

Aktualisierungsliste zur ICD-10-GM 2011 Sondervorabversion „Leukämien und Lymphome“

Diese Aktualisierungsliste enthält die aktuellen Änderungen im Bereich „Leukämien und Lymphome“ der ICD-10-GM 2011 gegenüber der ICD-10-GM 2010.

Entsprechend der Mitteilung des DIMDI vom 17. Februar 2010 handelt es sich um eine vorläufige Fassung der ICD-10-GM 2011, Änderungen bleiben ausdrücklich vorbehalten.

Einfügungen sind rot und unterstrichen dargestellt,
Löschungen blau und durchgestrichen.

DIMDI – Deutsches Institut für Medizinische
Dokumentation und Information
Medizinische Klassifikationen
Waisenhausgasse 36-38a
50676 Köln
+49 221 4724-524
klassi@dimdi.de
www.dimdi.de

Bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, als primär festgestellt oder vermutet (C81-C96)

~~*Hinw.:* Die Bezeichnungen für Non-Hodgkin-Lymphome in den Kategorien C82-C85 entstammen der sogenannten "Working Formulation" des US National Cancer Institute einem Versuch, mehrere gebräuchliche Klassifikationen auf einen gemeinsamen Nenner zu bringen. Die in jenen Klassifikationen benutzten Begriffe erscheinen im Alphabetischen Verzeichnis, nicht jedoch in der Systematik. Eine genaue Übereinstimmung mit den Begriffen der Systematik ist nicht in allen Fällen möglich.~~

~~*Inkl.:* Morphologieschlüsselnummern M959-M994 mit Malignitätsgrad /3~~

Soll das Vorliegen eines Befalls der Hirnhäute oder des Gehirns bei Neoplasien des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (C79.3) zu verwenden.

Soll das Vorliegen von Knochen(mark)herden bei malignen Lymphomen (Zustände, klassifizierbar unter C81-C88) angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer (C79.5) zu verwenden.

Exkl.: Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der Lymphknoten (C77.-)

C81.- Hodgkin-KrankheitLymphom [Lymphogranulomatose]

~~*Inkl.:* Morphologieschlüsselnummern M965-M966 mit Malignitätsgrad /3~~

C81.0 Lymphozytenreiche FormNoduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom
Lymphozytär-histiozytäre Prädominanz

C81.1 Nodulär-sklerosierendes Formklassisches Hodgkin-Lymphom

C81.2 Gemischtzelliges Formklassisches Hodgkin-Lymphom

C81.3 Lymphozytenarmes Formklassisches Hodgkin-Lymphom

C81.4 Lymphozytenreiches klassisches Hodgkin-Lymphom

~~*Exkl.:* Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom (C81.0)~~

C81.7 Sonstige Typen ders klassischen Hodgkin-KrankheitLymphoms
Klassisches Hodgkin-Lymphom, nicht typisiert

C81.9 Hodgkin-KrankheitLymphom, nicht näher bezeichnet

C82.- Follikuläres [noduläres] Non-Hodgkin-Lymphom

Inkl.: Follikuläres Lymphom mit oder ohne diffuse Bezirke
Morphologieschlüsselnummer M969 mit Malignitätsgrad /3

~~*Exkl.:* Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome (C84.-)~~

C82.0 Kleinzellig, gekerbt, follikulärFollikuläres Lymphom Grad I

C82.1 Gemischt klein- und großzellig, gekerbt, follikulärFollikuläres Lymphom Grad II

C82.2 Großzellig, follikulärFollikuläres Lymphom Grad III, nicht näher bezeichnet

C82.3 Follikuläres Lymphom Grad IIIa

C82.4 Follikuläres Lymphom Grad IIIb

C82.5 Diffuses Follikelzentrumslymphom

C82.6 Kutanes Follikelzentrumslymphom

C82.7 Sonstige Typen des follikulären Non-Hodgkin-Lymphoms

C82.9 Follikuläres Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
Noduläres Non-Hodgkin-Lymphom o.n.A.

C83.- Diffuses Non-Hodgkin-Nicht follikuläres Lymphom

~~*Inkl.:* Morphologieschlüsselnummern M9593, M9595, M967-M968 mit Malignitätsgrad /3~~

C83.0 Kleinzelliges (diffus)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** ~~Kleinzellig, gekerbt (diffus)~~ Mantelzell-Lymphom
Maligne lymphomatöse Polyposis
Zentrozytisches Lymphom
- C83.2** ~~Gemischt klein- und großzellig (diffus)~~
- C83.3** ~~Großzellig (diffus)~~ Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom
Retikulumzellsarkom
- | | |
|-----------------------------------|--------------------------------------|
| <u>Anaplastisches</u> | diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom |
| <u>CD30-positives</u> | |
| <u>Immunoblastisches</u> | |
| <u>Plasmablastisches</u> | |
| <u>Subtyp nicht differenziert</u> | |
| <u>T-Zell-reiches</u> | |
| <u>Zentroblastisches</u> | |
- Exkl.:* Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom (C85.2)
Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome (C84.-)
- C83.4** ~~Immunoblastisch (diffus)~~
- C83.5** Lymphoblastisches (diffus) Lymphom
B-Vorläufer-Lymphom
Lymphoblastisches B-Zell-Lymphom
Lymphoblastisches T-Zell-Lymphom
Lymphoblastisches Lymphom o.n.A.
T-Vorläufer-Lymphom
- C83.6** ~~Undifferenziert (diffus)~~
- C83.7** Burkitt-Tumor Lymphom
Atypisches Burkitt-Lymphom
„Burkitt-like“-Lymphom
- Exkl.:* Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ (C91.8-)
- C83.8** ~~Sonstige Typen des diffusen Non-Hodgkin- nicht folliculäre Lymphomse~~
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 folliculäres Diffuses Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
- C84.-** Periphere und kutane Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
Inkl.: Morphologieschlüsselnummer M970 mit Malignitätsgrad /3
- C84.0** Mycosis fungoides
- C84.1** Sézary-Syndrom
- C84.2** ~~T-Zonen-Lymphom~~
- C84.3** ~~Lymphoepitheloides Lymphom~~
Lennert-Lymphom
- C84.4** Peripheres T-Zell-Lymphom, peripher nicht spezifiziert
Lennert-Lymphom
Lymphoepitheloides Lymphom
- C84.5** Sonstige und nicht näher bezeichnete 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-positiv 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**

Inkl.: Morphologieschlüsselnummern M9590-M9592, M9594, M971 mit Malignitätsgrad /3

- C85.0** Lymphosarkom
- 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
Bösartige:
• Reticuloendotheliose
• Reticulose
Mikroglom
- C85.9** Non-Hodgkin-Lymphom, Typ nicht näher bezeichnet
Bösartiges Lymphom o.n.A.
Lymphom o.n.A.
Non-Hodgkin-Lymphom o.n.A.

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
Primäres kutanes anaplastisches großzelliges Lymphom
Primäres kutanes CD30-positives großzelliges T-Zell-Lymphom

C88.- **Bösartige immunproliferative Krankheiten**

Inkl.: Morphologieschlüsselnummer M976 mit Malignitätsgrad /3

Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie C88 zu benutzen:

- 0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
Ohne Angabe einer Remission
In partieller Remission
- 1 In kompletter Remission

- C88.0-** Makroglobulinämie Waldenström
Lymphoplasmozytisches Lymphom mit IgM-Produktion
Makroglobulinämie (primär) (idiopathisch)
Exkl.: Kleinzelliges B-Zell-Lymphom (C83.0)
- C88.1-** Alpha-Schwerkettenkrankheit
- C88.2-** GammaSonstige-Schwerkettenkrankheit
Franklin-Krankheit

- Gamma-Schwerkettenkrankheit
M μ -Schwerkettenkrankheiten
- C88.3- Immunproliferative Dünndarmkrankheit**
Mukoassoziertes Lymphom
Alpha-Schwerkettenkrankheit
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**
Inkl.: Morphologieschlüsselnummern M973, M9830 mit Malignitätsgrad /3
Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie C90 zu benutzen:
- 0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
Ohne Angabe einer Remission
In partieller Remission
- 1 In kompletter Remission
- C90.0- Multiples Myelom [Plasmozytom [Multiples Myelom]]**
Kahler-Krankheit
Medulläres Plasmozytom
Myelomatose
Plasmozytom o.n.A.
Plasmazellmyelom
- Exkl.: Solitäres MyelomPlasmozytom (C90.23-)
- C90.1- Plasmazellenleukämie**
Plasmazytische Leukämie
- C90.2- Extramedulläres Plasmozytom, extramedullär**
Bösartiger Plasmazellentumor o.n.A.
Solitäres Myelom
- C90.3- Solitäres Plasmozytom**
Lokalisiert-bösartiger Plasmazellentumor o.n.A.
Plasmozytom o.n.A.
Solitäres Myelom
- C91.- Lymphatische Leukämie**
Inkl.: Morphologieschlüsselnummern M982, M9940 M9941 mit Malignitätsgrad /3
Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (C95.8), um das Vorliegen einer Leukämie anzugeben, die auf Standard-Induktionstherapie refraktär ist.
Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie C91 zu benutzen:
- 0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
Ohne Angabe einer Remission
In partieller Remission
- 1 In kompletter Remission
- C91.0- Akute lymphoblastischelymphatische Leukämie [ALL]**
Hinw.: Diese Schlüsselnummer ist ausschließlich für T-Zell- oder B-Zell-Vorläufer-Leukämien zu verwenden.
Exkl.: Akute Exazerbation einer chronischen lymphatischen Leukämie (C91.1)
- C91.1- Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]**
Lymphoplasmozytoide Leukämie
Richter-Syndrom
Exkl.: lymphoplasmozytisches Lymphom (C83.0)
- C91.2- Subakute lymphatische Leukämie**

- C91.3- Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ**
C91.4- Haarzellenleukämie
 Leukämische Retikuloendotheliose
C91.5- Adulte(s) T-Zellen-Lymphom/Leukämie beim Erwachsenen(HTLV-1-assoziiert)
C91.6- Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ-Reifzellige B-ALL vom Burkitt-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 Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-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

Morphologieschlüsselnummern M986-M988, M9930 mit Malignitätsgrad /3

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (C95.8), um das Vorliegen einer Leukämie anzugeben, die auf Standard-Induktionstherapie refraktär ist.

Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie C92 zu benutzen:

- 0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
 Ohne Angabe einer Remission
 In partieller Remission
- 1 In kompletter Remission

- C92.0- Akute myeloischemyeloblastische 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, Philadelphia-Chromosom (Ph1) positiv
Chronische myeloische Leukämie, t(9;22) (q34;q11)
Benutze eine zusätzlich Schlüsselnummer (C94.8!) um das Vorliegen einer Blastenkrise anzugeben.
Exkl.: Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ (C92.2-)
 Chronische myelomonozytäre Leukämie (C93.1-)
 Unklassifiziertes myeloproliferatives Syndrom (D47.1)
- C92.2- Subakute 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 promyelozytäre 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 [Hypercosinophiles 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

Morphologieschlüsselnummer M989 mit Malignitätsgrad /3

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (C95.8), um das Vorliegen einer Leukämie anzugeben, die auf Standard-Induktionstherapie refraktär ist.

Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie C93 zu benutzen:

- 0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
Ohne Angabe einer Remission
In partieller Remission
- 1 In kompletter Remission

C93.0- Akute Monoblasten/Monozytenleukämie

AML M5a

AML M5b

AML M5

Exkl.: Akute Exazerbation einer chronischen Monozytenleukämie (C93.1-)

C93.1- Chronische Monozytenleukämie/myelomonozytäre Leukämie

Chronische monozytäre Leukämie

CMML-1

CMML-2

CMML mit Eosinophilie

C93.2- Subakute Monozytenleukämie**C93.3- Juvenile myelomonozytäre Leukämie****C93.7- Sonstige Monozytenleukämie****C93.9- Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet****C94.- Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps**

Inkl.: Morphologieschlüsselnummern M984, M9850, M9900, M9910, M9931, M9932 mit Malignitätsgrad /3

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (C95.8), um das Vorliegen einer Leukämie anzugeben, die auf Standard-Induktionstherapie refraktär ist.

Exkl.: Leukämische Retikuloendotheliose (C91.4-)
Plasmazellenleukämie (C90.1-)

Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie C94 zu benutzen:

- 0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
Ohne Angabe einer Remission
In partieller Remission
- 1 In kompletter Remission

C94.0- Akute Erythämie und Erythroleukämie

Akute erythämische Myelose

Di-Guglielmo-Krankheit

Akute myeloische Leukämie, M6 (a) (b)

Erythroleukämie

C94.1- Chronische Erythämie

Heilmeyer-Schöner-Krankheit

C94.2- Akute Megakaryoblastenleukämie

Leukämie:

• megakaryoblastisch (akut)

• megakaryozytär (akut)

Akute megakaryozytäre Leukämie

Akute myeloische Leukämie, M7

C94.3- Mastzellenleukämie**C94.4- Akute Panmyelose mit Myelofibrose****C94.5- Akute Myelofibrose**

C94.6- Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar**C94.7- Sonstige näher bezeichnete Leukämien**Lymphosarkomzellen-LeukämieAggressive NK-Zell-LeukämieAkute Basophilenleukämie**C94.8! Blastenkrise bei chronischer myeloischer Leukämie [CML]****C95.- Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps***Inkl.:* Morphologieschlüsselnummer M980 mit Malignitätsgrad /3*Hinw.:* Die folgenden Schlüsselnummern (C95.0- bis C95.7- und C95.9-) sind nur zu verwenden, falls eine Linienzuordnung nicht erfolgt oder nicht möglich ist.

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (C95.8), um das Vorliegen einer Leukämie anzugeben, die auf Standard-Induktionstherapie refraktär ist.

Die folgenden fünften Stellen sind bei den Subkategorien C95.0 bis C95.7 und C95.9 zu benutzen:

0 Ohne Angabe einer kompletten Remission
Ohne Angabe einer Remission
In partieller Remission

1 In kompletter Remission

C95.0- Akute Leukämie nicht näher bezeichneten ZelltypsAkute biliniäre LeukämieAkute gemischt-liniäre LeukämieBiphänotypische akute LeukämieBlastzellenleukämieStammzellenleukämie mit unklarer Linienzuordnung*Exkl.:* Akute Exazerbation einer nicht näher bezeichneten chronischen Leukämie (C95.1-)**C95.1- Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps****C95.2- Subakute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps****C95.7- Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps****C95.8! Leukämie, refraktär auf Standard-Induktionstherapie****C95.9- Leukämie, nicht näher bezeichnet****C96.- Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes***Inkl.:* Morphologieschlüsselnummern M972, M974 mit Malignitätsgrad /3**C96.0 Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit]**Letterer-Siwe-KrankheitRetikuloendotheliose | ohne LipoidspeicherungRetikuloseHistiozytose X, multisystemisch**C96.1- Bösartige Histiozytose**Medullär histiozytäre Retikulose**C96.2 Bösartiger Mastzelltumor**Aggressive systemische MastozytoseBösartige(s):

•Mastozytom

•Mastozytose

Mastzellsarkom*Exkl.:* (Angeborene) Mastozytose (der Haut) (Q82.2)Indolente systemische Mastozytose (D47.0)Mastzellenleukämie (C94.3-)**C96.3- Echtes histiozytäres Lymphom****C96.4 Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen)**Langerhans-Zell-SarkomSarkom der follikulären dendritischen ZellenSarkom 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**
- D45** **Polycythaemia vera**
Hinw.: Die Polycythaemia vera wurde in der Dritten Revision der ICD-O den malignen Neubildungen zugeordnet (Morphologieschlüssel „J3“). Obwohl der Schlüssel D45 der Gruppe der Neubildungen unsicheren oder unbekanntem Verhaltens zugeordnet ist, ist er weiterhin zu benutzen. Eine Änderung der Zuordnung bleibt dem Revisionsprozess zur ICD-II vorbehalten.
Inkl.: Morphologieschlüsselnummer M9950 mit Malignitätsgrad /1
- D46.-** **Myelodysplastische Syndrome**
Inkl.: Morphologieschlüsselnummer M998 mit Malignitätsgrad /1
Alkylanzien-induziertes myelodysplastisches Syndrom
Epipodophylotoxin-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 I
RAEB II
- ~~**D46.3** **Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss in Transformation**~~
- 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 unbekanntem Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes**
Inkl.: Morphologieschlüsselnummern M974, M976, M996, M997 mit Malignitätsgrad /1
- D47.0** **Histiozyten- und Mastzelltumor unsicheren oder unbekanntem Verhaltens**
Indolente systemische Mastozytose
Mastozytom o.n.A.
Mastzelltumor o.n.A.
Systemische Mastozytose, assoziiert mit klonaler hämatologischer Nicht-Mastzell-Krankheit [SM-AHNMD]
Exkl.: (Angeborene) Mastozytose (der Haut) (Q82.2)

- D47.1 Chronische myeloproliferative Krankheit**
Chronische Neutrophilenleukämie
Myelofibrose (mit myeloider Metaplasie)
Myeloproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet
Myelosklerose (megakaryozytär) mit myeloider Metaplasie
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 unbekanntem Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes**
Histiozytentumor unsicheren oder unbekanntem Verhaltens
- D47.9 Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet**
 Lymphoproliferative Krankheit o.n.A.
- 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)
- ~~**D75.2 Essentielle Thrombozytose**~~
~~*Exkl.:* Essentielle (hämorrhagische) Thrombozythämie (D47.3)~~
- 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.- Bestimmte Krankheiten mit Beteiligung des lymphoretikulären Gewebes und des retikuloendothelialen Systems

Exkl.: Abt-Letterer-Siwe-Krankheit (C96.0)

Bösartige Histiocytenose (C96.48)

Eosinophiles Granulom (C96.6)

Hand-Schüller-Christian-Krankheit (C96.5)

Histiocytisches Sarkom (C96.8)

Histiocytenose X, multifokal (C96.5)

Histiocytenose X, unifokal (C96.6)

Langerhans-Zell-Histiocytenose, multifokal (C96.5)

Langerhans-Zell-Histiocytenose, unifokal (C96.6)

Retikuloendotheliose oder Retikulose:

- bösartig (C85.7)
- histiocytär medullär (C96.49)
- leukämisch (C91.4-)
- lipomelanotisch (I89.8)
- ohne Lipidspeicherung (C96.0)

D76.0 — Langerhans-Zell-Histiocytenose, anderenorts nicht klassifiziert

~~D76.00 — Multifokale Langerhans-Zell-Histiocytenose~~

~~Hand-Schüller-Christian-Krankheit~~

~~Histiocytosis X, multifokal~~

~~D76.01 — Unifokale Langerhans-Zell-Histiocytenose~~

~~Eosinophiles Granulom~~

~~Histiocytosis X, unifokal~~

~~D76.08 — Sonstige und nicht näher bezeichnete Langerhans-Zell-Histiocytenose, anderenorts nicht klassifiziert~~

~~Histiocytosis X (chronisch) o.n.A.~~

D76.1 Hämophagozytäre Lymphohistiocytenose

Familiäre hämophagozytäre Retikulose

Histiocytosen mononukleärer Phagozyten, ausgenommen der Langerhans-Zellen o.n.A.

D76.2 Hämophagozytäres Syndrom bei Infektionen

Soll der Infektionserreger oder die Infektionskrankheit angegeben werden, ist eine zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.

D76.3 Sonstige Histiocytenose-Syndrome

Retikuloendotheliosom (Riesenzellen)

Sinushistiocytenose mit massiver Lymphadenopathie

Xanthogranulom