.-)                          |
| M8740/0 | Junktionaler Nävus o.n.A. (D22.-)                       |
| M8740/3 | Bösartiges Melanom in junktionalem Nävus (C44.-)        |
| M8741/2 | Präkanzeröse Melanose o.n.A. (D03.-)                    |
| M8741/3 | Bösartiges Melanom in präkanzeröser Melanose (C43.-)    |
| M8742/2 | Lentigo maligna [Dubreuilh-Hutchinson] o.n.A. (D03.-)   |
| M8742/3 | Bösartiges Melanom in Lentigo maligna (C43.-)           |
| M8743/3 | Oberflächlich spreitendes Melanom (C43.-)               |
| M8744/3 | Akrales lentiginöses Melanom, bösartig (C43.-)          |
| M8745/3 | Desmoplastisches Melanom, bösartig (C43.-)              |
| M8750/0 | Intradermaler Nävus (D22.-)                             |
| M8760/0 | Compound-Nävus (D22.-)                                  |
| M8761/1 | Pigmentierter Riesennävus o.n.A. (D48.5)                |
| M8761/3 | Bösartiges Melanom in pigmentiertem Riesennävus (C43.-) |
| M8770/0 | Epitheloid- und Spindelzellnävus (D22.-)                |
| M8770/3 | Gemischtes Epitheloid- und Spindelzellmelanom           |
| M8771/0 | Epitheloidzellnävus (D22.-)                             |
| M8771/3 | Epitheloidzellmelanom                                   |
| M8772/0 | Spindelzellnävus (D22.-)                                |
| M8772/3 | Spindelzellmelanom o.n.A.                               |
| M8773/3 | Spindelzellmelanom, Typ A (C69.4)                       |
| M8774/3 | Spindelzellmelanom, Typ B (C69.4)                       |
| M8780/0 | Blauer Nävus o.n.A. (D22.-)                             |
| M8780/3 | Blauer Nävus, bösartig (C43.-)                          |
| M8790/0 | Zellulärer blauer Nävus (D22.-)                         |

**M880 Weichteiltumoren und Sarkome o.n.A.**

|         |                                                    |
|---------|----------------------------------------------------|
| M8800/0 | Weichteiltumor, gutartig                           |
| M8800/3 | Sarkom o.n.A.                                      |
| M8800/6 | Sarkomatose o.n.A.                                 |
| M8801/3 | Spindelzellsarkom                                  |
| M8802/3 | Riesenzellsarkom (ausgenommen der Knochen M9250/3) |
| M8803/3 | Kleinzelliges Sarkom                               |
| M8804/3 | Epitheloidzellsarkom                               |

**M881–M883 Fibromatöse Neubildungen**

|         |                                               |
|---------|-----------------------------------------------|
| M8810/0 | Fibrom o.n.A.                                 |
| M8810/3 | Fibrosarkom o.n.A.                            |
| M8811/0 | Fibromyxom                                    |
| M8811/3 | Fibromyxosarkom                               |
| M8812/0 | Periostales Fibrom (D16.-)                    |
| M8812/3 | Periostales Fibrosarkom (C40.-, C41.-)        |
| M8813/0 | Fasziales Fibrom                              |
| M8813/3 | Fasziales Fibrosarkom                         |
| M8814/3 | Infantiles Fibrosarkom                        |
| M8820/0 | Elastofibrom                                  |
| M8821/1 | Extraabdominale Fibromatose                   |
| M8822/1 | Abdominale Fibromatose                        |
| M8823/1 | Desmoplastisches Fibrom                       |
| M8824/1 | Myofibromatosis                               |
| M8830/0 | Fibröses Histiozytom o.n.A.                   |
| M8830/1 | Atypisches fibröses Histiozytom               |
| M8830/3 | Fibröses Histiozytom, bösartig                |
| M8832/0 | Dermatofibrom o.n.A. (D23.-)                  |
| M8832/3 | Dermatofibrosarkom o.n.A. (C44.-)             |
| M8833/3 | Pigmentiertes Dermatofibrosarcoma protuberans |

**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 Intramuskuläres 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 Lipoblastomatose (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 Adultes Rhabdomyom  
 M8910/3 Embryonales Rhabdomyosarkom  
 M8920/3 Alveoläres Rhabdomyosarkom

**M893–M899 Komplexe gemischte und stromale Neubildungen**

M8930/0 Endometriales Stromaknötchen (D26.1)  
 M8930/3 Endometriales Stromasarkom (C54.-)  
 M8931/1 Endolymphatische Stromamyose (D39.0)  
 M8932/0 Adenomyom  
 M8933/3 Adenosarkom  
 M8940/0 Pleomorphes Adenom  
 M8940/3 Misch tumor, bösartig o.n.A.  
 M8941/3 Karzinom in pleomorphem Adenom (C07, C08.-)  
 M8950/3 Müller-Misch tumor (C54.-)  
 M8951/3 Mesodermaler Misch tumor  
 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                               |
| <b>M900–M903</b> | <b>Fibroepitheliale Neubildungen</b>             |
| 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          | Muzinöses Zystadenofibrom (D27)                  |
| M9016/0          | Riesenfibroadenom (D24)                          |
| M9020/0          | Tumor phylloides, gutartig (D24)                 |
| M9020/1          | Tumor phylloides o.n.A. (D48.6)                  |
| M9020/3          | Tumor phylloides, bösartig (C50.-)               |
| M9030/0          | Juveniles Fibroadenom (D24)                      |
| <b>M904</b>      | <b>Synoviale Neubildungen</b>                    |
| M9040/0          | Synovialom, gutartig                             |
| M9040/3          | Synovialsarkom o.n.A.                            |
| M9041/3          | Synovialsarkom, spindelzellig                    |
| M9042/3          | Synovialsarkom, epitheloidzellig                 |
| M9043/3          | Synovialsarkom, biphasisch                       |
| M9044/3          | Klarzellsarkom (ausgenommen der Niere M8964/3)   |
| <b>M905</b>      | <b>Mesotheliale Neubildungen</b>                 |
| 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                           |
| <b>M906–M909</b> | <b>Keimzellneubildungen</b>                      |
| 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, intermediärer 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)              |
| <b>M910</b>      | <b>Trophoblastische Neubildungen</b>             |
| M9100/0          | Blasenmole o.n.A. (O01.9)                        |
| M9100/1          | Invasive Blasenmole (D39.2)                      |

|         |                                                               |
|---------|---------------------------------------------------------------|
| M9100/3 | Chorionkarzinom o.n.A.                                        |
| M9101/3 | Chorionkarzinom in Kombination mit sonstigen Keimzelelementen |
| M9102/3 | Bösartiges Teratom, trophoblastisch (C62.-)                   |
| M9103/0 | Partielle Blasenmole (O01.1)                                  |
| M9104/1 | Trophoblastischer Tumor, plazentarer Sitz (D39.2)             |

**M911 Mesonephrome**

|         |                       |
|---------|-----------------------|
| M9110/0 | Mesonephrom, gutartig |
| M9110/1 | Mesonephrischer Tumor |
| M9110/3 | Mesonephrom, bösartig |

**M912–M916 Blutgefäßtumoren**

|         |                                                 |
|---------|-------------------------------------------------|
| M9120/0 | Hämangiom o.n.A. (D18.0)                        |
| M9120/3 | Hämangiosarkom                                  |
| M9121/0 | Kavernöses Hämangiom (D18.0)                    |
| M9122/0 | Venöses Hämangiom (D18.0)                       |
| M9123/0 | Haemangioma racemosum (D18.0)                   |
| M9124/3 | Kupffer-Sternzellsarkom (C22.3)                 |
| M9125/0 | Epitheloides Hämangiom (D18.0)                  |
| M9126/0 | Histiozytoides Hämangiom (D18.0)                |
| M9130/0 | Hämangioendotheliom, gutartig (D18.0)           |
| M9130/1 | Hämangioendotheliom o.n.A.                      |
| M9130/3 | Hämangioendotheliom, bösartig                   |
| M9131/0 | Kapilläres Hämangiom (D18.0)                    |
| M9132/0 | Intramuskuläres Hämangiom (D18.0)               |
| M9133/1 | Epitheloides Hämangioendotheliom o.n.A.         |
| M9133/3 | Epitheloides Hämangioendotheliom, bösartig      |
| M9134/1 | Intravaskulärer bronchoalveolärer Tumor (D38.1) |
| M9140/3 | Kaposi-Sarkom (C46.-)                           |
| M9141/0 | Angiokeratom                                    |
| M9142/0 | Verruköses keratotisches Hämangiom (D18.0)      |
| M9150/0 | Hämangioperizytom, gutartig                     |
| M9150/1 | Hämangioperizytom o.n.A.                        |
| M9150/3 | Hämangioperizytom, bösartig                     |
| M9160/0 | Angiofibrom o.n.A.                              |
| M9161/1 | Hämangioblastom                                 |

**M917 Lymphgefäßtumoren**

|         |                                |
|---------|--------------------------------|
| M9170/0 | Lymphangiom o.n.A. (D18.1)     |
| M9170/3 | Lymphangiosarkom               |
| M9171/0 | Kapilläres Lymphangiom (D18.1) |
| M9172/0 | Kavernöses Lymphangiom (D18.1) |
| M9173/0 | Zystisches Lymphangiom (D18.1) |
| M9174/0 | Lymphangiomyom (D18.1)         |
| M9174/1 | Lymphangiomyomatose            |
| M9175/0 | Hämolymphangiom (D18.1)        |

**M918–M924 Ossäre und chondromatöse Neubildungen**

|         |                                                             |
|---------|-------------------------------------------------------------|
| M9180/0 | Osteom o.n.A. (D16.-)                                       |
| M9180/3 | Osteosarkom o.n.A. (C40.-, C41.-)                           |
| M9181/3 | Chondroplastisches Osteosarkom (C40.-, C41.-)               |
| M9182/3 | Fibroplastisches Osteosarkom (C40.-, C41.-)                 |
| M9183/3 | Teleangiektatisches Osteosarkom (C40.-, C41.-)              |
| M9184/3 | Osteosarkom bei Paget-Krankheit des Knochens (C40.-, C41.-) |
| M9185/3 | Kleinzelliges Osteosarkom (C40.-, C41.-)                    |
| M9190/3 | Juxtakortikales Osteosarkom (C40.-, C41.-)                  |
| M9191/0 | Osteoidosteom o.n.A. (D16.-)                                |
| M9200/0 | Osteoblastom o.n.A. (D16.-)                                 |
| M9200/1 | Aggressives Osteoblastom (D48.0)                            |
| M9210/0 | Osteochondrom (D16.-)                                       |
| M9210/1 | Osteochondromatose o.n.A. (D48.0)                           |
| M9220/0 | Chondrom o.n.A. (D16.-)                                     |
| M9220/1 | Chondromatose o.n.A.                                        |
| 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          | Myxoides Chondrosarkom                                     |
| M9240/3          | Mesenchymales Chondrosarkom                                |
| M9241/0          | Chondromyxoides Fibrom (D16.-)                             |
| <b>M925</b>      | <b>Riesenzelltumoren</b>                                   |
| 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                  |
| <b>M926</b>      | <b>Sonstige Knochentumoren</b>                             |
| M9260/3          | Ewing-Sarkom (C40.-, C41.-)                                |
| M9261/3          | Adamantinom der Röhrenknochen (C40.-)                      |
| M9262/0          | Ossifizierendes Fibrom (D16.-)                             |
| <b>M927–M934</b> | <b>Odontogene Tumoren</b>                                  |
| 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          | Adenomatoider 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 Plattenepitheltumor (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) |
| <b>M935–M937</b> | <b>Verschiedene Tumoren</b>                                |
| M9350/1          | Kraniopharyngeom (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                                                    |
| <b>M938–M948</b> | <b>Gliome</b>                                              |
| 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 chorioideus o.n.A. (D33.0)             |
| M9390/3          | Papillom des Plexus chorioideus, bösartig (C71.5)          |
| M9391/3          | Ependymom o.n.A. (C71.-)                                   |
| M9392/3          | Ependymom, anaplastisch (C71.-)                            |
| M9393/1          | Papilläres Ependymom (D43.-)                               |
| M9394/1          | Myxopapilläres Ependymom (D43.-)                           |
| M9400/3          | Astrozytom o.n.A. (C71.-)                                  |

|         |                                             |
|---------|---------------------------------------------|
| M9401/3 | Astrozytom, anaplastisch (C71.-)            |
| M9410/3 | Protoplasmatisches Astrozytom (C71.-)       |
| M9411/3 | Gemistozytisches Astrozytom (C71.-)         |
| M9420/3 | Fibrilläres Astrozytom (C71.-)              |
| M9421/3 | Pilozytisches (piloides) Astrozytom (C71.-) |
| M9422/3 | Spongioblastom o.n.A. (C71.-)               |
| M9423/3 | Polares Spongioblastom (C71.-)              |
| M9424/3 | Pleomorphes Xanthoastrozytom (C71.-)        |
| M9430/3 | Astroblastom (C71.-)                        |
| M9440/3 | Glioblastom o.n.A. (C71.-)                  |
| M9441/3 | Riesenzelliges Glioblastom (C71.-)          |
| M9442/3 | Gliosarkom (C71.-)                          |
| M9443/3 | Primitives, polares Spongioblastom (C71.-)  |
| M9450/3 | Oligodendrogliom o.n.A. (C71.-)             |
| M9451/3 | Oligodendrogliom, anaplastisch (C71.-)      |
| M9460/3 | Oligodendroblastom (C71.-)                  |
| M9470/3 | Medulloblastom o.n.A. (C71.6)               |
| M9471/3 | Desmoplastisches Medulloblastom (C71.6)     |
| M9472/3 | Medullomyoblastom (C71.6)                   |
| M9473/3 | Primitiver neuroektodermaler Tumor (C71.-)  |
| M9480/3 | Kleinhirnsarkom o.n.A. (C71.6)              |
| M9481/3 | Monstrozelluläres Sarkom (C71.-)            |

**M949–M952 Neuroepitheliomatöse Neubildungen**

|         |                                           |
|---------|-------------------------------------------|
| M9490/0 | Ganglioneurom                             |
| M9490/3 | Ganglioneuroblastom                       |
| M9491/0 | Ganglioneuromatose                        |
| M9500/3 | Neuroblastom o.n.A.                       |
| M9501/3 | Medulloepitheliom o.n.A.                  |
| M9502/3 | Teratoides Medulloepitheliom              |
| M9503/3 | Neuroepitheliom o.n.A.                    |
| M9504/3 | Spongioneuroblastom                       |
| M9505/1 | Gangliogliom                              |
| M9506/0 | Neurozytom                                |
| M9507/0 | Tumor der Vater-Pacini-Lamellenkörperchen |
| M9510/3 | Retinoblastom o.n.A. (C69.2)              |
| M9511/3 | Retinoblastom, differenziert (C69.2)      |
| M9512/3 | Retinoblastom, undifferenziert (C69.2)    |
| M9520/3 | Neurogener Olfaktoriustumor               |
| M9521/3 | Ästhesioneurozytom (C30.0)                |
| M9522/3 | Ästhesioneuroblastom (C30.0)              |
| M9523/3 | Ästhesioneuroepitheliom (C30.0)           |

**M953 Meningeome**

|         |                                         |
|---------|-----------------------------------------|
| M9530/0 | Meningeom o.n.A. (D32.-)                |
| M9530/1 | Meningeomatose o.n.A. (D42.-)           |
| M9530/3 | Meningeom, bösartig (C70.-)             |
| M9531/0 | Meningotheliomatöses Meningeom (D32.-)  |
| M9532/0 | Fibromatöses Meningeom (D32.-)          |
| M9533/0 | Psammöses Meningeom (D32.-)             |
| M9534/0 | Angiomatöses Meningeom (D32.-)          |
| M9535/0 | Hämangioblastisches Meningeom (D32.-)   |
| M9536/0 | Hämangioperizytisches Meningeom (D32.-) |
| M9537/0 | Meningeom, Übergangstyp (D32.-)         |
| M9538/1 | Papilläres Meningeom (D42.-)            |
| M9539/3 | Meningeale Sarkomatose (C70.-)          |

**M954–M957 Nervenscheidentumoren**

|         |                                 |
|---------|---------------------------------|
| M9540/0 | Neurofibrom o.n.A.              |
| M9540/1 | Neurofibromatose o.n.A. (Q85.0) |
| M9540/3 | Neurofibrosarkom                |
| M9541/0 | Melanotisches Neurofibrom       |
| M9550/0 | Plexiformes Neurofibrom         |
| M9560/0 | Neurilemmom o.n.A.              |
| M9560/1 | Neurinomatose                   |
| M9560/3 | Neurilemmom, bösartig           |

|             |                                                           |
|-------------|-----------------------------------------------------------|
| M9561/3     | Tritontumor, bösartig [Malignes Schwannom]                |
| M9562/0     | Neurothekom                                               |
| M9570/0     | Neurom o.n.A.                                             |
| <b>M958</b> | <b>Granularzelltumoren und alveoläres Weichteilsarkom</b> |
| M9580/0     | Granularzelltumor o.n.A.                                  |
| M9580/3     | Granularzelltumor, bösartig                               |
| M9581/3     | Alveoläres Weichteilsarkom                                |

# 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. Anhang A gliedert sich in folgende Abschnitte:

- Erfassung des Tumorstadiums nach UICC beim kolorektalen Karzinom (C18 bis C20)
- Erfassung von 5-Stellern auf neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten
- Erfassung der Revisionsgründe in der Endoprothetik
- Erfassung von Schlaganfällen ohne Behandlung auf Stroke Units (I61, I63)
- Erfassung von Zusatzdiagnosen bei Eingriffen an der Arteria carotis
- Erfassung des Gestationsalters

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:

| Code          | Bezeichnung                                                   |
|---------------|---------------------------------------------------------------|
| <b>C18.01</b> | Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC I)                          |
| <b>C18.02</b> | Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC II)                         |
| <b>C18.03</b> | Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC III)                        |
| <b>C18.04</b> | Bösartige Neubildung: Zäkum (UICC IV)                         |
| <b>C18.11</b> | Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC I)           |
| <b>C18.12</b> | Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC II)          |
| <b>C18.13</b> | Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC III)         |
| <b>C18.14</b> | Bösartige Neubildung: Appendix vermiformis (UICC IV)          |
| <b>C18.21</b> | Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC I)                |
| <b>C18.22</b> | Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC II)               |
| <b>C18.23</b> | Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC III)              |
| <b>C18.24</b> | Bösartige Neubildung: Colon ascendens (UICC IV)               |
| <b>C18.31</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC I) |

| Code          | Bezeichnung                                                              |
|---------------|--------------------------------------------------------------------------|
| <b>C18.32</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC II)           |
| <b>C18.33</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC III)          |
| <b>C18.34</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli dextra [hepatica] (UICC IV)           |
| <b>C18.41</b> | Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC I)                         |
| <b>C18.42</b> | Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC II)                        |
| <b>C18.43</b> | Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC III)                       |
| <b>C18.44</b> | Bösartige Neubildung: Colon transversum (UICC IV)                        |
| <b>C18.51</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC I)          |
| <b>C18.52</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC II)         |
| <b>C18.53</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC III)        |
| <b>C18.54</b> | Bösartige Neubildung: Flexura coli sinistra [lienalis] (UICC IV)         |
| <b>C18.61</b> | Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC I)                          |
| <b>C18.62</b> | Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC II)                         |
| <b>C18.63</b> | Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC III)                        |
| <b>C18.64</b> | Bösartige Neubildung: Colon descendens (UICC IV)                         |
| <b>C18.71</b> | Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC I)                          |
| <b>C18.72</b> | Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC II)                         |
| <b>C18.73</b> | Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC III)                        |
| <b>C18.74</b> | Bösartige Neubildung: Colon sigmoideum (UICC IV)                         |
| <b>C18.81</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC I)   |
| <b>C18.82</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC II)  |
| <b>C18.83</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC III) |
| <b>C18.84</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend (UICC IV)  |
| <b>C18.91</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC I)             |
| <b>C18.92</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC II)            |
| <b>C18.93</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC III)           |
| <b>C18.94</b> | Bösartige Neubildung: Kolon, nicht näher bezeichnet (UICC IV)            |
| <b>C19.x1</b> | Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC I)                  |
| <b>C19.x2</b> | Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC II)                 |
| <b>C19.x3</b> | Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC III)                |
| <b>C19.x4</b> | Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang (UICC IV)                 |
| <b>C20.x1</b> | Bösartige Neubildung des Rektums (UICC I)                                |
| <b>C20.x2</b> | Bösartige Neubildung des Rektums (UICC II)                               |
| <b>C20.x3</b> | Bösartige Neubildung des Rektums (UICC III)                              |
| <b>C20.x4</b> | Bösartige Neubildung des Rektums (UICC IV)                               |

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:

| Stadium               | Primärtumor                                                                                                                             | Regionäre Lymphknoten | Fernmetastasen |
|-----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|----------------|
| Stadium I             | T1, T2                                                                                                                                  | N0                    | M0             |
| Stadium II            | T3, T4                                                                                                                                  | N0                    | M0             |
| Stadium III           | T1–T4                                                                                                                                   | N1, N2                | M0             |
| Stadium IV            | T1–T4                                                                                                                                   | N0, N1, N2            | M1             |
| Primärtumor           |                                                                                                                                         |                       |                |
| 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 perirektales Gewebe |                       |                |
| T4                    | Tumor infiltriert direkt in andere Organe oder Strukturen und/oder perforiert das viszerale Peritoneum                                  |                       |                |
| Regionäre Lymphknoten |                                                                                                                                         |                       |                |
| N0                    | Keine regionären Lymphknotenmetastasen                                                                                                  |                       |                |
| N1                    | Metastasen in 1–3 regionären Lymphknoten                                                                                                |                       |                |
| N2                    | Metastasen in 4 oder mehr regionären Lymphknoten                                                                                        |                       |                |
| Fernmetastasen        |                                                                                                                                         |                       |                |
| M0                    | Keine Fernmetastasen                                                                                                                    |                       |                |
| M1                    | Fernmetastasen                                                                                                                          |                       |                |

**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.

## 5-Steller für neonatologische/pädiatrische Intensivseinheiten

Auf neonatologischen/pädiatrischen Intensivseinheiten sind die folgenden Codes 5-stellig zu dokumentieren:

| Code          | Bezeichnung                                                                                                                                                      |
|---------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>E86</b>    | <b>Volumenmangel</b>                                                                                                                                             |
| <b>E86.x0</b> | Volumenmangel: Exsikkose mit Dehydratationsgrad $\leq$ 10% des Körpergewichts (Kinder $\leq$ 16 Jahre)                                                           |
| <b>E86.x1</b> | Volumenmangel: Exsikkose mit Dehydratationsgrad $>$ 10% des Körpergewichts (Kinder $\leq$ 16 Jahre)                                                              |
| <b>E86.x9</b> | Volumenmangel: Exsikkose mit unbestimmtem Dehydratationsgrad (Kinder $\leq$ 16 Jahre)                                                                            |
| <b>J38.5</b>  | <b>Laryngospasmus</b>                                                                                                                                            |
| <b>J38.51</b> | Pseudokrupp, Stadium I                                                                                                                                           |
| <b>J38.52</b> | Pseudokrupp, Stadium II                                                                                                                                          |
| <b>J38.53</b> | Pseudokrupp, Stadium III                                                                                                                                         |
| <b>J38.54</b> | Pseudokrupp, Stadium IV                                                                                                                                          |
| <b>J38.59</b> | Pseudokrupp, Stadium NNB                                                                                                                                         |
| <b>P07.0</b>  | <b>Neugeborenes mit extrem niedrigem Geburtsgewicht</b>                                                                                                          |
| <b>P07.00</b> | Geburtsgewicht unter 500 Gramm                                                                                                                                   |
| <b>P07.01</b> | Geburtsgewicht 500 bis unter 750 Gramm                                                                                                                           |
| <b>P07.02</b> | Geburtsgewicht 750 bis unter 1000 Gramm                                                                                                                          |
| <b>P07.1</b>  | <b>Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht</b>                                                                                                       |
| <b>P07.10</b> | Geburtsgewicht 1000 bis unter 1250 Gramm                                                                                                                         |
| <b>P07.11</b> | Geburtsgewicht 1250 bis unter 1500 Gramm                                                                                                                         |
| <b>P07.12</b> | Geburtsgewicht 1500 bis unter 2500 Gramm                                                                                                                         |
| <b>P07.3</b>  | <b>Sonstige vor dem Termin Geborene</b>                                                                                                                          |
| <b>P07.30</b> | Sonstige vor dem Termin Geborene, Gestationsalter von 28 oder 29 vollendeten Wochen                                                                              |
| <b>P07.31</b> | Sonstige vor dem Termin Geborene, Gestationsalter von 30 bis 32 vollendeten Wochen                                                                               |
| <b>P07.32</b> | Sonstige vor dem Termin Geborene, Gestationsalter von 33 bis 37 vollendeten Wochen                                                                               |
| <b>P28.3</b>  | <b>Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen</b>                                                                                                                     |
| <b>P28.30</b> | Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen, Dauer $>$ 15 Sekunden, welche zur Beatmung mit dem Beutel oder mehr als 5mal in 8 Stunden zur externen Stimulation zwingt |
| <b>P28.39</b> | Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen, NNB                                                                                                                       |
| <b>P28.4</b>  | <b>Sonstige Apnoe beim Neugeborenen</b>                                                                                                                          |
| <b>P28.40</b> | Sonstige Apnoe beim Neugeborenen, Dauer $>$ 15 Sekunden, welche zur Beatmung mit dem Beutel oder mehr als 5mal in 8 Stunden zur externen Stimulation zwingt      |
| <b>P28.49</b> | Sonstige Apnoe beim Neugeborenen, NNB                                                                                                                            |

|               |                                                                                                                                                   |
|---------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>R56.0</b>  | <b>Fieberkrämpfe</b>                                                                                                                              |
| <b>R56.01</b> | Komplizierter Fieberkrampf (fokale Anfallszeichen, Dauer länger als 15 min oder Rezidivkrampf innerhalb 30 min bzw. mit neurologischen Ausfällen) |
| <b>R56.09</b> | Sonstige Fieberkrämpfe                                                                                                                            |
| <b>T68</b>    | <b>Hypothermie</b>                                                                                                                                |
| <b>T68.x0</b> | Hypothermie < 34 Grad C Körperkerntemperatur (Kinder <= 16 Jahre)                                                                                 |
| <b>T68.x9</b> | Sonstige Hypothermie (Kinder <=16 Jahre)                                                                                                          |

Bei Aufenthalten auf neonatologischen/pädiatrischen Intensiveinheiten sind auch die Codierhinweise im ANHANG 2A zum HANDBUCH MEDIZINISCHE DOKUMENTATION zu beachten.

## Revisionsgründe in der Endoprothetik

Bei Aufenthalten mit Revisionseingriffen an Endoprothesen des Knie-/Hüftgelenks ist mindestens einer der folgenden Codes als Zusatzdiagnose zu erfassen:

|              |                                                       |
|--------------|-------------------------------------------------------|
| <b>101</b>   | <b>Revisionsgründe: Pfanne</b>                        |
| <b>101.0</b> | Pfannenlockerung                                      |
| <b>101.1</b> | Osteolyse Acetabulum                                  |
| <b>101.2</b> | Großer Knochendefekt Acetabulum                       |
| <b>101.3</b> | Chondropathie bei Kopfprothese                        |
| <b>101.4</b> | Fehlpositionierung Pfanne                             |
| <b>101.5</b> | Pfannenprotrusion                                     |
| <b>101.6</b> | Implantatbruch – Pfanne                               |
| <b>101.7</b> | Inlaybruch – Pfanne                                   |
| <b>101.8</b> | Periprothetische Fraktur – Pfanne (Acetabulumfraktur) |
| <b>102</b>   | <b>Revisionsgründe: Femur</b>                         |
| <b>102.0</b> | Lockerung – Femur                                     |
| <b>102.1</b> | Periprothetische Fraktur – Femur                      |
| <b>102.2</b> | Osteolyse/Knochendefekt – Femur                       |
| <b>102.3</b> | Großer Knochendefekt Femur (distal Trochanter minor)  |
| <b>102.4</b> | Implantatbruch – Femur                                |
| <b>102.5</b> | Fehlpositionierung – Femur                            |
| <b>102.6</b> | Implantatbruch – Femurkopf                            |
| <b>102.8</b> | Chondropathie – Femur (nach Halbschlitten)            |
| <b>103</b>   | <b>Allgemeine Gründe</b>                              |
| <b>103.0</b> | Materialabrieb                                        |
| <b>103.1</b> | Luxation                                              |
| <b>103.2</b> | Chronischer Infekt (nach 3 Monaten)                   |
| <b>103.3</b> | Frühinfekt (bis 3 Monate)                             |
| <b>103.4</b> | Synovitis                                             |
| <b>103.5</b> | Periarticuläre Ossifikation                           |
| <b>103.7</b> | Systemlockerung                                       |
| <b>103.8</b> | Tumor                                                 |
| <b>104</b>   | <b>Revisionsgründe: Andere Gründe</b>                 |
| <b>104.2</b> | Kontraktur oder Arthrofibrose                         |
| <b>104.4</b> | Schmerzen unklarer Genese                             |
| <b>104.8</b> | Anderer näher bezeichneter Grund (Kommentar M08)      |
| <b>105</b>   | <b>Revisionsgründe: Inlay</b>                         |
| <b>105.6</b> | Bruch – Inlay                                         |
| <b>105.7</b> | Luxation – Inlay                                      |

|              |                                            |
|--------------|--------------------------------------------|
| <b>106</b>   | <b>Revisionsgründe: Patella</b>            |
| <b>106.2</b> | Osteolyse / Knochendefekt – Patella        |
| <b>106.3</b> | Chondropathie (nach Halbschlitten)         |
| <b>106.4</b> | Fehlpositionierung – Patella               |
| <b>106.6</b> | Implantatbruch – Patella                   |
| <b>106.7</b> | Luxation – Patella                         |
| <b>107</b>   | <b>Revisionsgründe: Tibia</b>              |
| <b>107.0</b> | Lockerung – Tibia                          |
| <b>107.1</b> | Periprothetische Fraktur – Tibia           |
| <b>107.2</b> | Osteolyse/Knochendefekt – Tibia            |
| <b>107.3</b> | Chondropathie (nach Halbschlitten) – Tibia |
| <b>107.4</b> | Fehlpositionierung – Tibia                 |
| <b>107.6</b> | Implantatbruch – Tibia                     |

Als Hauptdiagnose ist immer ein Code aus der ICD-10 zu dokumentieren.

## Erfassung von Schlaganfällen ohne Behandlung auf Stroke Units

Bei Schlaganfällen (Haupt- oder Zusatzdiagnose I61.x und I63.x), die nicht auf einer Stroke Unit behandelt werden, ist die modifizierte Rankin-Skala zu erfassen. Dazu gibt es die folgenden Codes, die wie Zusatzdiagnosen zu übermitteln sind. Es wird von 3 Erhebungszeitpunkten ausgegangen (anamnestisch vor Insult, bei Aufnahme und bei Entlassung).

| Code         | Bezeichnung                                                                                                           |
|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>201</b>   | <b>Modifizierte Rankin-Skala (MRS) vor Insult (anamnestisch)</b>                                                      |
| <b>201.0</b> | MRS vor Insult – keine Symptome                                                                                       |
| <b>201.1</b> | MRS vor Insult – keine relevante Beeinträchtigung. Kann trotz gewisser Symptome Alltagsaktivitäten verrichten.        |
| <b>201.2</b> | MRS vor Insult – leichte Beeinträchtigung. Kann sich ohne Hilfe versorgen, ist aber im Alltag eingeschränkt.          |
| <b>201.3</b> | MRS vor Insult – mittelschwere Beeinträchtigung. Benötigt Hilfe im Alltag, kann aber ohne Hilfe gehen.                |
| <b>201.4</b> | MRS vor Insult – höhergradige Beeinträchtigung. Benötigt Hilfe bei der Körperpflege, kann nicht ohne Hilfe gehen.     |
| <b>201.5</b> | MRS vor Insult – schwere Behinderung. Bettlägerig, inkontinent, benötigt ständige pflegerische Hilfe.                 |
| <b>201.9</b> | MRS vor Insult – nicht erhebbar                                                                                       |
| <b>202</b>   | <b>Modifizierte Rankin-Skala (MRS) bei Aufnahme</b>                                                                   |
| <b>202.0</b> | MRS bei Aufnahme – keine Symptome                                                                                     |
| <b>202.1</b> | MRS bei Aufnahme – keine relevante Beeinträchtigung. Kann trotz gewisser Symptome Alltagsaktivitäten verrichten.      |
| <b>202.2</b> | MRS bei Aufnahme – leichte Beeinträchtigung. Kann sich ohne Hilfe versorgen, ist aber im Alltag eingeschränkt.        |
| <b>202.3</b> | MRS bei Aufnahme – mittelschwere Beeinträchtigung. Benötigt Hilfe im Alltag, kann aber ohne Hilfe gehen.              |
| <b>202.4</b> | MRS bei Aufnahme – höhergradige Beeinträchtigung. Benötigt Hilfe bei der Körperpflege, kann nicht ohne Hilfe gehen.   |
| <b>202.5</b> | MRS bei Aufnahme – schwere Behinderung. Bettlägerig, inkontinent, benötigt ständig pflegerische Hilfe.                |
| <b>203</b>   | <b>Modifizierte Rankin-Skala (MRS) bei Entlassung</b>                                                                 |
| <b>203.0</b> | MRS bei Entlassung – keine Symptome                                                                                   |
| <b>203.1</b> | MRS bei Entlassung – keine relevante Beeinträchtigung. Kann trotz gewisser Symptome Alltagsaktivitäten verrichten.    |
| <b>203.2</b> | MRS bei Entlassung – leichte Beeinträchtigung. Kann sich ohne Hilfe versorgen, ist aber im Alltag eingeschränkt.      |
| <b>203.3</b> | MRS bei Entlassung – mittelschwere Beeinträchtigung. Benötigt Hilfe im Alltag, kann aber ohne Hilfe gehen.            |
| <b>203.4</b> | MRS bei Entlassung – höhergradige Beeinträchtigung. Benötigt Hilfe bei der Körperpflege, kann nicht ohne Hilfe gehen. |
| <b>203.5</b> | MRS bei Entlassung – schwere Behinderung. Bettlägerig, inkontinent, benötigt ständige pflegerische Hilfe.             |



| Code         | Bezeichnung                                       |
|--------------|---------------------------------------------------|
| <b>203.6</b> | MRS bei Entlassung – Tod infolge des Apoplex      |
| <b>204.0</b> | <b>Vorbehandelter Insult – keine Rankin-Skala</b> |

Ohne entsprechende Dokumentation dieser Zusatzcodes wird bei der Plausibilitätsprüfung eine Fehlermeldung erzeugt und der Aufenthalt nicht bepunktet.

## Erfassung der National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Schlaganfällen ohne Behandlung auf Stroke Units

Wie im „Qualitätsstandard Integrierte Versorgung Schlaganfall“ vereinbart, ist eine Erfassung der National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS) im Rahmen der LKF-Datenmeldung möglich. Dazu wurden die folgenden Codes, die wie Zusatzdiagnosen zu übermitteln sind, hinzugefügt:

| Code   | Bezeichnung                                                        |
|--------|--------------------------------------------------------------------|
| 221.00 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 0  |
| 221.01 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 1  |
| 221.02 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 2  |
| 221.03 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 3  |
| 221.04 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 4  |
| 221.05 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 5  |
| 221.06 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 6  |
| 221.07 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 7  |
| 221.08 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 8  |
| 221.09 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 9  |
| 221.10 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 10 |
| 221.11 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 11 |
| 221.12 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 12 |
| 221.13 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 13 |
| 221.14 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 14 |
| 221.15 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 15 |
| 221.16 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 16 |
| 221.17 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 17 |
| 221.18 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 18 |
| 221.19 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 19 |
| 221.20 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 20 |
| 221.21 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 21 |
| 221.22 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 22 |
| 221.23 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 23 |
| 221.24 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 24 |
| 221.25 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 25 |
| 221.26 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 26 |
| 221.27 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 27 |
| 221.28 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 28 |
| 221.29 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 29 |
| 221.30 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 30 |
| 221.31 | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 31 |

| Code          | Bezeichnung                                                        |
|---------------|--------------------------------------------------------------------|
| <b>221.32</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 32 |
| <b>221.33</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 33 |
| <b>221.34</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 34 |
| <b>221.35</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 35 |
| <b>221.36</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 36 |
| <b>221.37</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 37 |
| <b>221.38</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 38 |
| <b>221.39</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 39 |
| <b>221.40</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 40 |
| <b>221.41</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 41 |
| <b>221.42</b> | National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) bei Aufnahme: 42 |
| <b>224.0</b>  | Keine National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) erhoben    |

In begründeten Ausnahmefällen kann von der Erhebung des NIHSS-Scores abgesehen werden, wenn er aus medizinischer Sicht für die weitere Therapieentscheidung nicht maßgebend ist. Dann ist der Code „224.0 Keine National Institute of Health Stroke Scale (NIHSS) erhoben“ zu übermitteln.

## Erfassung von Zusatzdiagnosen bei Eingriffen an der Arteria carotis

Bei Codierung der Leistung „EB040 – Perkutane transluminale Rekanalisation mit Stent-implantation – extrakranielle Gefäße des Kopfes und Halses (LE=je Sitzung)“ oder der Leistung „EB060 – Rekonstruktion der Arteria carotis (Thrombendarterektomie, Gefäß-interponat) (LE=je Seite)“ ist sowohl ein Code aus 211.1 bis 211.4 als auch ein Code aus 215.0 bis 215.2 verpflichtend als Zusatzdiagnose zu erfassen.

### Stadium der Carotisstenose nach Vollmar (modifiziert)

| Code         | Bezeichnung                                                                   |
|--------------|-------------------------------------------------------------------------------|
| <b>211.1</b> | Carotisstenose Stadium 1: Asymptomatische Stenose                             |
| <b>211.2</b> | Carotisstenose Stadium 2: Reversible Ischämie                                 |
| <b>211.3</b> | Carotisstenose Stadium 3: Indikation zur Notfall-Karotis-TEA                  |
| <b>211.4</b> | Carotisstenose Stadium 4: Ipsilateraler Schlaganfall in den letzten 6 Monaten |

### Akuter Schlaganfall bei Operation/Intervention

| Code         | Bezeichnung                                                                         |
|--------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>215.0</b> | Kein akuter ischämischer Schlaganfall/TIA (vor/bei/nach der Operation/Intervention) |
| <b>215.1</b> | Akuter ischämischer Schlaganfall/TIA vor der Operation/Intervention                 |
| <b>215.2</b> | Akuter ischämischer Schlaganfall/TIA nach der Operation/Intervention                |

## Erfassung des Gestationsalters

Seit dem Berichtsjahr 2020 ist bei Entbindungen das Gestationsalter anzugeben, ab dem Berichtsjahr 2024 auch bei Neugeborenen mit niedrigem Geburtsgewicht. Dazu ist einer der folgenden Codes zu verwenden:

| Code          | Bezeichnung                          |
|---------------|--------------------------------------|
| <b>301.21</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: <= 21 |
| <b>301.22</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 22    |
| <b>301.23</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 23    |
| <b>301.24</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 24    |
| <b>301.25</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 25    |
| <b>301.26</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 26    |
| <b>301.27</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 27    |
| <b>301.28</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 28    |
| <b>301.29</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 29    |
| <b>301.30</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 30    |
| <b>301.31</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 31    |
| <b>301.32</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 32    |
| <b>301.33</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 33    |
| <b>301.34</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 34    |
| <b>301.35</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 35    |
| <b>301.36</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 36    |
| <b>301.37</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 37    |
| <b>301.38</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 38    |
| <b>301.39</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 39    |
| <b>301.40</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 40    |
| <b>301.41</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: 41    |
| <b>301.42</b> | Vollendete SSW bei Entbindung: >= 42 |

Diese Codes sind verpflichtend als Zusatzdiagnose anzugeben, können jedoch nicht als Hauptdiagnose dokumentiert werden.



**Bundesministerium für Arbeit,  
Soziales, Gesundheit, Pflege  
und Konsumentenschutz**

Stubenring 1, 1010 Wien

+43 1 711 00-0

[sozialministerium.gv.at](https://sozialministerium.gv.at)