

Aktualisierungsliste zur ICD-10-GM 2011

Diese Aktualisierungsliste enthält die aktuellen Änderungen der ICD-10-GM 2011 gegenüber der ICD-10-GM 2010.

Entsprechend der Mitteilung des DIMDI vom 03.08.2010 handelt es sich um eine **vorläufige** Fassung der ICD-10-GM 2011, Änderungen bleiben 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

Kapitel I

Bestimmte infektiöse und parasitäre Krankheiten (A00 - B99)

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

B00.- Infektionen durch Herpesviren [Herpes simplex]

B00.8 Sonstige Infektionsformen durch Herpesviren

Hepatitis durch Herpesviren† (K77.0*)

Panaritium durch Herpesviren† ([L99.8*](#))

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 Verdauungsorgane
(C15-C26)

C26.- Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Verdauungsorgane

C26.1 Milz

Exkl.: [Follikuläres Lymphom \(C82.-\)](#)

Hodgkin-~~Krankheit~~-[Lymphom](#) [Lymphogranulomatose] (C81.-)

[Nicht follikuläres Lymphom \(C83.-\)](#)

[Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom \(C84.-\)](#)

[Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms](#) (~~C82-C85.-~~)

Bösartige Neubildungen ungenau bezeichneter, sekundärer und nicht näher bezeichneter Lokalisationen
(C76-C80)

C79.- Sekundäre bösartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten 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 ([sekundär](#)) o.n.A.

Exkl.: [Disseminierte maligne Neoplasie, ohne Angabe eines Primärtumors \(C80.-\)](#)

C80.- Bösartige Neubildung ohne Angabe der Lokalisation**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.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)**

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-Krankheit Lymphom [Lymphogranulomatose]

Inkl.: Morphologieschlüsselnummern M965-M966 mit Malignitätsgrad /3

C81.0 Lymphozytenreiche Form Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom
Lymphozytär-histiozytäre Prädominanz**C81.1 Nodulär-sklerosierendes Form klassisches Hodgkin-Lymphom****C81.2 Gemischtzelliges Form klassisches Hodgkin-Lymphom****C81.3 Lymphozytenarmes Form klassisches Hodgkin-Lymphom****C81.4 Lymphozytenreiches klassisches Hodgkin-Lymphom**

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

C81.7 Sonstige Typen der s klassischen Hodgkin-Krankheit Lymphoms
Klassisches Hodgkin-Lymphom, nicht typisiert**C81.9 Hodgkin-Krankheit Lymphom, 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, folliculär Follikuläres Lymphom Grad I**C82.1 Gemischt klein- und großzellig, gekerbt, folliculär Follikuläres Lymphom Grad II****C82.2 Großzellig, folliculär Follikuläres Lymphom Grad III, nicht näher bezeichnet****C82.3 Follikuläres Lymphom Grad IIIa****C82.4 Follikuläres Lymphom Grad IIIb****C82.5 Diffuses Follikelzentrumslymphom****C82.6 Kutanes Follikelzentrumslymphom****C82.7 Sonstige Typen des folliculären 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**
 Lymphoplasmazytisches 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
- | | | |
|---|--|--|
| <p><u>Anaplastisches</u>
 <u>CD30-positives</u>
 <u>Immunoblastisches</u>
 <u>Plasmablastisches</u>
 <u>Subtyp nicht differenziert</u>
 <u>T-Zell-reiches</u>
 <u>Zentroblastisches</u></p> | | <p><u>diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom</u></p> |
|---|--|--|
- 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 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 Diffuses Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet**

C84.- Periphere und kutane Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome

Inkl.: Morphologieschlüsselnummer M970 mit Malignitätsgrad /3

- 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-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

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

C85.0 Lymphosarkom

C85.2 Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom

C85.7 Sonstige näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms

Bösartige:

- [Retikuloendotheliose](#)
- [Retikulose](#)

[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.

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

Inkl.: ~~Morphologieschlüsselnummern 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
[Lymphoplasmazytisches Lymphom mit IgM-Produktion](#)
[Makroglobulinämie \(primär\) \(idiopathisch\)](#)
Exkl.: [Kleinzelliges B-Zell-Lymphom \(C83.0\)](#)

C88.1- ~~Alpha-Schwerkettenkrankheit~~

C88.2- ~~Gamma~~Sonstige-Schwerkettenkrankheit
 Franklin-Krankheit
[Gamma-Schwerkettenkrankheit](#)
[My-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 \[BALT-Lymphom\]](#)

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 ~~Myelom~~[Plasmozytom](#) (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 lymphoblastische lymphatische 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****C91.5- Adulte(s) T-Zellen-Lymphom/Leukämie beim Erwachsenen (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)

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 myeloische 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, 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 [Hypereosinophiles Syndrom] (D47.5)
- C92.8- Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie**
Hinw.: Akute myeloische Leukämie mit Dysplasie der Resthämatoopoese und/oder mit myelodysplastischem Syndrom in der Vorgeschichte

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**

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~~

C94.4- Akute Panmyelose mit Myelofibrose

~~Akute Myelofibrose~~

C94.5- ~~Akute Myelofibrose~~**C94.6- Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar****C94.7- Sonstige näher bezeichnete Leukämien**

~~Lymphosarkomzellen-Leukämie~~

~~Aggressive NK-Zell-Leukämie~~

~~Akute 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 Zelltyps

~~Akute biliniäre Leukämie~~

~~Akute gemischt-liniäre Leukämie~~

~~Biphänotypische akute Leukämie~~

~~Blastzellenleukämie~~

~~Stammzellenleukämie mit unklarer Linienzuordnung~~

~~Exkl.:~~ Akute Exazerbation einer nicht näher bezeichneten chronischen Leukämie (C95.1-)

C95.2- Subakute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps

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-Krankheit

Retikuloendotheliose | ohne Lipoidspeicherung
Retikulose

Histiozytose X, multisystemisch

C96.1 Bösartige Histiozytose

Medullär histiozytäre Retikulose

C96.2 Bösartiger Mastzelltumor

Aggressive systemische Mastozytose

Bösartige(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-Sarkom

Sarkom der folliculären dendritischen Zellen

Sarkom der interdigitierenden dendritischen Zellen

C96.5 Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose

Hand-Schüller-Christian-Krankheit

Histiozytose X, multifokal

C96.6 Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose

Eosinophiles Granulom

Histiozytose X, unifokal

Histiozytose X o.n.A.

Langerhans-Zell-Histiozytose o.n.A.

C96.8 Histiozytisches Sarkom

Bösartige Histiozytose

**Gutartige Neubildungen
(D10-D36)****D16.- Gutartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels**

Keratozystisch-odontogener Tumor

Exkl.: Bindegewebe:

• Augenlid (D21.0)

• Larynx (D14.1)

• Nase (D14.0)

• Ohr (D21.0)

Synovialmembran (D21.-)

Neubildungen unsicheren oder unbekanntes Verhaltens (D37-D48)

D37.- Neubildung unsicheren oder unbekanntes Verhaltens der Mundhöhle und der Verdauungsorgane

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)~~

D37.70 Pankreas

D37.78 Sonstige Verdauungsorgane

Anus o.n.A.

Canalis analis

Darm o.n.A.

Ösophagus

Sphincter ani

Exkl.: Anus:

• Haut (D48.5)

• Rand (-Gebiet) (D48.5)

Perianalhaut (D48.5)

D44.- Neubildung unsicheren oder unbekanntes Verhaltens der endokrinen Drüsen

Exkl.: Endokriner Drüsenanteil des Pankreas (D37.70)

Hoden (D40.1)

Ovar (D39.1)

Thymus (D38.4)

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 unbekanntes Verhaltens zugeordnet ist, ist er weiterhin zu benutzen. Eine Änderung der Zuordnung bleibt dem Revisionsprozess zur ICD-11 vorbehalten.

Inkl.: ~~Morphologieschlüsselnummer M9950 mit Malignitätsgrad /1~~

D46.- Myelodysplastische Syndrome

Inkl.: ~~Morphologieschlüsselnummer M998 mit Malignitätsgrad /1~~

~~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.~~

D46.2 Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss

~~Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss, Typ I [RAEB I]~~

~~Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss, Typ II [RAEB II]~~

~~**D46.3** Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss in Transformation~~

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-)

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

Myeloklerose (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]

D47.4 Osteomyelofibrose

Chronische idiopathische Myelofibrose

Myelofibrose (idiopathisch) (mit myeloider Metaplasie)

Myeloklerose (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

D48.- Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhaltens an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

D48.5 Haut

Anus:

- Haut
- Rand (-Gebiet)

Haut der Brustdrüse

Perianalhaut

Exkl.: Anus o.n.A. (D37.78)

Haut der Genitalorgane (D39.7 , D40.7)

Lippenrotgrenze (D37.0)

Kapitel III**Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe sowie bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems (D50 - D90)****Aplastische und sonstige Anämien (D60-D64)****D64.- Sonstige Anämien***Exkl.:* Refraktäre Anämie:

- mit Blastenüberschuss (D46.2)
- mit Blastenüberschuss in Transformation (~~D46.3~~C92.0-)
- mit Ringsideroblasten (D46.1)
- ohne Ringsideroblasten (D46.0)
- o.n.A. (D46.4)

Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen (D65-D69)**D68.- Sonstige Koagulopathien****D68.6 Sonstige Thrombophilien**

Antikardiolipin-Syndrom
 Antiphospholipid-Syndrom
 Vorhandensein des Lupus-Antikoagulans

Exkl.: Disseminierte intravasale Gerinnung (D65.~)
 Hyperhomocysteinämie (E72.1)

Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe (D70-D77)**D75.- Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe****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)~~

D76.- Bestimmte Krankheiten mit Beteiligung des lymphoretikulären Gewebes und des retikulohistiozytären Systems

- Exkl.:* Abt-Letterer-Siwe-Krankheit (C96.0)
 Bösartige Histozytose (C96.48)
[Eosinophiles Granulom \(C96.6\)](#)
[Hand-Schüller-Christian-Krankheit \(C96.5\)](#)
[Histozytisches Sarkom \(C96.8\)](#)
[Histozytose X, multifokal \(C96.5\)](#)
[Histozytose X, unifokal \(C96.6\)](#)
[Langerhans-Zell-Histozytose, multifokal \(C96.5\)](#)
[Langerhans-Zell-Histozytose, unifokal \(C96.6\)](#)
 Retikuloendotheliose oder Retikulose:
- bösartig (C85.7)
 - histiozytär medullär (C96.49)
 - leukämisch (C91.4-)
 - lipomelanotisch (I89.8)
 - ohne Lipidspeicherung (C96.0)

~~D76.0 — Langerhans-Zell-Histozytose, anderenorts nicht klassifiziert~~

~~D76.00 — Multifokale Langerhans-Zell-Histozytose
 Hand-Schüller-Christian-Krankheit
 Histozytosis X, multifokal~~

~~D76.01 — Unifokale Langerhans-Zell-Histozytose
 Eosinophiles Granulom
 Histozytosis X, unifokal~~

~~D76.08 — Sonstige und nicht näher bezeichnete Langerhans-Zell-Histozytose, anderenorts nicht klassifiziert
 Histozytosis X (chronisch) o.n.A.~~

D76.1 Hämophagozytäre Lymphohistozytose

Familiäre hämophagozytäre Retikulose
 Histozytosen mononukleärer Phagozyten, ~~ausgenommen der Langerhans-Zellen o.n.A.~~

**Bestimmte Störungen mit Beteiligung des Immunsystems
(D80-D90)****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.-)

D89.3 Immunrekonstitutionssyndrom

[Inflammatorisches Immunrekonstitutionssyndrom \[IRIS\]](#)

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

**Kapitel IV
Endokrine, Ernährungs- und Stoffwechselkrankheiten
(E00 - E90)****Stoffwechselstörungen
(E70-E90)****E88.- Sonstige Stoffwechselstörungen**

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

Exkl.: Histozytosis X (chronisch) (~~D76.0~~[C96.6](#))

Kapitel V Psychische und Verhaltensstörungen (F00-F99)

Affektive Störungen (F30-F39)

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.-)

Kapitel IX Krankheiten des Kreislaufsystems (I00 - I99)

Chronische rheumatische Herzkrankheiten (I05-I09)

I08.- Krankheiten mehrerer Herzklappen

I08.0 Krankheiten der Mitralklappe und Aortenklappe, kombiniert

Beteiligung von Mitralklappe und Aortenklappe, unabhängig davon, ob als rheumatisch bezeichnet oder nicht näher bezeichnet

Ischämische Herzkrankheiten (I20-I25)

I23.- Bestimmte akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt

Benutze eine zusätzliche Schlüsselnummer (I21-I22), um die Art des Myokardinfarktes anzugeben.

Exkl.: Aufgeführte Zustände, gleichzeitig mit akutem Myokardinfarkt auftretend (I21-I22)
nicht als akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt bezeichnet (I31.-, I51.-)

I25.- Chronische ischämische Herzkrankheit

- I25.11 Ein-Gefäß-Eerkrankung
- I25.12 Zwei-Gefäß-Eerkrankung
- I25.13 Drei-Gefäß-Eerkrankung

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)

I87.- Sonstige Venenkrankheiten

I87.0- Postthrombotisches Syndrom

[Postphlebitisches Syndrom](#)

I87.00 Postthrombotisches Syndrom ohne Ulzeration

[Postphlebitisches Syndrom ohne Ulzeration](#)

[Postphlebitisches Syndrom o.n.A.](#)

[Postthrombotisches Syndrom o.n.A.](#)

I87.01 Postthrombotisches Syndrom mit Ulzeration

[Postphlebitisches Syndrom mit Ulzeration](#)

Kapitel X Krankheiten des Atmungssystems (J00 - J99)

Sonstige Krankheiten des Atmungssystems (J95-J99)

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 folgenden fünften Stellen sind bei den Subkategorien J96.0-J96.9 zu benutzen:](#)

[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

Kapitel XI Krankheiten des Verdauungssystems (K00-K93)

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

K08.- Sonstige Krankheiten der Zähne und des Zahnhalteapparates

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.

K09.- Zysten der Mundregion, anderenorts nicht klassifiziert

K09.1 Entwicklungsbedingte (nichtodontogene) Zysten der Mundregion

Zyste:

• [Canalis incisivus](#)

• [globulomaxillär](#)

• [medianopalatinal](#)

• [nasopalatinal](#)

• [Papilla incisiva](#)

• [nasolabial \[nasoalveolar\]](#)

• [nasopalatinaler Gang \[Canalis incisivus\]](#)

K09.8 Sonstige Zysten der Mundregion, anderenorts nicht klassifiziert

Dermoidzyste

Epidermoidzyste

Lymphoepithelialzyste

Epstein-Epithelperlen

[Nasoalveolarzyste](#)

[Nasolabialzyste](#)

Mund

K12.- Stomatitis und verwandte Krankheiten

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):

- Nase und Nasennebenhöhlen (J34.8)
- Gastrointestinaltrakt (außer Mundhöhle und Oropharynx) (K92.8)

Kapitel XIII

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

Systemkrankheiten des Bindegewebes (M30-M36)

M35.- Sonstige Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes

M35.0 Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]

Sjögren-Syndrom mit:

- Keratokonjunktivitis† (H19.3*)
- Lungenbeteiligung† (J99.1*)
- Myopathie† (G73.7*)
- tubulointerstitieller Nierenkrankheit† (N16.4*)

Exkl.: [Trockenes Auge \(H04.1\)](#)

M36.* Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

M36.1* Arthropathie bei Neubildungen (C00-D48†)

Arthropathie bei:

- bösartiger Histiozytose (C96.48†)
- Leukämie (C91-C95†)
- Plasmozytom (C90.0-†)

Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M54)

Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens (M40-M43)

M40.- Kyphose und Lordose

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang [dieser](#)der Krankheitsgruppe [M40-M54](#)]

Exkl.: Kyphose und Lordose:

- angeboren (Q76.4)
- nach medizinischen Maßnahmen (M96.-)

Kyphoskoliose (M41.-)

M41.- Skoliose

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang [dieser](#)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.-)

M42.- Osteochondrose der Wirbelsäule

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang [dieser](#)der Krankheitsgruppe [M40-M54](#)]

M43.- Sonstige Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens

[Schlüsselnummer der Lokalisation siehe am Anfang [dieser](#)der Krankheitsgruppe [M40-M54](#)]

- Exkl.:* Angeborene Spondylolisthesis (Q76.21)
 Angeborene Spondylolyse (Q76.22)
 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)

Kapitel XIV
Krankheiten des Urogenitalsystems
(N00-N99)

Nichtentzündliche Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes
 (N80-N98)

N81.- Genitalprolaps bei der Frau

N81.2 Partialprolaps des Uterus und der Vagina

Prolaps der Cervix uteri o.n.A.

[Uterusprolaps:](#)

- [1. Grad](#)
- [2. Grad](#)

[Uterusprolaps 1. und 2. Grades](#)

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

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 [verstärkter oder](#) aufgepfropfter [Proteinurie](#)[Präeklampsie](#) (O11)

O11 Vorher bestehende [chronische](#) Hypertonie mit aufgepfropfter [Proteinurie](#)[Präeklampsie](#), die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert

Inkl.: [Aufgepfropfte Präeklampsie bei:](#)

- [Hypertonie o.n.A.](#)
- [vorher bestehender Hypertonie](#)

Pfropf-Präeklampsie

Unter O10.- aufgeführte Zustände, kompliziert durch [verstärkte](#) [Proteinurie](#)[Präeklampsie](#)

O13 Gestationshypertonie [schwangerschaftsinduzierte Hypertonie]-~~ohne bedeutsame Proteinurie~~
Inkl.: ~~Leichte Präeklampsie~~
 Schwangerschaftsbedingte Hypertonie o.n.A.

O14.- Gestationshypertonie [schwangerschaftsinduziert] mit bedeutsamer Proteinurie Präeklampsie
Exkl.: Pfropf-Präeklampsie (O11)

O14.0 Leichte bis Mmäßige Präeklampsie

Komplikationen bei Wehentätigkeit und Entbindung (O60-O75)

O70.- Dammriss unter der Geburt
Inkl.: Episiotomie mit nachfolgendem Weiterreißen
Exkl.: Hoher Scheidenriss unter der Geburt-~~ohne Dammriss~~ (O71.4)

O70.0 Dammriss 1. Grades unter der Geburt
 Verletzung, Ruptur oder Riss des Perineums (mit Beteiligung von):

- Frenulum labiorum pudendi
- geringfügig
- Haut
- Labien
- Vagina
- Vulva

unter der Geburt

Verletzung, Ruptur oder Riss des periurethralen Gewebes

Exkl.: Periurethraler Einriss mit Beteiligung der Urethra (O71.5)

O71.- Sonstige Verletzungen unter der Geburt

O71.4 Hoher Scheidenriss unter der Geburt ~~ohne Dammriss~~
~~Verletzung der Scheidenwand ohne Angabe einer Verletzung des Perineums~~
~~*Exkl.:* Mit Dammriss (O70.-)~~

O71.5 Sonstige Verletzung von Beckenorganen unter der Geburt
 Verletzung unter der Geburt:

- Harnblase
- Urethra

Exkl.: Verletzung (geringfügig) mit ausschließlicher Beteiligung des periurethralen Gewebes (O70.0)

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

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

P28.- Sonstige Störungen der Atmung mit Ursprung in der Perinatalperiode**P28.3 Primäre Schlafapnoe beim Neugeborenen**

Schlafapnoe beim Neugeborenen ~~o.n.A.~~:

- obstruktiv
- o.n.A.
- zentral

P28.4 Sonstige Apnoe beim Neugeborenen

Apnoe bei Präamaturität

Obstruktive Apnoe beim Neugeborenen

Exkl.: Obstruktive Schlafapnoe beim Neugeborenen (P28.3)

Krankheiten des Verdauungssystems beim Feten und Neugeborenen
(P75-P78)

P76.- Sonstiger Darmverschluss beim Neugeborenen**P76.8 Sonstiger näher bezeichneter Darmverschluss beim Neugeborenen**

Exkl.: Darmverschluss, klassifizierbar unter K56.0-K~~7~~56.5

Kapitel XVIII**Symptome und abnorme klinische und Laborbefunde, die anderenorts nicht klassifiziert sind (R00-R99)**

Abnorme Blutuntersuchungsbefunde ohne Vorliegen einer Diagnose
(R70-R79)

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)

Kapitel XIX

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

Verletzungen des Halses (S10-S19)

S14.- Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes in Halshöhe

- S14.1- Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes**
 Verschlüssele auch die funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarks (S14.7-).
[Ist eine Beatmungspflicht angegeben, so ist Z99.1 als zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.](#)

Verletzungen des Thorax (S20-S29)

S24.- Verletzung der Nerven und des Rückenmarkes in Thoraxhöhe

- S24.1- Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen des thorakalen Rückenmarkes**
 Verschlüssele auch die funktionale Höhe einer Verletzung des thorakalen Rückenmarks (S24.7-).
[Ist eine Beatmungspflicht angegeben, so ist Z99.1 als zusätzliche Schlüsselnummer zu benutzen.](#)

Verbrennungen oder Verätzungen (T20-T32)

Verbrennungen oder Verätzungen mehrerer und nicht näher bezeichneter Körperregionen (T29-T32)

T31.-! Verbrennungen, klassifiziert nach dem Ausmaß der betroffenen Körperoberfläche

Hinw.: Diese Kategorie ist zur ergänzenden Verschlüsselung bei den Kategorien T20-T25, und T29 zu benutzen.

Die folgenden fünften Stellen sind bei der Kategorie T31 zu benutzen, um den Anteil der Gesamtkörperoberfläche anzugeben, der von Verbrennungen dritten Grades betroffen ist:

- 0! Weniger als 10 % oder nicht näher bezeichneter Anteil von Verbrennungen 3. Grades
Keine Verbrennungen 3. Grades
- 1! 10-19 % Verbrennungen 3. Grades
- 2! 20-29 % Verbrennungen 3. Grades
- 3! 30-39 % Verbrennungen 3. Grades
- 4! 40-49 % Verbrennungen 3. Grades
- 5! 50-59 % Verbrennungen 3. Grades
- 6! 60-69 % Verbrennungen 3. Grades
- 7! 70-79 % Verbrennungen 3. Grades
- 8! 80-89 % Verbrennungen 3. Grades
- 9! 90 % oder mehr Verbrennungen 3. Grades

Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen und medizinischer Behandlung, anderenorts nicht klassifiziert (T80-T88)

T81.- Komplikationen bei Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert

T81.4 Infektion nach einem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert

Abszess:
 • intraabdominal
 • Naht-
 • subphrenisch
 • Wund-
 Sepsis

nach medizinischen Maßnahmen

Exkl.: Infektion (durch):

- Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken (T80.2)
- Prothesen, Implantate und Transplantate (T82.6–T82.7, T83.5–T83.6, T84.5–T84.7, T85.7)
- Infektion der Wunde nach operative~~m~~ geburtshilfliche~~m~~ Eingriff (O86.0)

Kapitel XXI

Faktoren, die den Gesundheitszustand beeinflussen und zur Inanspruchnahme des Gesundheitswesens führen (Z00-Z99)

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

Z29.- Notwendigkeit von anderen prophylaktischen Maßnahmen

Z29.2- Sonstige prophylaktische Chemotherapie

Chemoprophylaxe
 Prophylaktische Antibiotikaverabreichung

Z29.20 Lokale prophylaktische Chemotherapie

Z29.21 Systemische prophylaktische Chemotherapie

Z29.28 Sonstige prophylaktische Chemotherapie

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

Z92.- Medizinische Behandlung in der Eigenanamnese

Z92.1 Dauertherapie (gegenwärtig) mit Antikoagulanzen in der Eigenanamnese

Exkl.: Blutung bei Dauertherapie mit Antikoagulanzen (D68.3-)

Kapitel XXII Schlüsselnummern für besondere Zwecke (U00-U99)

Erfolgte Registrierung zur Organtransplantation (U55-U55)

U55.- Erfolgte Registrierung zur Organtransplantation

Exkl.: Erfolgte Registrierung zur:

- Nieren-, Nieren-Pankreas-, Pankreas-, Dünndarm- oder Lebertransplantation (Z75.6-Z75.7-)
- Transplantation sonstiger oder nicht näher bezeichneter Organe (Z75.6-Z75.7-)

Sonstige sekundäre Schlüsselnummern für besondere Zwecke (U69-U69)

U69.-! Sonstige sekundäre Schlüsselnummern für besondere Zwecke**U69.2-!** Sekundäre Schlüsselnummern für besondere epidemiologische Zwecke

Hinw.: Die Schlüsselnummern dieser Kategorie dienen der Spezifizierung besonderer epidemiologischer Ereignisse. **Das** DIMDI wird eine Einschränkung des Anwendungszeitraums der Schlüsselnummern bei Bedarf bekannt geben.