



HANSEATISCHE KRANKENKASSE



Anhörung zur Auswahl der im Risikostrukturausgleich (RSA) zu berücksichtigenden Krankheiten für das Ausgleichsjahr 2013

BVA AZ VII 2 - 5572.02 - 3508/2011

Gemeinsame Stellungnahme der Techniker Krankenkasse, der KKH | Allianz, der Hanseatischen Krankenkasse und der Handelskrankenkasse

Mit Schreiben vom 22. Dezember 2011 hat das Bundesversicherungsamt die im Ausgleichsjahr 2013 zu berücksichtigenden Krankheiten zur Anhörung gestellt. Zu diesem Entwurf nehmen wir nachfolgend Stellung. In Teil I nehmen wir Stellung zur Methode der Krankheitsauswahl und beziehen uns dabei auf die Dokumentation der Berechnungsschritte (Anhang 2 zum Festlegungsentwurf). Danach folgt ein medizinischer Teil mit Vorschlägen zum Neuzuschnitt der einzelnen Krankheiten.

Teil I: Dokumentation der Berechnungsschritte der Krankheitsauswahl

Die Anmerkungen orientieren sich daran, dass vom Bundesversicherungsamt für das Jahr 2013 keine grundsätzlichen methodischen Verfahrensänderungen vorgenommen wurden. Von generellen Hinweisen zur Korrektur der Prävalenzgewichtung entsprechend dem Gutachten des Wissenschaftlichen Beirats aus 2007 sowie zur Schwellenwertprüfung sehen wir deshalb in dieser Stellungnahme ab. Wir begrüßen ausdrücklich, dass das Bundesversicherungsamt die Kosten Verstorbener wie in den vergangenen Jahren nicht annualisiert, "um zu

große Ausreißer (in Folge einer "Aufblähung der Sterbekosten") zu verhindern" [BVA 2010].¹ Daher werden im Folgenden nur Anpassungen der bestehenden Verfahren an aktuellere Erkenntnisse zur Datenvalidität der Krankenhaus-Nebendiagnosen vorgeschlagen, die Rückwirkungen auf die im Rahmen der Krankheitsauswahl zu berechnenden Kennzahlen haben. Zudem wird ein Vorschlag für eine mathematische Bestimmung der Mindest-Hospitalisierungsquote und der Mindest-Chronizitätsquote unterbreitet.

1. Berücksichtigung der Krankenhaus-Nebendiagnosen bei den Berechnungen zur Krankheitsauswahl

Die Qualität der stationären Nebendiagnosen wurde im Kontext Morbi-RSA bereits ausgiebig diskutiert. Die bekanntgewordenen Manipulationsversuche in diesem Bereich haben verdeutlicht, dass stationäre Nebendiagnosen grundsätzlich nicht ohne weitere Validierung im RSA-Verfahren berücksichtigt werden dürfen. Bei der Berechnung der Zuweisungen werden Nebendiagnosen erst nach Validierung analog dem bei ambulanten Diagnosen angewandten Verfahren berücksichtigt, um ungerechtfertigte Zuordnungen zu Morbiditätsgruppen zu vermeiden. Die unzureichende Qualität der stationären Nebendiagnosen wirkt sich jedoch nicht nur auf das Klassifikationssystem aus, sondern ist bereits bei der Krankheitsauswahl mit zu beachten. Um Verzerrungen durch nicht gerechtfertigte Nebendiagnosen auch bei der Krankheitsauswahl zu vermeiden, müssen auch die zur Ermittlung der Kennzahlen verwendeten Nebendiagnosen wie ambulante Diagnosen entsprechend der M2Q-Regel oder mit Arzneimittelverordnungen validiert werden.

2. Diagnoseaufbereitung

Bei der Aufbereitung der Diagnosedaten aus der ambulanten und stationären Versorgung sollte auch im Rahmen der Krankheitsauswahl das vom Bundesversicherungsamt veröffentlichte Datenbereinigungskonzept angewendet und die der Krankheitsauswahl zugrundegelegten Diagnosen entsprechend geprüft werden. Ergänzend zum bereits vom Bundesversicherungsamt veröffentlichten Konzept sollte zudem eine Prüfung der Kreuz-Stern-Diagnosen gemäß DIMDI erfolgen. Im ICD-10-GM ist eine zwingende Verwendung der richtigen Sonderkennzeichen im Kreuz-Stern-System der ICD vorgesehen². Das Datenbereinigungskonzept des Bundesversicherungsamtes sieht in der aktuellen Fassung nur die formale Prüfung 2240

¹ Diese Begründung wird in der Dokumentation der Berechnungsschritte für das Ausgleichsjahr 2011 vom 30.6.2010 vom BVA genannt, allerdings in der aktuellen Dokumentation des BVA nicht mehr explizit angeführt.

² (<http://www.dimdi.de/static/de/klassi/diagnosen/icd10/htmlgm2012/zusatz-anleitung-zur-verschluesselung.htm>)

(die gemeldete ICD-Kodierung entspricht nicht dem vorgegebenen Format) vor. Es wird jedoch nicht geprüft, ob die Diagnose inhaltlich richtig ist. So sind bestimmte Diagnosen nur als Sterndiagnosen zugelassen; Sterndiagnosen dürfen wiederum nur zusammen mit einer entsprechenden Kreuzdiagnose gegeben werden. Das Datenbereinigungskonzept sollte daher entsprechend angepasst und bei der Krankheitsauswahl berücksichtigt werden.

3. Festlegung der Mindestquoten für Krankheitsschwere und Chronizität

Bei der Prüfung der Kriterien Krankheitsschwere bzw. Chronizität einer Krankheit fordert das Bundesversicherungsamt, wie im Gutachten des Wissenschaftlichen Beirats aus 2008 empfohlen, das Erreichen einer Hospitalisierungsquote von mindestens 10 % oder einer Chronizitätsrate von mindestens 50 %. Diese Werte wurden vom damaligen Beirat jedoch nicht systematisch hergeleitet, sondern willkürlich gesetzt. Hier wäre eine mathematische Ermittlung der jeweiligen Mindestwerte sinnvoller. Wir schlagen vor, über alle Hospitalisierungsquoten bzw. Chronizitätsraten jeweils den Median zu bilden und diesen dann als Mindestwert heranzuziehen. Eine Verwendung des Mittelwerts ist jedoch nicht sinnvoll, da dieser zu stark durch Extremwerte beeinflusst ist. Bei mathematischer Ermittlung der Mindestwerte wären diese bei jeder Krankheitsauswahl neu festzusetzen.

Bei der Krankheitsauswahl für 2013 liegt der Median der Hospitalisierungsquoten bei 6,54 % und der Median der Chronizitätsraten bei 50,64 %.

4. Konkretisierungsbedarf bei der Dokumentation der Berechnungsschritte

- Leistungsausgaben:

Bei der Beschreibung zur Ermittlung der Leistungsausgaben fehlt eine Erläuterung, wie mit negativen Beträgen umgegangen wurde, ob eine Hochrechnung der Leistungsausgaben der einzelnen Hauptleistungsbereiche auf die KJ1 erfolgt ist und ob entsprechend der Anhörung zur Datenqualität die Daten einzelner Krankenkassen ausgeschlossen wurden.

- Regressionsmodell:

Hier fehlt eine Erläuterung, wie mit nicht signifikanten Werten umgegangen wurde.

Teil II: Änderungen der Krankheitsabgrenzung

1. Vorbemerkung

Grundsätzlich begrüßen wir das Vorhaben des wissenschaftlichen Beirats, eine engere Abgrenzung der zur Auswahl stehenden Krankheiten anzustreben und dabei die Ätiologie / Pathogenese als primäres Kriterium zur Abgrenzung zugrunde zu legen. Dieser Grundsatz müsste jedoch für alle Krankheiten gelten, so dass bei weitaus mehr Krankheiten eine Neudefinition der zugeordneten ICD-Codes erfolgen müsste. Dies wird in unserer Stellungnahme im Teil II dargestellt. Da diskutiert wird, künftig die Krankheitsauswahl nicht mehr jährlich durchzuführen, sollte gerade im vorliegenden Auswahlverfahren für die Krankheiten im Ausgleichsjahr 2013 die grundsätzliche Orientierung an der Ätiologie / Pathogenese durchgängig verfolgt werden. Unsere Stellungnahme bezieht sich daher nicht nur auf die vom Bundesversicherungsamt veränderten Krankheitszuschnitte, sondern es werden weitere Veränderungen vorgeschlagen, die bei konsequenter Abgrenzung nach Ätiologie / Pathogenese notwendig sind. Die vom Beirat angestrebte enge Abgrenzung ist in § 31 Abs. 1 Satz 4 RSAV vorgegeben und inhaltlich sinnvoll. Nur bei einer engen Abgrenzung kann über das M2Q-Kriterium sinnvoll validiert werden - bei zu weiter Abgrenzung einer Krankheit wäre es möglich, dass zwei eigentlich unabhängig voneinander auftretende Krankheitsereignisse zur gegenseitigen Validierung herangezogen werden.

Die Kostenhomogenität soll nach der Vorstellung des Beirats erst im Klassifikationssystem als Kriterium berücksichtigt werden. Diesen Überlegungen können wir zustimmen. Primäres Kriterium der Abgrenzung sollte die Ätiologie / Pathogenese sein. Wenn eine Prüfung der Kostenhomogenität der einzelnen Krankheiten im Rahmen des Auswahlprozesses durchgeführt werden soll, kann dies erst im 2. Schritt - also bei bereits ätiologisch / pathogenetisch abgegrenzten Krankheiten - erfolgen. Kostenhomogenität ist erst bedeutsam, wenn bereits ein Krankheitszuschnitt nach medizinischen Kriterien erfolgt ist. In der Konsequenz ist allerdings bei der nächsten Überarbeitung des Klassifikationssystems durchgängig zu berücksichtigen, dass bei den neuen Krankheitsentitäten die Validierungskriterien zu überprüfen bzw. neu festzulegen sind und ggf. die bestehenden Hierarchiebeziehungen neu zu ordnen sind.

Krankheit 1 HIV/AIDS

Unter dem Aspekt der ätiologischen Zuordnung schlagen wir vor, das Kaposi-Sarkom aus der Krankheit 32, in die Krankheit 1 HIV/AIDS einzuordnen. Das Kaposi-Sarkom wird unterschieden in die klassische Form, welche nur höchst selten auftritt, und das Kaposi-Sarkom bei einer HIV-Infektion.

Das gleiche gilt für die D89.3 (Immunrekonstitutionssyndrom). Dieses ist in der Regel mit einer HIV-Infektion vergesellschaftet. Aufgrund dessen schlagen wir die Neuordnung folgender ICD-Codes in die Krankheit 1 vor:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
C46.0	Kaposi-Sarkom der Haut	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
C46.1	Kaposi-Sarkom des Weichteilgewebes	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
C46.2	Kaposi-Sarkom des Gaumens	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
C46.3	Kaposi-Sarkom der Lymphknoten	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
C46.7	Kaposi-Sarkom sonstiger Lokalisationen	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
C46.8	Kaposi-Sarkom mehrerer Organe	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
C46.9	Kaposi-Sarkom, nicht näher bezeichnet	Bösartige Neubildungen der Knochen, des Stütz- und Weichteilgew	32
D89.3	Immunrekonstitutionssyndrom	Sonstige Erkrankungen des Immunsystems	126
R75	Laborhinweis auf Humanes Immundefizienz-Virus [HM]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 2 Sepsis/Schock:

Das Waterhouse-Friderichsen-Syndrom ist die Komplikation einer fulminanten Sepsis, meistens hervorgerufen unter den Rahmenbedingungen einer durch Meningokokken hervorgerufenen Meningitis. Deshalb halten wir eine Verschiebung dieses ICD-Codes in die Krankheit 2 für sinnvoll.

Desweiteren halten wir die Aufnahme der R57.1, -.2, -.8, -.9 (Verschiedene Schockformen wie z.B. der septische Schock) aus der Krankheit 501 (Ausschluss: Symptom....) und die Aufnahme des SIRS (Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom), das im ganzen Körper gleichermaßen stattfindet und zum Beispiel nach einem Schock oder einer schweren Infektion auftreten kann, für folgerichtig.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A39.1	Waterhouse-Friderichsen-Syndrom	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
R57.1	Hypovolämischer Schock	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R57.2	Septischer Schock	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R57.8	Sonstige Formen des Schocks	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R57.9	Schock, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R65.0	Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom	Bakteriämie	18
R65.1	Systemisches inflammatorisches Response-Syndrom	Bakteriämie	18

Krankheit 3 Nicht virale Meningitis/Enzephalitis

Bei der Analyse dieser Krankheit fällt auf, dass diese Gruppe inhaltlich in drei Gruppen teilbar ist. Die Infektion des Nervensystems durch die Tuberkulose oder die Syphilis ist inhaltlich scharf abgrenzbar zu den anderen ICD-Codes. Ebenso differieren der Verlauf und die Therapie. Wir schlagen daher die Bildung folgender Krankheitsentitäten vor:

Krankheit 430 Neurosyphilis (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A17.0	Tuberkulöse Meningitis	Tuberkulose des Nervensystems	431
A17.1	Meningeales Tuberkulom	Tuberkulose des Nervensystems	431
A17.8	Sonstige Tuberkulose des Nervensystems	Tuberkulose des Nervensystems	431
A17.9	Tuberkulose des Nervensystems, nicht näher bezeichnet	Tuberkulose des Nervensystems	431

Krankheit 431 Tuberkulose des Nervensystems (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A52.1	Floride Neurosyphilis	Neurosyphilis	430
A52.2	Asymptomatische Neurosyphilis	Neurosyphilis	430
A52.3	Neurosyphilis, nicht näher bezeichnet	Neurosyphilis	430

Krankheit 5 Spätfolgen von Infektionen des Zentralnervensystems

Die G06.1 (Intraspinaler Abszess und intraspinales Granulom) aus der Krankheit 3 (Nicht virale Meningitis/Enzephalitis) und die G61.0 (Guillain-Barré-Syndrom) aus der Krankheit 162 (Entzündlich / toxische Neuropathie) sollten hier aufgenommen werden. Ein intraspinales Granulom entsteht meist als Reaktion auf einen chronischen Entzündungsreiz und ist somit eine Spätfolge eines entzündlichen Prozesses. Bei dem Guillain-Barré-Syndrom deuten epidemiologische Untersuchungen auf eine gegen Nervenbestandteile gerichtete Immunreaktion (Autoimmunerkrankung) hin. Mit dem Auftreten des Guillain-Barre-Syndroms sind vorausgehende bakterielle und virale Infektionen assoziiert.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G06.1	Intraspinaler Abszess und intraspinales Granulom	Nicht virale Meningitis/Enzephalitis	3
G61.0	Guillain-Barré-Syndrom	Entzündlich / toxische Neuropathie	162

Krankheit 7 Tuberkulose, exkl. des Zentralnervensystems

Die Tuberkulose entsteht durch die Infektion mit Mykobakterien. Aufgrund dessen schlagen wir die Aufnahme der A31.8- und A31.9 und ggfs. die Umbenennung der Krankheit in "Tuberkulose (inkl. atypische Formen), exkl. des Zentralnervensystems" vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A31.8	Sonstige Infektionen durch Mykobakterien	Bakterielle Zoonosen und andere schwerwiegende bakterielle Infektion	19
A31.80	Disseminierte atypische Mykobakteriose	Bakterielle Zoonosen und andere schwerwiegende bakterielle Infektion	19
A31.88	Sonstige Infektionen durch Mykobakterien	Bakterielle Zoonosen und andere schwerwiegende bakterielle Infektion	19
A31.9	Infektion durch Mykobakterien, nicht näher bezeichnet	Bakterielle Zoonosen und andere schwerwiegende bakterielle Infektion	19

Desweiteren ist auffällig, dass diese Krankheit noch schärfer abgrenzbar ist. Daher sollten neben der Krankheit 7 (Tuberkulose, exkl. des Zentralnervensystems) neue Krankheiten gebildet werden. Wir haben folgende ICD-Codes aus der Krankheit 7 herausgelöst und neuen Krankheiten zugeordnet:

Krankheit 452 Knochen- und Gelenktuberkulose (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A18.0	Tuberkulose der Knochen und Gelenke	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.1	Tuberkulöse Arthritis	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.10	Tuberkulöse Arthritis: Mehrere Lokalisationen	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.11	Tuberkulöse Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioclaviculargelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.12	Tuberkulöse Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.13	Tuberkulöse Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.14	Tuberkulöse Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.15	Tuberkulöse Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Oberschenkel]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.16	Tuberkulöse Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.17	Tuberkulöse Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.18	Tuberkulöse Arthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M01.19	Tuberkulöse Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.0	Tuberkulose der Wirbelsäule	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.00	Tuberkulose der Wirbelsäule: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.01	Tuberkulose der Wirbelsäule: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.02	Tuberkulose der Wirbelsäule: Zervikalbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.03	Tuberkulose der Wirbelsäule: Zervikothorakalbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.04	Tuberkulose der Wirbelsäule: Thorakalbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.05	Tuberkulose der Wirbelsäule: Thorakolumbalbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.06	Tuberkulose der Wirbelsäule: Lumbalbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.07	Tuberkulose der Wirbelsäule: Lumbosakralbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.08	Tuberkulose der Wirbelsäule: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M49.09	Tuberkulose der Wirbelsäule: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.0	Knochentuberkulose	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.00	Knochentuberkulose: Mehrere Lokalisationen	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.01	Knochentuberkulose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioclaviculargelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.02	Knochentuberkulose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.03	Knochentuberkulose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.04	Knochentuberkulose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.05	Knochentuberkulose: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Oberschenkel]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.06	Knochentuberkulose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.07	Knochentuberkulose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.08	Knochentuberkulose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochen- und Gelenktuberkulose	452
M90.09	Knochentuberkulose: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochen- und Gelenktuberkulose	452

Krankheit 453 Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A19.0	Akute Miliartuberkulose einer einzelnen näher bezeichneten Lokalisation	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453
A19.1	Akute Miliartuberkulose mehrerer Lokalisationen	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453
A19.2	Akute Miliartuberkulose, nicht näher bezeichnet	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453
A19.8	Sonstige Miliartuberkulose	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453
A19.9	Miliartuberkulose, nicht näher bezeichnet	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453
U82.0	Mycobacterium tuberculosis mit Resistenz gegen ein oder mehrere Arzneimittel	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453
U82.1	Multi-Drug Resistant Tuberculosis [MDR-TB]	Multi-Drug Resistant- und Miliartuberkulose	453

Krankheit 8 Infektionen durch opportunistische Erreger

Bei der Analyse der ICD-Codes ist auffällig, dass viele Erkrankungen durch opportunistische Erreger sich in verschiedenen Krankheiten befinden. Wir schlagen vor, alle ICD-Codes, die Erkrankungen durch opportunistische Keime beinhalten, in die Krankheit 8 zu verschieben.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A07.2	Kryptosporidiose	Intestinale Infektionen	9
B27.1	Mononukleose durch Zytomegalieviren	Andere virale Infektionen	20
B39.0	Akute Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma	Mykosen	25
B39.1	Chronische Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma	Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen	220
B39.2	Histoplasmose der Lunge durch Histoplasma capsulatum	Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen	220
B39.3	Disseminierte Histoplasmose durch Histoplasma capsulatum	Mykosen	25
B39.4	Histoplasmose durch Histoplasma capsulatum, nicht näher bezeichnet	Mykosen	25
B39.5	Histoplasmose durch Histoplasma duboisii	Mykosen	25
B39.9	Histoplasmose, nicht näher bezeichnet	Mykosen	25
B45.2	Kryptokokkose der Haut	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
B48.7	Mykosen durch opportunistisch-pathogene Pilze	Mykosen	25
B58.3	Toxoplasmose der Lunge	Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen	220
B58.8	Toxoplasmosen mit Beteiligung sonstiger Organe	Protozoenkrankheiten (inkl. Malaria)	26
B58.9	Toxoplasmose, nicht näher bezeichnet	Protozoenkrankheiten (inkl. Malaria)	26

Krankheit 15 Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis

Die Analyse der Erkrankung zeigt eine Vielzahl der Geschlechtskrankheiten. Da es sich um unterschiedliche Krankheiten handelt, sollten sie - gerade unter dem Aspekt des M2Q - präziser dargestellt werden.

Krankheit 454 Syphilis (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A51.0	Primärer syphilitischer Genitalaffekt	Syphilis	454
A51.1	Analer Primäraffekt bei Syphilis	Syphilis	454
A51.2	Primäraffekt bei Syphilis, sonstige Lokalisationen	Syphilis	454
A51.3	Sekundäre Syphilis der Haut und der Schleimhäute	Syphilis	454
A51.4	Sonstige sekundäre Syphilis	Syphilis	454
A51.5	Latente Frühsyphilis	Syphilis	454
A51.9	Frühsyphilis, nicht näher bezeichnet	Syphilis	454
A52.0	Kardiovaskuläre Syphilis	Syphilis	454
A52.7	Sonstige floride Spätsyphilis	Syphilis	454
A52.8	Latente Spätsyphilis	Syphilis	454
A52.9	Spätsyphilis, nicht näher bezeichnet	Syphilis	454
A53.0	Latente Syphilis, nicht als früh oder spät bezeichnet	Syphilis	454
A53.9	Syphilis, nicht näher bezeichnet	Syphilis	454
I79.0	Aortenaneurysma bei anderenorts klassifizierten Krankheiten	Syphilis	454
I79.1	Aortitis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten	Syphilis	454
I98.0	Kardiovaskuläre Syphilis	Syphilis	454
K67.2	Syphilitische Peritonitis	Syphilis	454
M03.1	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis	Syphilis	454
M03.10	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Mehrere Lokalisationen	Syphilis	454
M03.11	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Syphilis	454
M03.12	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Syphilis	454
M03.13	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Syphilis	454
M03.14	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Metakarpalia]	Syphilis	454
M03.15	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Hüfte]	Syphilis	454
M03.16	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Syphilis	454
M03.17	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, 2. bis 5. Phalanx]	Syphilis	454
M03.18	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Sacrum]	Syphilis	454
M03.19	Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Syphilis	454
M73.1	Bursitis syphilitica	Syphilis	454
M73.10	Bursitis syphilitica: Mehrere Lokalisationen	Syphilis	454
M73.11	Bursitis syphilitica: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Syphilis	454
M73.12	Bursitis syphilitica: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Syphilis	454
M73.13	Bursitis syphilitica: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Syphilis	454
M73.14	Bursitis syphilitica: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Metakarpalia]	Syphilis	454
M73.15	Bursitis syphilitica: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Hüfte]	Syphilis	454
M73.16	Bursitis syphilitica: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Syphilis	454
M73.17	Bursitis syphilitica: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, 2. bis 5. Phalanx]	Syphilis	454
M73.18	Bursitis syphilitica: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Sacrum]	Syphilis	454
M73.19	Bursitis syphilitica: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Syphilis	454
N29.0	Spätsyphilis der Niere	Syphilis	454
N74.2	Syphilitische Entzündung im weiblichen Becken	Syphilis	454
O98.1	Syphilis, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett kompliziert	Syphilis	454

Krankheit 455 Gonorrhoe (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A54.0	Gonokokkeninfektion des unteren Urogenitaltraktes ohne peri	Gonorrhoe	455
A54.1	Gonokokkeninfektion des unteren Urogenitaltraktes mit peri	Gonorrhoe	455
A54.2	Pelviperitonitis durch Gonokokken und Gonokokkeninfektion	Gonorrhoe	455
A54.3	Gonokokkeninfektion des Auges	Gonorrhoe	455
A54.5	Gonokokkenpharyngitis	Gonorrhoe	455
A54.6	Gonokokkeninfektion des Anus und des Rektums	Gonorrhoe	455
A54.8	Sonstige Gonokokkeninfektionen	Gonorrhoe	455
A54.9	Gonokokkeninfektion, nicht näher bezeichnet	Gonorrhoe	455
K67.1	Gonokokkenperitonitis	Gonorrhoe	455
M73.0	Bursitis gonorrhoea	Gonorrhoe	455
M73.00	Bursitis gonorrhoea: Mehrere Lokalisationen	Gonorrhoe	455
M73.01	Bursitis gonorrhoea: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Ak	Gonorrhoe	455
M73.02	Bursitis gonorrhoea: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk	Gonorrhoe	455
M73.03	Bursitis gonorrhoea: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Gonorrhoe	455
M73.04	Bursitis gonorrhoea: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand,	Gonorrhoe	455
M73.05	Bursitis gonorrhoea: Beckenregion und Oberschenkel [Beck	Gonorrhoe	455
M73.06	Bursitis gonorrhoea: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Gonorrhoe	455
M73.07	Bursitis gonorrhoea: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß	Gonorrhoe	455
M73.08	Bursitis gonorrhoea: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, S	Gonorrhoe	455
M73.09	Bursitis gonorrhoea: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Gonorrhoe	455
N74.3	Entzündung im weiblichen Becken durch Gonokokken	Gonorrhoe	455
O98.2	Gonorrhoe, die Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett k	Gonorrhoe	455

Krankheit 16 Dermatophytose (Pilzkrankungen der Haut, z.B. Fußpilz)

Aus unserer Sicht ist das Verschieben der B37.2 (Kandidose der Haut und der Nägel) in diese Krankheit aus medizinischer Sicht sinnvoll. Eine Kandidose der Haut bzw. der Nägel ist inhaltlich der oberflächlichen Mykose näher als der Lymphokutanen Sporotrichose, die einen systemischen Charakter hat.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
B37.2	Kandidose der Haut und der Nägel	Mykosen	25

Krankheit 17 Spätfolgen von Infektionen, exkl. des Zentralnervensystems

Die Postinfektiöse Arthritis bei Syphilis ist eine Spätfolge der Infektion. Aufgrund dessen halten wir eine Zuordnung folgender ICD-Codes in diese Krankheit aus nosologischen Gesichtspunkten für sinnvoll. Das gleiche gilt für die M03.2- (Sonstige postinfektiöse Arthritis) und die M01.8- (Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten). Auch hier liegt den Erkrankungen eine vorangegangene Infektion zu Grunde, deshalb sollten diese ICD-Codes in diese Krankheit aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M01.8	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.80	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.81	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.82	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.83	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.84	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.85	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.86	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.87	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.88	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M01.89	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiö	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.0	Arthritis nach Meningokokkeninfektion	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.00	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Mehrere Lokalis	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.01	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Schulterregion [H	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.02	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Oberarm [Humeru	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.03	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Unterarm [Radius	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.04	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Hand [Finger, Ha	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.05	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Beckenregion un	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.06	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Unterschenkel [F	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.07	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Knöchel und Fuß	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.08	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Sonstige [Hals, K	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.09	Arthritis nach Meningokokkeninfektion: Nichtnäher beze	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.2	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.20	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.21	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.22	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.23	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.24	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.25	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.26	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.27	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.28	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92
M03.29	Sonstige postinfektiöse Arthritiden bei anderenorts klass	Entzündung / Nekrose von Knochen	92

Krankheit 19 Bakterielle Zoonosen und andere schwerwiegende bakterielle Infektionen

Wir begrüßen die Zuordnung der K67.8 (Sonstige Krankheiten des Peritoneums bei anderenorts klassifizierten Infektionskrankheiten) in diese Krankheit. Zudem sollten aus unserer Sicht ebenfalls die ICD-Codes B98.0, -.1 sowie die A34 und -35 in diese Krankheit eingeordnet werden.

Bei einer Infektion mit *Vibrio vulnificus* liegt die Gesamtmortalität behandelter Patienten bei 33%, die Krankheit hat deswegen einen schwerwiegenden Charakter. Auch bei der Infektion mit *Helicobacter pylori* ist die Infektion ursächlich für eine Erkrankung. Da die Krankheitszuordnung primär nach ätiologischen Gesichtspunkten durchgeführt werden soll, befürworten wir eine Zuordnung dieser ICD-Codes in diese Krankheit.

Eine Tetanusinfektion ist eine schwerwiegende bakterielle Infektion, die bei nicht rechtzeitiger Behandlung letale Folgen haben kann. Bei der A34 handelt es sich um eine Tetanusinfektion in der Schwangerschaft. Die Schwangerschaft ist ein komplizierender Faktor und hat mit der Ätiologie/Pathogenese nichts zu tun. Aufgrund dessen sollten auch diese ICD-Codes in die Krankheit 19 eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A34	Tetanus während der Schwangerschaft, der Geburt	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikationen)	291
A35	Sonstiger Tetanus	Nicht virale Meningitis/Enzephalitis	3
B98.0	<i>Helicobacter pylori</i> [H. pylori] als Ursache von Krankheiten, die i	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B98.1	<i>Vibrio vulnificus</i> als Ursache von Krankheiten, die i	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 20 Andere virale Infektionen

Wir begrüßen die Zuordnung der B26.3 (Mumps-Pankreatitis) in die Krankheit 20 durch das Bundesversicherungsamt.

Krankheit 21 Andere Infektionen

In diese Krankheit sollten diverse ICD-Codes, die bisher ihren Platz in der Krankheit 501 haben, zugeordnet werden.

Bei den ICD-Codes handelt es sich um Erreger, die als Ursache für eine Erkrankung stehen. Deshalb sollten aus ätiologischer Sicht folgende ICD-Codes in die Krankheit 21 aufgenommen werden:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
B95.0	Streptokokken, Gruppe A, als Ursache von Krankhe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.1	Streptokokken, Gruppe B, als Ursache von Krankhe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.2	Streptokokken, Gruppe D, als Ursache von Krankhe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.3	Streptococcus pneumoniae als Ursache von Krankh	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.4	Sonstige Streptokokken als Ursache von Krankheit	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.41	Streptokokken, Gruppe C, als Ursache von Krankh	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.42	Streptokokken, Gruppe G, als Ursache von Krankh	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.48	Sonstige näher bezeichnete Streptokokken als Urs	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.5	Nicht näher bezeichnete Streptokokken als Ursache	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.6	Staphylococcus aureus als Ursache von Krankheit	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.7	Sonstige Staphylokokken als Ursache von Krankhe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.8	Nicht näher bezeichnete Staphylokokken als Ursac	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.9	Sonstige näher bezeichnete grampositive Erreger a	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.90	Sonstige näher bezeichnete grampositive aerobe E	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B95.91	Sonstige näher bezeichnete grampositive anaerobe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.0	Mykoplasmen und Ureaplasmen als Ursache von K	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.2	Escherichia coli [E. coli] und andere Enterobakteria	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.3	Haemophilus und Moraxella als Ursache von Krank	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.5	Pseudomonas und andere Nonfermenter als Ursac	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.6	Bacteroides fragilis [B. fragilis] und andere gramneg	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.7	Clostridium perfringens [C. perfringens] und andere	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
B96.8	Sonstige näher bezeichnete Bakterien als Ursache	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Desweiteren sind viele Diagnosen nach ätiologischen Kriterien klarer abgrenzbar. Wir schlagen die Bildung der Krankheit 451 Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung vor, in der eine Erkrankung nach ihrer Ätiologie zusammengefasst ist.

Folgende ICD-Codes werden aus der Krankheit 21 in die neue Krankheit 451 (Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung) eingeordnet:

Krankheit 451 Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M46.5	Sonstige infektiöse Spondylopathien	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.50	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.51	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Okzipito-Atlanto-Axial	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.52	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Zervikalbereich	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.53	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Zervikothorakalbereich	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.54	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Thorakalbereich	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.55	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Thorakolumbalbereich	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.56	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Lumbalbereich	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.57	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Lumbosakralbereich	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.58	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Sakral- und Sakrokok	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M46.59	Sonstige infektiöse Spondylopathien: Nicht näher bezeichne	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.0	Schleimbeutelabszess	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.00	Schleimbeutelabszess: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.01	Schleimbeutelabszess: Schulterregion [Klavikula, Skapula, v	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.02	Schleimbeutelabszess: Oberarm [Humerus, Ellenbogengele	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.03	Schleimbeutelabszess: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.04	Schleimbeutelabszess: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhar	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.05	Schleimbeutelabszess: Beckenregion und Oberschenkel [B	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.06	Schleimbeutelabszess: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniege	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.07	Schleimbeutelabszess: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelf	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.08	Schleimbeutelabszess: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rump	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.09	Schleimbeutelabszess: Nicht näher bezeichnete Lokalisatio	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.1	Sonstige infektiöse Bursitis	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.10	Sonstige infektiöse Bursitis: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.11	Sonstige infektiöse Bursitis: Schulterregion [Klavikula, Skap	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.12	Sonstige infektiöse Bursitis: Oberarm [Humerus, Ellenboger	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.13	Sonstige infektiöse Bursitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handg	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.14	Sonstige infektiöse Bursitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mitt	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.15	Sonstige infektiöse Bursitis: Beckenregion und Oberschenkel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.16	Sonstige infektiöse Bursitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, K	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.17	Sonstige infektiöse Bursitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, M	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.18	Sonstige infektiöse Bursitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, R	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M71.19	Sonstige infektiöse Bursitis: Nicht näher bezeichnete Lokalis	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.1	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.10	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.11	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.12	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.13	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.14	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.15	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.16	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.17	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.18	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.19	Periostitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.2	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.20	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.21	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.22	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.23	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.24	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.25	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.26	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.27	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.28	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M90.29	Osteopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451

Krankheit 22 Sonstige Spirochäteninfektionen

In diese Krankheiten sollten folgende ICD-Codes eingeordnet werden, da es sich um Keime aus der Ordnung der Spirochäten handelt und somit spezifisch zugeordnet werden können:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A27.0	Leptospirosis icterohaemorrhagica [Weil-Krankheit]	Andere Infektionen	21
A27.8	Sonstige Formen der Leptospirose	Andere Infektionen	21
A27.9	Leptospirose, nicht näher bezeichnet	Andere Infektionen	21
A66.6	Knochen- und Gelenkveränderungen bei Framböse	Entzündung / Nekrose von Knochen	92

Krankheit 23 Chlamydieninfektionen

Wir können nicht nachvollziehen, dass ICD-Codes, die eine Chlamydieninfektion beinhalten, nicht dieser expliziten Krankheit zugeordnet sind. Aufgrund dessen sollten folgende ICD-Codes in die Krankheit 23 verschoben werden:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A55	Lymphogranuloma inguinale (venereum) durch Chlamydieninfektion	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
A56.0	Chlamydieninfektion des unteren Urogenitaltraktes	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
A56.1	Chlamydieninfektion des Pelviperitoneums und sonstiger Lokalisationen	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
A56.2	Chlamydieninfektion des Urogenitaltraktes, nicht näher bezeichnet	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
A56.3	Chlamydieninfektion des Anus und des Rektums	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
A56.4	Chlamydieninfektion des Pharynx	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
A56.8	Durch Geschlechtsverkehr übertragene Chlamydieninfektion, nicht näher bezeichnet	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
K67.0	Chlamydienperitonitis	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15
N74.4	Entzündung im weiblichen Becken durch Chlamydieninfektion	Geschlechtskrankheiten, exkl. Neurosyphilis	15

Krankheit 26 Protozoenkrankheiten (inkl. Malaria)

Die Verschiebung der Amöbeninfektion in diese Krankheit ist aus unserer Sicht unabdingbar, da die Amöben zur Familie der Protozoen gehören.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
A06.8	Amöbeninfektion an sonstigen Lokalisationen	Andere Infektionen	21
A06.9	Amöbiasis, nicht näher bezeichnet	Andere Infektionen	21

Krankheit 27 Helminthosen

Bei einem Filarienbefall handelt es sich um eine Infektion mit parasitischen Fadenwürmern. Bei einer Helminthose handelt es sich um eine Wurmerkrankung. Deshalb ist eine Zuordnung in diese Erkrankung unabdingbar.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
H13.0	Filarienbefall der Konjunktiva	Andere Infektionen	21

Krankheit 31 Bösartige Neubildungen der Atmungsorgane und sonstiger intrathorakaler Organe

In dieser Krankheit befindet sich bereits das Mesotheliom der Pleura und des Perikards. Aufgrund dessen ist es für uns nicht nachvollziehbar, dass das Mesotheliom sonstiger und nicht näher bezeichneter Lokalisation der Krankheit 41 (Bösartige Neubildungen sekundärer, nicht näher bezeichneter oder multipler Lokalisation) zugeordnet ist. Aus nosologischen Gesichtspunkten ist eine Verschiebung in die Krankheit 31 nötig.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
C45.7	Mesotheliom sonstiger Lokalisationen	Bösartige Neubildungen sekundärer, nicht näher bezeichneter oder multipler Lokalisation	41
C45.9	Mesotheliom, nicht näher bezeichnet	Bösartige Neubildungen sekundärer, nicht näher bezeichneter oder multipler Lokalisation	41

Krankheiten 36/37 Bösartige Neubildungen der weiblichen bzw. der männlichen Genitalorgane

Die Zusammenlegung der Krankheiten wird begrüßt, da eine Splittung nach Geschlecht erst im Klassifikationsmodell erfolgen sollte (siehe hierzu auch Krankheit 379).

Krankheit 39 Bösartige Neubildungen des Auges, Gehirns und sonstiger Teile des Zentralnervensystems einschließlich Hypo- und Epiphyse

Karzinome des Mittelohres brechen frühzeitig in die Schädelgrube und bedingen in der Regel eine neurochirurgische Intervention. Deshalb sollte dieser ICD-Code in die Krankheit 39 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
C30.1	Bösartige Neubildung: Mittelohr	Bösartige Neubildungen der Atmungsorgane und sonstiger intrathorak	31

Krankheit 40 Bösartige Neubildungen der Schilddrüse, Nebenschilddrüse, Paraganglien sowie weiterer endokriner Drüsen

Das Karzinoid-Syndrom ist ein Symptomkomplex, der durch Tumore ausgelöst wird, die sich aus Zellen des neuroendokrinen Systems bilden. Bei Karzinoiden handelt es sich um epitheliale, hormonaktive, neuroendokrine Neoplasien, die vasoaktive Substanzen produzieren und in den Blutkreislauf sezernieren. Zu den häufig produzierten Substanzen zählen Kallikrein, Serotonin, Histamin und Bradykinin. Als hormonproduzierende Neoplasie ist eine Neuuzuordnung in diese Krankheit unumgänglich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
E34.0	Karzinoid-Syndrom	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65

Krankheit 41 Bösartige Neubildungen sekundärer, nicht näher bezeichneter oder multipler Lokalisation

Wir begrüßen die Aufnahme der D63.0 Anämie bei Neubildungen, der E88.3 (Tumorlyse-Syndrom), der K52.0 (Gastroenteritis und Kolitis durch Strahleneinwirkung, der K62.7 Strahlemproktitis) sowie die Umbenennung der Krankheit in Bösartige Neubildungen sekundärer, nicht näher bezeichneter oder multipler Lokalisation (inkl. Komplikationen).

Um diesen Grundsatz konsequent durchzusetzen, schlagen wir ebenfalls die Verschiebung der M90.7- (Knochenfraktur bei Neubildungen) sowie der M82.1- (Osteoporose bei Plasmozytom) vor. Ätiologisch liegt hier der Erkrankung eine Neubildung zu Grunde, die zu

einer pathologischen Fraktur bzw. Osteoporose führt. Aus unserer Sicht sollten diese ICD-Codes ebenfalls in diese Krankheit aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M90.7	Knochenfraktur bei Neubildungen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.70	Knochenfraktur bei Neubildungen: Mehrere Lokalisationen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.71	Knochenfraktur bei Neubildungen: Schulterregion [Klavikula]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.72	Knochenfraktur bei Neubildungen: Oberarm [Humerus, Ellbogen]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.73	Knochenfraktur bei Neubildungen: Unterarm [Radius, Ulna]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.74	Knochenfraktur bei Neubildungen: Hand [Finger, Handwurzel]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.75	Knochenfraktur bei Neubildungen: Beckenregion und Oberschenkel	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.76	Knochenfraktur bei Neubildungen: Unterschenkel [Fibula, Tarsus]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.77	Knochenfraktur bei Neubildungen: Knöchel und Fuß [Fußwurzel]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.78	Knochenfraktur bei Neubildungen: Sonstige [Hals, Kopf, Rumpf]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M90.79	Knochenfraktur bei Neubildungen: Nicht näher bezeichnete	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.0	Osteoporose bei Plasmozytom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.00	Osteoporose bei Plasmozytom: Mehrere Lokalisationen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.01	Osteoporose bei Plasmozytom: Schulterregion [Klavikula]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.02	Osteoporose bei Plasmozytom: Oberarm [Humerus, Ellbogen]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.03	Osteoporose bei Plasmozytom: Unterarm [Radius, Ulna]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.04	Osteoporose bei Plasmozytom: Hand [Finger, Handwurzel]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.05	Osteoporose bei Plasmozytom: Beckenregion und Oberschenkel	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.06	Osteoporose bei Plasmozytom: Unterschenkel [Fibula, Tarsus]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.07	Osteoporose bei Plasmozytom: Knöchel und Fuß [Fußwurzel]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.08	Osteoporose bei Plasmozytom: Sonstige [Hals, Kopf, Rumpf]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.09	Osteoporose bei Plasmozytom: Nicht näher bezeichnete	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104

Krankheit 43 Carcinoma in situ

Aus medizinischer Sicht ist nicht nachvollziehbar, warum die D05.9 (Carcinoma in situ der Milchgänge) sich nicht in dieser Krankheit befindet. Aufgrund dessen sollte dieser ICD-Code in die Krankheit 43 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
D05.1	Carcinoma in situ der Milchgänge	Bösartige Neubildungen der Brustdrüse	35

Krankheit 49 Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlicher Organe

Das Bundesversicherungsamt empfiehlt, die ICD-Codes D76.0, -.00, -.01, -.08 (Langerhans-Zell-Histiozytose (LCH)) in die Krankheit 132 (Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes) neu einzuordnen. Diese Entscheidung können wir nicht nachvollziehen. Die LCH ist eine Erkrankung des dendritischen Zellsystems. Es handelt sich um eine reaktive Proliferation von dendritischen Zellen, die phänotypisch mit den Langerhanszellen der Haut übereinstimmen. Die Ätiologie ist ungeklärt. Pathophysiologisch wird ein interzellulärer Kommunikationsdefekt mit Zytokin-Imbalance zwischen T-Zellen und Langerhanszellen angenommen. Trotz klonalen Ursprungs gibt es keinen eindeutigen Beweis für Malignität. Das Verhalten ist somit unsicher. Dennoch basiert die Therapie auf chemotherapeutischen Medikamenten.

Aus medizinischer Sicht ist die Einordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 49 vorzuziehen.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
D76.0	Langerhans-Zell-Histiozytose, anderenorts nicht klassifiziert	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
D76.00	Multifokale Langerhans-Zell-Histiozytose	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
D76.01	Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
D76.08	Sonstige und nicht näher bezeichnete Langerhans-Zell-Histiozytose	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52

Krankheit 50 Diabetes mellitus

Wir begrüßen die Veränderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 52 Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen

Der Neuordnung der ICD-Codes D76.0, -.00, -.01, -.08 (Langerhans-Zell-Histiozytose (LCH)) in die Krankheit 132 (Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes) kann nicht zugestimmt werden (siehe hierzu Krankheit 49). Wir begrüßen die Neueinordnung der ICD-Codes D76.1-3 und D89.0-2 durch das Bundesversicherungsamt in die Krankheit 132 (Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes).

Bei den Diagnosen E34.1, -.2 (ektopische Hormonsekretion), E34.5- (Androgenresistenzsyndrom), E80.5 (Crigler-Najar-Syndrom), E83.50 (Kalziphylaxie) handelt es sich um Störungen der endokrinen Funktion, die in der Regel eine langwierige Therapie nach sich ziehen.

Bei der ektopischen Hormonsekretion werden Hormone nicht an ihrer sonst üblichen Stelle ausgeschüttet, sondern von ektopischem Gewebe oder Geschwülsten. Die Symptome hängen davon ab, welches Hormon gebildet wird. Die Ursache ist vielfältig. In der Erläuterung des Festlegungsentwurfs wird explizit erwähnt, dass die Schweregraddifferenzierung bzw. die Manifestation und damit die Kosten für unterschiedliche Krankheitsverläufe im Klassifikationsmodell berücksichtigt werden. Entsprechend ist eine solche Differenzierung der Krankheit 52 im Klassifikationssystem vorzunehmen.

Das Androgenresistenzsyndrom ist eine Erkrankung, bei der aufgrund einer Mutation im Erbgut des erkrankten Mannes der Androgenrezeptor nur unzureichend funktioniert, das heißt, genetisch ist das Individuum ein Mann, die Geschlechtsorgane sind männlich ausdifferenziert, und es werden auch Androgene gebildet; der Wirkort dieser Hormone, der Androgenrezeptor, funktioniert jedoch unzureichend oder gar nicht. Das bedeutet, eine lebenslange Therapie ist notwendig. Auch hier kann die Erkrankung leichtere Verläufe aufweisen, die Differenzierung sollte im Klassifikationsmodell durchgeführt werden.

Das Crigler-Najar-Syndrom ist eine angeborene schwere Störung im Stoffwechsel des Bilirubins. Durch eine Konzentrationserhöhung von unkonjugiertem Bilirubin im Blut resultiert dabei ein Ikterus. Die Therapie richtet sich nach Typ und Schweregrad der Erkrankung. Insbesondere bei einem Typ-I ist die schnelle Einleitung einer Therapie äußerst wichtig. Auch hier muss eine lebenslange Therapie durchgeführt werden.

Die Kalziphyllaxie ist eine seltene, schwere Erkrankung mit hoher Letalität und gehört somit in die schwerwiegenden Stoffwechselstörungen.

Desweiteren sollte die G60.1 (Refsum-Krankheit), die I15.2 - (Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten) und die M82.1- (Osteoporose bei endokrinen Störungen) mit in die Krankheit 52 aufgenommen werden.

Ätiologisch gesehen ist die Refsum-Krankheit eine zu den Heredoataxien zählende hereditäre peroxisomale Stoffwechselstörung, die eine Anreicherung von Phytansäure nach sich zieht.

Der Hypertonie bzw. der Osteoporose als Folge von endokrinen Krankheiten liegt pathogenetisch eine hormonelle Störung zu Grunde. Da die Ätiologie als primäres Kriterium dient, ist eine Verschiebung in diese Krankheit unumgänglich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
E34.1	Sonstige Hypersekretion intestinaler Hormone	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E34.2	Ektopische Hormonsekretion, anderenorts nicht klar	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E34.5	Androgenresistenz-Syndrom	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E34.50	Partielles Androgenresistenz-Syndrom	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E34.51	Komplettes Androgenresistenz-Syndrom	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E34.59	Androgenresistenz-Syndrom, nicht näher bezeichnet	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E80.5	Crigler-Najjar-Syndrom	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
E83.50	Kalziphyllaxie	Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen	65
G60.1	Refsum-Krankheit	Periphere Neuropathie / Myopathie	161
I15.2	Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten	Hypertonie	187
I15.20	Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten: Hypertonie	Hypertonie	187
I15.21	Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten: Hypertonie	Hypertonie	187
M82.1	Osteoporose bei endokrinen Störungen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.10	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Mehrere Lokalisationen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.11	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Schulterregion	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.12	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Oberarm [Humerus]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.13	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Unterarm [Radius/ulna]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.14	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Hand [Finger]	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.15	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Beckenregion	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.16	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Unterschenkel	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.17	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Knöchel und Fuß	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.18	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Sonstige Lokalisationen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M82.19	Osteoporose bei endokrinen Störungen: Nicht näher bezeichnet	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104

Krankheit 60 Adipositas (mit Krankheitsbezug)

Dem Vorschlag des Bundesversicherungsamtes kann nicht entsprochen werden. Die Adipositas ist definiert als übermäßige Vermehrung von Fettgewebe im Körper. Der Übergang vom Übergewicht zur Adipositas wird bei einem Body Mass Index (BMI) von 30 erreicht. Adipositas wird heute nicht mehr als konstitutionelle "Normvariante" verstanden, sondern als chronische Erkrankung, die mit einem erhöhten Morbiditäts- und Mortalitätsrisiko einhergeht. Geht man von der Bildung von Krankheitsentitäten aus, müssen diese Diagnosen in der Krankheit 60 verbleiben. Die Differenzierung des Manifestationsgrades ist unseres Erachtens Aufgabe des Klassifikationsmodells. Wir schlagen die Aufnahme folgender ICD-Codes in die Krankheit 360 (Adipositas) zur Komplettierung der Krankheitsentität vor (eine Schweregrad-differenzierung ist dann im Klassifikationssystem vorzunehmen):

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
E65	Lokalisierte Adipositas	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.0	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.00	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Body-Mas	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.01	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Body-Mas	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.02	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Body-Mas	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.09	Adipositas durch übermäßige Kalorienzufuhr: Body-Mas	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.8	Sonstige Adipositas	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.80	Sonstige Adipositas: Body-Mass-Index [BMI] von 30 bis	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.81	Sonstige Adipositas: Body-Mass-Index [BMI] von 35 bis	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.82	Sonstige Adipositas: Body-Mass-Index [BMI] von 40 und	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.89	Sonstige Adipositas: Body-Mass-Index [BMI] nicht näher	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.9	Adipositas, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.90	Adipositas, nicht näher bezeichnet Body-Mass-Index[B	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.91	Adipositas, nicht näher bezeichnet Body-Mass-Index[B	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.92	Adipositas, nicht näher bezeichnet Body-Mass-Index[B	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
E66.99	Adipositas, nicht näher bezeichnet Body-Mass-Index[B	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 62 Vitamin-B-Mangel / andere Formen der Avitaminosen / Mangel an Spurenelementen

Wir begrüßen die Auftrennung dieser Krankheit nach medizinisch inhaltlichen Aspekten und Bildung der Krankheiten Vitamin B-Mangel, Andere Formen der Avitaminosen, Mangel an Spurenelementen, Sonstige alimentäre Mangelzustände durch das Bundesversicherungsamt.

Krankheit 65 Sonstige und nicht näher bezeichnete Stoffwechselstörungen

Siehe hierzu Krankheit 41. Wir begrüßen, dass E88.3 (Tumorlyse) in Krankheit 41 verschoben wurde.

Krankheit 71 Näher bezeichnete Erkrankung der Gallenwege (Cholangitis, Verschluss, Perforation)

Bisher ist die K83.9 (Krankheit der Gallenwege, nicht näher bezeichnet) in der Krankheit 70 (Gallensteine mit Cholezystitis und andere Erkrankungen der Gallenblase) eingeordnet. Wir schlagen die Verschiebung der K83.9 (Krankheit der Gallenwege, nicht näher bezeichnet) vor. Bei dieser Diagnose handelt es sich zwar um einen unspezifischen Code, dennoch handelt es sich inhaltlich um eine Erkrankung der Gallenwege und ist auch der einzige Diagnosecode, der keine Pathologie der Gallenblase berücksichtigt. Aufgrund dessen passt dieser Diagnosecode medizinisch inhaltlich besser in die Krankheit 71.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
K83.9	Krankheit der Gallenwege, nicht näher bezeichnet	Gallensteine mit Cholezystitis und andere Erkrankungen der Gallenbl	70

Krankheit 72 Peritonitis

Wir begrüßen die Veränderungen und die Umbenennung der Krankheit durch das Bundesversicherungsamt.

Krankheit 74 Erkrankungen des Pankreas

Grundsätzlich wird die Änderung begrüßt. Wir schlagen jedoch geringfügige Modifikationen vor, die in den Krankheiten 137 und 337 erläutert werden. Desweiteren siehe hierzu auch Krankheit 20 bzgl. der Diagnose B26.3 (Mumps-Pankreatitis) sowie unsere Anmerkungen zu den neuen Krankheiten 361- 365.

Krankheit 83 Erkrankungen des Ösophagus

Bei der Analyse dieser Krankheit fällt auf, dass hier schwerwiegende Erkrankungen mit sehr leichten Erkrankungen vereint sind. Pathogenetisch lassen sich die Diagnosen schärfer trennen. Wir schlagen die Bildung der neuen Krankheit 429 (schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus) und die Ausgliederung der folgenden ICD-Codes vor:

Krankheit 429 schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
K22.0	Achalasie der Kardia	schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus	429
K22.2	Ösophagusverschluss	schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus	429
K22.3	Perforation des Ösophagus	schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus	429
K22.7	Barrett-Ösophagus	schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus	429
K23.1	Megaösophagus bei Chagas-Krankheit	schwerwiegende Erkrankungen des Ösophagus	429

Krankheit 84 Störungen / Symptome an Magen / Darm (exkl. Obstruktion, Ulkus und Blutung)

In dieser Krankheit sollten die unspezifischen Diagnosen K63.8 (Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Darmes) und K92.8 (Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Verdauungssystems) verschoben werden. Diese Diagnosen passen unter medizinisch inhaltlichen und pathogenetischen Gesichtspunkten besser in diese Erkrankung als in die Krankheit 78 (Darmabszess, Fistel und andere näher bezeichnete Erkrankungen), die spezifische Erkrankungsbezeichnungen beinhaltet.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
K63.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Darmes	Darmabszess, Fistel und andere näher bezeichnete Erkrankungen	78
K92.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Verdauungssystems	Darmabszess, Fistel und andere näher bezeichnete Erkrankungen	78

Krankheit 87 Darmdivertikel

Ein Darmdivertikel ist eine Ausstülpung des Darmes. Aufgrund dieser Pathologie ist die Aufnahme des ICD-Codes Q43.0 (Meckel-Divertikel) unumgänglich, da das Meckel-Divertikel eine Ausstülpung des Ileums oder Jejunums ist. Es handelt sich um ein Relikt des Ductus omphaloentericus, der sich physiologisch in der Regel in der 6. Embryonalwoche zurückbildet. Wird das Meckeldivertikel symptomatisch, kann es eine Appendizitis imitieren. Ätiologisch besteht jedoch kein Zusammenhang.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta
Q43.0	Meckel-Divertikel	Appendizitis, auch mit Perforation und Peritonitis	81

Krankheit 92 Entzündung / Nekrose von Knochen

Wir schlagen die Verschiebung der M46.1 (Sakroiliitis, anderenorts nicht klassifiziert) und der M77.4 (Metatarsalgie) vor. Bei der Sakroiliitis handelt es sich um eine entzündliche Veränderung der unteren Wirbelsäule (Gelenke zwischen Kreuzbein und Darmbein, Iliosakralgelenk). Unter einer Metatarsalgie versteht man das Auftreten von Schmerzen unter den Köpfen der Mittelfußknochen (Ossa metatarsalia) unter Belastung.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M46.1	Sakroiliitis, anderenorts nicht klassifiziert	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondylolyse, angeboren oder erworben	98
M77.4	Metatarsalgie	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116

Auch in dieser Krankheit existieren im bisherigen Zuschnitt vielfältige ICD-Codes unterschiedlicher Genese. Aufgrund dessen schlagen wir das Herauslösen nachstehender ICD-Codes und die Bildung folgender Krankheiten vor:

Krankheit 428 Nekrotisierende Faszitis (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M72.6	Nekrotisierende Faszitis	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.60	Nekrotisierende Faszitis: Mehrere Lokalisationen	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.61	Nekrotisierende Faszitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Schultergelenk]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.62	Nekrotisierende Faszitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.63	Nekrotisierende Faszitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.64	Nekrotisierende Faszitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelfinger]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.65	Nekrotisierende Faszitis: Beckenregion und Oberschenkel	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.66	Nekrotisierende Faszitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.67	Nekrotisierende Faszitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfußknochen]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.68	Nekrotisierende Faszitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Nekrotisierende Faszitis	428
M72.69	Nekrotisierende Faszitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Nekrotisierende Faszitis	428

Krankheit 443 Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M01.6	Arthritis bei Mykosen	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.60	Arthritis bei Mykosen: Mehrere Lokalisationen	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.61	Arthritis bei Mykosen: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Schultergelenk]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.62	Arthritis bei Mykosen: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.63	Arthritis bei Mykosen: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.64	Arthritis bei Mykosen: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelfinger]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.65	Arthritis bei Mykosen: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Hüftgelenk]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.66	Arthritis bei Mykosen: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.67	Arthritis bei Mykosen: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfußknochen]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.68	Arthritis bei Mykosen: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443
M01.69	Arthritis bei Mykosen: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Gelenk-und Knochenerkrankung durch Mykosen	443

Krankheit 451 Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung (neu)

Die Bildung wurde bereits im Zusammenhang mit der Krankheit 21 angeregt. Wir schlagen die Bildung der Krankheit 451 (Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung) vor, in der eine Erkrankung nach ihrer Ätiologie zusammengefasst ist. Zusätzlich zu den unter Krankheit 21

genannten Codes sollen folgende ICD-Codes in die Krankheit 451 (neu) aufgenommen werden:

Krankheit 451 Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M00.0	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.00	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.01	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Schulterregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.02	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Oberarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.03	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.04	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Hand [Finger, Handgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.05	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Beckenregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.06	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Unterschenkel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.07	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Knöchel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.08	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Sonstige Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.09	Arthritis und Polyarthritis durch Staphylokokken: Nicht näher bezeichnet	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.1	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.10	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.11	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Schulterregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.12	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Oberarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.13	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Unterarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.14	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Hand [Finger, Handgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.15	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Beckenregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.16	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Unterschenkel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.17	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Knöchel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.18	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Sonstige Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.19	Arthritis und Polyarthritis durch Pneumokokken: Nicht näher bezeichnet	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.2	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.20	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.21	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Schulterregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.22	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Oberarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.23	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.24	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Hand [Finger, Handgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.25	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Beckenregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.26	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Unterschenkel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.27	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Knöchel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.28	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Sonstige Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.29	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige Streptokokken: Nicht näher bezeichnet	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.8	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.80	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.81	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Schulterregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.82	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Oberarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.83	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Unterarm	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.84	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Hand [Finger, Handgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.85	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Beckenregion	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.86	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Unterschenkel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.87	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Knöchel	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.88	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Sonstige Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.89	Arthritis und Polyarthritis durch sonstige näher bezeichnete Bakterien: Nicht näher bezeichnet	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.9	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.90	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.91	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikulargelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.92	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerusgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.93	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radiusgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.94	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.95	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Hüftgelenk	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.96	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Femur]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.97	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Tarsalgelenk]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.98	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Knie, etc.]	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451
M00.99	Eitrige Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrankung	451

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M01.0	Arthritis durch Meningokokken	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.00	Arthritis durch Meningokokken: Mehrere Lokalisationen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.01	Arthritis durch Meningokokken: Schulterregion [Klavikula,	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.02	Arthritis durch Meningokokken: Oberarm [Humerus, Ellen	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.03	Arthritis durch Meningokokken: Unterarm [Radius, Ulna, H	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.04	Arthritis durch Meningokokken: Hand [Finger, Handwurze	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.05	Arthritis durch Meningokokken: Beckenregion und Obers	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.06	Arthritis durch Meningokokken: Unterschenkel [Fibula, Ti	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.07	Arthritis durch Meningokokken: Knöchel und Fuß [Fußwur	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.08	Arthritis durch Meningokokken: Sonstige [Hals, Kopf, Rip	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.09	Arthritis durch Meningokokken: Nicht näher bezeichnete L	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.3	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.30	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.31	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.32	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.33	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.34	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.35	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.36	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.37	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.38	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451
M01.39	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten bakterie	Bakterielle Gelenk-und Knochenerkrank	451

Krankheit 455 Gonorrhoe (neu)

Die Bildung wurde bereits im Zusammenhang mit der Krankheit 15 empfohlen.

Krankheit 455 Gonorrhoe (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
A54.4	Gonokokkeninfektion des Muskel-Skelett-Systems	Gonorrhoe	455

Krankheit 459 Virale Gelenk-und Knochenerkrankung (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M01.4	Arthritis bei Röteln	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.40	Arthritis bei Röteln: Mehrere Lokalisationen	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.41	Arthritis bei Röteln: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akro	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.42	Arthritis bei Röteln: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.43	Arthritis bei Röteln: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.44	Arthritis bei Röteln: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, G	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.45	Arthritis bei Röteln: Beckenregion und Oberschenkel [Becke	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.46	Arthritis bei Röteln: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.47	Arthritis bei Röteln: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß,	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.48	Arthritis bei Röteln: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, S	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.49	Arthritis bei Röteln: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.5	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.50	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.51	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.52	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.53	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.54	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.55	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.56	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.57	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.58	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459
M01.59	Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Viruskrank	Virale Gelenk-und Knochenerkrankung	459

Krankheit 461 Osteomyelitis (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M46.2	Wirbelosteomyelitis	Osteomyelitis	461
M46.20	Wirbelosteomyelitis: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule	Osteomyelitis	461
M46.21	Wirbelosteomyelitis: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Osteomyelitis	461
M46.22	Wirbelosteomyelitis: Zervikalbereich	Osteomyelitis	461
M46.23	Wirbelosteomyelitis: Zervikothorakalbereich	Osteomyelitis	461
M46.24	Wirbelosteomyelitis: Thorakalbereich	Osteomyelitis	461
M46.25	Wirbelosteomyelitis: Thorakolumbalbereich	Osteomyelitis	461
M46.26	Wirbelosteomyelitis: Lumbalbereich	Osteomyelitis	461
M46.27	Wirbelosteomyelitis: Lumbosakralbereich	Osteomyelitis	461
M46.28	Wirbelosteomyelitis: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	Osteomyelitis	461
M46.29	Wirbelosteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Osteomyelitis	461
M86.0	Akute hämatogene Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.00	Akute hämatogene Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.01	Akute hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Osteomyelitis	461
M86.02	Akute hämatogene Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.03	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.04	Akute hämatogene Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.05	Akute hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.06	Akute hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Osteomyelitis	461
M86.07	Akute hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.08	Akute hämatogene Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.09	Akute hämatogene Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Osteomyelitis	461
M86.1	Sonstige akute Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.10	Sonstige akute Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.11	Sonstige akute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Osteomyelitis	461
M86.12	Sonstige akute Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.13	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.14	Sonstige akute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.15	Sonstige akute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.16	Sonstige akute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Osteomyelitis	461
M86.17	Sonstige akute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.18	Sonstige akute Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.19	Sonstige akute Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Osteomyelitis	461
M86.2	Subakute Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.20	Subakute Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.21	Subakute Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Osteomyelitis	461
M86.22	Subakute Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.23	Subakute Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.24	Subakute Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.25	Subakute Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.26	Subakute Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Osteomyelitis	461
M86.27	Subakute Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.28	Subakute Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.29	Subakute Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Osteomyelitis	461
M86.3	Chronische multifokale Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.30	Chronische multifokale Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.31	Chronische multifokale Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Osteomyelitis	461
M86.32	Chronische multifokale Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.33	Chronische multifokale Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.34	Chronische multifokale Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.35	Chronische multifokale Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.36	Chronische multifokale Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Osteomyelitis	461
M86.37	Chronische multifokale Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.38	Chronische multifokale Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.39	Chronische multifokale Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Osteomyelitis	461
M86.4	Chronische Osteomyelitis mit Fistel	Osteomyelitis	461
M86.40	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.41	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Osteomyelitis	461
M86.42	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.43	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.44	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.45	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.46	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Osteomyelitis	461
M86.47	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.48	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.49	Chronische Osteomyelitis mit Fistel: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Osteomyelitis	461
M86.5	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.50	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.51	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Osteomyelitis	461
M86.52	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.53	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.54	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M86.55	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Beckenregion	Osteomyelitis	461
M86.56	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Unterschenkel	Osteomyelitis	461
M86.57	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Knöchel und Fuß	Osteomyelitis	461
M86.58	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Sonstige Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.59	Sonstige chronische hämatogene Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.6	Sonstige chronische Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.60	Sonstige chronische Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.61	Sonstige chronische Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Humerus]	Osteomyelitis	461
M86.62	Sonstige chronische Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.63	Sonstige chronische Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.64	Sonstige chronische Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.65	Sonstige chronische Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.66	Sonstige chronische Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Osteomyelitis	461
M86.67	Sonstige chronische Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.68	Sonstige chronische Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.69	Sonstige chronische Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.8	Sonstige Osteomyelitis	Osteomyelitis	461
M86.80	Sonstige Osteomyelitis: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.81	Sonstige Osteomyelitis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Humerus]	Osteomyelitis	461
M86.82	Sonstige Osteomyelitis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.83	Sonstige Osteomyelitis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.84	Sonstige Osteomyelitis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.85	Sonstige Osteomyelitis: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.86	Sonstige Osteomyelitis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Osteomyelitis	461
M86.87	Sonstige Osteomyelitis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.88	Sonstige Osteomyelitis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.89	Sonstige Osteomyelitis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.9	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet	Osteomyelitis	461
M86.90	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Osteomyelitis	461
M86.91	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Humerus]	Osteomyelitis	461
M86.92	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Osteomyelitis	461
M86.93	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Osteomyelitis	461
M86.94	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Osteomyelitis	461
M86.95	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel	Osteomyelitis	461
M86.96	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Osteomyelitis	461
M86.97	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Osteomyelitis	461
M86.98	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Osteomyelitis	461
M86.99	Osteomyelitis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Osteomyelitis	461

Krankheit 464 Knochennekrosen (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M87.0	Idiopathische aseptische Knochennekrose	Knochennekrosen	464
M87.00	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.01	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Humerus]	Knochennekrosen	464
M87.02	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M87.03	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M87.04	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M87.05	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M87.06	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Knochennekrosen	464
M87.07	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M87.08	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Knochennekrosen	464
M87.09	Idiopathische aseptische Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.2	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma	Knochennekrosen	464
M87.20	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.21	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Humerus]	Knochennekrosen	464
M87.22	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M87.23	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M87.24	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M87.25	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M87.26	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Knochennekrosen	464
M87.27	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M87.28	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Knochennekrosen	464
M87.29	Knochennekrose durch vorangegangenes Trauma: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M87.3	Sonstige sekundäre Knochennekrose	Knochennekrosen	464
M87.30	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.31	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Knochennekrosen	464
M87.32	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M87.33	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M87.34	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M87.35	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M87.36	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knöchel und Fuß]	Knochennekrosen	464
M87.37	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M87.38	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rumpf, Extremitäten]	Knochennekrosen	464
M87.39	Sonstige sekundäre Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.8	Sonstige Knochennekrose	Knochennekrosen	464
M87.80	Sonstige Knochennekrose: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.81	Sonstige Knochennekrose: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Knochennekrosen	464
M87.82	Sonstige Knochennekrose: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M87.83	Sonstige Knochennekrose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M87.84	Sonstige Knochennekrose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M87.85	Sonstige Knochennekrose: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M87.86	Sonstige Knochennekrose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knöchel und Fuß]	Knochennekrosen	464
M87.87	Sonstige Knochennekrose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M87.88	Sonstige Knochennekrose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochennekrosen	464
M87.89	Sonstige Knochennekrose: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.9	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet	Knochennekrosen	464
M87.90	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M87.91	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Knochennekrosen	464
M87.92	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M87.93	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M87.94	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M87.95	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M87.96	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knöchel und Fuß]	Knochennekrosen	464
M87.97	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M87.98	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochennekrosen	464
M87.99	Knochennekrose, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M90.3	Knochennekrose bei Caissonkrankheit	Knochennekrosen	464
M90.30	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M90.31	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Knochennekrosen	464
M90.32	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M90.33	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M90.34	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M90.35	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M90.36	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knöchel und Fuß]	Knochennekrosen	464
M90.37	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M90.38	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochennekrosen	464
M90.39	Knochennekrose bei Caissonkrankheit: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M90.4	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie	Knochennekrosen	464
M90.40	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M90.41	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Knochennekrosen	464
M90.42	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M90.43	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M90.44	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M90.45	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M90.46	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knöchel und Fuß]	Knochennekrosen	464
M90.47	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M90.48	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochennekrosen	464
M90.49	Knochennekrose durch Hämoglobinopathie: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M90.5	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Knochennekrosen	464
M90.50	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Mehrere Lokalisationen	Knochennekrosen	464
M90.51	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Knochennekrosen	464
M90.52	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Knochennekrosen	464
M90.53	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Knochennekrosen	464
M90.54	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Knochennekrosen	464
M90.55	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Beckenregion und Oberschenkel	Knochennekrosen	464
M90.56	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knöchel und Fuß]	Knochennekrosen	464
M90.57	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Knochennekrosen	464
M90.58	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Extremitäten]	Knochennekrosen	464
M90.59	Knochennekrose bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Knochennekrosen	464

Krankheit 93 Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten

In dieser Krankheit befindet sich bereits der palindrome Rheumatismus. Bei der Analyse der Krankheiten ist aufgefallen, dass die M79.0- (Rheumatismus, nicht näher bezeichnet) nicht

dieser Krankheit zugeordnet ist. Um eine inhaltliche Homogenität zu erreichen, sollten diese ICD-Codes in die Krankheit 93 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M79.0	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.00	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.01	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Schultergelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.02	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.03	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.04	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhandgelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.05	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Beckenregion [Hüfte, Knie, Kniegelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.06	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.07	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfußgelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.08	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Sonstige Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.09	Rheumatismus, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116

Auch diese Krankheit beinhaltet eine Fülle von ICD-Codes unterschiedlichster Ätiologie und Pathogenese. Aufgrund dessen sollten folgende ICD-Codes in neu gebildete Krankheitsentitäten zugeordnet werden:

Krankheit 447 Juvenile Arthritis (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M06.1	Adulte Form der Still-Krankheit	Juvenile Arthritis	447
M06.10	Adulte Form der Still-Krankheit: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M06.11	Adulte Form der Still-Krankheit: Schulterregion [Klavikula, Schultergelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.12	Adulte Form der Still-Krankheit: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.13	Adulte Form der Still-Krankheit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.14	Adulte Form der Still-Krankheit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhandgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.15	Adulte Form der Still-Krankheit: Beckenregion und Oberschenkel [Hüfte, Knie, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.16	Adulte Form der Still-Krankheit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.17	Adulte Form der Still-Krankheit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfußgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M06.18	Adulte Form der Still-Krankheit: Sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen]	Juvenile Arthritis	447
M06.19	Adulte Form der Still-Krankheit: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.0	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ	Juvenile Arthritis	447
M08.00	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.01	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Schulterregion [Klavikula, Schultergelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.02	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.03	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.04	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhandgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.05	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Beckenregion [Hüfte, Knie, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.06	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.07	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfußgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.08	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen]	Juvenile Arthritis	447
M08.09	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.1	Juvenile Spondylitis ankylosans	Juvenile Arthritis	447
M08.10	Juvenile Spondylitis ankylosans: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.11	Juvenile Spondylitis ankylosans: Schulterregion [Klavikula, Schultergelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.12	Juvenile Spondylitis ankylosans: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.13	Juvenile Spondylitis ankylosans: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.14	Juvenile Spondylitis ankylosans: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhandgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.15	Juvenile Spondylitis ankylosans: Beckenregion und Oberschenkel [Hüfte, Knie, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.16	Juvenile Spondylitis ankylosans: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.17	Juvenile Spondylitis ankylosans: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfußgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.18	Juvenile Spondylitis ankylosans: Sonstige Lokalisationen [Hals, Kopf, Rippen]	Juvenile Arthritis	447
M08.19	Juvenile Spondylitis ankylosans: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.2	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.20	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.21	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.22	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.23	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.24	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.25	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.26	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.27	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.28	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447
M08.29	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	Juvenile Arthritis	447

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M08.3	Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form	Juvenile Arthritis	447
M08.4	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form	Juvenile Arthritis	447
M08.40	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.41	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Schulterregion [Klavikula, Skapulakula]	Juvenile Arthritis	447
M08.42	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Juvenile Arthritis	447
M08.43	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.44	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Juvenile Arthritis	447
M08.45	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Juvenile Arthritis	447
M08.46	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Juvenile Arthritis	447
M08.47	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Juvenile Arthritis	447
M08.48	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M08.49	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.7	Vaskulitis bei juveniler Arthritis	Juvenile Arthritis	447
M08.70	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.71	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapulakula]	Juvenile Arthritis	447
M08.72	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Juvenile Arthritis	447
M08.73	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.74	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Juvenile Arthritis	447
M08.75	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Juvenile Arthritis	447
M08.76	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Juvenile Arthritis	447
M08.77	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Juvenile Arthritis	447
M08.78	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M08.79	Vaskulitis bei juveniler Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.8	Sonstige juvenile Arthritis	Juvenile Arthritis	447
M08.80	Sonstige juvenile Arthritis: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.81	Sonstige juvenile Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Skapulakula]	Juvenile Arthritis	447
M08.82	Sonstige juvenile Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Juvenile Arthritis	447
M08.83	Sonstige juvenile Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.84	Sonstige juvenile Arthritis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Juvenile Arthritis	447
M08.85	Sonstige juvenile Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Juvenile Arthritis	447
M08.86	Sonstige juvenile Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.87	Sonstige juvenile Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Juvenile Arthritis	447
M08.88	Sonstige juvenile Arthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M08.89	Sonstige juvenile Arthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.9	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet	Juvenile Arthritis	447
M08.90	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M08.91	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapulakula]	Juvenile Arthritis	447
M08.92	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Juvenile Arthritis	447
M08.93	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M08.94	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Juvenile Arthritis	447
M08.95	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Juvenile Arthritis	447
M08.96	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Juvenile Arthritis	447
M08.97	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Juvenile Arthritis	447
M08.98	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M08.99	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M09.0	Juvenile Arthritis bei Psoriasis	Juvenile Arthritis	447
M09.00	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M09.01	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Schulterregion [Klavikula, Skapulakula]	Juvenile Arthritis	447
M09.02	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Juvenile Arthritis	447
M09.03	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M09.04	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Juvenile Arthritis	447
M09.05	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Juvenile Arthritis	447
M09.06	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Juvenile Arthritis	447
M09.07	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Juvenile Arthritis	447
M09.08	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M09.09	Juvenile Arthritis bei Psoriasis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M09.1	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]	Juvenile Arthritis	447
M09.10	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnet	Juvenile Arthritis	447
M09.11	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Schulterregion [Klavikula, Skapulakula]	Juvenile Arthritis	447
M09.12	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Juvenile Arthritis	447
M09.13	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Juvenile Arthritis	447
M09.14	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Juvenile Arthritis	447
M09.15	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Juvenile Arthritis	447
M09.16	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Juvenile Arthritis	447
M09.17	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Juvenile Arthritis	447
M09.18	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M09.19	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M09.2	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa	Juvenile Arthritis	447
M09.20	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Mehrere Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M09.21	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Schulterregion [Klavikula]	Juvenile Arthritis	447
M09.22	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Oberarm [Humerus, Ellbogen]	Juvenile Arthritis	447
M09.23	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterarm [Radius, Ulna]	Juvenile Arthritis	447
M09.24	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Hand [Finger, Handwurzel]	Juvenile Arthritis	447
M09.25	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Beckenregion und Oberschenkel	Juvenile Arthritis	447
M09.26	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterschenkel [Fibula, Tarsus]	Juvenile Arthritis	447
M09.27	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Knöchel und Fuß [Fuß]	Juvenile Arthritis	447
M09.28	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Sonstige [Hals, Kopf, Rumpf]	Juvenile Arthritis	447
M09.29	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Juvenile Arthritis	447
M09.8	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.80	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.81	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.82	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.83	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.84	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.85	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.86	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.87	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.88	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447
M09.89	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	Juvenile Arthritis	447

Krankheit 448 Sonstige chronische Polyarthrit (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M06.0	Seronegative chronische Polyarthrit	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.00	Seronegative chronische Polyarthrit: Mehrere Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.01	Seronegative chronische Polyarthrit: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.02	Seronegative chronische Polyarthrit: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.03	Seronegative chronische Polyarthrit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.04	Seronegative chronische Polyarthrit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.05	Seronegative chronische Polyarthrit: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.06	Seronegative chronische Polyarthrit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.07	Seronegative chronische Polyarthrit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehe]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.08	Seronegative chronische Polyarthrit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.09	Seronegative chronische Polyarthrit: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.2	Bursitis bei chronischer Polyarthrit	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.20	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Mehrere Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.21	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.22	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.23	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.24	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.25	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.26	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.27	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehe]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.28	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.29	Bursitis bei chronischer Polyarthrit: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.3	Rheumaknoten	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.30	Rheumaknoten: Mehrere Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.31	Rheumaknoten: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.32	Rheumaknoten: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.33	Rheumaknoten: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.34	Rheumaknoten: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.35	Rheumaknoten: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.36	Rheumaknoten: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.37	Rheumaknoten: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehe]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.38	Rheumaknoten: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.39	Rheumaknoten: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.4	Entzündliche Polyarthropathie	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.40	Entzündliche Polyarthropathie: Mehrere Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.41	Entzündliche Polyarthropathie: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.42	Entzündliche Polyarthropathie: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.43	Entzündliche Polyarthropathie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.44	Entzündliche Polyarthropathie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.45	Entzündliche Polyarthropathie: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.46	Entzündliche Polyarthropathie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.47	Entzündliche Polyarthropathie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehe]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.48	Entzündliche Polyarthropathie: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.49	Entzündliche Polyarthropathie: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.8	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.80	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Mehrere Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.81	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.82	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.83	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.84	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.85	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.86	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.87	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehe]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.88	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.89	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthrit: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.9	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.90	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.91	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.92	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.93	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.94	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.95	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.96	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.97	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehe]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.98	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Sonstige chronische Polyarthrit	448
M06.99	Chronische Polyarthrit, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige chronische Polyarthrit	448

Krankheit 449 Systemkrankheiten des Bindegewebes (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M30.0	Panarteriitis nodosa	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M30.1	Panarteriitis mit Lungenbeteiligung	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M30.2	Juvenile Panarteriitis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M30.3	Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M30.8	Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.0	Hypersensitivitätsangiitis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.1	Thrombotische Mikroangiopathie	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.2	Letales Mittelliniengranulom	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.3	Wegener-Granulomatose	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.4	Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.5	Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.6	Sonstige Riesenzellarteriitis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.7	Mikroskopische Polyangiitis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.8	Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M31.9	Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M32.0	Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematodes	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M32.1	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M32.9	Systemischer Lupus erythematodes, nicht näher bezeichnet	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M33.0	Juvenile Dermatomyositis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M33.1	Sonstige Dermatomyositis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M33.2	Polymyositis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M33.9	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M34.0	Progressive systemische Sklerose	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M34.1	CR(E)ST-Syndrom	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M34.2	Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M34.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M34.9	Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.0	Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.1	Sonstige Overlap-Syndrome	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.2	Behçet-Krankheit	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.3	Polymyalgia rheumatica	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.4	Eosinophile Fasziitis	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.5	Multifokale Fibrosklerose	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.6	Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.7	Hypermobilitäts-Syndrom	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M35.9	Krankheit mit Systembeteiligung des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449
M36.8	Systemkrankheiten des Bindegewebes bei sonstigen anderen Krankheiten	Systemkrankheiten des Bindegewebes	449

Krankheit 465 Seropositive chronische Polyarthritis (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M05.0	Felty-Syndrom	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.00	Felty-Syndrom: Mehrere Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.01	Felty-Syndrom: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.02	Felty-Syndrom: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.03	Felty-Syndrom: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.04	Felty-Syndrom: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.05	Felty-Syndrom: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.06	Felty-Syndrom: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.07	Felty-Syndrom: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehengelenk]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.08	Felty-Syndrom: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.09	Felty-Syndrom: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.1	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.10	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.11	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.12	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.13	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.14	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.15	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.16	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.17	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.18	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.19	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.2	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.20	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.21	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Schulter	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.22	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Oberarm	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.23	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Unterarm	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.24	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Hand [Finger]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.25	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Becken	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.26	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Unterschenkel	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.27	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Knöchel	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.28	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Sonstige Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.29	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.3	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.30	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.31	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.32	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.33	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.34	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.35	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.36	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.37	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.38	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.39	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.8	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.80	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Mehrere Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.81	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Schulterregion	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.82	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Oberarm [Humerus]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.83	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Unterarm [Radius, Ulna]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.84	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Hand [Finger]	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.85	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Beckenregion	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.86	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Unterschenkel	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.87	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Knöchel und Fuß	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.88	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Sonstige Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.89	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.9	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.90	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.91	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.92	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.93	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.94	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.95	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.96	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.97	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.98	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465
M05.99	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Seropositive chronische Polyarthritis	465

Krankheit 94 Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)

Inhaltlich handelt es sich bei dem Begriff Spondylose um eine Sammelbezeichnung für deformierende Erkrankungen der Wirbelsäule, beispielsweise im Rahmen von Spondylarthrosen die Spondylosis deformans oder im Rahmen entzündlicher Erkrankungen wie die Spondylitis ankylosans Bechterew. Aufgrund dessen ist die Aufnahme der M45.0- (Spondylitis ankylosans), M46.8- (Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien), M46.9- (Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet), M49.3- (Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten), M49.4 (Neuropathische Spondylopathie), M49.8- (Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten) sowie die M46.0- (Spinale Enthesopathie) sinnvoll. Alle ICD-Codes gehören zu dem Formenkreis der Spondylopathien und sollten deshalb auch eine Krankheitsentität bilden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung status quo	KNr. status quo
M45.0	Spondylitis ankylosans	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.00	Spondylitis ankylosans: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.01	Spondylitis ankylosans: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.02	Spondylitis ankylosans: Zervikalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.03	Spondylitis ankylosans: Zervikothorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.04	Spondylitis ankylosans: Thorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.05	Spondylitis ankylosans: Thorakolumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.06	Spondylitis ankylosans: Lumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.07	Spondylitis ankylosans: Lumbosakralbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.08	Spondylitis ankylosans: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M45.09	Spondylitis ankylosans: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.0	Spinale Enthesopathie	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.00	Spinale Enthesopathie: Mehrere Lokalisationen der Wirbelsäule	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.01	Spinale Enthesopathie: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.02	Spinale Enthesopathie: Zervikalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.03	Spinale Enthesopathie: Zervikothorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.04	Spinale Enthesopathie: Thorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.05	Spinale Enthesopathie: Thorakolumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.06	Spinale Enthesopathie: Lumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.07	Spinale Enthesopathie: Lumbosakralbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.08	Spinale Enthesopathie: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.09	Spinale Enthesopathie: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.8	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.80	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.81	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.82	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.83	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.84	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.85	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.86	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.87	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.88	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.89	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.9	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.90	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.91	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.92	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Zervikalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.93	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Zervikothorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.94	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Thorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.95	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Thorakolumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.96	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Lumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.97	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Lumbosakralbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.98	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M46.99	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M49.3	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.30	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.31	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.32	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.33	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.34	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.35	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.36	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.37	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.38	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.39	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten in	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.4	Neuropathische Spondylopathie	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.40	Neuropathische Spondylopathie: Mehrere Lokalisationen de	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.41	Neuropathische Spondylopathie: Okzipito-Atlanto-Axialbere	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.42	Neuropathische Spondylopathie: Zervikalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.43	Neuropathische Spondylopathie: Zervikothorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.44	Neuropathische Spondylopathie: Thorakalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.45	Neuropathische Spondylopathie: Thorakolumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.46	Neuropathische Spondylopathie: Lumbalbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.47	Neuropathische Spondylopathie: Lumbosakralbereich	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.48	Neuropathische Spondylopathie: Sakral- und Sakrokokzyge	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.49	Neuropathische Spondylopathie: Nicht näher bezeichnete L	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.8	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.80	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.81	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.82	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.83	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.84	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.85	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.86	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.87	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.88	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93
M49.89	Spondylopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Kr	Rheumatoide Arthritis und entzündliche Bindegewebskrankheiten	93

Krankheit 95 Bandscheibenerkrankungen (Bandscheibenvorfall, -verschleiß)

In dieser Erkrankung befinden sich nach BVA-Abgrenzung bereits die S23.0 (Traumatische Ruptur einer thorakalen Bandscheibe) und die S33.0 (Traumatische Ruptur einer lumbalen Bandscheibe). Die S13.0 (Traumatische Ruptur einer zervikalen Bandscheibe) befindet sich jedoch bisher in der Krankheit 121 Wirbelkörperluxation (Subluxation). Medizinisch inhaltlich ist diese Trennung nicht nachvollziehbar und wir schlagen die Verschiebung der S13.0 in die Krankheit 95 vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S13.0	Traumatische Ruptur einer zervikalen Bandscheibe	Wirbelkörperluxation (Subluxation)	121

Krankheit 96 Spinalkanalstenose

Der Ausschluss der Diagnosen M99.2 - M99.7 kann nicht nachvollzogen werden. Insbesondere die Begründung, dass diese Diagnosen nicht zur Primärverschlüsselung zugelassen sind, ist unseres Erachtens nicht konsistent, da unter der Berücksichtigung der Ein- und Ausschluss-Kriterien eine Vielzahl von Diagnosen, die nicht solitär oder zur Primärverschlüsselung (z.B. Stern-Diagnosen) zugelassen sind, ausgeschlossen werden müssten. Die Diagnosen M99.2 - M99.7 sollten daher in der Krankheit 96 verbleiben.

Krankheit 97 Skoliose, Deformität der Wirbelsäule

Bei den Diagnosen M43.2- (Sonstige Wirbelfusion) handelt es sich um eine Verwachsung zwischen Wirbelkörpern. Bei der M43.8- (Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens) und der M43.9- (Deformität der Wirbelsäule und des Rückens) sind die Wirbelsäulendeformitäten bereits im Diagnosetext enthalten. Aufgrund dieser inhaltlichen Aspekte passen diese Diagnosen besser in die Krankheit 97.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
M43.2	Sonstige Wirbelfusion	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.20	Sonstige Wirbelfusion: Mehrere Lokalisationen der	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.21	Sonstige Wirbelfusion: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.22	Sonstige Wirbelfusion: Zervikalbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.23	Sonstige Wirbelfusion: Zervikothorakalbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.24	Sonstige Wirbelfusion: Thorakalbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.25	Sonstige Wirbelfusion: Thorakolumbalbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.26	Sonstige Wirbelfusion: Lumbalbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.27	Sonstige Wirbelfusion: Lumbosakralbereich	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.28	Sonstige Wirbelfusion: Sakral- und Sakrokokzygeal	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.29	Sonstige Wirbelfusion: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.8	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.80	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.81	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.82	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.83	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.84	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.85	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.86	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.87	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.88	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.89	Sonstige näher bezeichnete Deformitäten der Wirbelsäule und des Rückens, nicht	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.9	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.90	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.91	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.92	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.93	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.94	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.95	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.96	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.97	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.98	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98
M43.99	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet	Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben	98

Krankheit 98 Wirbelgleiten / Spondylolisthesis / Spondilolyse, angeboren oder erworben

Hier schlagen wir die Aufnahme der ICD-Codes M53.2- (Instabilität der Wirbelsäule) vor. Die Instabilität der Wirbelsäule ist eine Folge vom Wirbelgleiten oder einer Spondilolyse (Bildung eines Spalts im Gelenkfortsatz eines Wirbels). Dabei kommt es zur meist beidseitigen Unterbrechung der Interartikularportion. In der Folge kann es zur sogenannten Spondylolisthesis (Wirbelgleiten) kommen. Aufgrund der Ätiologie sollten diese ICD-Codes in die Krankheit 98 eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M53.20	Instabilität der Wirbelsäule: Mehrere Lokalisationen	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.21	Instabilität der Wirbelsäule: Okzipito-Atlanto-Axialbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.22	Instabilität der Wirbelsäule: Zervikalbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.23	Instabilität der Wirbelsäule: Zervikothorakalbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.24	Instabilität der Wirbelsäule: Thorakalbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.25	Instabilität der Wirbelsäule: Thorakolumbalbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.26	Instabilität der Wirbelsäule: Lumbalbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.27	Instabilität der Wirbelsäule: Lumbosakralbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.28	Instabilität der Wirbelsäule: Sakral- und Sakrokokzygealbereich	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113
M53.29	Instabilität der Wirbelsäule: Nicht näher bezeichnet	Nicht näher bezeichneter Rückenschmerz und andere Schmerzzustände	113

Krankheit 99 Angeborene Anomalien der Wirbelsäule, exkl. Spondylolisthesis / Spondylolyse

Bei den ICD-Codes Q05.- (Spina bifida) handelt es sich um eine embryonale Verschlussstörung im Bereich der Wirbelsäule. Sie gehört zu den so genannten Neuralrohrdefekten. Aufgrund dessen sollten diese ICD-Codes in die Krankheit 99 eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
Q05	Spina bifida	AUSSCHLUSS: Nicht zur Verschlüsselung zugelassen	503
Q05.0	Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.1	Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.2	Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.3	Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.4	Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.5	Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.6	Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.7	Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.8	Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
Q05.9	Spina bifida, nicht näher bezeichnet	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157

Krankheit 101 Osteoarthritis sonstiger oder nicht weiter spezifizierter Gelenke

Wir schlagen die Aufnahme der ICD-Codes M15.8 (Sonstige Polyarthrose) und M15.9 (Polyarthrose, nicht näher bezeichnet) in die Krankheit 101 vor. Bisher sind diese Diagnosen in der Krankheit 111 (Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, exkl. Gicht). Da es sich aber speziell um das Krankheitsbild der Arthrose handelt, passt die Krankheit 101 medizinisch inhaltlich besser.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M15.8	Sonstige Polyarthrose	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, exkl. Gicht	111
M15.9	Polyarthrose, nicht näher bezeichnet	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, exkl. Gicht	111

Krankheit 103 Andere Erkrankungen des Knochens und Knorpels (z.B. Osteodystrophia deformans / Paget's disease of bone)

Osteophyten bzw. Knochensporne sind umschriebene Knochenneubildungen, die im Rahmen von degenerativen Knochenveränderungen vom Periost ausgehen. Aufgrund dessen sollten die ICD-Codes M25.7- (Osteophyt) und M76.2 (Knochensporn am Darmbeinkamm) sowie die M77.3 (Kalkaneussporn) in die Krankheit 103 eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M25.7	Osteophyt	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.70	Osteophyt: Mehrere Lokalisationen	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.71	Osteophyt: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akro	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.72	Osteophyt: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.73	Osteophyt: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.74	Osteophyt: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, C	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.75	Osteophyt: Beckenregion und Oberschenkel [Becke	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.76	Osteophyt: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.77	Osteophyt: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß,	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.78	Osteophyt: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, S	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M25.79	Osteophyt: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M76.2	Knochensporn am Darmbeinkamm	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.3	Kalkaneussporn	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116

Unseres Erachtens ist diese Krankheit sehr weit gefasst. Aufgrund dessen schlagen wir die Aufspaltung dieser Krankheit in folgende Entitäten vor:

Krankheit 450 Osteochondrose der Wirbelsäule (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M42.1	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.10	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Mehrere Lokalisationen	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.11	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Okzipital	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.12	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Zervikal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.13	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Zervikal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.14	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Thorax	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.15	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Thorax	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.16	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Lumbal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.17	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Lumbal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.18	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Sakral	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.19	Osteochondrose der Wirbelsäule beim Erwachsenen: Nicht näher bezeichnet	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.9	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.90	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.91	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Okzipital	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.92	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Zervikal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.93	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Zervikal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.94	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Thorax	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.95	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Thorax	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.96	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Lumbal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.97	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Lumbal	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.98	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Sakral	Osteochondrose der Wirbelsäule	450
M42.99	Osteochondrose der Wirbelsäule, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet	Osteochondrose der Wirbelsäule	450

Krankheit 456 Veränderung der Knochenkontinuität, -dicke und -struktur (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M84.0	Frakturheilung in Fehlstellung	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.00	Frakturheilung in Fehlstellung: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.01	Frakturheilung in Fehlstellung: Schulterregion [Klavikula, S	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.02	Frakturheilung in Fehlstellung: Oberarm [Humerus, Ellenk	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.03	Frakturheilung in Fehlstellung: Unterarm [Radius, Ulna, H	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.04	Frakturheilung in Fehlstellung: Hand [Finger, Handwurzel]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.05	Frakturheilung in Fehlstellung: Beckenregion und Obersc	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.06	Frakturheilung in Fehlstellung: Unterschenkel [Fibula, Tib	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.07	Frakturheilung in Fehlstellung: Knöchel und Fuß [Fußwurz	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.08	Frakturheilung in Fehlstellung: Sonstige [Hals, Kopf, Ripp	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.09	Frakturheilung in Fehlstellung: Nicht näher bezeichnete L	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M84.1	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.10	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.11	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.12	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.13	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.14	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.15	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.16	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.17	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Metatarsalia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.18	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust, Lende]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.19	Nichtvereinigung der Frakturenden [Pseudarthrose]: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.2	Verzögerte Frakturheilung	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.20	Verzögerte Frakturheilung: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.21	Verzögerte Frakturheilung: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.22	Verzögerte Frakturheilung: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.23	Verzögerte Frakturheilung: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.24	Verzögerte Frakturheilung: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.25	Verzögerte Frakturheilung: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.26	Verzögerte Frakturheilung: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.27	Verzögerte Frakturheilung: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Metatarsalia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.28	Verzögerte Frakturheilung: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust, Lende]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.29	Verzögerte Frakturheilung: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.3	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.30	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.31	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.32	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.33	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.34	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.35	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.36	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.37	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Metatarsalia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.38	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust, Lende]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.39	Stressfraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.8	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.80	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.81	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.82	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.83	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.84	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.85	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.86	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.87	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Metatarsalia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.88	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust, Lende]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.89	Sonstige Veränderungen der Knochenkontinuität: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.9	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.90	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.91	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.92	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.93	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.94	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.95	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.96	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.97	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Metatarsalia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.98	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust, Lende]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M84.99	Veränderung der Knochenkontinuität, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.0	Fibröse Dysplasie (monostotisch)	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.00	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.01	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.02	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.03	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.04	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.05	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.06	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Unterschenkel [Fibula, Tibia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.07	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Metatarsalia]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.08	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust, Lende]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.09	Fibröse Dysplasie (monostotisch): Nicht näher bezeichnete Lokalisation	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M85.1	Skelettfluorose	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.10	Skelettfluorose: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.11	Skelettfluorose: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akro	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.12	Skelettfluorose: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.13	Skelettfluorose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.14	Skelettfluorose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, G	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.15	Skelettfluorose: Beckenregion und Oberschenkel [Becke	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.16	Skelettfluorose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.17	Skelettfluorose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Z	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.18	Skelettfluorose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Sc	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.19	Skelettfluorose: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.2	Hyperostose des Schädels	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.3	Ostitis condensans	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.30	Ostitis condensans: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.31	Ostitis condensans: Schulterregion [Klavikula, Skapula, A	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.32	Ostitis condensans: Oberarm [Humerus, Ellenbogengele	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.33	Ostitis condensans: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.34	Ostitis condensans: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhan	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.35	Ostitis condensans: Beckenregion und Oberschenkel [B	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.36	Ostitis condensans: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniege	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.37	Ostitis condensans: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfu	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.38	Ostitis condensans: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.39	Ostitis condensans: Nicht näher bezeichnete Lokalisatio	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.4	Solitäre Knochenzyste	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.40	Solitäre Knochenzyste: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.41	Solitäre Knochenzyste: Schulterregion [Klavikula, Skapul	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.42	Solitäre Knochenzyste: Oberarm [Humerus, Ellenbogeng	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.43	Solitäre Knochenzyste: Unterarm [Radius, Ulna, Handgel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.44	Solitäre Knochenzyste: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelh	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.45	Solitäre Knochenzyste: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.46	Solitäre Knochenzyste: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knie	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.47	Solitäre Knochenzyste: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mitt	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.48	Solitäre Knochenzyste: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Ru	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.49	Solitäre Knochenzyste: Nicht näher bezeichnete Lokalisa	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.5	Aneurysmatische Knochenzyste	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.50	Aneurysmatische Knochenzyste: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.51	Aneurysmatische Knochenzyste: Schulterregion [Klavikul	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.52	Aneurysmatische Knochenzyste: Oberarm [Humerus, Ell	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.53	Aneurysmatische Knochenzyste: Unterarm [Radius, Ulna	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.54	Aneurysmatische Knochenzyste: Hand [Finger, Handwur	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.55	Aneurysmatische Knochenzyste: Beckenregion und Obe	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.56	Aneurysmatische Knochenzyste: Unterschenkel [Fibula, T	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.57	Aneurysmatische Knochenzyste: Knöchel und Fuß [Fußw	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.58	Aneurysmatische Knochenzyste: Sonstige [Hals, Kopf, R	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.59	Aneurysmatische Knochenzyste: Nicht näher bezeichnete	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.6	Sonstige Knochenzyste	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.60	Sonstige Knochenzyste: Mehrere Lokalisationen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.61	Sonstige Knochenzyste: Schulterregion [Klavikula, Skapul	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.62	Sonstige Knochenzyste: Oberarm [Humerus, Ellenbogen	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.63	Sonstige Knochenzyste: Unterarm [Radius, Ulna, Handge	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.64	Sonstige Knochenzyste: Hand [Finger, Handwurzel, Mitte	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.65	Sonstige Knochenzyste: Beckenregion und Oberschenkel	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.66	Sonstige Knochenzyste: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kn	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.67	Sonstige Knochenzyste: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mit	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.68	Sonstige Knochenzyste: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, R	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.69	Sonstige Knochenzyste: Nicht näher bezeichnete Lokalis	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.8	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.80	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.81	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.82	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.83	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.84	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.85	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.86	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.87	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.88	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.89	Sonstige näher bezeichnete Veränderungen der Knoche	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M85.9	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.90	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.91	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.92	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.93	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.94	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.95	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.96	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.97	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.98	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456
M85.99	Veränderung der Knochendichte und -struktur, nicht näher	Veränderung der Knochenkontinuität, -d	456

Krankheit 457 Osteodystrophia deformans (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M88.0	Osteodystrophia deformans der Schädelknochen	Osteodystrophia deformans	457
M88.8	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen	Osteodystrophia deformans	457
M88.80	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Mehrere Lok	Osteodystrophia deformans	457
M88.81	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Schulterreg	Osteodystrophia deformans	457
M88.82	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Oberarm [H	Osteodystrophia deformans	457
M88.83	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Unterarm [F	Osteodystrophia deformans	457
M88.84	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Hand [Finge	Osteodystrophia deformans	457
M88.85	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Beckenregi	Osteodystrophia deformans	457
M88.86	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Unterschen	Osteodystrophia deformans	457
M88.87	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Knöchel und	Osteodystrophia deformans	457
M88.88	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Sonstige [H	Osteodystrophia deformans	457
M88.89	Osteodystrophia deformans sonstiger Knochen: Nicht näher	Osteodystrophia deformans	457
M88.9	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet	Osteodystrophia deformans	457
M88.90	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Mehre	Osteodystrophia deformans	457
M88.91	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Schulte	Osteodystrophia deformans	457
M88.92	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Obera	Osteodystrophia deformans	457
M88.93	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Untera	Osteodystrophia deformans	457
M88.94	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Hand [Osteodystrophia deformans	457
M88.95	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Becke	Osteodystrophia deformans	457
M88.96	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Unters	Osteodystrophia deformans	457
M88.97	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Knöch	Osteodystrophia deformans	457
M88.98	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Sonst	Osteodystrophia deformans	457
M88.99	Osteodystrophia deformans, nicht näher bezeichnet: Nicht n	Osteodystrophia deformans	457
M90.6	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen	Osteodystrophia deformans	457
M90.60	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Mehrere Lok	Osteodystrophia deformans	457
M90.61	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Schulterregi	Osteodystrophia deformans	457
M90.62	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Oberarm [Hu	Osteodystrophia deformans	457
M90.63	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Unterarm [R	Osteodystrophia deformans	457
M90.64	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Hand [Finge	Osteodystrophia deformans	457
M90.65	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Beckenregi	Osteodystrophia deformans	457
M90.66	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Unterschenk	Osteodystrophia deformans	457
M90.67	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Knöchel und	Osteodystrophia deformans	457
M90.68	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Sonstige [Ha	Osteodystrophia deformans	457
M90.69	Osteodystrophia deformans bei Neubildungen: Nicht näher	Osteodystrophia deformans	457

Krankheit 462 Chondropathien (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M92.0	Juvenile Osteochondrose des Humerus	Chondropathien	462
M92.1	Juvenile Osteochondrose des Radius und der Ulna	Chondropathien	462
M92.2	Juvenile Osteochondrose der Hand	Chondropathien	462
M92.3	Sonstige juvenile Osteochondrose der oberen Extremität	Chondropathien	462
M92.4	Juvenile Osteochondrose der Patella	Chondropathien	462
M92.5	Juvenile Osteochondrose der Tibia und der Fibula	Chondropathien	462
M92.6	Juvenile Osteochondrose des Tarsus	Chondropathien	462
M92.7	Juvenile Osteochondrose des Metatarsus	Chondropathien	462
M92.8	Sonstige näher bezeichnete juvenile Osteochondrose	Chondropathien	462
M92.9	Juvenile Osteochondrose, nicht näher bezeichnet	Chondropathien	462
M93.1	Kienböck-Krankheit bei Erwachsenen	Chondropathien	462
M93.2	Osteochondrosis dissecans	Chondropathien	462
M93.8	Sonstige näher bezeichnete Osteochondropathien	Chondropathien	462
M93.9	Osteochondropathie, nicht näher bezeichnet	Chondropathien	462
M94.0	Tietze-Syndrom	Chondropathien	462
M94.1	Panchondritis [Rezidivierende Polychondritis]	Chondropathien	462
M94.2	Chondromalazie	Chondropathien	462
M94.20	Chondromalazie: Mehrere Lokalisationen	Chondropathien	462
M94.21	Chondromalazie: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Chondropathien	462
M94.22	Chondromalazie: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Chondropathien	462
M94.23	Chondromalazie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Chondropathien	462
M94.24	Chondromalazie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Chondropathien	462
M94.25	Chondromalazie: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur]	Chondropathien	462
M94.26	Chondromalazie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Chondropathien	462
M94.27	Chondromalazie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehengelenk]	Chondropathien	462
M94.28	Chondromalazie: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Chondropathien	462
M94.29	Chondromalazie: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Chondropathien	462
M94.3	Chondrolyse	Chondropathien	462
M94.30	Chondrolyse: Mehrere Lokalisationen	Chondropathien	462
M94.31	Chondrolyse: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Chondropathien	462
M94.32	Chondrolyse: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Chondropathien	462
M94.33	Chondrolyse: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Chondropathien	462
M94.34	Chondrolyse: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenk]	Chondropathien	462
M94.35	Chondrolyse: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur]	Chondropathien	462
M94.36	Chondrolyse: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Chondropathien	462
M94.37	Chondrolyse: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehengelenk]	Chondropathien	462
M94.38	Chondrolyse: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Chondropathien	462
M94.39	Chondrolyse: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Chondropathien	462
M94.8	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten	Chondropathien	462
M94.80	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Mehrere Lokalisationen	Chondropathien	462
M94.81	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Schulterregion	Chondropathien	462
M94.82	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Oberarm	Chondropathien	462
M94.83	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Unterarm	Chondropathien	462
M94.84	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Hand [Finger]	Chondropathien	462
M94.85	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Beckenregion	Chondropathien	462
M94.86	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Unterschenkel	Chondropathien	462
M94.87	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Knöchel und Fuß	Chondropathien	462
M94.88	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Sonstige [Hals, Kopf]	Chondropathien	462
M94.89	Sonstige näher bezeichnete Knorpelkrankheiten: Nicht näher bezeichnet	Chondropathien	462
M94.9	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet	Chondropathien	462
M94.90	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Chondropathien	462
M94.91	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula]	Chondropathien	462
M94.92	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus]	Chondropathien	462
M94.93	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius]	Chondropathien	462
M94.94	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel]	Chondropathien	462
M94.95	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel	Chondropathien	462
M94.96	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula]	Chondropathien	462
M94.97	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß	Chondropathien	462
M94.98	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen]	Chondropathien	462
M94.99	Knorpelkrankheit, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet	Chondropathien	462

Krankheit 104 Osteoporose und Folgeerkrankungen

Bei der Analyse dieser Krankheit ist auffällig, dass hier verschiedene Krankheitsgruppen vereint sind. Wir schlagen eine Splittung in folgende Krankheitsentitäten vor:

Krankheit 444 Pathologische Fraktur (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M84.4	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert	pathologische Fraktur	444
M84.40	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Mehrere	pathologische Fraktur	444
M84.41	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Schulter	pathologische Fraktur	444
M84.42	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Oberarm	pathologische Fraktur	444
M84.43	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterarm	pathologische Fraktur	444
M84.44	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Hand	pathologische Fraktur	444
M84.45	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Becken	pathologische Fraktur	444
M84.46	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Unterschenkel	pathologische Fraktur	444
M84.47	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Knie	pathologische Fraktur	444
M84.48	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Sonstige	pathologische Fraktur	444
M84.49	Pathologische Fraktur, anderenorts nicht klassifiziert: Nicht spezifiziert	pathologische Fraktur	444

Diese Diagnosecodes berücksichtigen nicht das Vorhandensein einer Osteoporose. Eine pathologische Fraktur kann multifaktoriell bedingt sein.

Krankheit 463 Osteoporose mit pathologischer Fraktur (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M80.0	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.00	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.01	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.02	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.03	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.04	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.05	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.06	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.07	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.08	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.09	Postmenopausale Osteoporose mit pathologischer Fraktur:	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.2	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.20	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Mehrere	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.21	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Schulter	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.22	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Oberarm	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.23	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Unterarm	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.24	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Hand [Fi	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.25	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Beckenr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.26	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Untersc	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.27	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Knöchel	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.28	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Sonstige	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.29	Inaktivitätsosteoporose mit pathologischer Fraktur: Nicht nä	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.5	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.50	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Meh	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.51	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Schu	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.52	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Ober	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.53	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Unte	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.54	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Hand	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.55	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Beck	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.56	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Unte	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.57	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Knöc	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.58	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Sons	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.59	Idiopathische Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Nicht	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.8	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.80	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Mehrere	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.81	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Schulterr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.82	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Oberarm	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.83	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Unterarm	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.84	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Hand [Fir	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.85	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Beckenr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.86	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Untersc	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.87	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Knöchel u	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.88	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Sonstige	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.89	Sonstige Osteoporose mit pathologischer Fraktur: Nicht näh	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.9	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.90	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.91	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.92	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.93	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.94	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.95	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.96	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.97	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.98	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463
M80.99	Nicht näher bezeichnete Osteoporose mit pathologischer Fr	Osteoporose mit pathologischer Fraktur	463

Desweiteren sollte die Krankheit 104 in 'Osteoporose' umbenannt werden.

Krankheit 108 Angeborene, schwere Entwicklungsstörungen des Skeletts und des Bindegewebes

Wir schlagen die Aufnahme der Q71.0- .3 (Angeborenes Fehlen einer oberen Extremität), der Q72.0- .3 (Angeborenes Fehlen einer unteren Extremität), der Q73.0 (Angeborenes Feh-

len nicht näher bezeichneter Extremität(en)) und der Q74.0 (Sonstige angeborene Fehlbildungen der oberen Extremität(en) und des Schultergürtels) vor. Bisher waren diese Diagnosen der Krankheit 120 (Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien) zugeordnet. Aus medizinischer Sicht sind diese Erkrankungen aber nicht in eine Gruppe einzuordnen, die z.B. den angeborenen Plattfuß oder das Vorhandensein von Schwimmhäuten beinhaltet. Das Fehlen einer oder eines Teils einer Extremität ist deutlich gravierender und gehört daher zu den "schweren" und nicht zu "anderen" Entwicklungsstörungen.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
Q71.0	Angeborenes vollständiges Fehlen der oberen Extremität(en)	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q71.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterarmes beidseitig	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q71.2	Angeborenes Fehlen sowohl des Unterarmes als auch der Hand	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q71.3	Angeborenes Fehlen der Hand oder eines oder mehrerer Finger	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q72.0	Angeborenes vollständiges Fehlen der unteren Extremität(en)	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q72.1	Angeborenes Fehlen des Ober- und Unterschenkels beidseitig	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q72.2	Angeborenes Fehlen sowohl des Unterschenkels als auch der Fußgelenke	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q72.3	Angeborenes Fehlen des Fußes oder einer oder mehrerer Zehen	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q73.0	Angeborenes Fehlen nicht näher bezeichneter Extremität(en)	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120
Q74.0	Sonstige angeborene Fehlbildungen der oberen Extremität(en)	Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien	120

Krankheit 109 Reaktive Arthritiden

Die Zuordnung der M02.0- (Arthritis nach intestinalem Bypass) und der M02.2- (Arthritis nach Impfung) in diese Krankheit kann nicht nachvollzogen werden. In der Erläuterung der Krankheitsauswahl wird als maßgebliches Kriterium die Ursache (Ätiologie) für eine Erkrankung genannt. Dieses wird hier nicht umgesetzt. Wir schlagen das Belassen der M02.2- (Arthritis nach Impfung) in der Krankheit 337 (Unerwünschte Wirkung von Medikamenten (kein Medikations- oder Darreichungsfehler)) und die Zuordnung der M02.0- (Arthritis nach intestinalem Bypass) in die Krankheit 339 (Näher bezeichnete Komplikationen bei Patienten während oder nach chirurgischer oder medizinischer Behandlung) vor.

Krankheit 110 Gicht / Arthritis urica

Bei der Analyse dieser Krankheit ist auffällig, dass nicht alle bisher hier zugeordneten Diagnosecodes etwas mit der Gicht bzw. Arthritis urica zutun haben. Sie gehören einer eigenen Krankheitsentität an und sollten deshalb einer eigenen Gruppe zugeordnet werden.

Aufgrund dessen sollte die Krankheit 458 (Kristall-Arthropathien) gebildet werden, in die folgende ICD-Codes aus der bisherigen Krankheit 110 eingeordnet werden:

Krankheit 458 Kristall-Arthropatien (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M11.0	Apatitrheumatismus	Kristall-Arthropathien	458
M11.00	Apatitrheumatismus: Mehrere Lokalisationen	Kristall-Arthropathien	458
M11.01	Apatitrheumatismus: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Ak	Kristall-Arthropathien	458
M11.02	Apatitrheumatismus: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Kristall-Arthropathien	458
M11.03	Apatitrheumatismus: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Kristall-Arthropathien	458
M11.04	Apatitrheumatismus: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand,	Kristall-Arthropathien	458
M11.05	Apatitrheumatismus: Beckenregion und Oberschenkel [Beck	Kristall-Arthropathien	458
M11.06	Apatitrheumatismus: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Kristall-Arthropathien	458
M11.07	Apatitrheumatismus: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Kristall-Arthropathien	458
M11.08	Apatitrheumatismus: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf,	Kristall-Arthropathien	458
M11.09	Apatitrheumatismus: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Kristall-Arthropathien	458
M11.1	Familiäre Chondrokalzinose	Kristall-Arthropathien	458
M11.10	Familiäre Chondrokalzinose: Mehrere Lokalisationen	Kristall-Arthropathien	458
M11.11	Familiäre Chondrokalzinose: Schulterregion [Klavikula, Skap	Kristall-Arthropathien	458
M11.12	Familiäre Chondrokalzinose: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Kristall-Arthropathien	458
M11.13	Familiäre Chondrokalzinose: Unterarm [Radius, Ulna, Handg	Kristall-Arthropathien	458
M11.14	Familiäre Chondrokalzinose: Hand [Finger, Handwurzel, Mit	Kristall-Arthropathien	458
M11.15	Familiäre Chondrokalzinose: Beckenregion und Oberschenkel	Kristall-Arthropathien	458
M11.16	Familiäre Chondrokalzinose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, K	Kristall-Arthropathien	458
M11.17	Familiäre Chondrokalzinose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, M	Kristall-Arthropathien	458
M11.18	Familiäre Chondrokalzinose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, F	Kristall-Arthropathien	458
M11.19	Familiäre Chondrokalzinose: Nicht näher bezeichnete Lokali	Kristall-Arthropathien	458
M11.2	Sonstige Chondrokalzinose	Kristall-Arthropathien	458
M11.20	Sonstige Chondrokalzinose: Mehrere Lokalisationen	Kristall-Arthropathien	458
M11.21	Sonstige Chondrokalzinose: Schulterregion [Klavikula, Skap	Kristall-Arthropathien	458
M11.22	Sonstige Chondrokalzinose: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Kristall-Arthropathien	458
M11.23	Sonstige Chondrokalzinose: Unterarm [Radius, Ulna, Handg	Kristall-Arthropathien	458
M11.24	Sonstige Chondrokalzinose: Hand [Finger, Handwurzel, Mitt	Kristall-Arthropathien	458
M11.25	Sonstige Chondrokalzinose: Beckenregion und Oberschenkel	Kristall-Arthropathien	458
M11.26	Sonstige Chondrokalzinose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, K	Kristall-Arthropathien	458
M11.27	Sonstige Chondrokalzinose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, M	Kristall-Arthropathien	458
M11.28	Sonstige Chondrokalzinose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, F	Kristall-Arthropathien	458
M11.29	Sonstige Chondrokalzinose: Nicht näher bezeichnete Lokali	Kristall-Arthropathien	458
M11.8	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien	Kristall-Arthropathien	458
M11.80	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Mehrere	Kristall-Arthropathien	458
M11.81	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Schulter	Kristall-Arthropathien	458
M11.82	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Oberarm	Kristall-Arthropathien	458
M11.83	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Unterarm	Kristall-Arthropathien	458
M11.84	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Hand [Fi	Kristall-Arthropathien	458
M11.85	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Beckenr	Kristall-Arthropathien	458
M11.86	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Untersc	Kristall-Arthropathien	458
M11.87	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Knöchel	Kristall-Arthropathien	458
M11.88	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Sonstige	Kristall-Arthropathien	458
M11.89	Sonstige näher bezeichnete Kristall-Arthropathien: Nicht nä	Kristall-Arthropathien	458
M11.9	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet	Kristall-Arthropathien	458
M11.90	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokali	Kristall-Arthropathien	458
M11.91	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Schulterregion	Kristall-Arthropathien	458
M11.92	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Hum	Kristall-Arthropathien	458
M11.93	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Rad	Kristall-Arthropathien	458
M11.94	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger,	Kristall-Arthropathien	458
M11.95	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Beckenregion	Kristall-Arthropathien	458
M11.96	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel	Kristall-Arthropathien	458
M11.97	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Knöchel und F	Kristall-Arthropathien	458
M11.98	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals	Kristall-Arthropathien	458
M11.99	Kristall-Arthropathie, nicht näher bezeichnet: Nicht näher be	Kristall-Arthropathien	458
M14.1	Kristall-Arthropathie bei sonstigen Stoffwechselstörungen	Kristall-Arthropathien	458

Krankheit 111 Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, exkl. Gicht

Wir schlagen die Aufnahme folgender ICD-Codes in die Krankheit 111 vor, die eindeutig die Pathologien des Gelenkes beschreiben:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M75.4	Impingement-Syndrom der Schulter	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.0	Epicondylitis ulnaris humeri	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.1	Epicondylitis radialis humeri	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.2	Periarthritis im Bereich des Handgelenkes	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116

In dieser Krankheit befinden sich zudem höchst spezifische Diagnosecodes, die unseres Erachtens eine eigene Krankheitsentität bilden sollen. Wir schlagen das Herauslösen folgender ICD-Codes und die Bildung von neuen Krankheitsgruppen vor.

Krankheit 445 sekundäre Arthropathien (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M07.4	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]	sekundäre Arthropathien	445
M07.40	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Mehrere Lokalisationen	sekundäre Arthropathien	445
M07.41	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Schulterregion	sekundäre Arthropathien	445
M07.42	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Oberarm	sekundäre Arthropathien	445
M07.43	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterarm	sekundäre Arthropathien	445
M07.44	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelfinger]	sekundäre Arthropathien	445
M07.45	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Beckenregion und Oberschenkel	sekundäre Arthropathien	445
M07.46	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Unterschenkel	sekundäre Arthropathien	445
M07.47	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Knöchel und Fuß	sekundäre Arthropathien	445
M07.48	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Sonstige	sekundäre Arthropathien	445
M07.49	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	sekundäre Arthropathien	445
M07.5	Arthritis bei Colitis ulcerosa	sekundäre Arthropathien	445
M07.50	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Mehrere Lokalisationen	sekundäre Arthropathien	445
M07.51	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Schultergelenk]	sekundäre Arthropathien	445
M07.52	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	sekundäre Arthropathien	445
M07.53	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	sekundäre Arthropathien	445
M07.54	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelfinger]	sekundäre Arthropathien	445
M07.55	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Beckenregion und Oberschenkel	sekundäre Arthropathien	445
M07.56	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	sekundäre Arthropathien	445
M07.57	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfinger]	sekundäre Arthropathien	445
M07.58	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Brust]	sekundäre Arthropathien	445
M07.59	Arthritis bei Colitis ulcerosa: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	sekundäre Arthropathien	445
M07.6	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.60	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.61	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.62	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.63	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.64	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.65	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.66	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.67	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.68	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M07.69	Sonstige Arthritiden bei gastrointestinalen Grundkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M14.2	Diabetische Arthropathie	sekundäre Arthropathien	445
M14.3	Multizentrische Retikulohistiozytose	sekundäre Arthropathien	445
M14.4	Arthropathie bei Amyloidose	sekundäre Arthropathien	445
M14.5	Arthropathien bei sonstigen endokrinen, Ernährungs- und Stoffwechselerkrankungen	sekundäre Arthropathien	445
M14.6	Neuropathische Arthropathie	sekundäre Arthropathien	445
M14.8	Arthropathien bei sonstigen näher bezeichneten, anderenorts klassifizierten Krankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M15.3	Sekundäre multiple Arthrose	sekundäre Arthropathien	445
M36.1	Arthropathie bei Neubildungen	sekundäre Arthropathien	445
M36.2	Arthropathia haemopholica	sekundäre Arthropathien	445
M36.3	Arthropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Blutkrankheiten	sekundäre Arthropathien	445
M36.4	Arthropathie bei anderenorts klassifizierten Hypersensitivitätsreaktionen	sekundäre Arthropathien	445

Krankheit 466 Näher bezeichnete Arthropathien (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M12.0	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.00	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.01	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.02	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.03	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.04	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.05	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.06	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.07	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.08	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.09	Chronische post rheumatische Arthritis [Jaccoud-Arthritis]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.1	Kaschin-Beck-Krankheit	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.10	Kaschin-Beck-Krankheit: Mehrere Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.11	Kaschin-Beck-Krankheit: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.12	Kaschin-Beck-Krankheit: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.13	Kaschin-Beck-Krankheit: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.14	Kaschin-Beck-Krankheit: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.15	Kaschin-Beck-Krankheit: Beckenregion und Oberschenkel	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.16	Kaschin-Beck-Krankheit: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.17	Kaschin-Beck-Krankheit: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.18	Kaschin-Beck-Krankheit: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.19	Kaschin-Beck-Krankheit: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.2	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert)	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.20	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Mehrere Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.21	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.22	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.23	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.24	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.25	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Beckenregion und Oberschenkel	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.26	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.27	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.28	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.29	Villonoduläre Synovitis (pigmentiert): Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.4	Hydrops intermittens	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.40	Hydrops intermittens: Mehrere Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.41	Hydrops intermittens: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.42	Hydrops intermittens: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.43	Hydrops intermittens: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.44	Hydrops intermittens: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.45	Hydrops intermittens: Beckenregion und Oberschenkel	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.46	Hydrops intermittens: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.47	Hydrops intermittens: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.48	Hydrops intermittens: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.49	Hydrops intermittens: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.8	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.80	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.81	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.82	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.83	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.84	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.85	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.86	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.87	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.88	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M12.89	Sonstige näher bezeichnete Arthropathien, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.0	Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.1	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.11	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Schulterregion [Klavikula, Skapula]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.12	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.13	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.14	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.15	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Beckenregion und Oberschenkel	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.16	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.17	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.18	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.19	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M13.8	Sonstige näher bezeichnete Arthritis	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.80	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Mehrere Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.81	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Schulterregion [Klavikula, Schultergelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.82	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.83	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.84	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Hand [Finger, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.85	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Beckenregion und Oberschenkel	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.86	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Unterschenkel [Fibula, Tarsus]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.87	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Tarsus]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.88	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Sonstige [Hals, Kopf, Rumpf]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.89	Sonstige näher bezeichnete Arthritis: Nicht näher bezeichnet	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.9	Arthritis, nicht näher bezeichnet	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.90	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.91	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Schultergelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.92	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogen]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.93	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.94	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handgelenk]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.95	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.96	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tarsus]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.97	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Tarsus]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.98	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rumpf]	Näher bezeichnete Arthropathien	466
M13.99	Arthritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet	Näher bezeichnete Arthropathien	466

Krankheit 112 Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung des Kniegelenkes und von Bändern des Kniegelenkes

Die Patella (Kniescheibe) gehört eindeutig zum Kniegelenk. Aufgrund dessen ist eine Zuordnung der ICD-Codes M22.- (Krankheiten der Patella) sinnvoll.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M22.0	Habituelle Luxation der Patella	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M22.1	Habituelle Subluxation der Patella	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M22.2	Krankheiten im Patellofemoralbereich	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M22.3	Sonstige Schädigungen der Patella	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M22.4	Chondromalacia patellae	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M22.8	Sonstige Krankheiten der Patella	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111
M22.9	Krankheit der Patella, nicht näher bezeichnet	Gelenkerkrankungen, Verrenkungen, Gelenkschmerzen / -steifigkeit, e	111

Krankheit 114 Erkrankungen der Muskeln

Diese Krankheit ist sehr weit gefasst. Sie beinhaltet diverse Erkrankungen der Muskulatur. Um eine bessere inhaltliche Darstellung gewährleisten zu können, sollten neue Krankheitsentitäten gebildet werden. Folgende ICD-Codes sollten aus der Krankheit 114 herausgelöst werden und in die neuen Krankheiten eingeordnet werden. Desweiteren sollte die Krankheit 114 in 'Andere Erkrankung der Muskeln' umbenannt werden.

Krankheit 460 Kalzi- und Ossifikation von Muskeln (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M61.1	Myositis ossificans progressiva	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.10	Myositis ossificans progressiva: Mehrere Lokalisationen	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.11	Myositis ossificans progressiva: Schulterregion [Klavikula, S	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.12	Myositis ossificans progressiva: Oberarm [Humerus, Ellenbo	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.13	Myositis ossificans progressiva: Unterarm [Radius, Ulna, Ha	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.14	Myositis ossificans progressiva: Hand [Finger, Handwurzel,	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.15	Myositis ossificans progressiva: Beckenregion und Obersch	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.16	Myositis ossificans progressiva: Unterschenkel [Fibula, Tibia	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.17	Myositis ossificans progressiva: Knöchel und Fuß [Fußwurz	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.18	Myositis ossificans progressiva: Sonstige [Hals, Kopf, Rippe	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.19	Myositis ossificans progressiva: Nicht näher bezeichnete Lo	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.2	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.20	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.21	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.22	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.23	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.24	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.25	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.26	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.27	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.28	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.29	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln bei Lähmungen:	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.4	Sonstige Kalzifikation von Muskeln	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.40	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Mehrere Lokalisationen	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.41	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Schulterregion [Klavikul	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.42	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Oberarm [Humerus, Elle	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.43	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Unterarm [Radius, Ulna	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.44	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Hand [Finger, Handwurz	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.45	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Beckenregion und Ober	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.46	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Unterschenkel [Fibula, T	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.47	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Knöchel und Fuß [Fußw	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.48	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Sonstige [Hals, Kopf, Ri	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.49	Sonstige Kalzifikation von Muskeln: Nicht näher bezeichnete	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.5	Sonstige Ossifikation von Muskeln	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.50	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Mehrere Lokalisationen	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.51	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Schulterregion [Klavikul	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.52	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Oberarm [Humerus, Elle	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.53	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Unterarm [Radius, Ulna	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.54	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Hand [Finger, Handwurz	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.55	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Beckenregion und Ober	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.56	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Unterschenkel [Fibula, T	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.57	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Knöchel und Fuß [Fußw	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.58	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Sonstige [Hals, Kopf, Ri	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.59	Sonstige Ossifikation von Muskeln: Nicht näher bezeichnete	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.9	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.90	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.91	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.92	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.93	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.94	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.95	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.96	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.97	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.98	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460
M61.99	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln, nicht näher beze	Kalzi- und Ossifikation von Muskeln	460

Krankheit 467 Sekundäre Muskelerkrankungen (neu)

Diese Krankheit beinhaltet Muskelerkrankungen, die durch eine andere Krankheit bedingt sind.

Krankheit 467 Sekundäre Muskelerkrankungen (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M60.0	Infektiöse Myositis	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.00	Infektiöse Myositis: Mehrere Lokalisationen	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.01	Infektiöse Myositis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akro	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.02	Infektiöse Myositis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.03	Infektiöse Myositis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.04	Infektiöse Myositis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, C	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.05	Infektiöse Myositis: Beckenregion und Oberschenkel [Becke	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.06	Infektiöse Myositis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.07	Infektiöse Myositis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß,	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.08	Infektiöse Myositis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, S	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M60.09	Infektiöse Myositis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.0	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.00	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.01	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.02	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.03	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.04	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.05	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.06	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.07	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.08	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.09	Myositis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankhe	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.1	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.10	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.11	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.12	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.13	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.14	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.15	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.16	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.17	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.18	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.19	Myositis bei anderenorts klassifizierten Protozoen- und Para	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.2	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.20	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.21	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.22	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.23	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.24	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.25	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.26	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.27	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.28	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.29	Myositis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Infektions	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.3	Myositis bei Sarkoidose	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.30	Myositis bei Sarkoidose: Mehrere Lokalisationen	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.31	Myositis bei Sarkoidose: Schulterregion [Klavikula, Skapula,	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.32	Myositis bei Sarkoidose: Oberarm [Humerus, Ellenbogenge	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.33	Myositis bei Sarkoidose: Unterarm [Radius, Ulna, Handgele	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.34	Myositis bei Sarkoidose: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelha	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.35	Myositis bei Sarkoidose: Beckenregion und Oberschenkel [B	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.36	Myositis bei Sarkoidose: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Knieg	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.37	Myositis bei Sarkoidose: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mitte	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.38	Myositis bei Sarkoidose: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rum	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.39	Myositis bei Sarkoidose: Nicht näher bezeichnete Lokalisati	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.8	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.80	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.81	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.82	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.83	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.84	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.85	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.86	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.87	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.88	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467
M63.89	Sonstige Muskelkrankheiten bei anderenorts klassifizierten	sekundäre Muskelerkrankungen	467

Krankheit 470 Sonstige Myositis (neu)

Diese Krankheit vereint die entzündlichen Prozesse des Muskels.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
M60.1	Interstitielle Myositis	Sonstige Myositis	470
M60.10	Interstitielle Myositis: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Myositis	470
M60.11	Interstitielle Myositis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige Myositis	470
M60.12	Interstitielle Myositis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.13	Interstitielle Myositis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.14	Interstitielle Myositis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Mittelfinger]	Sonstige Myositis	470
M60.15	Interstitielle Myositis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Oberschenkel]	Sonstige Myositis	470
M60.16	Interstitielle Myositis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.17	Interstitielle Myositis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen]	Sonstige Myositis	470
M60.18	Interstitielle Myositis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schulter]	Sonstige Myositis	470
M60.19	Interstitielle Myositis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige Myositis	470
M60.2	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.20	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.21	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.22	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.23	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.24	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.25	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.26	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.27	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.28	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.29	Fremdkörpergranulom im Weichteilgewebe, anderenorts nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.8	Sonstige Myositis	Sonstige Myositis	470
M60.80	Sonstige Myositis: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Myositis	470
M60.81	Sonstige Myositis: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige Myositis	470
M60.82	Sonstige Myositis: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.83	Sonstige Myositis: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.84	Sonstige Myositis: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Mittelfinger]	Sonstige Myositis	470
M60.85	Sonstige Myositis: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Oberschenkel]	Sonstige Myositis	470
M60.86	Sonstige Myositis: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.87	Sonstige Myositis: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen]	Sonstige Myositis	470
M60.88	Sonstige Myositis: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schulter]	Sonstige Myositis	470
M60.89	Sonstige Myositis: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige Myositis	470
M60.9	Myositis, nicht näher bezeichnet	Sonstige Myositis	470
M60.90	Myositis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Myositis	470
M60.91	Myositis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromion]	Sonstige Myositis	470
M60.92	Myositis, nicht näher bezeichnet: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.93	Myositis, nicht näher bezeichnet: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.94	Myositis, nicht näher bezeichnet: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Mittelfinger]	Sonstige Myositis	470
M60.95	Myositis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Oberschenkel]	Sonstige Myositis	470
M60.96	Myositis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige Myositis	470
M60.97	Myositis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen]	Sonstige Myositis	470
M60.98	Myositis, nicht näher bezeichnet: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schulter]	Sonstige Myositis	470
M60.99	Myositis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige Myositis	470

Krankheit 115 Erkrankungen der Synovialis und der Sehnen

Eine Tendinitis ist die Entzündung einer Sehne. Eine Entthese ist die Stelle am Knochen, an der eine Sehne, ein Ligament oder eine Gelenkkapsel ansetzen. Somit wäre die Verschiebung der M75.- (Tendinitis) und der M77.5 - .9 (Enthesopathie) in die Krankheit 115 folgerichtig.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
M70.0	Chronische Tenosynovitis crepitans der Hand und d	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M71.2	Synovialzyste im Bereich der Kniekehle [Baker-Zys	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M75.0	Adhäsive Entzündung der Schultergelenkkapsel	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M75.1	Läsionen der Rotatorenmanschette	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M75.2	Tendinitis des M. biceps brachii	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M75.3	Tendinitis calcarea im Schulterbereich	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.0	Tendinitis der Glutäus-Sehne(n)	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.1	Tendinitis der Iliopsoas-Sehne	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.3	Tractus-iliotibialis-Scheuersyndrom [Iliotibial band s	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.5	Tendinitis der Patellarsehne	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.6	Tendinitis der Achillessehne	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.7	Tendinitis der Peronäussehne(n)	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.8	Sonstige Enthesopathien der unteren Extremität mi	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M76.9	Enthesopathie der unteren Extremität, nicht näher b	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.5	Sonstige Enthesopathie des Fußes	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.8	Sonstige Enthesopathien, anderenorts nicht klassifi	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M77.9	Enthesopathie, nicht näher bezeichnet	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116

Krankheit 120 Andere angeborene muskuloskeletale Anomalien

Hier schlagen wir die Aufnahme der M23.1- (Scheibenmeniskus (angeboren)) vor, da es sich hier um eine angeborene muskuloskeletale Anomalie handelt.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
M23.1	Scheibenmeniskus (angeboren)	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.10	Scheibenmeniskus (angeboren): Mehrere Lokalisat	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.11	Scheibenmeniskus (angeboren): Vorderhorn des In	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.12	Scheibenmeniskus (angeboren): Hinterhorn des In	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.13	Scheibenmeniskus (angeboren): Sonstiger und nicht	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.14	Scheibenmeniskus (angeboren): Vorderhorn des A	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.15	Scheibenmeniskus (angeboren): Hinterhorn des A	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.16	Scheibenmeniskus (angeboren): Sonstiger und nicht	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112
M23.19	Scheibenmeniskus (angeboren): Nicht näher bezei	Binnenschädigung des Knies, Luxation, Verstauchung und Zerrung de	112

Krankheit 121 Wirbelkörperluxation (Subluxation)

Die ICD-Codes M99.1- beinhalten die Subluxation der Wirbelsäule. Dabei handelt es sich um einen spezifischen Krankheitszustand, der aus ätiologischer Sicht dieser Krankheit zugeordnet werden sollte. Ebenso beinhaltet der Diagnose Text der ICD-Codes T03.0 und -.1 die Luxation der Wirbelsäule und sollte deshalb ebenso in der Krankheit 21 Platz finden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
M99.1	Subluxation (der Wirbelsäule)	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M99.10	Subluxation (der Wirbelsäule): Kopfbereich [okzipit	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M99.11	Subluxation (der Wirbelsäule): Zervikalbereich [zer	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M99.12	Subluxation (der Wirbelsäule): Thorakalbereich [tho	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M99.13	Subluxation (der Wirbelsäule): Lumbalbereich [lum	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M99.14	Subluxation (der Wirbelsäule): Sakralbereich [sakr	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M99.19	Subluxation (der Wirbelsäule): Abdomen und sonst	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T03.0	Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Be	Distorsion / Verrenkung	327
T03.1	Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Be	Distorsion / Verrenkung	327

Krankheit 122 Myeloproliferative/myelodysplastische Erkrankungen

Wir begrüßen die Neuordnung der D64.8 (sonstige näher bezeichnete Anämien) durch das Bundesversicherungsamt. Es gibt jedoch noch eine Reihe weiterer ICD-Codes, die inhaltlich besser zu dieser Krankheit passen. Die D47.- beinhaltet Erkrankungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes. Beispielsweise sei hier die D47.3 (Essentielle (hä-

morrhagische) Thrombozythämie) genannt. Diese Erkrankung gehört per definitione zu den myeloproliferativen Erkrankungen. Auch bei der D72.0 (Genetisch bedingte Leukozytenanomalien) und der D75.0 (Familiäre Erythrozytose) liegt eine Störung des Myelons (Knochenmark) vor. Sie sollten deshalb ebenfalls in die Krankheit 122 eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
D47.0	Histiozyten- und Mastzelltumor unsicheren oder un	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlic	49
D47.1	Chronische myeloproliferative Krankheit	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlic	49
D47.2	Monoklonale Gammopathie	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlic	49
D47.3	Essentielle (hämorrhagische) Thrombozythämie	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlic	49
D47.7	Sonstige näher bezeichnete Neubildungen unsiche	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlic	49
D47.9	Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhalte	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlic	49
D72.0	Genetisch bedingte Leukozytenanomalien	Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes	132
D75.0	Familiäre Erythrozytose	Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes	132

Krankheit 124 Hereditäre hämolytische Anämien

Diese Krankheit beinhaltet nicht nur Anämien, die grundsätzlich durch oder mit einer Hämolyse einhergehen (Bsp.: D55.8 (Sonstige Anämien durch Enzymdefekte)). Aufgrund dessen sollte die Krankheit in 'Hereditäre Bluterkrankungen' umbenannt werden. Um die Abbildung der Krankheitsentität zu gewährleisten, schlagen wir die Aufnahme der angeborenen (hereditären) Bluterkrankungen vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
D66	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel	Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen	128
D67	Hereditärer Faktor-IX-Mangel	Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen	128
D68.0	Willebrand-Jürgens-Syndrom	Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen	128
D68.1	Hereditärer Faktor-XI-Mangel	Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen	128
D68.2	Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren	Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen	128
D68.5	Primäre Thrombophilie	Koagulopathien, Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen	128
D70.0	Angeborene Agranulozytose und Neutropenie	Agranulozytose und Neutropenie	125
D74.0	Angeborene Methämoglobinämie	Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes	132
D80.0	Hereditäre Hypogammaglobulinämie	Sonstige Erkrankungen des Immunsystems	126
D82.3	Immundefekt mit hereditär defekter Reaktion auf Ei	Sonstige Erkrankungen des Immunsystems	126
E80.0	Hereditäre erythropoetische Porphyrie	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
E80.1	Porphyria cutanea tarda	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
E80.2	Sonstige Porphyrie	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
E80.3	Defekte von Katalase und Peroxidase	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52

Krankheit 126 Sonstige Erkrankungen des Immunsystems

Der Thymus ist ein primäres lymphatisches Organ und dient der Ausreifung und Differenzierung der T-Lymphozyten. Er ist somit ein wichtiges Organ für das Immunsystem. Aufgrund dessen sollten die ICD-Codes E32.0, -.8, -.9, die die unspezifischen Erkrankungen des Thymus enthalten, in die Krankheit 126 aufgenommen werden.

Der Zuordnung der T78.3 (Angioneurotisches Ödem) in die neue Krankheit 382 (Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen) kann nicht nachvollzogen werden. Medizinisch handelt es sich bei einem angioneurotischen Ödem um ein akut auftretendes Ödem der Subkutis bzw. der Submukosa. Die Ätiologie kann unter anderem durch äußere Reize aber auch durch Medikamente oder immunologisch bzw. genetisch sein. Allen

Ätiologien gemeinsam ist die Therapie zur Linderung der Beschwerden. Diese erfolgt immun-supprimierend mit Antihistaminen und Glukokortikoide. Deshalb sollte der ICD-Code in die Krankheit 126 aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
E32.0	Persistierende Thymushyperplasie	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
E32.8	Sonstige Krankheiten des Thymus	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
E32.9	Krankheit des Thymus, nicht näher bezeichne	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
T78.3	Angioneurotisches Ödem	Erfrierungen und äußere Ursachen für Verletzungen	334

Krankheit 129 Eisenmangelanämie

Wir begrüßen die Veränderungen und die Umbenennung durch das Bundesversicherungsamt (siehe hierzu auch die Krankheiten 375 und 376).

Krankheit 130 Anämie bei chronischen, andernorts klassifizierten Krankheiten (ohne bösartige Neubildungen)

Wir begrüßen die Veränderungen und die Umbenennung durch das Bundesversicherungsamt.

Krankheit 132 Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes

Wir begrüßen die Neueinordnung der ICD-Codes D76.1-3 (Hämophagozytäre(s) Lymphohistiozytose / Syndrom bei Infektionen sowie Sonstige Histiozytose-Syndrome) und D89.0-2 (Polyklonale Hypergammaglobulinämie, Kryoglobulinämie und Hypergammaglobulinämie, nicht näher bezeichnet) durch das Bundesversicherungsamt. Das Bundesversicherungsamt empfiehlt, die ICD-Codes D76.0, -.00, -.01, -.08 (Langerhans-Zell-Histiozytose (LCH)) in die Krankheit 132 (Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen des Blutes) neu einzuordnen. Diese Entscheidung können wir nicht nachvollziehen. Die LCH ist eine Erkrankung des dendritischen Zellsystems. Es handelt sich um eine reaktive Proliferation von dendritischen Zellen, die phänotypisch mit den Langerhanszellen der Haut übereinstimmen. Die Ätiologie ist ungeklärt. Pathophysiologisch wird ein interzellulärer Kommunikationsdefekt mit Zytokin-Imbalance zwischen T-Zellen und Langerhanszellen angenommen. Trotz klonalen Ursprungs gibt es keinen eindeutigen Beweis für Malignität. Das Verhalten ist somit unsicher. Dennoch basiert die Therapie auf chemotherapeutischen Medikamenten. Aus medizinischer Sicht ist die Einordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 49 vorzuziehen (siehe hierzu auch Krankheit 49).

Krankheit 133 Delir und Enzephalopathie

Diese Krankheit ist in spezifische Krankheitsentitäten unterteilbar. Aufgrund dessen schlagen wir das Herauslösen folgender Diagnosen und Einordnung in die neugebildeten Krankheiten vor:

Krankheit 432 Hepatische Enzephalopathie (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
K72.7	Hepatische Enzephalopathie und Coma hepaticum	Hepatische Enzephalopathie	432
K72.71	Hepatische Enzephalopathie Grad 1	Hepatische Enzephalopathie	432
K72.72	Hepatische Enzephalopathie Grad 2	Hepatische Enzephalopathie	432
K72.73	Hepatische Enzephalopathie Grad 3	Hepatische Enzephalopathie	432
K72.74	Hepatische Enzephalopathie Grad 4	Hepatische Enzephalopathie	432
K72.79	Hepatische Enzephalopathie, Grad nicht näher bezeichnet	Hepatische Enzephalopathie	432

Krankheit 433 Organische Psychosen (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
F06.0	Organische Halluzinose	Organische Psychosen	433
F06.1	Organische katatone Störung	Organische Psychosen	433
F06.2	Organische wahnhafte [schizophreniforme] Störung	Organische Psychosen	433
F06.3	Organische affektive Störungen	Organische Psychosen	433
F06.4	Organische Angststörung	Organische Psychosen	433

Krankheit 134 Demenz (einschließlich Alzheimer Erkrankung und vaskuläre Demenz)

Wir begrüßen die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes. Die Diagnose F06.7 Leichte kognitive Störung ist aus ätiologischer Sicht zum Großteil einem Frühstadium der Demenz zuzuordnen und gehört daher in die Krankheit 134. Über die vom BVA vorgeschlagenen Änderungen hinaus sind keine weiteren Änderungen erforderlich.

Krankheit 135 Nicht-psychotisch organische Störung

Wir begrüßen die Ausgliederung des ICD-Codes F06.7 (Leichte kognitive Störung) aus der Krankheit 135 in die Krankheit 134 Demenz.

Krankheit 136 Anderer / nicht näher bezeichneter Krankheitszustand des Zentralnervensystems

Wir begrüßen die Herauslösung der G31.8 (Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten des Nervensystems), -.81 (Mitochondriale Zytopathie) sowie -.88 (Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten des Nervensystems) aus dieser Krankheit in die Krankheit 380.

Wir schlagen hier die Aufnahme der G93.6 (Hirnödem), der G95.9 (Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet) sowie der G99.2 (Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten) vor. Das Hirnödem kann lokal oder generalisiert vorkommen, somit ist die Ausprägung der Erkrankung aus dem Diagnosecode nicht ableitbar. Eine Zuordnung in die Krankheit 167 (Hydrozephalus und andere schwerwiegende Hirnschädigungen) ist medizinisch inhaltlich nicht nachvollziehbar. Bei den anderen ICD-Codes handelt es sich um unspezifische Codes, die das Rückenmark betreffen. Nicht jede Erkrankung des Rückenmarks geht mit einer ausgeprägten schweren Lähmung / Verletzung des Rückenmarks einher. Auch hier ist die Zuordnung nicht nachvollziehbar.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
G93.6	Hirnödem	Hydrozephalus und andere schwerwiegende Hirnschädigungen	167
G95.9	Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
G99.2	Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157

Krankheit 137 Schwerwiegender Alkohol- und Drogen-Missbrauch

Wir begrüßen die Einordnung der Z51.83 Opiatsubstitution durch das Bundesversicherungsamt.

Das Bundesversicherungsamt hat die K85.2- (Alkoholinduzierte akute Pankreatitis) und die K86.0 (Alkoholinduzierte chronische Pankreatitis) in die neue Krankheit 361 (Akute Pankreatitis) zugeordnet. Die Entzündung der Bauchspeicheldrüse ist jedoch alkoholinduziert. Um eine so schwerwiegende Erkrankung durch Alkohol zu induzieren, liegt ätiologisch ein schwerwiegender Alkoholmissbrauch vor. Aufgrund dessen schlagen wir eine Zuordnung in die Krankheit 137 vor.

Bei der Analyse der ICD-Codes fällt eine Reihe von Diagnosen auf, deren Ursache der schwerwiegende Alkoholmissbrauch ist. Eine Zuordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 137 ist somit nach ätiologischen Aspekten unumgänglich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_sta tusquo
E24.4	Alkoholinduziertes Pseudo-Cushing-Syndrom	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
G31.2	Degeneration des Nervensystems durch Alkohol	Demenz (einschließlich Alzheimer Erkrankung und vaskuläre Demenz)	134
G62.1	Alkohol-Polyneuropathie	Entzündlich / toxische Neuropathie	162
G72.1	Alkoholmyopathie	Periphere Neuropathie / Myopathie	161
I42.6	Alkoholische Kardiomyopathie	Herzinsuffizienz	175
K29.2	Alkoholgastritis	Störungen / Symptome an Magen / Darm (exkl. Obstruktion, Ulkus u	84
K70	Alkoholische Leberkrankheit	AUSSCHLUSS: Nicht zur Verschlüsselung zugelassen	503
K70.0	Alkoholische Fettleber	Toxische, nicht virale Hepatitis und andere Lebererkrankungen	69
K70.1	Alkoholische Hepatitis	Toxische, nicht virale Hepatitis und andere Lebererkrankungen	69
K70.2	Alkoholische Fibrose und Sklerose der Leber	Leberzirrhose (inkl. Komplikationen)	66
K70.3	Alkoholische Leberzirrhose	Leberzirrhose (inkl. Komplikationen)	66
K70.4	Alkoholisches Leberversagen	Leberzirrhose (inkl. Komplikationen)	66
K70.9	Alkoholische Leberkrankheit, nicht näher bezeichnet	Toxische, nicht virale Hepatitis und andere Lebererkrankungen	69
K85.2	Alkoholinduzierte akute Pankreatitis	Erkrankungen des Pankreas	74
K85.20	Alkoholinduzierte akute Pankreatitis: Ohne Angabe einer	Erkrankungen des Pankreas	74
K85.21	Alkoholinduzierte akute Pankreatitis: Mit Organkomplikation	Erkrankungen des Pankreas	74
K86.0	Alkoholinduzierte chronische Pankreatitis	Erkrankungen des Pankreas	74
P04.3	Schädigung des Feten und Neugeborenen durch Alkohol	Schädigung des Neugeborenen durch Alkohol / Drogen, einschließ	345
Q86.0	Alkohol-Embryopathie (mit Dysmorphien)	Schädigung des Neugeborenen durch Alkohol / Drogen, einschließ	345

Krankheit 139 Depression bzw. 140 Bipolare affektive Störungen

Die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes werden begrüßt.

Krankheit 141 Angsterkrankungen bzw. Krankheit 143 Zwangsstörungen

Die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes werden begrüßt.

Krankheit 142 Somatoforme Störungen / Dissoziative Störungen

Die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes werden begrüßt.

Krankheit 145 Ticstörungen

Die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes werden begrüßt.

Krankheit 146 Akute schwerwiegende Belastungsreaktion und sonstige Anpassungsstörungen

Wir begrüßen hier die Neuuzuordnung der ICD-Codes durch das Bundesversicherungsamt.

Krankheit 148 Andere psychische Erkrankungen

Die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes werden begrüßt.

Krankheit 149 Schwerer oder schwerster Entwicklungsrückstand / Intelligenzminderung

Medizinisch ist nicht nachvollziehbar, dass die Trisomie 21 in der Krankheit 151 (Leichter / nicht näher bezeichneter Entwicklungsrückstand / Lernbehinderung) ist. Sicherlich kann auch diese Chromosomenanomalie unterschiedliche Ausprägungen haben, dennoch ist in der Regel der Besuch einer regulären Schule nicht möglich. Das gleiche liegt auch bei den anderen Chromosomenstörungen der Krankheit 149 vor. Aus unserer Sicht sollten alle Trisomien sich in einer Krankheit befinden und die Manifestation für unterschiedliche Ausprägungen im Klassifikationsmodell berücksichtigt werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
Q90.0	Trisomie 21, meiotische Non-disjunction	Leichter / nicht näher bezeichneter Entwicklungsrückstand / Lernbehinderung	151
Q90.1	Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction)	Leichter / nicht näher bezeichneter Entwicklungsrückstand / Lernbehinderung	151
Q90.2	Trisomie 21, Translokation	Leichter / nicht näher bezeichneter Entwicklungsrückstand / Lernbehinderung	151
Q90.9	Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet	Leichter / nicht näher bezeichneter Entwicklungsrückstand / Lernbehinderung	151

Desweiteren ist auffällig, dass diese Krankheit hauptsächlich neben der F72.- (Schwere Intelligenzminderung) und der F73.- (Schwerste Intelligenzminderung), Chromosomenaberration berücksichtigt. Aus medizinisch inhaltlicher Sicht ist das Herauslösen der Intelligenzminderung und die Bildung einer eigenen Krankheitsentität sinnvoll. Die Krankheit 149 sollte daraufhin umbenannt werden in Chromosomenaberration mit schwerem Entwicklungsrückstand. Folgende ICD-Codes sollten aus der bisherigen Krankheit 149 herausgelöst und in die neue Krankheit 434 Schwere Intelligenzminderung eingeordnet werden:

Krankheit 434 Schwere Intelligenzminderung (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
F72.0	Schwere Intelligenzminderung: Keine oder geringfügige Verhaltensauffälligkeiten	Schwere Intelligenzminderung	434
F72.1	Schwere Intelligenzminderung: Deutliche Verhaltensstörung	Schwere Intelligenzminderung	434
F72.8	Schwere Intelligenzminderung: Sonstige Verhaltensstörung	Schwere Intelligenzminderung	434
F72.9	Schwere Intelligenzminderung: Ohne Angabe einer Verhaltensstörung	Schwere Intelligenzminderung	434
F73.0	Schwerste Intelligenzminderung: Keine oder geringfügige Verhaltensauffälligkeiten	Schwere Intelligenzminderung	434
F73.1	Schwerste Intelligenzminderung: Deutliche Verhaltensstörung	Schwere Intelligenzminderung	434
F73.8	Schwerste Intelligenzminderung: Sonstige Verhaltensstörung	Schwere Intelligenzminderung	434
F73.9	Schwerste Intelligenzminderung: Ohne Angabe einer Verhaltensstörung	Schwere Intelligenzminderung	434

Krankheit 151 Leichter/nicht näher bezeichneter Entwicklungsrückstand/ Lernbehinderung

Wir begrüßen die Anpassungen des Bundesversicherungsamtes, schlagen aber vor, die Trisomie 21 in die Krankheit 149 umzusortieren (siehe hierzu Krankheit 149).

Krankheit 152 Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend bzw. Krankheit 153 Umschriebene Entwicklungsstörung

Wir begrüßen die Anpassungen. Zusätzlich schlagen wir eine Verschiebung des ICD-Codes F83 (Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen) in die Krankheit 368 Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung vor (siehe hierzu Krankheit 368).

Krankheit 154 Nicht näher bezeichnete Chromosomenanomalien und angeborene Malformationssyndrome, nicht andernorts klassifiziert

Wir begrüßen die Aufteilung dieser Krankheit (siehe hierzu auch Krankheiten 377 und 378).

Krankheit 156 Aufmerksamkeitsstörung/attention deficit disorder/andere hyperkinetische Störungen

Wir begrüßen die Entscheidung des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 157 Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks / Angeborene Fehlbildungen des Nervensystems

Der Neuzuordnung der G32.0 (Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts klassifizierten Krankheiten) in die neue Krankheit 380 (Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems) kann nicht zugestimmt werden (siehe hierzu Krankheit 158).

Bei den ICD-Codes G11.- (Hereditäre Ataxie) und G60.0 - -.2 und G60.8 (Hereditäre Neuropathien) handelt es sich um angeborene Erkrankungen des Nervensystems. Sie sollten deshalb auch in dieser Krankheit berücksichtigt werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G11.0	Angeborene nichtprogressive Ataxie	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G11.4	Hereditäre spastische Paraplegie	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G11.8	Sonstige hereditäre Ataxien	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G11.9	Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G60.0	Hereditäre sensomotorische Neuropathie	Periphere Neuropathie / Myopathie	161
G60.2	Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie	Periphere Neuropathie / Myopathie	161
G60.8	Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathie	Periphere Neuropathie / Myopathie	161
G60.9	Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet	Periphere Neuropathie / Myopathie	161

Krankheit 158 Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen

Der Neuuzuordnung der G32.0 (Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts klassifizierten Krankheiten) in die neue Krankheit 380 (Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems) kann nicht zugestimmt werden. Es handelt sich um eine Erkrankung des zentralen Nervensystems und sollte aus unserer Sicht der Krankheit 158 zugeordnet werden. Bei den ICD-Codes G31.0 und -.2 (Umschriebene Hirnatrophie/Degeneration des Nervensystems durch Alkohol) sowie G95.1 (Vaskuläre Myelopathien) handelt es sich um Erkrankungen des Rückenmarks. Zum Beispiel ist die vaskuläre Myelopathie ein Rückenmarksinfarkt, der als Folge eine Degeneration hat und durch neurologische Funktionsausfälle auffällig wird.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G31.0	Umschriebene Hirnatrophie	Demenz (einschließlich Alzheimer Erkrankung und vaskuläre Deme	134
G32.0	Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmark	157
G95.1	Vaskuläre Myelopathien	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmark	157

Krankheit 161 Periphere Neuropathie / Myopathie

Diese Krankheit beinhaltet Pathologien der Muskulatur und des peripheren Nervensystems. Die M79.1 beschreibt laut DIMDI die Myalgie (Muskelschmerz) exkl. Myositis. Die Neuralgie und Neuritis M79.2 umfasst den Nervenschmerz nicht näher bezeichnet.

Die Fibromyalgie M79.7-(Faser-Muskel-Schmerz) ist eine schwere chronische, nicht heilbare Erkrankung, die durch weit verbreitete Schmerzen mit wechselnder Lokalisation in der Muskulatur gekennzeichnet ist.

Aufgrund der inhaltlichen Zugehörigkeit sollten diese ICD-Codes in die Krankheit 161 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M79.1	Myalgie	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.10	Myalgie: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.11	Myalgie: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioclaviculargelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.12	Myalgie: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.13	Myalgie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.14	Myalgie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gele	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.15	Myalgie: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.16	Myalgie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.17	Myalgie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Ze	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.18	Myalgie: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schenkel]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.19	Myalgie: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.2	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.20	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.21	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Schulterregion	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.22	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Oberarm	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.23	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Unterarm	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.24	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Hand	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.25	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Beckenregion	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.26	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Unterschenkel	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.27	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Knöchel und Fuß	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.28	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Sonstige	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.29	Neuralgie und Neuritis, nicht näher bezeichnet: Nicht näher bezeichnet	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.7	Fibromyalgie	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.70	Fibromyalgie: Mehrere Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.71	Fibromyalgie: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioclaviculargelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.72	Fibromyalgie: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.73	Fibromyalgie: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.74	Fibromyalgie: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gele	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.75	Fibromyalgie: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Kniegelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.76	Fibromyalgie: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.77	Fibromyalgie: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Ze	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.78	Fibromyalgie: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schenkel]	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116
M79.79	Fibromyalgie: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Sonstige Erkrankungen der Weichteilgewebe	116

Krankheit 167 Hydrozephalus und andere schwerwiegende Hirnschädigung

Bei der G10 (Chorea Huntington) handelt es sich um eine schwerwiegende Hirnschädigung. Untersuchungen zufolge ist eine Degeneration GABAerger Neurone im Striatum und assoziierten Hirnarealen festzustellen. Bei der G11.1 - .3 handelt es sich um die zerebellare Ataxie. Eine zerebellare Ataxie ist eine Störung der Bewegungskoordination (Ataxie), die durch pathologische Veränderungen im Kleinhirn (Cerebellum) ausgelöst wird. Da es sich auch hier um eine schwerwiegende Hirnschädigung handelt, sollten diese ICD-Codes der Krankheit 167 zugeordnet werden. Die G93.6 sollte dagegen in die Krankheit 136 verschoben werden (siehe hierzu auch Krankheit 136).

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G10	Chorea Huntington	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G11.1	Früh beginnende zerebellare Ataxie	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G11.2	Spät beginnende zerebellare Ataxie	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158
G11.3	Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen	158

Krankheit 168 Sekundärer Parkinsonismus und andere extrapyramidale Bewegungsstörungen

Laut DIMDI beinhaltet die G21.- das sekundäre Parkinson-Syndrom. Die G22 berücksichtigt das Parkinson-Syndrom bei anderenorts klassifizierten Krankheiten. Es handelt sich bei bei-

den Diagnosen um ein sekundär induziertes Parkinsonsyndrom. Aufgrund dessen ist die Neuuzuordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 168 unumgänglich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G21.1	Sonstiges arzneimittelinduziertes Parkinson-Syndrom	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165
G21.2	Parkinson-Syndrom durch sonstige exogene Agenzien	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165
G21.3	Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165
G21.4	Vaskuläres Parkinson-Syndrom	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165
G21.8	Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165
G21.9	Sekundäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165
G22	Parkinson-Syndrom bei anderenorts klassifizierten	Morbus Parkinson und andere Basalganglienerkrankungen	165

Krankheit 170 Trigemini neuralgie, Erkrankung des Nervus facialis und andere Hirnnerven

Die folgenden Diagnosen betreffen Hirnnerven. Sie sollen daher in diese Krankheit verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
H49.0	Lähmung des N. oculomotorius [III. Hirnnerv]	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H49.1	Lähmung des N. trochlearis [IV. Hirnnerv]	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H49.2	Lähmung des N. abducens [VI. Hirnnerv]	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H93.3	Krankheiten des N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]	Andere Erkrankungen des Ohrs	249
H94.0	Entzündung des N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv] bei anderenorts	Andere Erkrankungen des Ohrs	249
T06.0	Verletzungen des Gehirns und der Hirnnerven kombiniert mit Schädel-Trauma	Mittelschweres Schädel-Hirn-Trauma	310

Krankheit 171 Erkrankungen der Nervenwurzeln / Plexus

Krankheit 172 Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus

Aus medizinischer Sicht macht diese Unterteilung der Krankheiten keinen Sinn. Während die Läsionen des Plexus brachialis (G54.0) in der Krankheit 171 (Erkrankungen der Nervenwurzeln / Plexus) sind, handelt es sich bei einer Kompression der Nervenwurzel ebenfalls um eine Erkrankung der Nervenwurzel.

Wir schlagen eine Zusammenlegung beider Krankheiten und die Aufnahme folgender ICD-Codes in die Krankheit 171 vor:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G55.0	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
G55.1	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
G55.2	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
G55.3	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
G55.8	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei anderenorts	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
S14.2	Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
S14.3	Verletzung des Plexus brachialis	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
S24.2	Verletzung von Nervenwurzeln der Brustwirbelsäule	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
S34.2	Verletzung von Nervenwurzeln der Lendenwirbelsäule und des	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172
S34.4	Verletzung des Plexus lumbosacralis	Läsionen von Nervenwurzeln / Plexus	172

Krankheit 177 Akutes Lungenödem und respiratorische Insuffizienz

Bei der Asphyxie (R09.0) handelt es sich um einen drohenden Erstickungszustand in Folge eines Absinkens des arteriellen Sauerstoffgehalts (Hypoxämie) und/oder einer Kohlenstoffdioxidanreicherung im Blut (Hyperkapnie). Unseres Erachtens beschreibt diese Diagnose einen spezifischen Krankheitszustand und sollte aus pathogenetischer Sicht in die Krankheit 177 mit aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
R09.0	Asphyxie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 182 Rheumatisches Fieber / rheumatische Herzerkrankung

Laut DIMDI-Katalog gehören die ICD-Codes I05 - I09 zu den chronisch rheumatischen Herzerkrankungen und sollten unseres Erachtens auch in die Krankheit 182, die die rheumatischen Herzerkrankungen berücksichtigt, verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
I05.0	Mitralklappenstenose	Erkrankungen der Herzklappen	183
I05.1	Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz	Erkrankungen der Herzklappen	183
I05.2	Mitralklappenstenose mit Insuffizienz	Erkrankungen der Herzklappen	183
I05.8	Sonstige Mitralklappenkrankheiten	Erkrankungen der Herzklappen	183
I05.9	Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet	Erkrankungen der Herzklappen	183
I06.0	Rheumatische Aortenklappenstenose	Erkrankungen der Herzklappen	183
I06.1	Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz	Erkrankungen der Herzklappen	183
I06.2	Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz	Erkrankungen der Herzklappen	183
I06.8	Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten	Erkrankungen der Herzklappen	183
I06.9	Rheumatische Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet	Erkrankungen der Herzklappen	183
I07.0	Trikuspidalklappenstenose	Erkrankungen der Herzklappen	183
I07.1	Trikuspidalklappeninsuffizienz	Erkrankungen der Herzklappen	183
I07.2	Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz	Erkrankungen der Herzklappen	183
I07.8	Sonstige Trikuspidalklappenkrankheiten	Erkrankungen der Herzklappen	183
I07.9	Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet	Erkrankungen der Herzklappen	183
I08.0	Krankheiten der Mitralklappen- und Aortenklappen, kombiniert	Erkrankungen der Herzklappen	183
I08.1	Krankheiten der Mitralklappen- und Trikuspidalklappen, kombiniert	Erkrankungen der Herzklappen	183
I08.2	Krankheiten der Aorten- und Trikuspidalklappen, kombiniert	Erkrankungen der Herzklappen	183
I08.3	Krankheiten der Mitralklappen-, Aorten- und Trikuspidalklappen, kombiniert	Erkrankungen der Herzklappen	183
I08.8	Sonstige Krankheiten mehrerer Herzklappen	Erkrankungen der Herzklappen	183
I08.9	Krankheit mehrerer Herzklappen, nicht näher bezeichnet	Erkrankungen der Herzklappen	183

Krankheit 184 Angeborene schwere Herzfehler (<18 Jahre)

Krankheit 185 Angeborene schwere Herzfehler (>17 Jahre)

Krankheit 186 Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems

Wir begrüßen die Neuordnung der ICD-Codes Q20.- (Angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen), Q21.- (Angeborene Fehlbildung der Herzsepten), Q24.- 2.-9 (Sonstige angeborene Fehlbildung des Herzens) und der Q25.- (Angeborene Fehlbildung der großen Arterien des Herzens). Dennoch ist medizinisch nicht nachvollziehbar, dass diese ICD-Codes zwei verschiedenen Krankheiten zugeordnet wurden. Die zusätzliche Einordnung in die Krankheit 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems) ist nicht verständlich.

Ein Jugendlicher im Alter von 17 3/4 mit z.B. einer Q20 Diagnose wird zu diesem Zeitpunkt in die Krankheit 184 (Angeborene schwere Herzfehler (<18 Jahre)) gruppiert. Drei Monate später wird der gleiche Patient in die Krankheit 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems) gruppiert. Die Alterssplittung der Herzkrankheiten auf Krankheitsebene, aber auch die Splittung in zwei verschiedene, nur inhaltlich verwandte Krankheiten, ist nicht nachvollziehbar.

Das Bundesversicherungsamt gibt an, dass der Manifestationsgrad und damit auch die Kosten für die unterschiedlichen Krankheitsverläufe im Klassifikationssystem erfolgen sollen. Ein Alterssplit auf Krankheitsebene ist somit nicht plausibel.

Aufgrund dessen schlagen wir die Aufhebung der Alterssplittung und die Vereinigung der Krankheit 184 und 185 sowie die alleinige Zuordnung der Q20.- (Angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen), Q21.- (Angeborene Fehlbildung der Herzsepten), Q24.2 -.9 (Sonstige angeborene Fehlbildung des Herzens) und Q25.- (Angeborene Fehlbildung der großen Arterien des Herzens) allein in die Krankheit 185_neu (Angeborene schwere Herzfehler) anstatt in die Krankheit 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems) vor.

Der Verschiebung der Q27.- (Sonstige Fehlbildungen des peripheren Gefäßsystems) und Q28.- (Sonstige angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems) kann nicht zugestimmt werden. Bei der Q27.- und Q28.- handelt es sich nicht um Diagnosen der Fehlbildungen des Herzens, sondern des Gefäßsystems. Dieses ist eine eigenständige Gruppe und sollte gesondert dargestellt werden. Die ICD-Codes Q27.- und Q28.- sollten daher in der Krankheit 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems) belassen werden. Die Q24.0 (Dextrokardie), Q24.1 (Lävokardie) sowie die Q89.3 (Situs inversus) sind zwar fundamentale Lageabweichung, aber nicht grundsätzlich mit einem hohen Krankheitswert vergesellschaftet. Auch im Kindesalter sind asymptotische Zufallsbefunde nicht unüblich. Aufgrund dessen empfehlen wir die alleinige Zuordnung der Diagnosen in die Krankheit 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems).

In den folgenden Tabellen werden die Krankheiten 184 (Angeborene schwere Herzfehler_neu (ohne Alterssplittung)) und 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems) einzeln nach den aufgeführten Modifikationen dargestellt.

Krankheit 184 Angeborene schwere Herzfehler_neu (ohne Alterssplittung)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_status_quo	KNr_status_quo
Q20.0	Truncus arteriosus communis	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.1	Rechter Doppelausstromventrikel [Double outlet right ve	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.2	Linker Doppelausstromventrikel [Double outlet left ventric	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.3	Diskordante ventrikuloarterielle Verbindung	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.4	Doppeleinstromventrikel [Double inlet ventricle]	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.5	Diskordante atrioventrikuläre Verbindung	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.6	Vorhofisomerismus	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q20.9	Angeborene Fehlbildung der Herzhöhlen und verbindend	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q21.0	Ventrikelseptumdefekt	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.0	Ventrikelseptumdefekt	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.1	Vorhofseptumdefekt	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q21.2	Defekt des Vorhof- und Kammerseptums	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.2	Defekt des Vorhof- und Kammerseptums	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.3	Fallot-Tetralogie	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.3	Fallot-Tetralogie	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.4	Aortapulmonaler Septumdefekt	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.4	Aortapulmonaler Septumdefekt	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.80	Fallot-Pentalogie	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.80	Fallot-Pentalogie	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.88	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q21.88	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q21.9	Angeborene Fehlbildung des Herzseptums, nicht näher b	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q22.0	Pulmonalklappenatresie	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.0	Pulmonalklappenatresie	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.1	Angeborene Pulmonalklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.1	Angeborene Pulmonalklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.2	Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.2	Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklapp	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklapp	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.4	Angeborene Trikuspidalklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.4	Angeborene Trikuspidalklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.5	Ebstein-Anomalie	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.5	Ebstein-Anomalie	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.6	Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.6	Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklap	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklap	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q22.9	Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht nä	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q22.9	Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht nä	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.0	Angeborene Aortenklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.0	Angeborene Aortenklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.1	Angeborene Aortenklappeninsuffizienz	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.1	Angeborene Aortenklappeninsuffizienz	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.2	Angeborene Mitralklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.2	Angeborene Mitralklappenstenose	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.3	Angeborene Mitralklappeninsuffizienz	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.3	Angeborene Mitralklappeninsuffizienz	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.4	Hypoplastisches Linksherzsyndrom	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.4	Hypoplastisches Linksherzsyndrom	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mit	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mit	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q23.9	Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, n	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q23.9	Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, n	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q24.2	Cor triatriatum	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q24.2	Cor triatriatum	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q24.3	Infundibuläre Pulmonalstenose	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q24.4	Angeborene subvalvuläre Aortenstenose	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q24.5	Fehlbildung der Koronargefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q24.6	Angeborener Herzblock	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q24.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q24.9	Angeborene Fehlbildung des Herzens, nicht näher bezei	Sonstige angeborene Anomalien des H	186

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_status_quo	KNr_status_quo
Q25.0	Offener Ductus arteriosus	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q25.1	Koarktation der Aorta	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q25.1	Koarktation der Aorta	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q25.2	Atresie der Aorta	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q25.2	Atresie der Aorta	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q25.3	Stenose der Aorta (angeboren)	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q25.3	Stenose der Aorta (angeboren)	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q25.4	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q25.4	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q25.5	Atresie der A. pulmonalis	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q25.5	Atresie der A. pulmonalis	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q25.6	Stenose der A. pulmonalis (angeboren)	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q25.7	Sonstige angeborene Fehlbildungen der A. pulmonalis	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q25.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Arterien	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q25.9	Angeborene Fehlbildung der großen Arterien, nicht näher	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q26.0	Angeborene Stenose der V. cava	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.0	Angeborene Stenose der V. cava	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.1	Persistenz der linken V. cava superior	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.1	Persistenz der linken V. cava superior	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.2	Totale Fehleinmündung der Lungenvenen	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.2	Totale Fehleinmündung der Lungenvenen	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.3	Partielle Fehleinmündung der Lungenvenen	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.3	Partielle Fehleinmündung der Lungenvenen	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.4	Fehleinmündung der Lungenvenen, nicht näher bezeichn	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.4	Fehleinmündung der Lungenvenen, nicht näher bezeichn	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.5	Fehleinmündung der Pfortader	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.5	Fehleinmündung der Pfortader	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.6	Fistel zwischen V. portae und A. hepatica (angeboren)	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.6	Fistel zwischen V. portae und A. hepatica (angeboren)	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Venen	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Venen	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q26.9	Angeborene Fehlbildung einer großen Vene, nicht näher	Angeborene schwere Herzfehler (<18 Ja	184
Q26.9	Angeborene Fehlbildung einer großen Vene, nicht näher	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185

Die Krankheit 186 (Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems) würde dann folgende ICD-Codes beinhalten:

Krankheit 186 Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_status_quo	KNr_status_quo
I78.0	Hereditäre hämorrhagische Teleangiectasie	Erkrankungen der Kapillaren	205
Q24.0	Dextrokardie	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q24.1	Lävokardie	Angeborene schwere Herzfehler (>17 Ja	185
Q27.0	Angeborenes Fehlen oder Hypoplasie der A. umbilicalis	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q27.1	Angeborene Nierenarterienstenose	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q27.2	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Nierenarterie	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q27.3	Arteriovenöse Fehlbildung der peripheren Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q27.4	Angeborene Phlebektasie	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q27.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q27.9	Angeborene Fehlbildung des peripheren Gefäßsystems	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.0	Arteriovenöse Fehlbildung der präzerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.00	Angeborenes arteriovenöses Aneurysma der präzerebr	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.01	Angeborene arteriovenöse Fistel der präzerebralen Gefä	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.08	Sonstige angeborene arteriovenöse Fehlbildungen der p	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.09	Angeborene arteriovenöse Fehlbildung der präzerebralen	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.1	Sonstige Fehlbildungen der präzerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.10	Angeborenes Aneurysma der präzerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.11	Angeborene Fistel der präzerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.18	Sonstige angeborene Fehlbildungen der präzerebralen	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.19	Angeborene Fehlbildung der präzerebralen Gefäße, nicht	Sonstige angeborene Anomalien des H	186

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_status_quo	KNr_status_quo
Q28.2	Arteriovenöse Fehlbildung der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.20	Angeborenes arteriovenöses Aneurysma der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.21	Angeborene arteriovenöse Fistel der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.28	Sonstige angeborene arteriovenöse Fehlbildungen der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.29	Angeborene arteriovenöse Fehlbildung der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.3	Sonstige Fehlbildungen der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.30	Angeborenes Aneurysma der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.31	Angeborene Fistel der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.38	Sonstige angeborene Fehlbildungen der zerebralen Gefäße	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.39	Angeborene Fehlbildung der zerebralen Gefäße, nicht näher bezeichnet	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.80	Sonstiges angeborenes Aneurysma	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.81	Sonstige angeborene Fistel des Kreislaufsystems	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.88	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Kreislaufsystems	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q28.9	Angeborene Fehlbildung des Kreislaufsystems, nicht näher bezeichnet	Sonstige angeborene Anomalien des H	186
Q89.3	Situs inversus	Angeborene schwere Herzfehler (>17 J	185

Krankheit 187 Hypertonie

Bei der Analyse dieser Krankheit ist auffällig, dass hier multiple Ätiologien in dieser Gruppe vereint sind. Aufgrund dessen empfehlen wir das Herauslösen und die Neuuzuordnung folgender ICD-Codes in die neugebildeten Krankheiten:

Krankheit 441 Renale Hypertonie (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
I15.0	Renovaskuläre Hypertonie	Renale Hypertonie	441
I15.00	Renovaskuläre Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven Nierenerkrankung	Renale Hypertonie	441
I15.01	Renovaskuläre Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Nierenerkrankung	Renale Hypertonie	441
I15.1	Hypertonie als Folge von sonstigen Nierenerkrankungen	Renale Hypertonie	441
I15.10	Hypertonie als Folge von sonstigen Nierenerkrankungen: Ohne Angabe einer Nierenerkrankung	Renale Hypertonie	441
I15.11	Hypertonie als Folge von sonstigen Nierenerkrankungen: Mit Angabe einer Nierenerkrankung	Renale Hypertonie	441

Krankheit 442 Sonstige sekundäre Hypertonie (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
I15.8	Sonstige sekundäre Hypertonie	sonstige sekundäre Hypertonie	442
I15.80	Sonstige sekundäre Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven Nierenerkrankung	sonstige sekundäre Hypertonie	442
I15.81	Sonstige sekundäre Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Nierenerkrankung	sonstige sekundäre Hypertonie	442
I15.9	Sekundäre Hypertonie, nicht näher bezeichnet	sonstige sekundäre Hypertonie	442
I15.90	Sekundäre Hypertonie, nicht näher bezeichnet: Ohne Angabe einer Nierenerkrankung	sonstige sekundäre Hypertonie	442
I15.91	Sekundäre Hypertonie, nicht näher bezeichnet: Mit Angabe einer Nierenerkrankung	sonstige sekundäre Hypertonie	442

Krankheit 193 Andere und nicht näher bezeichnete Herzerkrankungen

Die Kardiomegalie (I51.7) bedeutet, dass das Herz vergrößert ist. Es bedeutet nicht zwangsläufig, dass das Herz insuffizient funktioniert. Als gutes Beispiel ist das "Sportlerherz" zu nennen. Aufgrund der ständigen sportlichen Betätigung kommt es zur Herzvergrößerung bei normaler Funktion. Wir schlagen daher die Neuuzuordnung des ICD-Codes in diese Krankheit vor.

Bisher befinden sich in dieser Krankheit relativ unspezifische Krankheiten, wie z.B. die I52.- (sonstige Herzerkrankungen...). Bei der Analyse der Krankheit 501 (Ausschluss (Symptom, Zustand,...)) fällt auf, dass sich darin einige herzspezifische Diagnosen befinden.

Bei der R00.- (Störungen des Herzschlags) und der R01.- (Herzgeräusche und andere Herz-Schallphänomene) handelt es sich um Diagnosen, die spezifische Krankheitszustände des Herzens beschreiben. Aufgrund dessen sollten aus ätiologischer Sicht diese Diagnosen in die Krankheit 193 aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
I51.7	Kardiomegalie	Herzinsuffizienz	175
R00.0	Tachykardie, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R00.1	Bradykardie, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R00.2	Palpitationen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R00.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen des Herzes	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R01.0	Benigne und akzidentelle Herzgeräusche	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R01.1	Herzgeräusch, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R01.2	Sonstige Herz-Schallphänomene	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 210 Andere Erkrankungen des Gefäßsystems / Postthrombotisches Syndrom (chronisch venöse Insuffizienz)

Bei der M47.0- (Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom) handelt es sich um eine meist mechanische Verlegung der blutversorgenden Gefäße des Rückenmarks. Da die Ätiologie multifaktoriell ist, sollte die Erkrankung nach pathogenetischen Gesichtspunkten zu den Gefäßerkrankungen sortiert werden. Folgerichtig wäre daher eine Zuordnung in die Krankheit 210. Die I87.9 (Venenkrankheit, nicht näher bezeichnet) beschreibt unspezifisch eine Erkrankung des venösen Systems und sollte daher in die Krankheit 211 verschoben werden (siehe hierzu Krankheit 211).

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M47.0	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.00	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.01	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.02	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.03	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.04	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.05	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.06	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.07	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.08	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94
M47.09	Arteria-spinalis-anterior-Kompressionssyndrom und Arteria-vertebralis-Kompressionssyndrom	Spondylose und assoziierte Erkrankungen (Osteoarthrose der Wirbelsäule)	94

Krankheit 211 Sonstige Venenerkrankungen.

Die I87.9 (Venenkrankheit, nicht näher bezeichnet) beschreibt unspezifisch eine Erkrankung des venösen Systems. Deshalb können wir nicht nachvollziehen, warum dieser ICD-Code in die Krankheit 210 (Andere Erkrankungen des Gefäßsystems / Postthrombotisches Syndrom (chronisch venöse Insuffizienz)) einsortiert ist. Wir schlagen die Neuuzuordnung in die Krankheit 211 (sonstige Venenerkrankungen) vor, in der sich bereits z.B. die I87.8 (Sonstige näher bezeichnete Venenkrankheiten) befindet.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
I87.9	Venenkrankheit, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen des Gefäßsystems / Postthrombotisches Syndrom	210

Krankheit 213-Mukoviszidose

Die P75 (Mekoniumileus bei zystischer Fibrose) beschreibt eine Erkrankung des Neugeborenen bei zystischer Fibrose. Die zystische Fibrose ist ein Synonym für die Mukoviszidose und die häufigste Ursache des Mekoniumileus mit über 90 % aller Fälle. Aufgrund dessen ist eine Einordnung des ICD-Codes in diese Krankheit sinnvoll.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P75	Mekoniumileus bei zystischer Fibrose	Erkrankungen des Verdauungssystems in der Perinatalperiode	349

Krankheit 217 Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen

Bei der J69.- (Pneumonie durch feste und flüssige Substanzen) handelt es sich zwar um eine Lungenentzündung, jedoch ohne infektiösen Ursprung. Sie ist induziert durch zum Beispiel Öle und Nahrung. Deswegen sehen wir die Zuordnung in die Krankheit 220 (Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen) als problematisch an und empfehlen eine inhaltlich bessere Zuordnung in die Krankheit 217 (Lungenkrankheiten durch exogene Substanzen).

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
J69.0	Pneumonie durch Nahrung oder Erbrochenes	Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen	220
J69.1	Pneumonie durch Öle und Extrakte	Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen	220
J69.8	Pneumonie durch sonstige feste und flüssige Substanzen	Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen	220

Krankheit 220 Pneumonie und andere infektiöse Lungenerkrankungen

Bei der U69.00 (Anderenorts klassifizierte, im Krankenhaus erworbene Pneumonie bei Patienten von 18 Jahren und älter) ist eindeutig ein ätiologischer Gesichtspunkt hinterlegt. Folgerichtig wäre daher die Aufnahme in die Krankheit 220.

Bei der E32.1 (Abszess des Thymus) handelt es sich um eine infektiöse Erkrankung. Im Jugendalter verfettet der Thymus und hat keine Funktion mehr, jedoch ist ein Abszess im Thymus höchst gefährlich, da das Mediastinum, welches das Herz beinhaltet und die Lungen sich in unmittelbarer Nachbarschaft befinden. Da sich in der Krankheit 220 auch der Pyothorax befindet, erscheint eine Zuordnung in diese Krankheit sinnvoll.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
E32.1	Abszess des Thymus	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
U69.00	Anderenorts klassifizierte, im Krankenhaus erworbene Pneumonie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 225 Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen der Lunge oder des respiratorischen Systems

Die R06.8- (Sonstige und nicht näher bezeichnete Störung der Atmung) beinhaltet laut DIMDI zum Beispiel auch das akute lebensbedrohliche Ereignis im Säuglingsalter wie z.B. das Near-missed sudden infant death syndrome. Damit verbergen sich hinter diesen Diagnosen hochspezifische Ätiologien. Aufgrund dessen sollten folgende ICD-Codes in die Krankheit 225 aufgenommen werden:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
R06.80	Akutes lebensbedrohliches Ereignis im Säuglingsalter	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
R06.88	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Atmung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 231 Vaskuläre Retinopathien bzw. Krankheit 233 Andere und nicht näher bezeichnete Erkrankungen der Netzhaut bzw. Krankheit 235 Retinitis pigmentosa, andere hereditäre Netzhautdystrophien

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes (siehe hierzu auch Krankheiten 50, 369 und 370).

Krankheit 236 Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels

Die ICD-Codes H15.8 und -.9 (Affektion der Sklera), H16.- (Keratitis), H17.- (Hornhautnarben und-trübungen), H.18.- (Sonstige Affektion der Hornhaut), H19.3 und -.8 (Affektion der Sklera und der Hornhaut bei andernorts klassifizierten Krankheiten), H21.- (Sonstige Affektion der Iris und des Ziliarkörpers), H27.- (Sonstige Affektion der Linse), H28.8 (Sonstige Affektion der Linse bei andernorts klassifizierten Krankheiten), H31.- (Sonstige Affektion der Aderhaut), H43.- (Affektion des Glaskörpers), H44.2- -.5, und -.8,-.9 (Affektion des Augapfels) sowie die H45.0 und -.8 (Affektion des Glaskörpers und des Augapfels bei anderenorts klassifizierten Krankheiten) beinhalten alle Erkrankungen des Glaskörpers und/oder des Augapfels. Deswegen ist es nicht nachvollziehbar, dass diese ICD-Codes bisher in die Krankheit 241 (Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen) eingeordnet sind und nicht in die gleichnamige Krankheit 236.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
H15.8	Sonstige Affektionen der Sklera	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H15.9	Affektion der Sklera, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H16.1	Sonstige oberflächliche Keratitis ohne Konjunktivitis	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H16.2	Keratokonjunktivitis	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H16.3	Interstitielle und tiefe Keratitis	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H16.4	Neovaskularisation der Hornhaut	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H16.8	Sonstige Formen der Keratitis	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H16.9	Keratitis, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H17.0	Leukoma adhaerens	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H17.1	Sonstige zentrale Hornhauttrübung	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H17.8	Sonstige Hornhautnarben und -trübungen	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H17.9	Hornhautnarbe und -trübung, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.0	Hornhautpigmentierungen und -einlagerungen	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.1	Keratopathia bullosa	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.2	Sonstiges Hornhautödem	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.3	Veränderungen an den Hornhautmembranen	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.4	Hornhautdegeneration	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.6	Keratokonus	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.7	Sonstige Hornhautdeformitäten	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.8	Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Hornhaut	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H18.9	Affektion der Hornhaut, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H19.3	Keratitis und Keratokonjunktivitis bei sonstigen anderenorts	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H19.8	Sonstige Affektionen der Sklera und der Hornhaut bei anderenorts	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.0	Hypähämie	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.1	Sonstige Gefäßkrankheiten der Iris und des Ziliarkörpers	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.2	Degeneration der Iris und des Ziliarkörpers	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.3	Zyste der Iris, des Ziliarkörpers und der Vorderkammer	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.4	Pupillarmembranen	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.5	Sonstige Adhäsionen und Abriss der Iris und des Ziliarkörpers	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.8	Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Iris und des Ziliarkörpers	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H21.9	Affektion der Iris und des Ziliarkörpers, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H27.0	Aphakie	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H27.1	Luxation der Linse	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H27.8	Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Linse	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H27.9	Affektion der Linse, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H28.8	Sonstige Affektionen der Linse bei anderenorts klassifiziert	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.0	Chorioretinale Narben	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.1	Degenerative Veränderung der Aderhaut	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.3	Blutung und Ruptur der Aderhaut	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.4	Ablatio chorioideae	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.8	Sonstige näher bezeichnete Affektionen der Aderhaut	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.9	Affektion der Aderhaut, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H43.0	Glaskörperprolaps	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H43.2	Kristalline Ablagerungen im Glaskörper	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H43.3	Sonstige Glaskörpertrübungen	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H43.8	Sonstige Affektionen des Glaskörpers	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H43.9	Affektion des Glaskörpers, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H44.2	Degenerative Myopie	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H44.3	Sonstige degenerative Affektionen des Augapfels	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H44.4	Hypotonia bulbi	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H44.5	Degenerationszustände des Augapfels	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H44.8	Sonstige Affektionen des Augapfels	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H44.9	Affektion des Augapfels, nicht näher bezeichnet	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H45.8	Sonstige Affektionen des Glaskörpers und des Augapfels bei anderenorts	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241

Krankheit 243 Kongenitale Anomalien des Auges

Hereditär beschreibt in der gängigen medizinischen Terminologie die Weitergabe von Merkmalen oder Eigenschaften, aber auch von Krankheiten und Missbildungen an folgende Generationen. Demzufolge sind die Störungen angeboren.

Bei den Diagnosen H18.5 (Hereditäre Hornhautdystrophien) und H31.2 (Hereditäre Dystrophie der Aderhaut) handelt es sich um angeborene Anomalien des Auges. Aufgrund dessen schlagen wir die Neuuzuordnung in die Krankheit 243 vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
H18.5	Hereditäre Hornhautdystrophien	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241
H31.2	Hereditäre Dystrophie der Aderhaut	Andere und nicht näher bezeichnete Augenerkrankungen	241

Krankheit 260 Angeborene Anomalien des Ohrs, des Gesichts, des Halses, der Nase, des Mundes und des Rachens

Bei der K00.5 (Hereditäre Störungen der Zahnstruktur, anderenorts nicht klassifiziert) handelt es sich ebenfalls um eine angeborene Störung. Der Diagnosecode sollte deswegen in diese Krankheit eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
K00.5	Hereditäre Störungen der Zahnstruktur, anderenorts nicht klassifiziert	Erkrankungen der Zähne, des Zahnfleisch und des Kiefers (z.B. Gingivitis)	257

Krankheit 262 Niereninsuffizienz

Bei der M10.3- (Gicht durch Nierenfunktionsstörung) liegt der Erkrankung eine Niereninsuffizienz zu Grunde. Nach ätiologischen Gesichtspunkten ist eine Zuordnung dieser ICD-Codes in diese Krankheit unumgänglich. Die R39.2 (Extrarenale Urämie) ist krankheitsspezifisch. Diese Diagnose beschreibt eindeutig eine Nierenfunktionsstörung und sollte deshalb in die Krankheit 262 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M10.3	Gicht durch Nierenfunktionsstörung	Gicht / Arthritis urica	110
M10.30	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Mehrere Lokalisationen	Gicht / Arthritis urica	110
M10.31	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Schulterregion [Klavikula]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.32	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Oberarm [Humerus, Epiphyse]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.33	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Unterarm [Radius, Ulna]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.34	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Hand [Finger, Handwurzel]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.35	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Beckenregion und Oberschenkel [Femur]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.36	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Unterschenkel [Fibula]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.37	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Knöchel und Fuß [Fuß]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.38	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Sonstige [Hals, Kopf, Extremitäten]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.39	Gicht durch Nierenfunktionsstörung: Nicht näher bezeichnet	Gicht / Arthritis urica	110
R39.2	Extrarenale Urämie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 271 Andere Erkrankungen der Harnwege

Wir begrüßen die Entscheidung des Bundesversicherungsamtes, die ICD-Codes N18.80 (Einseitige chronische Nierenfunktionsstörung) und die N27.0 (Kleine Niere unbekannter Ursache, einseitig) in diese Krankheit einzuordnen. Aus unserer Sicht handelt es sich fachlich inhaltlich bei den ICD-Codes N26 (Schrumpfniere, nicht näher bezeichnet) und der ICD-Codes N27.1 (Kleine Niere unbekannter Ursache, beidseitig) sowie N27.9 (Kleine Niere unbekannter Ursache, beidseitig) um dieselben Aspekte. Eine Schrumpfniere oder auch kleine Nieren beidseitig haben nicht unbedingt eine klinische Relevanz. Aufgrund dessen schlagen wir analog zum Vorschlag des Bundesversicherungsamtes die Verschiebung dieser ICD-Codes in die Krankheit 271 vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
N26	Schrumpfniere, nicht näher bezeichnet	Niereninsuffizienz	262
N27.1	Kleine Niere unbekannter Ursache, beidseitig	Niereninsuffizienz	262
N27.9	Kleine Niere unbekannter Ursache, nicht näher bezeichnet	Niereninsuffizienz	262

Krankheit 272 Nierenzysten

Wir können medizinisch nicht nachvollziehen, warum die Q61.1 (Polyzystische Niere, autosomal-rezessiv) sich nicht in dieser Krankheit, sondern in der Krankheit 262 (Niereninsuffizienz), befindet. Da sich die Q61.2 (Polyzystische Niere, autosomal-dominant) ebenfalls in der Krankheit 272 (Nierenzysten) befindet und beiden Erkrankungen eine genetisch bedingte zystische Veränderung der Niere zugrunde liegt, empfehlen wir die Verschiebung des ICD-Codes in die Krankheit 272 (Nierenzysten).

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
Q61.1	Polyzystische Niere, autosomal-rezessiv	Niereninsuffizienz	262

Krankheit 273 Angeborene Anomalien der Nieren / der Harnwege, exkl. Verlegungen / Zysten

Bei den ICD-Codes der N07.- (Hereditäre Nephropathien, andernorts nicht klassifiziert) und P96 (Angeborene Niereninsuffizienz) handelt es sich um angeborene Erkrankungen der Niere. Sie sollten deshalb in die Krankheit 273 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
N07.0	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Mi	Nephritis	263
N07.1	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Fo	Nephritis	263
N07.2	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Di	Nephritis	263
N07.3	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Di	Nephritis	263
N07.4	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Di	Nephritis	263
N07.5	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Di	Nephritis	263
N07.6	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: De	Nephritis	263
N07.7	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Gl	Nephritis	263
N07.8	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: So	Nephritis	263
N07.9	Hereditäre Nephropathie, andernorts nicht klassifiziert: Ar	Nephritis	263
P96.0	Angeborene Niereninsuffizienz	Andere Probleme in der Perinatalperiode	350

Krankheit 284 Angeborene Anomalien der weiblichen oder nicht näher bezeichneten Genitalorgane

Die Q83.- (Angeborene Fehlbildungen der Mamma) beschreibt angeborene Fehlbildungen der Brustdrüse im unterschiedlichen Ausmaß. Bisher sind diese Diagnosecodes in die Krankheit 307 (Angeborene Anomalien der Haut) eingeordnet.

Bei der Brust handelt es sich um ein sekundäres Geschlechtsmerkmal. Aus unserer Sicht sollte daher eher eine Zuordnung der ICD-Codes in die Krankheit 284 erfolgen.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
Q83.0	Angeborenes Fehlen der Mamma verbunden mit fehlender	Angeborene Anomalien der Haut	307
Q83.2	Fehlen der Brustwarze (angeboren)	Angeborene Anomalien der Haut	307
Q83.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Mamma	Angeborene Anomalien der Haut	307
Q83.9	Angeborene Fehlbildung der Mamma, nicht näher bezeich	Angeborene Anomalien der Haut	307

Krankheit 286 Prostataerkrankungen, exkl. benigne Prostatahyperplasie (BPH)

Der ICD-Code N42.3 beinhaltet die Prostatadysplasie, laut DIMDI die niedriggradige Dysplasie. Die bisherige Zuordnung in die Krankheit 43 (Carcinoma in situ) ist inkorrekt. Daher sollte die N42.3 in die Krankheit 286 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
N42.3	Prostatadysplasie	Carcinoma in situ	43

Die Krankheit 289 Angeborene Anomalien der männlichen Genitalorgane

Die primäre Hydrozele ist angeboren und beruht auf einer inkompletten Obliteration des Prozessus vaginalis peritonei im Bereich des Samenstrangs (Hydrocele funiculi spermatici) oder des Hodens (Hydrocele testis). Der ICD-Code P83.5 (Angeborene Hydrozele) beschreibt dieses. Aufgrund dessen ist die Einordnung dieses ICD-Codes in die Krankheit 355 (Probleme der Haut / Temperatur beim Neugeborenen) inhaltlich falsch und sollte in die Krankheit 289 eingeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P83.5	Angeborene Hydrozele	Probleme der Haut / Temperatur beim Neugeborenen	355

Krankheit 290 Fehlgeburt / Schwangerschaftsabbruch / Extrauterin gravidität

Der ICD-Code P95 (Fetaltod nicht näher bezeichneter Ursache) und der ICD-Code P96.4 (Schwangerschaftsabbruch als Ursache von Zuständen beim Fetus und Neugeborenen) sind zurzeit in die Krankheit 501 Ausschluss (Symptom, Zustand,...) eingeordnet. Diese ICD-Codes beschreiben jedoch spezifische Krankheitszustände, die nur bei der Mutter kodiert werden können, da der Fetus verstorben ist. Aufgrund der Ätiologie sollten diese ICD-Codes in die Krankheit 290 eingeordnet werden sollten.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P95	Fetaltod nicht näher bezeichneter Ursache	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
P96.4	Schwangerschaftsabbruch als Ursache von Zuständen bei	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 294 Hautulkus (ohne Dekubitalgeschwür)

Der ICD-Code R02 beinhaltet das Gangrän, anderenorts nicht klassifiziert. Aufgrund von Durchblutungsstörungen in den Arterien werden Gewebebezirke nicht mehr ausreichend ernährt. Es entsteht ein Gewebeschaden und schließlich ein abgestorbener Gewebebezirk. Diese Schädigung nennt man Gangrän. Dieser ICD-Code ist höchst krankheitsspezifisch und muss laut DIMDI codiert werden, wenn das Gangrän nicht im Zusammenhang mit zum Bei-

spiel einem Diabetes oder einer Atherosklerose steht. Aus diesen Gründen sollte der ICD-Code in die Krankheit 294 aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
R02	Gangrän, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 297 Andere Erkrankungen der Haut

Wir begrüßen die Neuordnung der L29.1 und L29.2 (Pruritus scrotalis/Pruritus vulvae) in diese Krankheit. Dennoch ist bei der Analyse der Hauterkrankungen auffällig, dass einige ICD-Codes, die in der Krankheit 296 (Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen) eingeordnet sind, besser in die Krankheit 297 (Andere Erkrankungen der Haut) passen. Bei dem ICD-Code L02.- (Hautabszess, Furunkel und Karbunkel) handelt es sich zwar um eine bakterielle Infektion, jedoch ist diese in der Regel nicht schwerwiegend. Gleiches gilt für die L03.- (Phlegmone).

Die L04.- berücksichtigt die akute Lymphadenitis. Wenn man bedenkt, dass jede reguläre Erkältung mit einer Lymphknotenschwellung durch eine akute Lymphadenitis einhergehen kann, ist von einer schwerwiegenden bakteriellen Infektion nicht auszugehen.

Die L08.- beinhaltet sonstige lokale Infektionen der Haut und der Unterhaut. Als Beispiel wird hier näher auf das Erythrasma (L08.1) eingegangen. Das Erythrasma ist eine oberflächliche, bakterielle Infektion der Haut, die in der Regel durch Topika (Salben) behandelt wird.

Das Granuloma anulare (L94.4) ist eine gutartige, vor allem bei Jugendlichen auftretende Hautveränderung mit derben, sich zentrifugal ausbreitenden Papeln. Bei den Gottron Papeln (L94.4) handelt es sich ebenfalls um eine papulöse Erkrankung. Bei der L98.2 (Akute febrile neutrophile Dermatose [Sweet-Syndrom]) handelt es sich um das Sweet-Syndrom. Dieses ist eine plötzlich einsetzende Erkrankung mit Fieber und multiplen roten Knötchen und Plaques im Gesicht und an den Extremitäten. Zurzeit sind diese Krankheiten in der 301 (Urtikaria und Erythem) eingeordnet. Die Krankheit hat aber weder etwas mit einem Erythem (mit dem bloßen Auge erkennbare Rötung der Haut) noch mit einer Urtikaria (ödematösen Effloreszenzen (Quaddeln) einhergehende Hauterkrankung) zutun. Aufgrund dessen wäre eine Zuordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 297 richtig.

Die L43.2 (Lichenoide Arzneimittelreaktion) sollte unseres Erachtens eher in die Krankheit 298 Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel, Hauteruptionen durch Drogen oder Arzneimittel verschoben werden und nicht in die Krankheit 297 (siehe hierzu auch Krankheit 298).

Hinter der L94.5 verbirgt sich die Poikiloderma atrophicans vascularis (Jacobi), die bisher in die Krankheit 49 (Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlicher Organe) eingeordnet ist. Diese zeigt sehr unterschiedliche Hautveränderungen. Es kommt zu ungeordnetem Hautschwund, entfärbten wie auch sehr dunklen Bereichen, rötliche Flecken,

Gefäßzeichnungen und starker Schuppung. Die Ursache ist nicht bekannt. Es handelt sich nicht um eine Neubildung. Aufgrund dessen schlagen wir die Zuordnung in die Krankheit 297 vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung status quo	KNr. status quo
L02.0	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel im Gesicht	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L02.1	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Hals	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L02.2	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Rumpf	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L02.3	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel am Gesäß	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L02.4	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an Extremitäten	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L02.8	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel an sonstigen Lokalisationen	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L02.9	Hautabszess, Furunkel und Karbunkel, nicht näher bezeichnet	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.0	Phlegmone an Fingern und Zehen	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.01	Phlegmone an Fingern	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.02	Phlegmone an Zehen	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.1	Phlegmone an sonstigen Teilen der Extremitäten	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.10	Phlegmone an der oberen Extremität	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.11	Phlegmone an der unteren Extremität	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.2	Phlegmone im Gesicht	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.3	Phlegmone am Rumpf	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.8	Phlegmone an sonstigen Lokalisationen	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L03.9	Phlegmone, nicht näher bezeichnet	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L04.0	Akute Lymphadenitis an Gesicht, Kopf und Hals	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L04.1	Akute Lymphadenitis am Rumpf	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L04.2	Akute Lymphadenitis an der oberen Extremität	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L04.3	Akute Lymphadenitis an der unteren Extremität	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L04.8	Akute Lymphadenitis an sonstigen Lokalisationen	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L04.9	Akute Lymphadenitis, nicht näher bezeichnet	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L05.0	Pilonidalzyste mit Abszess	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L05.9	Pilonidalzyste ohne Abszess	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L08.0	Pyodermie	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L08.1	Erythrasma	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L08.8	Sonstige näher bezeichnete lokale Infektionen der Haut und der Unterhaut	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L08.9	Lokale Infektion der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet	Schwerwiegende bakterielle Hautinfektionen	296
L92.0	Granuloma anulare	Urtikaria und Erythem	301
L94.4	Gotttron-Papeln	Urtikaria und Erythem	301
L94.5	Poikiloderma atrophicum vasculare [Jacobi]	Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens unterschiedlich	49
L98.2	Akute febrile neutrophile Dermatose [Sweet-Syndrom]	Urtikaria und Erythem	301

Desweiteren ist auffällig, dass diese Krankheit sehr weit gefasst ist. Nach pathogenetischen Aspekten lässt sich diese Krankheit jedoch noch schärfer abgrenzen.

Es sollten folgende neue Krankheitsentitäten gebildet werden:

Krankheit 397 Dermatitis und Ekzem (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
L20.0	Prurigo Besnier	Dermatitis und Ekzem	397
L20.8	Sonstiges atopisches [endogenes] Ekzem	Dermatitis und Ekzem	397
L20.9	Atopisches [endogenes] Ekzem, nicht näher bezeichnet	Dermatitis und Ekzem	397
L21.0	Seborrhoea capitis	Dermatitis und Ekzem	397
L21.1	Seborrhoisches Ekzem der Kinder	Dermatitis und Ekzem	397
L21.8	Sonstiges seborrhoisches Ekzem	Dermatitis und Ekzem	397
L21.9	Seborrhoisches Ekzem, nicht näher bezeichnet	Dermatitis und Ekzem	397
L22	Windeldermatitis	Dermatitis und Ekzem	397
L23.0	Allergische Kontaktdermatitis durch Metalle	Dermatitis und Ekzem	397
L23.1	Allergische Kontaktdermatitis durch Klebstoffe	Dermatitis und Ekzem	397
L23.2	Allergische Kontaktdermatitis durch Kosmetika	Dermatitis und Ekzem	397
L23.3	Allergische Kontaktdermatitis durch Drogen oder Arzneimittel	Dermatitis und Ekzem	397
L23.4	Allergische Kontaktdermatitis durch Farbstoffe	Dermatitis und Ekzem	397
L23.5	Allergische Kontaktdermatitis durch sonstige chemische Prod	Dermatitis und Ekzem	397
L23.6	Allergische Kontaktdermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautk	Dermatitis und Ekzem	397
L23.7	Allergische Kontaktdermatitis durch Pflanzen, ausgenomme	Dermatitis und Ekzem	397
L23.8	Allergische Kontaktdermatitis durch sonstige Agenzien	Dermatitis und Ekzem	397
L23.9	Allergische Kontaktdermatitis, nicht näher bezeichnete Ursa	Dermatitis und Ekzem	397
L24.0	Toxische Kontaktdermatitis durch Detergenzien	Dermatitis und Ekzem	397
L24.1	Toxische Kontaktdermatitis durch Öle und Fette	Dermatitis und Ekzem	397
L24.2	Toxische Kontaktdermatitis durch Lösungsmittel	Dermatitis und Ekzem	397
L24.3	Toxische Kontaktdermatitis durch Kosmetika	Dermatitis und Ekzem	397
L24.4	Toxische Kontaktdermatitis durch Drogen oder Arzneimittel	Dermatitis und Ekzem	397
L24.5	Toxische Kontaktdermatitis durch sonstige chemische Prod	Dermatitis und Ekzem	397
L24.6	Toxische Kontaktdermatitis durch Nahrungsmittel bei Hautk	Dermatitis und Ekzem	397
L24.7	Toxische Kontaktdermatitis durch Pflanzen, ausgenommen	Dermatitis und Ekzem	397
L24.8	Toxische Kontaktdermatitis durch sonstige Agenzien	Dermatitis und Ekzem	397
L24.9	Toxische Kontaktdermatitis, nicht näher bezeichnete Ursa	Dermatitis und Ekzem	397
L25.0	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Kosmetika	Dermatitis und Ekzem	397
L25.1	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Drogen od	Dermatitis und Ekzem	397
L25.2	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Farbstoffe	Dermatitis und Ekzem	397
L25.3	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch sonstige c	Dermatitis und Ekzem	397
L25.4	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Nahrungs	Dermatitis und Ekzem	397
L25.5	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch Pflanzen,	Dermatitis und Ekzem	397
L25.8	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis durch sonstige A	Dermatitis und Ekzem	397
L25.9	Nicht näher bezeichnete Kontaktdermatitis, nicht näher beze	Dermatitis und Ekzem	397
L28.0	Lichen simplex chronicus [Vidal]	Dermatitis und Ekzem	397
L28.1	Prurigo nodularis	Dermatitis und Ekzem	397
L28.2	Sonstige Prurigo	Dermatitis und Ekzem	397
L29.0	Pruritus ani	Dermatitis und Ekzem	397
L29.3	Pruritus anogenitalis, nicht näher bezeichnet	Dermatitis und Ekzem	397
L29.8	Sonstiger Pruritus	Dermatitis und Ekzem	397
L29.9	Pruritus, nicht näher bezeichnet	Dermatitis und Ekzem	397
L30.0	Nummuläres Ekzem	Dermatitis und Ekzem	397
L30.1	Dyshidrosis [Pompholyx]	Dermatitis und Ekzem	397
L30.2	Autosensibilisierung der Haut [Id-Reaktion]	Dermatitis und Ekzem	397
L30.3	Ekzematoide Dermatitis	Dermatitis und Ekzem	397
L30.5	Pityriasis alba faciei	Dermatitis und Ekzem	397
L30.8	Sonstige näher bezeichnete Dermatitis	Dermatitis und Ekzem	397
L30.9	Dermatitis, nicht näher bezeichnet	Dermatitis und Ekzem	397

Krankheit 398 Sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
L42	Pityriasis rosea	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L43.0	Lichen ruber hypertrophicus	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L43.3	Subakuter Lichen ruber planus (aktiv)	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L43.8	Sonstiger Lichen ruber planus	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L43.9	Lichen ruber planus, nicht näher bezeichnet	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.0	Pityriasis rubra pilaris	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.1	Lichen nitidus	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.2	Lichen striatus	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.3	Lichen ruber moniliformis	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.4	Infantile papulöse Akrodermatitis [Gianotti-Crosti-Syndrom]	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.8	Sonstige näher bezeichnete papulosquamöse Hautkrankhei	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L44.9	Papulosquamöse Hautkrankheit, nicht näher bezeichnet	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398
L45	Papulosquamöse Hautkrankheiten bei anderenorts klassifiz	sonstige papulosquamöse Hautkrankheiten	398

Krankheit 399 Krankheiten der Hautanhangsgebilde (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
L63.0	Alopecia (cranialis) totalis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L63.1	Alopecia universalis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L63.2	Ophiasis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L63.8	Sonstige Alopecia areata	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L63.9	Alopecia areata, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L64.0	Arzneimittelinduzierte Alopecia androgenetica	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L64.8	Sonstige Alopecia androgenetica	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L64.9	Alopecia androgenetica, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L65.0	Telogeneffluvium	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L65.1	Anageneffluvium	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L65.2	Alopecia mucinosa [Pinkus]	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L65.8	Sonstiger näher bezeichneter Haarausfall ohne Narbenbildung	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L65.9	Haarausfall ohne Narbenbildung, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.0	Pseudopelade Brocq	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.1	Lichen planopilaris	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.2	Folliculitis decalvans	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.3	Folliculitis et Perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens [Furunculosis]	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.4	Atrophoderma vermiculata	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.8	Sonstige narbige Alopezie	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L66.9	Narbige Alopezie, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L67.0	Trichorrhexis nodosa	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L67.1	Veränderungen der Haarfarbe	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L67.8	Sonstige Anomalien der Haarfarbe und des Haarschaftes	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L67.9	Anomalie der Haarfarbe und des Haarschaftes, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L68.0	Hirsutismus	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L68.1	Hypertrichosis lanuginosa acquisita	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L68.2	Lokalisierte Hypertrichose	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L68.3	Polytrichie	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L68.8	Sonstige Hypertrichose	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L68.9	Hypertrichose, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.0	Acne vulgaris	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.1	Acne conglobata	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.2	Acne varioliformis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.3	Acne tropica	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.4	Acne infantum	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.5	Acne excoriée des jeunes filles	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.8	Sonstige Akne	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L70.9	Akne, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L71.0	Periorale Dermatitis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L71.1	Rhinophym	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L71.8	Sonstige Rosazea	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L71.9	Rosazea, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L72.0	Epidermalzyste	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L72.1	Trichilemmalzyste	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L72.2	Steatocystoma multiplex	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L72.8	Sonstige follikuläre Zysten der Haut und der Unterhaut	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L72.9	Follikuläre Zyste der Haut und der Unterhaut, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L73.0	Akneloid [Folliculitis sclerotisans nuchae]	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L73.1	Pseudofolliculitis barbae	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L73.2	Hidradenitis suppurativa	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L73.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Haarfollikel	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L73.9	Krankheit der Haarfollikel, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.0	Miliaria rubra	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.1	Miliaria crystallina	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.2	Miliaria profunda	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.3	Miliaria, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.4	Anhidrosis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.8	Sonstige Krankheiten der ekkrinen Schweißdrüsen	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L74.9	Krankheit der ekkrinen Schweißdrüsen, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L75.0	Bromhidrosis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L75.1	Chromhidrosis	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L75.2	Apokrine Miliaria	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L75.8	Sonstige Krankheiten der apokrinen Schweißdrüsen	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399
L75.9	Krankheit der apokrinen Schweißdrüsen, nicht näher bezeichnet	Krankheiten der Hautanhangsgebilde	399

Krankheit 298 Dermatitis durch aufgenommene Nahrungsmittel, Hauteruptionen durch Drogen oder Arzneimittel

Wir begrüßen die Aufnahme der ICD-Codes L27.0 (Generalisierte Hauteruption durch Drogen oder Arzneimittel) und L27.1 (Lokalisierte Hauteruption durch Drogen oder Arzneimittel) in diese Krankheit. Wir schlagen jedoch vor, die L43.2 (Lichenoide Arzneimittelreaktion) nicht wie vom Bundesversicherungsamt geplant in die Krankheit 297 (Andere Erkrankungen der Haut) einzuordnen, sondern in die Krankheit 298. Inhaltlich behandelt der ICD-Code eine arzneimittelinduzierte Hautreaktion. Somit ist die Zuordnung nach ätiologischen Gesichtspunkten in die Krankheit 298 vorzuziehen.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
L43.2	Lichenoide Arzneimittelreaktion	Unerwünschte Wirkung von Medikamenten (kein Medikations- oder Da	337

Krankheit 300 Pemphiguskrankheiten und Pemphigoidkrankheiten

Eine scharfe Abgrenzung zwischen den einzelnen bullösen Dermatitiden ist oft schwierig, jedoch ist eine Darstellung nach pathogenetischen Aspekten möglich. Aufgrund dessen schlagen wir die Aufnahme folgender ICD-Codes und die Umbenennung der Krankheit 300 in bullöse Dermatosen vor. Die ICD-Abgrenzung ist nach der DIMDI-Kapitelunterteilung erfolgt. Danach beinhalten die Diagnosen L10.- L14.- die bullöse Dermatitis.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
L11.0	Erworbene Keratosis follicularis	Andere Erkrankungen der Haut	297
L11.1	Transitorische akantholytische Dermatoe [Grover]	Andere Erkrankungen der Haut	297
L11.8	Sonstige näher bezeichnete akantholytische Dermatosen	Andere Erkrankungen der Haut	297
L11.9	Akantholytische Dermatoe, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297
L13.0	Dermatitis herpetiformis [Duhring]	Blasenbildende Dermatoe exkl. Pemphiguskrankheiten und Pemphig	299
L13.1	Pustulosis subcornealis [Sneddon-Wilkinson]	Blasenbildende Dermatoe exkl. Pemphiguskrankheiten und Pemphig	299
L13.8	Sonstige näher bezeichnete bullöse Dermatosen	Blasenbildende Dermatoe exkl. Pemphiguskrankheiten und Pemphig	299
L13.9	Bullöse Dermatoe, nicht näher bezeichnet	Blasenbildende Dermatoe exkl. Pemphiguskrankheiten und Pemphig	299
L14	Bullöse Dermatosen bei anderenorts klassifizierten Krankh	Blasenbildende Dermatoe exkl. Pemphiguskrankheiten und Pemphig	299

Krankheit 301 Urtikaria und Erythem

In der Krankheit 297 (Andere Erkrankungen der Haut) befinden sich Diagnosen, die explizit die Urtikaria beinhalten. Folgende ICD-Codes sollten in die Krankheit 301 aufgenommen werden:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
L50.0	Allergische Urtikaria	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.1	Idiopathische Urtikaria	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.2	Urtikaria durch Kälte oder Wärme	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.3	Urticaria factitia	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.4	Urticaria mechanica	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.5	Cholinergische Urtikaria	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.6	Kontakturtikaria	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.8	Sonstige Urtikaria	Andere Erkrankungen der Haut	297
L50.9	Urtikaria, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297
L53.9	Erythematöse Krankheit, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297
L54.8	Erythem bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankh	Andere Erkrankungen der Haut	297

Auch hier ist eine schärfere Abgrenzung möglich. Aufgrund dessen ist das Herauslösen folgender ICD-Codes und die Neuordnung in die bereits vorher genannte neue Krankheit 397 (Dermatitis und Ekzem) folgerichtig:

Krankheit 397 Dermatitis und Ekzem (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
L26	Exfoliative Dermatitis	Dermatitis und Ekzem	397
L30.4	Intertriginöses Ekzem	Dermatitis und Ekzem	397

Krankheit 308 Verbrennungen, exkl. Verbrennungen dritten Grades oder Verbrennungen von 10% und mehr der Körperoberfläche

Eine längere Licht- oder Strahleneinwirkung auf die Haut kann zu verbrennungsähnlichen Erscheinungsbildern führen. Im DIMDI existiert ein Kapitel Krankheiten der Haut und Unterhaut durch Strahleneinwirkung.

Dazu gehört die L55 Dermatitis solaris acuta (Sonnenbrand). Dieser ICD-Code wird bereits in der Krankheit 308 berücksichtigt. Medizinisch inhaltlich ist nicht nachvollziehbar, warum die übrigen ICD-Codes aus diesem Kapitel in die Krankheit 297 (Andere Erkrankungen der Haut) eingeordnet sind, da die Ätiologie bei allen Diagnosen dieselbe (Strahleneinwirkung) ist. Daher sollten die L56.- bis L59.- in die Krankheit 308 aufgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
L56.0	Phototoxische Reaktion auf Arzneimittel	Andere Erkrankungen der Haut	297
L56.1	Photoallergische Reaktion auf Arzneimittel	Andere Erkrankungen der Haut	297
L56.2	Phototoxische Kontaktdermatitis	Andere Erkrankungen der Haut	297
L56.3	Urticaria solaris	Andere Erkrankungen der Haut	297
L56.4	Polymorphe Lichtdermatose	Andere Erkrankungen der Haut	297
L56.8	Sonstige näher bezeichnete akute Hautveränderungen durch Strahleneinwirkung	Andere Erkrankungen der Haut	297
L56.9	Akute Hautveränderung durch Ultraviolettstrahlen, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.0	Aktinische Keratose	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.1	Aktinisches Retikuloid	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.2	Cutis rhomboidalis nuchae	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.3	Poikiloderma reticularis [Civatte]	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.4	Cutis laxa senilis	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.5	Strahlengranulom	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.8	Sonstige Hautveränderungen durch chronische Exposition gegenüber Strahlung	Andere Erkrankungen der Haut	297
L57.9	Hautveränderung durch chronische Exposition gegenüber Strahlung, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297
L58.0	Akute Radiodermatitis	Andere Erkrankungen der Haut	297
L58.1	Chronische Radiodermatitis	Andere Erkrankungen der Haut	297
L58.9	Radiodermatitis, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297
L59.0	Erythema ab igne	Andere Erkrankungen der Haut	297
L59.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung	Andere Erkrankungen der Haut	297
L59.9	Krankheit der Haut und der Unterhaut durch Strahleneinwirkung, nicht näher bezeichnet	Andere Erkrankungen der Haut	297

Desweiteren schlagen wir die Umbenennung der Krankheit in Strahleneinwirkungen/Verbrennungen, exkl. Verbrennungen dritten Grades oder Verbrennungen von 10% und mehr der Körperoberfläche vor.

Krankheit 310 Mittelschweres Schädel-Hirn-Trauma

Diese Krankheit umfasst zurzeit Diagnosen wie die Unterkieferfraktur oder Frakturen sonstiger Teile des Schädels.

Die ICD-Codes S01.83- .89 beinhalten Weichteilschäden (offene Wunden) und zuzüglich eine Fraktur (offen oder geschlossen) oder sogar in Verbindung zu einer intrakraniellen Verletzung. Im Moment sind diese ICD-Codes der Krankheit 328 (Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm) zugeordnet. Um sich jedoch eine solche Verletzung zuzuziehen, muss ein mittelschweres Schädel-Hirn-Trauma vorangegangen sein. Eine Zuordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 310 ist aus unserer Sicht unumgänglich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S01.83	Offene Wunde (jeder Teil des Kopfes) mit Verbindung zu e	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S01.84	Weichteilschaden I. Grades bei geschlossener Fraktur ode	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S01.85	Weichteilschaden II. Grades bei geschlossener Fraktur ode	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S01.86	Weichteilschaden III. Grades bei geschlossener Fraktur od	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S01.87	Weichteilschaden I. Grades bei offener Fraktur oder Luxati	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S01.88	Weichteilschaden II. Grades bei offener Fraktur oder Luxat	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S01.89	Weichteilschaden III. Grades bei offener Fraktur oder Luxa	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328

Krankheit 311 Leichtes Schädel-Hirn-Trauma

Die S02.2 (Nasenbeinfraktur) ist bisher in der Krankheit 310 (Mittelschweres Schädel-Hirn-Trauma) berücksichtigt. Um sich eine isolierte Nasenbeinfraktur zuzuziehen, reicht ein minimales Trauma (Kollision mit einem Ball oder einem anderen Gegenstand). Aufgrund dessen sollte dieser ICD-Code der Krankheit 311 zugeordnet werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S02.2	Nasenbeinfraktur	Mittelschweres Schädel-Hirn-Trauma	310

Krankheit 312 Wirbelkörperfraktur

Laut DIMDI soll mit der S12.9 (Fraktur im Bereich des Halses, Teil nicht näher bezeichnet) die Fraktur der Halswirbel o.n.A. kodiert werden. Deshalb ist es sinnvoll, diesen ICD-Code in die Krankheit 312 aufzunehmen.

Hinter den ICD-Codes T02.7- (Frakturen mit Beteiligung von Thorax, Lumbosakralgegend und Extremitäten oder Thorax, Becken und Extremitäten) verbirgt sich ein sogenanntes Polytrauma, dass laut ICD-Text auch die Wirbelsäule (Lumbosakralgegend) betreffen kann. Aufgrund der Multifaktorialität der Erscheinungen und der möglichen Wirbelsäulenbeteiligung erscheint eine Zuordnung in diese Krankheit sinnvoll.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S12.9	Fraktur im Bereich des Halses, Teil nicht näher bezeichne	Offene Rippenfraktur, Fraktur des Sternums, Fraktur der Kehlkopfkn	315
T02.7	Frakturen mit Beteiligung von Thorax, Lumbosakralgegend	Beckenfraktur	313
T02.70	Frakturen mit Beteiligung von Thorax, Lumbosakralgegend	Beckenfraktur	313
T02.71	Frakturen mit Beteiligung von Thorax, Lumbosakralgegend	Beckenfraktur	313

Krankheit 318 Frakturen des Sprunggelenks

Die Malleolengabel gehört per definitione zum Sprunggelenk. Patienten, die folgende Diagnosecodes erhalten haben, leiden unter einer Sprunggelenksfraktur:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S82.81	Bimalleolarfraktur	Frakturen der Patella, Tibia, Fibula, multiple Frakturen der oberen / un	317
S82.82	Trimalleolarfraktur	Frakturen der Patella, Tibia, Fibula, multiple Frakturen der oberen / un	317

Diese ICD-Codes sollte daher in die Krankheit 318 verschoben werden.

Krankheit 319 Innere Verletzungen

Diese Krankheit umfasst alle inneren Verletzungen. Nach pathogenetischen Aspekten ist eine schärfere Abgrenzung jedoch möglich. Deswegen sollte eine komplette Auftrennung der Krankheit 319 in folgende neue Krankheitsentitäten erfolgen:

Krankheit 400 Verletzungen des Herz- Kreislaufsystems (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S25.0	Verletzung der Aorta thoracica	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.1	Verletzung des Truncus brachiocephalicus oder der A. subc	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.2	Verletzung der V. cava superior	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.3	Verletzung der V. brachiocephalica oder der V. subclavia	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.4	Verletzung von Pulmonalgefäßen	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.5	Verletzung von Interkostalgefäßen	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße des Thorax	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße des Thorax	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S25.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes des	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.0	Traumatisches Hämoperikard	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.8	Sonstige Verletzungen des Herzens	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.81	Prellung des Herzens	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.82	Rissverletzung des Herzens ohne Eröffnung einer Herzhöhle	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.83	Rissverletzung des Herzens mit Eröffnung einer Herzhöhle	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.88	Sonstige Verletzungen des Herzens	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400
S26.9	Verletzung des Herzens, nicht näher bezeichnet	Verletzung des Herz-Kreislaufsystems	400

Krankheit 401 Verletzung des Thorax / intrathorakaler Organe exkl. Herz (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S27.0	Traumatischer Pneumothorax	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.1	Traumatischer Hämatothorax	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.2	Traumatischer Hämatothorax	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.3	Sonstige Verletzungen der Lunge	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.31	Prellung und Hämatom der Lunge	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.32	Rissverletzung der Lunge	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.38	Sonstige und nicht näher bezeichnete Verletzungen der Lun	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.4	Verletzung eines Bronchus	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.5	Verletzung der Trachea, Pars thoracica	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.6	Verletzung der Pleura	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.7	Multiple Verletzungen intrathorakaler Organe	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.8	Verletzung sonstiger näher bezeichneter intrathorakaler Org	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.81	Verletzung: Zwerchfell	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.82	Verletzung: Ductus thoracicus	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.83	Verletzung: Ösophagus, Pars thoracica	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.84	Verletzung: Thymus	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.88	Verletzung: Sonstige näher bezeichnete intrathorakale Orga	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S27.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten intrathorakalen O	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S28.0	Brustkorberquetschung	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S29.0	Verletzung von Muskeln und Sehnen in Thoraxhöhe	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S29.7	Multiple Verletzungen des Thorax	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S29.8	Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Thorax	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
S29.9	Nicht näher bezeichnete Verletzung des Thorax	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401
T06.5	Verletzungen mit Beteiligung von intrathorakalen Organen u	Verletzung des Thorax/ intrathorakaler Or	401

Krankheit 402 Verletzung des Abdomens und Becken (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S35.0	Verletzung der Aorta abdominalis	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.1	Verletzung der V. cava inferior	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.2	Verletzung des Truncus coeliacus oder der A. mesenterica	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.3	Verletzung der V. portae oder der V. lienalis	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.4	Verletzung von Blutgefäßen der Niere	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.5	Verletzung von Blutgefäßen der Iliakalregion	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Abdomens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Abdomens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S35.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in Höhe des Abdomens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.0	Verletzung der Milz	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.00	Verletzung der Milz, nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.01	Hämatom der Milz	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.02	Kapselriss der Milz, ohne größeren Einriss des Parenchyms	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.03	Rissverletzung der Milz mit Beteiligung des Parenchyms	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.04	Massive Parenchymsruptur der Milz	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.08	Sonstige Verletzungen der Milz	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.1	Verletzung der Leber oder der Gallenblase	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.10	Verletzung der Leber, nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.11	Prellung und Hämatom der Leber	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.12	Rissverletzung der Leber, nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.13	Leichte Rissverletzung der Leber	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.14	Mittelschwere Rissverletzung der Leber	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.15	Schwere Rissverletzung der Leber	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.16	Sonstige Verletzungen der Leber	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.17	Verletzung: Gallenblase	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.18	Verletzung: Gallengang	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.2	Verletzung des Pankreas	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.20	Verletzung des Pankreas: Teil nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.21	Verletzung des Pankreas: Kopf	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.22	Verletzung des Pankreas: Körper	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.23	Verletzung des Pankreas: Schwanz	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.29	Verletzung des Pankreas: Sonstige und mehrere Teile	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.3	Verletzung des Magens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.4	Verletzung des Dünndarmes	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.40	Verletzung: Dünndarm, Teil nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.41	Verletzung: Duodenum	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.49	Verletzung: Sonstiger und mehrere Teile des Dünndarmes	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.5	Verletzung des Dickdarmes	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.50	Verletzung: Dickdarm, Teil nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.51	Verletzung: Colon ascendens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.52	Verletzung: Colon transversum	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.53	Verletzung: Colon descendens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.54	Verletzung: Colon sigmoideum	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.59	Verletzung: Sonstige und mehrere Teile des Dickdarmes	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.6	Verletzung des Rektums	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.7	Verletzung mehrerer intraabdominaler Organe	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.8	Verletzung sonstiger intraabdominaler Organe	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.81	Verletzung: Peritoneum	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.82	Verletzung: Mesenterium	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.83	Verletzung: Retroperitoneum	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.88	Verletzung: Sonstige intraabdominale Organe	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S36.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten intraabdominalen Organs	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.0	Verletzung der Niere	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.00	Verletzung der Niere, nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.01	Prellung und Hämatom der Niere	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.02	Rissverletzung der Niere	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.03	Komplette Ruptur der Nierenparenchyms	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.1	Verletzung des Harnleiters	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.2	Verletzung der Harnblase	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.20	Verletzung der Harnblase, nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.21	Prellung der Harnblase	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.22	Ruptur der Harnblase	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.28	Sonstige Verletzungen der Harnblase	Verletzung des Abdomens und Becken	402

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S37.3	Verletzung der Hamröhre	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.30	Verletzung der Hamröhre: Nicht näher bezeichnet	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.31	Verletzung der Hamröhre: Pars membranacea	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.32	Verletzung der Hamröhre: Pars spongiosa	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.33	Verletzung der Hamröhre: Pars prostatica	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.38	Verletzung der Hamröhre: Sonstige Teile	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.4	Verletzung des Ovars	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.5	Verletzung der Tuba uterina	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.6	Verletzung des Uterus	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.7	Verletzung mehrerer Harnorgane und Beckenorgane	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.8	Verletzung sonstiger Harnorgane und Beckenorgane	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.81	Verletzung: Nebenniere	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.82	Verletzung: Prostata	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.83	Verletzung: Bläschendrüse [Vesicula seminalis]	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.84	Verletzung: Samenleiter	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.88	Verletzung: Sonstige Beckenorgane	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S37.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Harnorgans	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.0	Verletzung von Muskeln und Sehnen des Abdomens, der	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.6	Verletzung eines oder mehrerer intraabdominaler Organe	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.7	Multiple Verletzungen des Abdomens, der Lumbosakralge	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.8	Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Abdomens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.80	Penisfraktur	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.88	Sonstige näher bezeichnete Verletzungen des Abdomens	Verletzung des Abdomens und Becken	402
S39.9	Nicht näher bezeichnete Verletzung des Abdomens, der	Verletzung des Abdomens und Becken	402

Krankheit 320 Traumatische Amputation einer Extremität

Alle Amputationen sollten in eine Krankheit zusammengefasst werden. Die unterschiedlichen Manifestationen sollten dann im Klassifikationsmodell berücksichtigt werden. Zudem sollte die Krankheit in Amputation umbenannt werden.

Die nachfolgenden ICD-Codes stehen im Zusammenhang mit einer Amputation und sollten nach Ätiologie der Krankheit 320 zugeordnet werden:

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S08.1	Traumatische Amputation des Ohres	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S08.8	Traumatische Amputation sonstiger Teile des Kopfes	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S08.9	Traumatische Amputation eines nicht näher bezeichneten T	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S18	Traumatische Amputation in Halshöhe	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157
S28.1	Traumatische Amputation eines Teiles des Thorax	Innere Verletzungen	319
S38.2	Traumatische Amputation der äußeren Genitalorgane	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S38.3	Traumatische Abtrennung sonstiger und nicht näher bezeich	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
T09.6	Traumatische Amputation des Rumpfes, Höhe nicht näher	Innere Verletzungen	319
T14.7	Zerquetschung und traumatische Amputation einer nicht nä	Quetschungen	332
Z89.0	Verlust eines oder mehrerer Finger [einschließlich Daumen]	Erworbene Gliedmaßenendeformitäten, exkl. Zehendeformitäten, exkl. S	118
Z89.1	Verlust der Hand und des Handgelenkes, einseitig	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.2	Verlust der oberen Extremität oberhalb des Handgelenkes,	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.3	(Teilweiser) Verlust der oberen Extremität, beidseitig	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.4	Verlust des Fußes und des Knöchels, einseitig	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.5	Verlust der unteren Extremität unterhalb oder bis zum Knie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.6	Verlust der unteren Extremität oberhalb des Knies, einseitig	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.7	(Teilweiser) Verlust der unteren Extremität, beidseitig	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.8	Verlust von oberen und unteren Extremitäten [jede Höhe]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z89.9	Extremitätenverlust, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Z90.0	Verlust von Teilen des Kopfes oder des Halses	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Die S18 (Traumatische Amputation in Halshöhe) beinhaltet nach DIMDI die Dekapitation (Köpfung) und sollte unserer Meinung nach ausgeschlossen werden, da diese Diagnose nicht mit dem Leben vereinbar ist und hier nicht mit prospektiven Kosten zu rechnen ist.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S18	Traumatische Amputation in Halshöhe	Ausgeprägte schwere Lähmungen / Verletzungen des Rückenmarks /	157

Krankheit 323 Fraktur des Fußes

Hinter den ICD-Codes S91.84 - -.89 verbergen sich Diagnosen, die ein Fußtrauma (Weichteilschaden bei Fraktur oder Luxation) beinhalten. Bisher sind diese ICD-Codes der Krankheit 328 (Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm) zugeordnet. Da das zugrunde liegende Trauma stärker sein muss, um eine solche Verletzung zu erzeugen, wäre die Zuordnung der ICD-Codes in die Krankheit 323 konsequent.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
S91.84	Weichteilschaden I. Grades bei geschlossener Fraktur oder Luxation	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S91.85	Weichteilschaden II. Grades bei geschlossener Fraktur oder Luxation	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S91.86	Weichteilschaden III. Grades bei geschlossener Fraktur oder Luxation	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S91.87	Weichteilschaden I. Grades bei offener Fraktur oder Luxation	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S91.88	Weichteilschaden II. Grades bei offener Fraktur oder Luxation	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328
S91.89	Weichteilschaden III. Grades bei offener Fraktur oder Luxation	Offene Wunde, exkl. am Auge und Unterarm	328

Krankheit 325 Traumatische Gelenkluxation, exkl. der Hüfte, des Knies, der Schulter und der Wirbel

Bei den ICD-Codes T03.2 - -.9 (Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der Extremität(en)), T13.2 (Luxation, Verstauchung und Zerrung von nicht näher bezeichnetem Gelenk und Band der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet) sowie bei der T14.3 (Luxation, Verstauchung und Zerrung an einer nicht näher bezeichneten Körperregion) handelt es sich um Verletzungen, die eine Luxation beinhalten. Bisher sind diese Diagnosen in der Krankheit 327 eingeordnet. Der ICD-Text beinhaltet aber eine schwerere Ausprägung der Erkrankung (Luxation). Aufgrund dessen schlagen wir die Zuordnung in die Krankheit 325 vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
T03.2	Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung mehrerer Regionen der Extremität(en)	Distorsion / Verrenkung	327
T03.3	Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung einer Extremität	Distorsion / Verrenkung	327
T03.4	Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung eines Gelenks	Distorsion / Verrenkung	327
T03.8	Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen mit Beteiligung eines Gelenks	Distorsion / Verrenkung	327
T03.9	Multiple Luxationen, Verstauchungen und Zerrungen, nicht näher bezeichnet	Distorsion / Verrenkung	327
T13.2	Luxation, Verstauchung und Zerrung von nicht näher bezeichnetem Gelenk und Band der unteren Extremität, Höhe nicht näher bezeichnet	Distorsion / Verrenkung	327
T14.3	Luxation, Verstauchung und Zerrung an einer nicht näher bezeichneten Körperregion	Distorsion / Verrenkung	327

Krankheit 328 Offene Wunde exkl. am Auge und Unterarm

Bei der Analyse dieser Krankheit fällt insbesondere die Vielfältigkeit auf. Hier sind neben banalen Riss-Platzwunden, ggfs. lebensbedrohliche tiefe Verletzungen der Halsschlagader ver-

eint. Desweiteren steht explizit in der Krankheitsüberschrift exklusiv Unterarm. Es sind aber Verletzungen vor allem der Unterarmgefäßstruktur in dieser Krankheit berücksichtigt. Daher sollte Krankheit 328 in folgende neue Krankheitsentitäten aufgeteilt werden:

Krankheit 403 Verletzung des Kopfes (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S08.0	Skalpierungsverletzung	Verletzungen des Kopfes	403
S09.0	Verletzung von Blutgefäßen des Kopfes, anderenorts nicht	Verletzungen des Kopfes	403
S09.2	Traumatische Trommelfellruptur	Verletzungen des Kopfes	403

Krankheit 404 Verletzungen des Halses (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S15.0	Verletzung der A. carotis	Verletzung des Halses	404
S15.00	Verletzung: A. carotis, Teil nicht näher bezeichnet	Verletzung des Halses	404
S15.01	Verletzung: A. carotis communis	Verletzung des Halses	404
S15.02	Verletzung: A. carotis externa	Verletzung des Halses	404
S15.03	Verletzung: A. carotis interna	Verletzung des Halses	404
S15.1	Verletzung der A. vertebralis	Verletzung des Halses	404
S15.2	Verletzung der V. jugularis externa	Verletzung des Halses	404
S15.3	Verletzung der V. jugularis interna	Verletzung des Halses	404
S15.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Halses	Verletzung des Halses	404
S15.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Halses	Verletzung des Halses	404
S15.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in H	Verletzung des Halses	404
S16	Verletzung von Muskeln und Sehnen in Halshöhe	Verletzung des Halses	404

Krankheit 406 Verletzungen der Schulter, des Armes und Hand (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S45.0	Verletzung der A. axillaris	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S45.1	Verletzung der A. brachialis	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S45.2	Verletzung der V. axillaris oder der V. brachialis	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S45.3	Verletzung oberflächlicher Venen in Höhe der Schulter und	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S45.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe der Schulter und d	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S45.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe der Schulter und d	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S45.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in H	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S55.0	Verletzung der A. ulnaris in Höhe des Unterarmes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S55.1	Verletzung der A. radialis in Höhe des Unterarmes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S55.2	Verletzung von Venen in Höhe des Unterarmes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S55.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Unterarmes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S55.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Unterarmes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S55.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in H	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.0	Verletzung der A. ulnaris in Höhe des Handgelenkes und de	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.1	Verletzung der A. radialis in Höhe des Handgelenkes und de	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.2	Verletzung von Gefäßen des Arcus palmaris superficialis	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.3	Verletzung von Gefäßen des Arcus palmaris profundus	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.4	Verletzung eines oder mehrerer Blutgefäße des Daumens	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.5	Verletzung eines oder mehrerer Blutgefäße sonstiger Finge	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Handgelenkes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Handgelenkes	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
S65.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes im B	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406
T11.4	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes der	Verletzung der Schulter, des Armes und H	406

Krankheit 407 Verletzung der Hüfte und der unteren Extremitäten (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
S75.0	Verletzung der A. femoralis	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S75.1	Verletzung der V. femoralis in Höhe der Hüfte und des Ober	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S75.2	Verletzung der V. saphena magna in Höhe der Hüfte und de	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S75.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe der Hüfte und des	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S75.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe der Hüfte und des	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S75.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in H	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.0	Verletzung der A. poplitea	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.1	Verletzung der A. tibialis (anterior) (posterior)	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.2	Verletzung der A. peronea	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.3	Verletzung der V. saphena magna in Höhe des Unterschenkel	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.4	Verletzung der V. saphena parva in Höhe des Unterschenkel	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.5	Verletzung der V. poplitea	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Unterschenkel	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Unterschenkel	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S85.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in H	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S95.0	Verletzung der A. dorsalis pedis	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S95.1	Verletzung der A. plantaris pedis	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S95.2	Verletzung von Venen des Fußrückens	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S95.7	Verletzung mehrerer Blutgefäße in Höhe des Knöchels und	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S95.8	Verletzung sonstiger Blutgefäße in Höhe des Knöchels und	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
S95.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes in H	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407
T13.4	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Blutgefäßes der	Verletzung der Hüfte und der unteren Extr	407

Krankheit 334 Erfrierungen und äußere Ursachen für Verletzungen

Wir begrüßen die Anpassungen bei dieser Krankheit.

Krankheit 335 Vergiftungen durch andere oder nicht näher bezeichnete nicht medizinisch verwendete Substanzen

In dieser Krankheit sind die toxischen Wirkungen bzw. Vergiftungen durch multiple Substanzen eingeordnet. Bei der Analyse der anderen Krankheiten fällt auf, dass viele ICD-Codes, die inhaltlich das gleiche Thema beinhalten, bisher keine Berücksichtigung finden.

Im DIMDI-Katalog behandelt das Kapitel der ICD-Codes T36-T50 die Vergiftung durch Arzneimittel, Drogen und biologische Substanzen. Bisher wurden diese ICD-Codes in die Krankheit 501 Ausschluss (Symptom, Zustand,...) eingeordnet. Da diese Diagnosen jedoch krankheitsspezifisch sind, schlagen wir aus ätiologischer Sicht die Zuordnung in die Krankheit 335 vor.

Bei der M10.1 (Bleigicht) und der N14.3 (Nephropathie durch Schwermetalle) bzw. N14.4 (Toxische Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert), liegt die Ätiologie der Erkrankung in der toxischen Wirkung einer Substanz. Aufgrund dessen sollte auch hier aus ätiologischer Sicht die Zuordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 335 vorgenommen werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
N14.3	Nephropathie durch Schwermetalle	Niereninsuffizienz	262
N14.4	Toxische Nephropathie, anderenorts nicht klassifiziert	Niereninsuffizienz	262
M10.1	Bleigicht	Gicht / Arthritis urica	110
M10.10	Bleigicht: Mehrere Lokalisationen	Gicht / Arthritis urica	110
M10.11	Bleigicht: Schulterregion [Klavikula, Skapula, Akromioklavikulargelenk]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.12	Bleigicht: Oberarm [Humerus, Ellenbogengelenk]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.13	Bleigicht: Unterarm [Radius, Ulna, Handgelenk]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.14	Bleigicht: Hand [Finger, Handwurzel, Mittelhand, Gelenke]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.15	Bleigicht: Beckenregion und Oberschenkel [Becken, Femur, Kniegelenk]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.16	Bleigicht: Unterschenkel [Fibula, Tibia, Kniegelenk]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.17	Bleigicht: Knöchel und Fuß [Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen, Sesambeine]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.18	Bleigicht: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen, Rumpf, Schädel]	Gicht / Arthritis urica	110
M10.19	Bleigicht: Nicht näher bezeichnete Lokalisationen	Gicht / Arthritis urica	110
T36.0	Vergiftung: Penizilline	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.1	Vergiftung: Cephalosporine und andere Beta-Laktam-Antibiotika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.2	Vergiftung: Chloramphenicol-Gruppe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.3	Vergiftung: Makrolide	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.4	Vergiftung: Tetracykline	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.5	Vergiftung: Aminoglykoside	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.6	Vergiftung: Rifamycine	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.7	Vergiftung: Antimykotika bei systemischer Anwendung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.8	Vergiftung: Sonstige systemisch wirkende Antibiotika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T36.9	Vergiftung: Systemisch wirkendes Antibiotikum, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.0	Vergiftung: Sulfonamide	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.1	Vergiftung: Antimykobakterielle Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.2	Vergiftung: Antimalariamittel und Arzneimittel gegen andere Parasiten	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.3	Vergiftung: Sonstige Antiprotozoika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.4	Vergiftung: Anthelminthika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.5	Vergiftung: Virostatika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.8	Vergiftung: Sonstige näher bezeichnete systemisch wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T37.9	Vergiftung: Systemisch wirkendes Antinfektivum und Antiparasitika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.0	Vergiftung: Glukokortikoide und synthetische Analoga	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.1	Vergiftung: Schilddrüsenhormone und Ersatzstoffe	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.2	Vergiftung: Thyreostatika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.3	Vergiftung: Insulin und orale blutzuckersenkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.4	Vergiftung: Orale Kontrazeptiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.5	Vergiftung: Sonstige Östrogene und Gestagene	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.6	Vergiftung: Antigonadotropine, Antiöstrogene und Antianandane	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.7	Vergiftung: Androgene und verwandte Anabolika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.8	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Hormone	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T38.9	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Hormone	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.0	Vergiftung: Salizylate	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.1	Vergiftung: 4-Aminophenol-Derivate	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.2	Vergiftung: Pyrazolon-Derivate	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.3	Vergiftung: Sonstige nichtsteroidale Antiphlogistika [NSAR]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.4	Vergiftung: Antirheumatika, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.8	Vergiftung: Sonstige nichtopioidhaltige Analgetika und Antipyretika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T39.9	Vergiftung: Nichtopioidhaltige Analgetika, Antipyretika und Antirheumatika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.0	Vergiftung: Opium	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.1	Vergiftung: Heroin	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.2	Vergiftung: Sonstige Opioide	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.3	Vergiftung: Methadon	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.4	Vergiftung: Sonstige synthetische Betäubungsmittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.5	Vergiftung: Kokain	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.6	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Betäubungsmittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.7	Vergiftung: Cannabis (-Derivate)	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.8	Vergiftung: Lysergic acid diethylamide [LSD]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T40.9	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Psychopharmaka	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T41.0	Vergiftung: Inhalationsanästhetika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T41.1	Vergiftung: Intravenöse Anästhetika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T41.2	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Allgemeinanästhetika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T41.3	Vergiftung: Lokalanästhetika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T41.4	Vergiftung: Anästhetikum, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T41.5	Vergiftung: Therapeutische Gase	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.0	Vergiftung: Hydantoin-Derivate	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.1	Vergiftung: Iminostilbene	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.2	Vergiftung: Succinimide und Oxazolidine	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.3	Vergiftung: Barbiturate	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.4	Vergiftung: Benzodiazepine	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.5	Vergiftung: Gemischte Antiepileptika, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.6	Vergiftung: Sonstige Antiepileptika, Sedativa und Hypnotika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.7	Vergiftung: Antiepileptika, Sedativa und Hypnotika, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T42.8	Vergiftung: Antiparkinsonmittel und andere zentral wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
T 43.0	Vergiftung: Tri- und tetrazyklische Antidepressiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.1	Vergiftung: Monoaminoxidase-hemmende Antidepressiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.2	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Antidepressiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.3	Vergiftung: Antipsychotika und Neuroleptika auf Phenothiazin	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.4	Vergiftung: Neuroleptika auf Butyrophenon- und Thioxanthin	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.5	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Antipsychotika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.6	Vergiftung: Psychostimulanzien mit Missbrauchspotential	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.8	Vergiftung: Sonstige psychotrope Substanzen, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 43.9	Vergiftung: Psychotrope Substanz, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.0	Vergiftung: Cholinesterase-Hemmer	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.1	Vergiftung: Sonstige Parasympathomimetika [Cholinergika]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.2	Vergiftung: Ganglienblocker, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.3	Vergiftung: Sonstige Parasympatholytika [Anticholinergika]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.4	Vergiftung: Vorwiegend Alpha-Rezeptoren-Stimulanzien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.5	Vergiftung: Vorwiegend Beta-Rezeptoren-Stimulanzien, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.6	Vergiftung: Alpha-Rezeptorenblocker, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.7	Vergiftung: Beta-Rezeptorenblocker, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 44.8	Vergiftung: Zentral wirkende und adrenerge Neuronenblocker	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.0	Vergiftung: Antiallergika und Antiemetika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.1	Vergiftung: Antineoplastika und Immunsuppressiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.2	Vergiftung: Vitamine, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.3	Vergiftung: Enzyme, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.4	Vergiftung: Eisen und dessen Verbindungen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.5	Vergiftung: Antikoagulantien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.6	Vergiftung: Fibrinolytika und Fibrinolyse-Hemmer	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.7	Vergiftung: Antikoagulantien-Antagonisten, Vitamin K und Vitamin K-Antagonisten	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.8	Vergiftung: Sonstige primär systemisch und auf das Blut wirkende Antikoagulantien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 45.9	Vergiftung: Primär systemisch und auf das Blut wirkende Antikoagulantien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.0	Vergiftung: Herzglykoside und Arzneimittel mit ähnlicher Wirkung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.1	Vergiftung: Kalziumantagonisten	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.2	Vergiftung: Sonstige Antiarrhythmika, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.3	Vergiftung: Koronardilatoren, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.4	Vergiftung: Angiotensin-Konversionsenzym-Hemmer [ACE-Hemmer]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.5	Vergiftung: Sonstige Antihypertensiva, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.6	Vergiftung: Antihyperlipidämika und Arzneimittel gegen Arteriosklerose	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.7	Vergiftung: Periphere Vasodilatoren	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.8	Vergiftung: Antivarikosa, einschließlich Verödungsmitteln	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 46.9	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär systemisch wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.0	Vergiftung: Histamin-H2-Rezeptorenblocker	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.1	Vergiftung: Sonstige Antazida und Magensekretionshemmer	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.2	Vergiftung: Stimulierende Laxanzien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.3	Vergiftung: Salinische und osmotische Laxanzien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.4	Vergiftung: Sonstige Laxanzien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.5	Vergiftung: Digestiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.6	Vergiftung: Antidiarrhoika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.7	Vergiftung: Emetika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.8	Vergiftung: Sonstige primär auf den Magen-Darmtrakt wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 47.9	Vergiftung: Primär auf den Magen-Darmtrakt wirkendes Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.0	Vergiftung: Oxytozin [Ocytocin] und ähnlich wirkende Wehenmittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.1	Vergiftung: Muskelrelaxanzien [neuromuskuläre Blocker]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.2	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär systemisch wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.3	Vergiftung: Antitussiva	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.4	Vergiftung: Expektoranzien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.5	Vergiftung: Arzneimittel gegen Erkältungskrankheiten	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.6	Vergiftung: Antiasthmatica, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 48.7	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete, primär systemisch wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.0	Vergiftung: Antimykotika, Antinfektiva und Antiphlogistika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.1	Vergiftung: Antipruriginosa	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.2	Vergiftung: Adstringenzien und Detergenzien zur lokalen Anwendung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.3	Vergiftung: Hauteweichende [Emollientien], hautpflegende Mittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.4	Vergiftung: Keratolytika, Keratoplastika und sonstige Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.5	Vergiftung: Ophthalmika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.6	Vergiftung: In der Hals-Nasen-Ohrenheilkunde angewendete Mittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.7	Vergiftung: Dentalpharmaka bei topischer Anwendung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.8	Vergiftung: Sonstige Mittel zur topischen Anwendung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 49.9	Vergiftung: Mittel zur topischen Anwendung, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.0	Vergiftung: Mineralokortikoide und deren Antagonisten	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.1	Vergiftung: Schleifendiuretika [High-ceiling-Diuretika]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.2	Vergiftung: Carboanhydrase-Hemmer, Benzothiadiazin-Derivate	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.3	Vergiftung: Auf den Elektrolyt-, Kalorien- und Wasserhaushalt wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.4	Vergiftung: Auf den Harnsäurestoffwechsel wirkende Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.5	Vergiftung: Appetitzügler	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.6	Vergiftung: Antidote und Chelatbildner, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.7	Vergiftung: Analeptika und Opioid-Rezeptor-Antagonisten	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.8	Vergiftung: Diagnostika	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T 50.9	Vergiftung: Sonstige und nicht näher bezeichnete Arzneimittel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 337 Unerwünschte Wirkung von Medikamenten (kein Medikations- oder Darreichungsfehler)

Das Vorhaben des Bundesversicherungsamtes die M02.2- (Arthritis nach Impfung) in die Krankheit 109 (Reaktive Arthritiden) einzuordnen, erscheint nicht angemessen. Es handelt sich zwar um eine Arthritis aufgrund einer anderen Ursache, dennoch beinhaltet der Diagnosetext die spezifische Ursache und zwar die Impfung. Eine Arthritis nach einer Impfung ist eindeutig eine unerwünschte Wirkung. Die ICD-Codes sollten daher in der Krankheit 337 belassen werden.

Desweiteren ist auffällig, dass multiple Diagnosen/Erkrankungen, deren Ursprung medikamenteninduziert ist, nicht nach ätiologischen Aspekten eingeordnet sind, sondern nach ihrer Ausprägung. Nach ätiologischen Kriterien müssen folgende ICD-Codes in die Krankheit 337 eingeordnet werden: M10.2- (Arzneimittelinduzierte Gicht), M80.4- (Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Fraktur), M81.4- (Arzneimittelinduzierte Osteoporose), N14.0 - -2 (Analgetika-Nephropathie) und die R50.2 (Medikamenten-Induziertes Fieber [Drug fever]). Alle Erkrankungen haben gemein, dass die Ursache eine unerwünschte Wirkung von Medikamenten ist.

Aus unserer Sicht ist eine Verschiebung dieser ICD-Codes in die Krankheit 337 unumgänglich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
K85.3	Medikamenten-induzierte akute Pankreatitis	Erkrankungen des Pankreas	74
K85.30	Medikamenten-induzierte akute Pankreatitis: Ohne Angabe	Erkrankungen des Pankreas	74
K85.31	Medikamenten-induzierte akute Pankreatitis: Mit Organkom	Erkrankungen des Pankreas	74
M10.2	Arzneimittelinduzierte Gicht	Gicht / Arthritis urica	110
M10.20	Arzneimittelinduzierte Gicht: Mehrere Lokalisationen	Gicht / Arthritis urica	110
M10.21	Arzneimittelinduzierte Gicht: Schulterregion [Klavikula, Ska	Gicht / Arthritis urica	110
M10.22	Arzneimittelinduzierte Gicht: Oberarm [Humerus, Ellenboge	Gicht / Arthritis urica	110
M10.23	Arzneimittelinduzierte Gicht: Unterarm [Radius, Ulna, Hand	Gicht / Arthritis urica	110
M10.24	Arzneimittelinduzierte Gicht: Hand [Finger, Handwurzel, Mit	Gicht / Arthritis urica	110
M10.25	Arzneimittelinduzierte Gicht: Beckenregion und Oberschen	Gicht / Arthritis urica	110
M10.26	Arzneimittelinduzierte Gicht: Unterschenkel [Fibula, Tibia, K	Gicht / Arthritis urica	110
M10.27	Arzneimittelinduzierte Gicht: Knöchel und Fuß [Fußwurzel,	Gicht / Arthritis urica	110
M10.28	Arzneimittelinduzierte Gicht: Sonstige [Hals, Kopf, Rippen,	Gicht / Arthritis urica	110
M10.29	Arzneimittelinduzierte Gicht: Nicht näher bezeichnete Lokal	Gicht / Arthritis urica	110
M80.4	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.40	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.41	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.42	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.43	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.44	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.45	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.46	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.47	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.48	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.49	Arzneimittelinduzierte Osteoporose mit pathologischer Frak	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.4	Arzneimittelinduzierte Osteoporose	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.40	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Mehrere Lokalisationen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.41	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Schulterregion [Klaviku	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.42	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Oberarm [Humerus, El	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.43	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Unterarm [Radius, Ulna	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.44	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Hand [Finger, Handwu	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.45	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Beckenregion und Obe	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.46	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Unterschenkel [Fibula,	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.47	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Knöchel und Fuß [Fuß	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.48	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Sonstige [Hals, Kopf, R	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.49	Arzneimittelinduzierte Osteoporose: Nicht näher bezeichne	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
N14.0	Analgetika-Nephropathie	Niereninsuffizienz	262
N14.1	Nephropathie durch sonstige Arzneimittel, Drogen und biolo	Niereninsuffizienz	262
N14.2	Nephropathie durch nicht näher bezeichnete(s) Arzneimitte	Niereninsuffizienz	262
R50.2	Medikamenten-induziertes Fieber [Drug fever]	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Das Bundesversicherungsamt hat die K85.3- (Medikamenten-Induzierte akute Pankreatitis) der neuen Krankheit 361 (Akute Pankreatitis) zugeordnet. Ätiologisch gesehen ist diese Erkrankung jedoch sekundär bedingt und sollte nach ätiologischen Gesichtspunkten hier in die Krankheit 337 eingeordnet werden.

Krankheit 339 Schwerwiegende Komplikationen bei Patienten während chirurgischer oder medizinischer Behandlung

Der Ausschluss von multiplen ICD-Codes aus dieser Krankheit sollte nicht umgesetzt werden. Die J95.- beinhaltet Krankheiten der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen, anderenorts nicht klassifiziert. In dieser Diagnosegruppe befindet sich z.B. die Funktionsstörung eines Tracheostomas.

Ein Tracheostoma ist ein künstlicher, chirurgisch angelegter Luftröhrenausgang für Patienten, die auf den natürlichen Weg nicht mehr atmen können. Eine Funktionsstörung kann lebensbedrohlich sein. Aufgrund dessen kann einem Ausschluss dieser Diagnosen nicht zugestimmt werden.

Die K91.- beinhaltet Krankheiten des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen anderenorts nicht klassifiziert. Bei der N99.8 und-.9 handelt es sich um eine Krankheit des Urogenitalsystems nach medizinischen Maßnahmen, T81.1 (Schock während oder als Folge eines Eingriffes, anderenorts nicht klassifiziert), T81.7 (Gefäßkomplikationen nach einem Eingriff, anderenorts nicht klassifiziert), T83.8 - -.9 (Nicht näher bezeichnete Komplikation durch Prothese, Implantat oder Transplantat am Herzen oder Urogenitaltrakt), T84.8 - -.9 (Komplikationen durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate), T85.81 (Sonstige Komplikationen durch orthopädische Endoprothesen, Implantate oder Transplantate), T85.9 (Nicht näher bezeichnete Komplikation durch interne Prothese, Implantat oder Transplantat) und die T88.2 (Schock durch Anästhesie). Alle Diagnosen weisen schwerwiegende Komplikationen nach oder während einer chirurgischen oder medizinischen Behandlung auf. Diese Diagnosen können durchaus behandlungsrelevant sein und einen chronischen Verlauf aufweisen. Dem Ausschluss kann deshalb nicht zugestimmt werden.

Bei der M02.0 (Arthritis nach intestinalem Bypass) handelt es sich zwar um eine Arthritis aufgrund einer anderen Ursache, dennoch beinhaltet der Diagnosetext die spezifische Ursache und zwar die chirurgische Maßnahme. Um eine Krankheitszuordnung nach ätiologischen Gesichtspunkten durchzuführen, müssen diese Diagnosen in dieser Krankheit belassen werden. Für die E89.8 (Sonstige endokrine oder Stoffwechselstörungen nach medizinischen Maßnahmen) und E89.9 (Endokrine oder Stoffwechselstörung nach medizinischen Maßnahmen, nicht näher bezeichnet) gelten die gleichen Grundsätze. Einem Ausschluss dieser Diagnosen,

wie vom Bundesversicherungsamt vorgeschlagen, kann nicht zugestimmt werden. Die Ursache (Ätiologie) ist im Diagnosetext eindeutig dargestellt. Somit schlagen wir eine Neuuzuordnung in die Krankheit 339 vor.

Die Hinzunahme der multiplen Diagnosen ist medizinisch inhaltlich richtig und wird begrüßt.

Wir schlagen die Aufnahme von der M80.1- (Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectomie) vor, der J95.1 - .3 (Atemwegsprobleme nach operativer Maßnahme), J97.1 (Sonstige Funktionsstörungen nach kardiochirurgischem Eingriff), P96.5 (Komplikationen bei intrauterinen Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert, als Ursache von Zuständen beim Fetus und Neugeborenem) sowie der T88.4 (Misslungene oder schwierige Intubation) und der T88.5 (Sonstige Komplikationen infolge Anästhesie) sowie der G97.80 (Postoperative Liquoristel). Allen Diagnosen liegt eine Komplikation bei Patienten während oder nach chirurgischer oder medizinischer Behandlung zu Grunde. Sie sollten deshalb der Krankheit 339 zugeordnet werden.

ICD	ICD - Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
E89.8	Sonstige endokrine oder Stoffwechselstörungen nach m	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
E89.9	Endokrine oder Stoffwechselstörung nach medizinischer	Schwerwiegende metabolische oder endokrine Störungen	52
G97.80	Postoperative Liquoristel	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
J97.1	Sonstige Funktionsstörungen nach kardiochirurgischem	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
J95.1	Akute pulmonale Insuffizienz nach Thoraxoperation	Akutes Lungenödem und respiratorische Insuffizienz	177
J95.2	Akute pulmonale Insuffizienz nach nicht am Thorax vorge	Akutes Lungenödem und respiratorische Insuffizienz	177
J95.3	Chronische pulmonale Insuffizienz nach Operation	Akutes Lungenödem und respiratorische Insuffizienz	177
M02.0	Arthritis nach intestinalem Bypass	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.00	Arthritis nach intestinalem Bypass: Mehrere Lokalisation	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.01	Arthritis nach intestinalem Bypass: Schulterregion [Klavik	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.02	Arthritis nach intestinalem Bypass: Oberarm [Humerus, E	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.03	Arthritis nach intestinalem Bypass: Unterarm [Radius, Ul	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.04	Arthritis nach intestinalem Bypass: Hand [Finger, Handw	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.05	Arthritis nach intestinalem Bypass: Beckenregion und Ob	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.06	Arthritis nach intestinalem Bypass: Unterschenkel [Fibula	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.07	Arthritis nach intestinalem Bypass: Knöchel und Fuß [Fuß	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.08	Arthritis nach intestinalem Bypass: Sonstige [Hals, Kopf,	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M02.09	Arthritis nach intestinalem Bypass: Nicht näher bezeichn	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M80.1	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.10	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.11	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.12	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.13	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.14	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.15	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.16	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.17	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.18	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.19	Osteoporose mit pathologischer Fraktur nach Ovariectom	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.3	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.30	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.31	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.32	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.33	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.34	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.35	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.36	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.37	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.38	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M80.39	Osteoporose mit pathologischer Fraktur infolge Malabsor	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
M81.1	Osteoporose nach Ovariectomie	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.10	Osteoporose nach Ovariectomie:Mehrere Lokalisationen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.11	Osteoporose nach Ovariectomie:Schulterregion (Klavikulare Region)	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.12	Osteoporose nach Ovariectomie:Oberarm, Humerus, Ellbogen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.13	Osteoporose nach Ovariectomie:Unterarm, Radius, Ulna	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.14	Osteoporose nach Ovariectomie:Hand, Finger, Handwurzel	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.15	Osteoporose nach Ovariectomie: Beckenregion und Oberschenkel	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.16	Osteoporose nach Ovariectomie: Unterschenkel, Fibula	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.17	Osteoporose nach Ovariectomie: Fußwurzel, Mittelfuß, Zehen	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.18	Osteoporose nach Ovariectomie:Sonstige (Hals, Kopf, Rumpf)	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.19	Osteoporose nach Ovariectomie: Nicht näher bezeichnet	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.3	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.30	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Duodenum	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.31	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Jejunum	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.32	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Ileum	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.33	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Colon	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.34	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Rectum	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.35	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Anus	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.36	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Perineum	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.37	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Vagina	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.38	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Uterus	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
M81.39	Osteoporose infolge Malabsorption nach chirurgischem Eingriff: Sonstige	Osteoporose und Folgeerkrankungen	104
P96.5	Komplikationen bei intrauterinen Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert	Andere Probleme in der Perinatalperiode	350
T88.2	Schock durch Anästhesie	Unerwünschte Wirkung von Medikamenten (kein Medikations- oder Dosierungsfehler)	337
T88.4	Misslungene oder schwierige Intubation	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T88.5	Sonstige Komplikationen infolge Anästhesie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 341 Blutung / Hämatom / Serom als Komplikation eines Eingriffs bzw. Krankheit 342 Zwischenfälle bei Patienten während chirurgischer und medizinischer Behandlung

Wir schlagen vor, die Krankheit 341 in die Krankheit 342 aufzulösen. Desweiteren sollten die in der Krankheit 342 enthaltenen ICD-Codes in dieser Krankheit belassen werden.

Außerdem befinden sich in der Krankheit 501 Ausschluss (Symptom, Zustand,...) Diagnosen, die inhaltlich zum Schwerpunkt dieser Krankheit gehören. Aufgrund dessen haben wir folgende ICD-Codes der nachstehenden Krankheitsentität zugeordnet, die unseres Erachtens zumindest dem Krankheitsauswahlprozess unterworfen werden sollten. Im Klassifikationssystem wird dazu allerdings eine Schweregradifferenzierung erforderlich.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
G97.0	Austritt von Liquor cerebrospinalis nach Lumbalpunktion	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
G97.1	Sonstige Reaktion auf Spinal- und Lumbalpunktion	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
G97.8	Sonstige Krankheiten des Nervensystems nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
G97.88	Sonstige Krankheiten des Nervensystems nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
G97.9	Krankheit des Nervensystems nach medizinischer Maßnahme	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
H59.8	Sonstige Affektionen des Auges und der Augenanhangsgebilde nach Mastoidektomie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
H59.9	Affektion des Auges und der Augenanhangsgebilde nach Mastoidektomie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
H95.1	Sonstige Krankheiten nach Mastoidektomie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
H95.8	Sonstige Krankheiten des Ohres und des Warzenfortsatzes nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
H95.9	Krankheit des Ohres und des Warzenfortsatzes nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
I97.8	Sonstige Kreislaufkomplikationen nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
I97.9	Kreislaufkomplikation nach medizinischer Maßnahme, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
J95.9	Krankheit der Atemwege nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
K91.0	Erbrechen nach gastrointestinalem chirurgischem Eingriff	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
K91.4	Funktionsstörung nach Kolostomie oder Enterostomie	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
K91.8	Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
K91.88	Sonstige Krankheiten des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
K91.9	Krankheit des Verdauungssystems nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M96.8	Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-System nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M96.88	Sonstige Krankheiten des Muskel-Skelett-System nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
M96.9	Krankheit des Muskel-Skelett-Systems nach medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
N98.1	Hyperstimulation der Ovarien	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
N98.2	Komplikationen bei versuchter Einführung eines befruchteten Eizells	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
N98.3	Komplikationen bei versuchter Implantation eines Embryos	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
N98.8	Sonstige Komplikationen im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
N98.9	Komplikation im Zusammenhang mit künstlicher Befruchtung	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T80.0	Luftembolie nach Infusion, Transfusion oder Injektion	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T80.1	Gefäßkomplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T80.6	Sonstige Serumreaktionen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T80.8	Sonstige Komplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T80.9	Nicht näher bezeichnete Komplikation nach Infusion, Transfusion oder Injektion	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T81.0	Blutung und Hämatom als Komplikation eines Eingriffes	Blutung / Hämatom / Serom als Komplikation eines Eingriffes	341
T81.3	Aufreißen einer Operationswunde, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T81.8	Sonstige Komplikationen bei Eingriffen, anderenorts nicht klassifiziert	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T81.9	Nicht näher bezeichnete Komplikation eines Eingriffes	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T88.8	Sonstige näher bezeichnete Komplikationen bei chirurgischen Eingriffen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
T88.9	Komplikation bei chirurgischen Eingriffen und medizinischen Maßnahmen	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501
Y84.9	Zwischenfälle durch medizinische Maßnahmen, nicht näher bezeichnet	AUSSCHLUSS (Symptom, Zustand,...)	501

Krankheit 343 Risikogeburt

Wir begrüßen die Zuordnung der ICD-Codes P29.0 - -.4 (Kardiovaskuläre Krankheiten im Ursprung in der Perinatalperiode) in die Krankheit 343, jedoch schlagen wir der Vollständigkeit halber zudem die Aufnahme der P29.8 und -.9 (Sonstige kardiovaskuläre Krankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode) vor. Bei diesen ICD-Codes handelt es sich ebenfalls um Erkrankungen des in der Perinatalperiode.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P29.8	Sonstige kardiovaskuläre Krankheiten mit Ursprung in der Perinatalperiode	Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems	186
P29.9	Kardiovaskuläre Krankheit mit Ursprung in der Perinatalperiode	Sonstige angeborene Anomalien des Herzens und des Gefäßsystems	186

Die ICD-Codes P.05.- beinhalten die Intrauterine Mangelentwicklung und fetale Mangelernährung. Diese Diagnose ist höchst gravierend und birgt ein großes Risiko. Diese ICD-Codes sollten daher in die Krankheit 343 aufgenommen werden.

Neugeborene mit einem geringen Geburtsgewicht sprechen in der Regel für eine Frühgeburt und einen komplizierten Schwangerschaftsverlauf. Auch übergewichtige Neugeborene stellen ein Geburtsrisiko da. Die Geburt kann protrahiert oder sogar frustriert verlaufen und z.B. eine

Seccio (Kaiserschnitt) indizieren. Aufgrund dieser Fakten ist die Aufnahme dieser ICD-Codes in die Krankheit 343 richtig.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P05.0	Für das Gestationsalter zu leichte Neugeborene	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P05.1	Für das Gestationsalter zu kleine Neugeborene	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P05.2	Fetale Mangelernährung des Neugeborenen ohne Angabe	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P05.9	Intrauterine Mangelentwicklung, nicht näher bezeichne	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P07.1	Neugeborenes mit sonstigem niedrigem Geburtsgewicht	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P07.12	Neugeborenes: Geburtsgewicht 1500 bis unter 2500 Gram	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P07.3	Sonstige vor dem Termin Geborene	Niedriges oder nicht näher bezeichnetes Geburtsgewicht	346
P08.0	Übergewichtige Neugeborene	Andere Probleme in der Perinatalperiode	350
P08.1	Sonstige für das Gestationsalter zu schwere Neugeborene	Andere Probleme in der Perinatalperiode	350
P08.2	Nach dem Termin Geborenes, nicht zu schwer für das Ges	Andere Probleme in der Perinatalperiode	350

Krankheit 344 Angeborene Fehlbildungen der Lunge oder des Magen-Darm-Traktes

Wir begrüßen die Anhebung der Altersgrenze.

Krankheit 347 Lebendgeborene

Wir begrüßen die Neuordnung der ICD-Codes Z38.0 - -.2 (Einling nach dem Geburtsort). Der Vollständigkeit halber sollten die ICD-Codes Z37.- (Resultat der Entbindung), ebenfalls in diese Krankheit mit aufgenommen werden. Die Krankheit 347 sollte dann in 'Resultat der Entbindung' umbenannt werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
Z37.0	Lebendgeborener Einling	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.1	Totgeborener Einling	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.2	Zwillinge, beide lebendgeboren	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.3	Zwillinge, ein Zwilling lebend-, der andere totgeboren	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.4	Zwillinge, beide totgeboren	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.5	Andere Mehrlinge, alle lebendgeboren	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.6	Andere Mehrlinge, einige lebendgeboren	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.7	Andere Mehrlinge, alle btgeboren	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291
Z37.9	Resultat der Entbindung, nichtnäher bezeichnet	Entbindung/abgeschlossene Schwangerschaft (einschl. Komplikat	291

Krankheit 348 Infektionen des Neugeborenen

Bei den ICD-Codes P23.- handelt es sich um die angeborene Pneumonie. Da es sich inhaltlich um eine Infektion des Neugeborenen handelt, schlagen wir die Neuordnung in die Krankheit 348 vor.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P23.0	Angeborene Pneumonie durch Viren	Risikogeburt	343
P23.1	Angeborene Pneumonie durch Chlamydien	Risikogeburt	343
P23.2	Angeborene Pneumonie durch Staphylokokken	Risikogeburt	343
P23.3	Angeborene Pneumonie durch Streptokokken, Gruppe B	Risikogeburt	343
P23.4	Angeborene Pneumonie durch Escherichia coli	Risikogeburt	343
P23.5	Angeborene Pneumonie durch Pseudomonasarten	Risikogeburt	343
P23.6	Angeborene Pneumonie durch sonstige Bakterien	Risikogeburt	343
P23.8	Angeborene Pneumonie durch sonstige Erreger	Risikogeburt	343
P23.9	Angeborene Pneumonie, nicht näher bezeichnet	Risikogeburt	343

Krankheit 349 Erkrankungen des Verdauungssystems in der Perinatalperiode

Bei den ICD-Codes P77 (Enterocolitis necroticans beim Feten und Neugeborenen) und P78.0 (Darmperforation in der Perinatalperiode) handelt es sich um schwerwiegende Erkrankungen des Verdauungssystems. Somit ist eine Zuordnung dieser ICD-Codes in die Krankheit 349 unumgänglich. In dieser Krankheit befindet sich bereits die P92.4 (Überernährung beim Neugeborenen), während die P92.3 (Unterernährung beim Neugeborenen) in der Krankheit 350 (Andere Probleme in der Perinatalperiode) eingeordnet ist. Aufgrund einer konsequenten medizinisch inhaltlichen Umsetzung sollte dieser ICD-Code ebenfalls in die Krankheit 349 verschoben werden.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P77	Enterocolitis necroticans beim Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P78.0	Darmperforation in der Perinatalperiode	Risikogeburt	343
P92.3	Unterernährung beim Neugeborenen	Andere Probleme in der Perinatalperiode	350

Krankheit 350 Andere Probleme in der Perinatalperiode

Bei den ICD-Codes P90 (Krämpfe beim Neugeborenen), P91.- (sonstige zerebrale Störungen beim Neugeborenen) handelt es sich ausschließlich um Diagnosen eines Neugeborenen. Eine Risikogeburt ist nicht zwingend. Die Störungen haben ihren Ursprung in der Perinatalperiode, somit scheint eine Neuuzuordnung dieser Diagnosen in die Krankheit 350 angemessen.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P90	Krämpfe beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.0	Zerebrale Ischämie beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.1	Erworbene periventrikuläre Zysten beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.2	Zerebrale Leukomalazie beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.3	Zerebrale Übererregbarkeit des Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.4	Zerebraler Depressionszustand des Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.5	Koma beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.6	Hypoxisch-ischämische Enzephalopathie beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.8	Sonstige näher bezeichnete zerebrale Störungen beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.80	Locked-in-Syndrom und apallisches Syndrom beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.88	Sonstige näher bezeichnete zerebrale Störungen beim Neugeborenen	Risikogeburt	343
P91.9	Zerebrale Störung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet	Risikogeburt	343

Krankheit 351 Blutungen beim Neugeborenen

Bei der P52.- handelt es sich um eine intrakranielle nichttraumatische Blutung beim Feten und Neugeborenen. Hier ist das Vorhandensein einer Blutung beim Neugeborenen im Diagnosetext explizit erwähnt. Aufgrund dessen sollte eine Zuordnung dieser ICD-Codes zur Krankheit 351 erfolgen.

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_statusquo	KNr_statusquo
P52.0	Intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung 1. Grades bei Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.1	Intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung 2. Grades bei Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.2	Intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung 3. Grades bei Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.3	Nicht näher bezeichnete intraventrikuläre (nichttraumatische) Blutung bei Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.4	Intrazerebrale (nichttraumatische) Blutung beim Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.5	Subarachnoidalblutung (nichttraumatisch) beim Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.6	Kleinhirnblutung (nichttraumatisch) und Blutung in die Fosa cerebri bei Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.8	Sonstige intrakranielle (nichttraumatische) Blutungen bei Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343
P52.9	Intrakranielle (nichttraumatische) Blutung beim Feten und Neugeborenen	Risikogeburt	343

Krankheit 356 Status nach Organtransplantation (inkl. Komplikationen)

Aus unserer Sicht ist diese Krankheit nach pathogenetischen Aspekten weiter differenzierbar. Somit sollten folgende ICD-Codes zu den nachstehenden neugebildeten Krankheiten zugeordnet werden:

Krankheit 412 Graft-versus-host Krankheit (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
K77.1	Beteiligung der Leber bei der akuten Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K77.11	Stadium 1 der akuten Leber-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K77.12	Stadium 2 der akuten Leber-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K77.13	Stadium 3 der akuten Leber-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K77.14	Stadium 4 der akuten Leber-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K93.2	Beteiligung des Verdauungstraktes bei der akuten Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K93.21	Stadium 1 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K93.22	Stadium 2 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K93.23	Stadium 3 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
K93.24	Stadium 4 der akuten Verdauungstrakt-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
L99.1	Beteiligung der Haut bei der akuten Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
L99.11	Stadium 1 der akuten Haut-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
L99.12	Stadium 2 der akuten Haut-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
L99.13	Stadium 3 der akuten Haut-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
L99.14	Stadium 4 der akuten Haut-Graft-versus-host-Krankheit	Graft-versus-host-Krankheit	412
T86.0	Versagen eines Transplantates hämatopoetischer Stammzellen	Graft-versus-host-Krankheit	412
T86.01	Akute Graft-versus-host-Krankheit, Grad I und II	Graft-versus-host-Krankheit	412
T86.02	Akute Graft-versus-host-Krankheit, Grad III und IV	Graft-versus-host-Krankheit	412
T86.03	Chronische Graft-versus-host-Krankheit, begrenzte Form	Graft-versus-host-Krankheit	412
T86.04	Chronische Graft-versus-host-Krankheit, ausgeprägte Form	Graft-versus-host-Krankheit	412
T86.09	Graft-versus-host-Krankheit, nicht näher bezeichnet	Graft-versus-host-Krankheit	412

Krankheit 413 Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung eines Transplantates (neu)

ICD	ICD-Text	Krankheitsbezeichnung_neu	KNr_neu
N16.5	Tubulointerstitielle Nierenkrankheiten bei Transplantatabstoßung	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.00	Versagen eines Transplantates hämatopoetischer Stammzellen	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.1	Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Nierentransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.10	Akute Funktionsverschlechterung eines Nierentransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.11	Chronische Funktionsverschlechterung eines Nierentransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.12	Verzögerte Aufnahme der Transplantatfunktion	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.19	Sonstige und nicht näher bezeichnete Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Nierentransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.2	Versagen und Abstoßung eines Herztransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.3	Versagen und Abstoßung eines Herz-Lungen-Transplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.4	Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Lebertransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.40	Akute Funktionsverschlechterung eines Lebertransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.41	Chronische Funktionsverschlechterung eines Lebertransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.49	Sonstige und nicht näher bezeichnete Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Lebertransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.5	Versagen und Abstoßung eines Hauttransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.50	Durchblutungsstörung eines Hauttransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.51	Nekrose eines Hauttransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.52	Verlust eines Hauttransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.59	Sonstiges und nicht näher bezeichnetes Versagen und Abstoßung eines Hauttransplantates	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.8	Versagen und Abstoßung sonstiger transplantierte Organe	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.81	Versagen und Abstoßung: Lungentransplantat	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.82	Versagen und Abstoßung: Pankreastransplantat	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.83	Versagen und Abstoßung: Hornhauttransplantat des Auges	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.88	Versagen und Abstoßung: Sonstige transplantierte Organe	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413
T86.9	Versagen und Abstoßung eines nicht näher bezeichneten transplantierten Organs	Versagen, Abstoßung und Funktionsstörung	413

Die Krankheit 356 sollte in Krankheit 356 'Status nach Organtransplantation' umbenannt werden.

Krankheit 361 Erkrankungen des Pankreas

Bis auf die bereits oben erwähnten Änderungsvorschläge im Zusammenhang mit den Krankheit 137 und 337 begrüßen wir die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 362 Chronische Pankreatitis

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 363 Sonstige Krankheiten des Pankreas

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 364 Intestinale Malabsorption

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 365 Sonstige Störungen der inneren Sekretion des Pankreas

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 366 Anhaltende affektive Störungen

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 367 Tiefgreifende Entwicklungsstörung

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 368 Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes, jedoch sollte auch der ICD-Code F83 (Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen), als nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung aus der Krankheit 152 herausgelöst und hier zugeordnet werden.

Krankheit 369 Netzhautgefäßverschluss

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 370 Sonstige Affektionen der Netzhaut

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 371 Vitamin B-Mangel

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 372 Andere Formen der Avitaminosen

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 373 Mangel an Spurenelementen

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 374 Sonstige alimentäre Mangelzustände

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 375 Chronische posthämorrhagische Anämie

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 376 Anämie, nicht näher bezeichnet

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 377 Nicht näher bezeichnete Fehlbildungssyndrome

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 378 Nicht näher bezeichnete Chromosomenanomalien

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 379 Bösartige Neubildungen der Genitalorgane

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 380 Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems

Der Neuzuordnung der G32.0 (Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts klassifizierten Krankheiten) in die neue Krankheit 380 (Sonstige degenerative Krankheiten des Nervensystems) kann nicht zugestimmt werden (siehe hierzu Krankheit 158). Bis auf diesen Änderungsvorschlag begrüßen wir die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 381 Chronischer Schmerz

Grundsätzlich wird die Bildung dieser neuen Krankheitsgruppe begrüßt.

In der vorhandenen Literatur werden Schmerzen als chronisch definiert, wenn sie entweder länger als 3 - 6 Monate andauern oder rezidivierend über diesen Zeitraum auftreten. Der akute Schmerz (Schutzschmerz) ist ein Warnsignal und meldet dem Gehirn eine körperliche Störung. Der chronische Schmerz hat sich dagegen von seiner ursprünglichen Funktion abgelöst und existiert selbstständig. Bei chronischen Schmerzen melden die Nervenzellen dem Gehirn

mitunter Schmerzen, für die keine Ursache (mehr) vorliegt. Zu den häufigsten chronischen Schmerzformen gehören u.a. auch die Kopfschmerzsyndrome (z.B. Clusterkopfschmerz, Migräne, Spannungskopfschmerz usw.) aus der Krankheit 386 Cluster-Kopfschmerz und der Krankheit 387 Sonstige näher bezeichnete Kopfschmerzsyndrome. Es sollte daher eine klare Abgrenzung und eine Umbenennung der Krankheit 381 z.B. in 'Chronischer Schmerz exkl. Kopfschmerzsyndrome' erfolgen.

Aus unserer Sicht bestehen bei der Krankheit 381 Chronischer Schmerz jedoch erhebliche Manipulationsanreize. Aufgrund dessen muss über eine gezielte Arzneimittelvalidierung und Schweregraddifferenzierung über eine Arzneimittelsplittung im Klassifikationsmodell sichergestellt werden, dass die bereits jetzt beobachtbaren Fehlkodierungen (entgegen der DIMDI-Vorgaben wird oft chronischer Schmerz kodiert, obwohl der Schmerz als Begleitsymptom einer anderen Krankheit auftritt und nicht in Kombination mit dieser kodiert werden darf) keine gesonderten Morbiditätszuweisungen auslösen. Die Manifestation und damit die Kosten für unterschiedliche Krankheitsverläufe müssen im Klassifikationsmodell berücksichtigt werden. Aus unserer Sicht ist eine grundsätzliche ATC-Validierung unabdingbar. Desweiteren ist eine Schweregraddifferenzierung über ein ATC-Splitting sinnvoll. Diese Splittung sollte entsprechend den nachfolgend genannten schmerztherapeutischen Grundsätzen durchgeführt werden.

Die Weltgesundheitsorganisation (WHO) unterteilt die medikamentöse Schmerztherapie in drei Stufen (WHO-Stufenschema):

Stufe I: Nichtsteroidale Antirheumatika bei leichten Schmerzen

Stufe II: Opioide bei mäßig starken bis starken Schmerzen

Stufe III: Opioide bei starken bis stärksten Schmerzen

Die Arzneimittelvalidierung ist unbedingt auf die von der WHO empfohlene medikamentöse Schmerztherapie zu begrenzen. Eine erweiterte Arzneimittelvalidierung z.B. über krampflösende Mittel (Antikonvulsiva), Antidepressiva oder Anti-Epileptika würde mit erheblichen Manipulationsanreizen einhergehen.

Krankheit 382 Sonstige und nicht näher bezeichnete Schäden durch äußere Ursachen

Bis auf die bereits oben erwähnten Änderungsvorschläge im Zusammenhang mit der Krankheit 126 sollte die Diagnose T78.3 (Angioneurotisches Ödem) nicht in die Krankheit 382 verschoben werden, sondern in die Krankheit 126.

Krankheit 383 Missbrauch von Personen

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 384 Andere Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 385 Psychische und Verhaltensstörungen durch Tabak

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Krankheit 386 Cluster-Kopfschmerz

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes. Auch hier ist im Rahmen des Klassifikationssystems eine ATC-Validierung vorzusehen, die sich signifikant von der Krankheit 386 (Sonstiger näher bezeichnete Kopfschmerzsyndrome) unterscheidet, um ein mögliches Upcoding zu vermeiden.

Krankheit 387 Sonstiger näher bezeichnete Kopfschmerzsyndrome

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes. Auch hier ist im Rahmen des Klassifikationssystems eine ATC-Validierung vorzusehen, um ein mögliches Upcoding zu vermeiden.

Krankheit 388 Schlafapnoe, Narkolepsie und Kataplexie

Wir begrüßen die Änderungen des Bundesversicherungsamtes.

Ausschlusskategorie 501 (Symptom, Zustand,....)

Wir begrüßen die vom Bundesversicherungsamt vorgesehenen Veränderungen dieser Krankheit. Einzelne Diagnosen, die bisher der Krankheit 501 zugeordnet waren, lassen sich jedoch nach dem Gesichtspunkt der Ätiologie / Pathogenese bisher bestehenden Krankheiten oder aus bisher bestehenden neu zugeschnittenen Krankheitsentitäten zuordnen. Diese ICD-Codes haben wir in unserem Vorschlag bereits bei den betreffenden Krankheiten mit genannt. Dadurch werden in der Folge jedoch weitere Schweregraddifferenzierungen im Klassifikationsmodell notwendig.