

Diagnosenliste für die Neuropädiatrie	
ICD	Klartext
A39.9	Meningokokkeninfektion
A69.2	Borreliose (Lyme)/Neuroborreliose
A80.0	Akute paralytische Poliomyelitis durch Impfvirus
A80.1	Akute paralytische Poliomyelitis durch importiertes Wildvirus
A80.2	Akute paralytische Poliomyelitis durch einheimisches Wildvirus
A80.3	Sonstige und nicht näher bezeichnete akute paralytische Poliomyelitis
A80.4	Akute nichtparalytische Poliomyelitis
A80.9	Akute Poliomyelitis, nicht näher bezeichnet
A81.0	Creutzfeldt-Jakob-Krankheit
A81.1	Subakute sklerosierende Panenzephalitis
A81.2	Progressive multifokale Leukenzephalopathie
A81.8	Sonstige atypische Virusinfektionen des Zentralnervensystems
A81.9	Atypische Virusinfektion des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
A82.0	Wildtier-Tollwut
A82.1	Haustier-Tollwut
A82.9	Tollwut, nicht näher bezeichnet
A83.0	Japanische Enzephalitis
A83.1	Westliche Pferdeenzephalitis [Western-Equine-Encephalitis]
A83.2	Östliche Pferdeenzephalitis [Eastern-Equine-Encephalitis]
A83.3	St.-Louis-Enzephalitis
A83.4	Australische Enzephalitis
A83.5	Kalifornische Enzephalitis
A83.6	Rocio-Virusenzephalitis
A83.8	Sonstige Virusenzephalitis, durch Moskitos übertragen
A83.9	Virusenzephalitis, durch Moskitos übertragen, nicht näher bezeichnet
A84.0	Fernöstliche Enzephalitis, durch Zecken übertragen [Russische Frühsommer-
A84.1	Mitteuropäische Enzephalitis, durch Zecken übertragen
A84.8	Sonstige Virusenzephalitis, durch Zecken übertragen
A84.9	Virusenzephalitis, durch Zecken übertragen, nicht näher bezeichnet
A85.0	Enzephalitis durch Enteroviren
A85.1	Enzephalitis durch Adenoviren
A85.2	Virusenzephalitis, durch Arthropoden übertragen, nicht näher bezeichnet
A85.8	Sonstige näher bezeichnete Virusenzephalitis
A86	Virusenzephalitis, nicht näher bezeichnet
A87.0	Meningitis durch Enteroviren
A87.1	Meningitis durch Adenoviren
A87.2	Lymphozytäre Choriomeningitis
A87.8	Sonstige Virusmeningitis
A87.9	Virusmeningitis, nicht näher bezeichnet
A88.0	Fieber und Exanthem durch Enteroviren [Boston-Exanthem]
A88.1	Epidemischer Schwindel
A88.8	Sonstige näher bezeichnete Virusinfektionen des Zentralnervensystems
A89	Virusinfektion des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
B00.3	Meningitis bei Herpesviren
B00.4	Enzephalitis durch Herpesviren
B25.0	Pneumonie durch Zytomegalieviren
B25.1	Hepatitis durch Zytomegalieviren
B25.2	Pankreatitis durch Zytomegalieviren
B25.80	Infektion des Verdauungstraktes durch Zytomegalieviren
B25.88	Sonstige Zytomegalie
B25.9	Zytomegalie, nicht näher bezeichnet
C69.0	Konjunktiva

C69.1	Kornea
C69.2	Retina
C69.3	Chorioidea
C69.4	Ziliarkörper
C69.5	Tränendrüse und Tränenwege
C69.6	Orbita
C69.8	Auge und Augenanhangsgebilde, mehrere Teilbereiche überlappend
C69.9	Auge, nicht näher bezeichnet
C70.0	Hirnhäute
C70.1	Rückenmarkhäute
C70.9	Meningen, nicht näher bezeichnet
C71.0	Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel
C71.1	Frontallappen
C71.2	Temporallappen
C71.3	Parietallappen
C71.4	Okzipitallappen
C71.5	Hirnventrikel
C71.6	Zerebellum
C71.7	Hirnstamm
C71.8	Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend
C71.9	Gehirn, nicht näher bezeichnet
C72.0	Rückenmark
C72.1	Cauda equina
C72.2	Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]
C72.3	N. opticus [II. Hirnnerv]
C72.4	N. vestibulocochlearis [VIII. Hirnnerv]
C72.5	Sonstige und nicht näher bezeichnete Hirnnerven
C72.8	Gehirn und andere Teile des Zentralnervensystems, mehrere Teilbereiche
C72.9	Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
C74.9	Neuroblastom
C75.3	Pinealoblastom
D32.0	Hirnhäute
D32.1	Rückenmarkhäute
D32.9	Meningen, nicht näher bezeichnet
D33.0	Gehirn, supratentoriell
D33.1	Gehirn, infratentoriell
D33.2	Gehirn, nicht näher bezeichnet
D33.3	Hirnnerven
D33.4	Rückenmark
D33.7	Sonstige näher bezeichnete Teile des Zentralnervensystems
D33.9	Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
D43.0	Gehirn, supratentoriell
D43.1	Gehirn, infratentoriell
D43.2	Gehirn, nicht näher bezeichnet
D43.3	Hirnnerven
D43.4	Rückenmark
D43.7	Sonstige Teile des Zentralnervensystems
D43.9	Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
D68.00	Von Willebrandt-Jürgens (Sekundär durch Valproattherapie)
D68.8	Antiphospholipidsyndrom
E22.0	Akromegalie und hypophysärer Hochwuchs
E22.1	Hyperprolaktinämie
E22.2	Syndrom der inadäquaten Sekretion von Adiuretin

E22.8	Sonstige Überfunktion der Hypophyse
E22.9	Überfunktion der Hypophyse, nicht näher bezeichnet
E23.0	Hypopituitarismus
E23.1	Arzneimittelinduzierter Hypopituitarismus
E23.2	Diabetes insipidus
E23.3	Hypothalamische Dysfunktion, anderenorts nicht klassifiziert
E23.6	Sonstige Störungen der Hypophyse
E23.7	Störung der Hypophyse, nicht näher bezeichnet
E24.0	Hypophysäres Cushing-Syndrom
E51.2	cerebrale Manifestation des Vit. B1-Mangels (zusätzlich G32.8 kodieren)
E53.9	Vitamin-B-Mangel
E70.0	Klassische Phenylketonurie
E70.1	Sonstige Hyperphenylalaninämien
E70.2	Störungen des Tyrosinstoffwechsels
E70.3	Albinismus
E70.8	Sonstige Störungen des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren
E70.9	Störung des Stoffwechsels aromatischer Aminosäuren, nicht näher bezeichnet
E71.0	Ahornsirup- (Harn-) Krankheit
E71.1	Sonstige Störungen des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren
E71.2	Störung des Stoffwechsels verzweigter Aminosäuren, nicht näher bezeichnet
E71.3	Störungen des Fettsäurestoffwechsels
E72.0	Störungen des Aminosäuretransportes
E72.1	Störungen des Stoffwechsels schwefelhaltiger Aminosäuren
E72.2	Störungen des Harnstoffzyklus
E72.3	Störungen des Lysin- und Hydroxylysinstoffwechsels
E72.4	Störungen des Ornithinstoffwechsels
E72.5	Störungen des Glyzinstoffwechsels
E72.8	Sonstige näher bezeichnete Störungen des Aminosäurestoffwechsels
E72.9	Störung des Aminosäurestoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E74.0	Glykogenspeicherkrankheit [Glykogenose]
E74.1	Störungen des Fruktosestoffwechsels
E74.2	Störungen des Galaktosestoffwechsels
E74.3	Sonstige Störungen der intestinalen Kohlenhydratabsorption
E74.4	Störungen des Pyruvatstoffwechsels und der Glukoneogenese
E74.8	Sonstige näher bezeichnete Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels
E74.9	Störung des Kohlenhydratstoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E75.0	GM2-Gangliosidose
E75.1	Sonstige Gangliosidosen
E75.2	Sonstige Sphingolipidosen
E75.3	Sphingolipidose, nicht näher bezeichnet
E75.4	Neuronale Zeroidlipofuszinose
E75.5	Sonstige Störungen der Lipidspeicherung
E75.6	Störung der Lipidspeicherung, nicht näher bezeichnet
E76.0	Mukopolysaccharidose, Typ I
E76.1	Mukopolysaccharidose, Typ II
E76.2	Sonstige Mukopolysaccharidosen
E76.3	Mukopolysaccharidose, nicht näher bezeichnet
E76.8	Sonstige Störungen des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels
E76.9	Störung des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E77.0	Defekte der posttranslationalen Modifikation lysosomaler Enzyme
E77.1	Defekte beim Glykoproteinabbau
E77.8	Sonstige Störungen des Glykoproteinstoffwechsels
E77.9	Störung des Glykoproteinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E78.0	Reine Hypercholesterinämie

E78.1	Reine Hypertriglyzeridämie
E78.2	Gemischte Hyperlipidämie
E78.3	Hyperchylomikronämie
E78.4	Sonstige Hyperlipidämien
E78.5	Hyperlipidämie, nicht näher bezeichnet
E78.6	Lipoproteinmangel
E78.8	Sonstige Störungen des Lipoproteinstoffwechsels
E78.9	Störung des Lipoproteinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E79.0	Hyperurikämie ohne Zeichen von entzündlicher Arthritis oder tophischer Gicht
E79.1	Lesch-Nyhan-Syndrom
E79.8	Sonstige Störungen des Purin- und Pyrimidinstoffwechsels
E79.9	Störung des Purin- und Pyrimidinstoffwechsels, nicht näher bezeichnet
E83.0	Störung des Kupferstoffwechsels (M. Wilson/Menkes etc.)
E88.9	Stoffwechselstörung, nicht näher bezeichnet
F01.9	vaskuläre Demenz
F01.1	Multiinfarktdemenz
F02.8	Demenz bei anderorts klassifizierten Krankheitsbildern
F03	nicht näher bezeichnete Demenz (bei neurodegenerative Erkrankungen bevor
F04	organisches amnestisches Syndrom, nicht Alkohol bedingt
F06.0	Organische Halluzinose
F06.1	Organische katatone Störung
F06.2	Organische wahnhaft [schizophreniforme] Störung
F06.30	Organische affektive Störungen
F06.4	Organische Angststörung
F06.5	Organische dissoziative Störung
F06.6	Organische emotional labile [asthenische] Störung
F06.7	Leichte kognitive Störung
F06.8	Sonstige näher bezeichnete organische psychische Störungen aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit
F06.9	Nicht näher bezeichnete organische psychische Störung aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit
F07.0	Organische Persönlichkeitsstörung
F07.1	Postenzephalitisches Syndrom
F07.2	Organisches Psychosyndrom nach Schädelhirntrauma
F07.8	Sonstige organische Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns
F07.9	Nicht näher bezeichnete organische Persönlichkeits- und Verhaltensstörung aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns
F10.3	Entzugssyndrom
F10.9	alkoholbedingte Verhaltensstörung
F17.2	Nikotinabusus
F19.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und
F19.3	Drogenentzugssyndrom
F23.9	akute Psychose
F29	Nicht näher bezeichnete nichtorganische Psychose
F32.0	Leichte depressive Episode
F32.1	Mittelgradige depressive Episode
F32.2	Schwere depressive Episode ohne psychotische Symptome
F32.3	Schwere depressive Episode mit psychotischen Symptomen
F32.8	Sonstige depressive Episoden
F32.9	Depressive Episode, nicht näher bezeichnet

F33.0	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig leichte Episode
F33.1	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig mittelgradige Episode
F33.2	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig schwere Episode ohne
F33.3	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig schwere Episode mit
F33.4	Rezidivierende depressive Störung, gegenwärtig remittiert
F33.8	Sonstige rezidivierende depressive Störungen
F33.9	Rezidivierende depressive Störung, nicht näher bezeichnet
F34.0	Zyklothymia
F34.1	Dysthymia
F34.8	Sonstige anhaltende affektive Störungen
F34.9	Anhaltende affektive Störung, nicht näher bezeichnet
F38.0	Andere einzelne affektive Störungen
F38.1	Andere rezidivierende affektive Störungen
F38.8	Sonstige näher bezeichnete affektive Störungen
F39	Nicht näher bezeichnete affektive Störung
F40.00	Angoraphobie - Ohne Angabe einer Panikstörung
F40.01	Angoraphobie - Mit Panikstörung
F40.1	Soziale Phobien
F40.2	Spezifische (isolierte) Phobien
F40.8	Sonstige phobische Störungen
F40.9	Phobische Störung, nicht näher bezeichnet
F41.0	Panikstörung [episodisch paroxysmale Angst]
F41.1	Generalisierte Angststörung
F41.2	Angst und depressive Störung, gemischt
F41.3	Andere gemischte Angststörungen
F41.8	Sonstige spezifische Angststörungen
F41.9	Angststörung, nicht näher bezeichnet
F42.0	Vorwiegend Zwangsgedanken oder Grübelzwang
F42.1	Vorwiegend Zwangshandlungen [Zwangsrituale]
F42.2	Zwangsgedanken und -handlungen, gemischt
F42.8	Sonstige Zwangsstörungen
F42.9	Zwangsstörung, nicht näher bezeichnet
F43.0	Akute Belastungsreaktion
F43.1	Posttraumatische Belastungsstörung
F43.2	Anpassungsstörungen
F43.8	Sonstige Reaktionen auf schwere Belastung
F43.9	Reaktion auf schwere Belastung, nicht näher bezeichnet
F44.0	Dissoziative Amnesie
F44.1	Dissoziative Fugue
F44.2	Dissoziativer Stupor
F44.3	Trance- und Besessenheitszustände
F44.4	Dissoziative Bewegungsstörungen
F44.5	Dissoziative Krampfanfälle
F44.6	Dissoziative Sensibilitäts- und Empfindungsstörungen
F44.7	Dissoziative Störungen [Konversionsstörungen], gemischt
F44.80	Ganser-Syndrom
F44.81	Multiple Persönlichkeit(sstörung)
F44.82	Transitorische dissoziative Störungen [Konversionsstörungen] in Kindheit und
F44.88	Sonstige dissoziative Störungen [Konversionsstörungen]
F44.9	Dissoziative Störung [Konversionsstörung], nicht näher bezeichnet
F45.0	Somatisierungsstörung
F45.1	Undifferenzierte Somatisierungsstörung
F45.2	Hypochondrische Störung
F45.30	Herz und Kreislaufsystem

F45.31	Oberes Verdauungssystem
F45.32	Unteres Verdauungssystem
F45.33	Atmungssystem
F45.34	Urogenitalsystem
F45.37	Mehrere Organe und Systeme
F45.38	Sonstige Organe und Systeme
F45.39	Nicht näher bezeichnetes Organ oder System
F45.40	Anhaltende somatoforme Schmerzstörung
F45.41	Chronische Schmerzstörung mit somatischen und psychischen Faktoren
F45.8	Sonstige somatoforme Störungen
F45.9	Somatoforme Störung, nicht näher bezeichnet
F48.1	Depersonalisations- und Derealisationssyndrom
F48.8	Sonstige neurotische Störungen
F48.9	Neurotische Störung, nicht näher bezeichnet
F50.0	Anorexia nervosa
F50.1	Atypische Anorexia nervosa
F50.2	Bulimia nervosa
F50.3	Atypische Bulimia nervosa
F50.4	Essattacken bei anderen psychischen Störungen
F50.5	Erbrechen bei anderen psychischen Störungen
F50.8	Sonstige Essstörungen
F50.9	Essstörung, nicht näher bezeichnet
F51.0	Nichtorganische Insomnie
F51.1	Nichtorganische Hypersomnie
F51.2	Nichtorganische Störung des Schlaf-Wach-Rhythmus
F51.3	Schlafwandeln [Somnambulismus]
F51.4	Pavor nocturnus
F51.5	Alptraum
F51.8	Sonstige nichtorganische Schlafstörungen
F51.9	Nichtorganische Schlafstörung, nicht näher bezeichnet
F55.2	schädlicher Gebrauch von nicht abhängigkeiterzeugenden Substanzen:
F59	Nicht näher bezeichnete Verhaltensauffälligkeiten bei körperlichen Störungen und
F60.2	dissozialer Typ
F60.3	Spezifische Persönlichkeitsstörung: emotional instabiler Typ
F60.6	Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung
F60.8	Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen
F60.9	Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet
F62.0	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach Extrembelastung
F62.1	Andauernde Persönlichkeitsänderung nach psychischer Krankheit
F62.80	Andauernde Persönlichkeitsänderung bei chronischem Schmerzsyndrom
F62.88	Sonstige andauernde Persönlichkeitsänderungen
F62.9	Andauernde Persönlichkeitsänderung, nicht näher bezeichnet
F63.0	Abnorme Gewohnheiten und Störungen der Impulskontrolle
F66.0	Sexuelle Reifungskrise
F66.1	Ichdystone Sexualorientierung
F66.2	Sexuelle Beziehungsstörung
F66.8	Sonstige psychische und Verhaltensstörungen in Verbindung mit der sexuellen
F66.9	Psychische und Verhaltensstörung in Verbindung mit der sexuellen Entwicklung
F68.0	Entwicklung körperlicher Symptome aus psychischen Gründen
F68.1	Artifizielle Störung [absichtliches Erzeugen oder Vortäuschen von körperlichen
F68.8	Sonstige näher bezeichnete Persönlichkeits- und Verhaltensstörungen
F70.0	Leichte Intelligenzminderung : Keine oder geringfügige Verhaltensstörung

F70.1	Leichte Intelligenzminderung : Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung
F70.8	Leichte Intelligenzminderung : Sonstige Verhaltensstörung
F70.9	Leichte Intelligenzminderung : Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F71.0	Mittelgradige Intelligenzminderung : Keine oder geringfügige Verhaltensstörung
F71.1	Mittelgradige Intelligenzminderung : Deutliche Verhaltensstörung, die
F71.8	Mittelgradige Intelligenzminderung : Sonstige Verhaltensstörung
F71.9	Mittelgradige Intelligenzminderung : Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F72.0	Schwere Intelligenzminderung : Keine oder geringfügige Verhaltensstörung
F72.1	Schwere Intelligenzminderung : Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung
F72.8	Schwere Intelligenzminderung : Sonstige Verhaltensstörung
F72.9	Schwere Intelligenzminderung : Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F73.0	Schwerste Intelligenzminderung : Keine oder geringfügige Verhaltensstörung
F73.1	Schwerste Intelligenzminderung : Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung
F73.8	Schwerste Intelligenzminderung : Sonstige Verhaltensstörung
F73.9	Schwerste Intelligenzminderung : Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F74.0	Dissoziierte Intelligenz : Keine oder geringfügige Verhaltensstörung
F74.1	Dissoziierte Intelligenz : Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder
F74.8	Dissoziierte Intelligenz : Sonstige Verhaltensstörung
F74.9	Dissoziierte Intelligenz : Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F78.0	Andere Intelligenzminderung : Keine oder geringfügige Verhaltensstörung
F78.1	Andere Intelligenzminderung : Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung
F78.8	Andere Intelligenzminderung : Sonstige Verhaltensstörung
F78.9	Andere Intelligenzminderung : Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F79.0	Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung : Keine oder geringfügige
F79.1	Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung : Deutliche Verhaltensstörung, die Beobachtung oder Behandlung erfordert
F79.8	Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung : Sonstige Verhaltensstörung
F79.9	Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung : Ohne Angabe einer
F80.0	Artikulationsstörung
F80.1	Expressive Sprachstörung
F80.20	Auditive Verarbeitungs- und Wahrnehmungsstörung [AVWS]
F80.28	Sonstige rezeptive Sprachstörung
F80.3	Erworbene Aphasie mit Epilepsie [Landau-Kleffner-Syndrom]
F80.8	Sonstige Entwicklungsstörungen des Sprechens oder der Sprache
F80.9	Entwicklungsstörung des Sprechens oder der Sprache, nicht näher bezeichnet
F81.0	Lese- und Rechtschreibstörung
F81.1	Isolierte Rechtschreibstörung
F81.2	Rechenstörung
F81.3	Kombinierte Störungen schulischer Fertigkeiten
F81.8	Sonstige Entwicklungsstörungen schulischer Fertigkeiten
F81.9	Entwicklungsstörung schulischer Fertigkeiten, nicht näher bezeichnet
F82.0	Umschriebene Entwicklungsstörung der Grobmotorik
F82.1	Umschriebene Entwicklungsstörung der Fein- und Graphomotorik
F82.2	Umschriebene Entwicklungsstörung der Mundmotorik
F82.9	Umschriebene Entwicklungsstörung der motorischen Funktionen, nicht näher
F83	Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen
F84.0	Frühkindlicher Autismus
F84.1	Atypischer Autismus
F84.2	Rett-Syndrom
F84.3	Andere desintegrative Störung des Kindesalters
F84.4	Überaktive Störung mit Intelligenzminderung und Bewegungstereotypien
F84.5	Asperger-Syndrom
F84.8	Sonstige tief greifende Entwicklungsstörungen
F84.9	Tief greifende Entwicklungsstörung, nicht näher bezeichnet

F88	Andere Entwicklungsstörungen
F89	nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörungen
F90.0	Einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung
F90.1	Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens
F90.8	Sonstige hyperkinetische Störungen
F90.9	Hyperkinetische Störung, nicht näher bezeichnet
F91.0	Auf den familiären Rahmen beschränkte Störung des Sozialverhaltens
F91.1	Störung des Sozialverhaltens bei fehlenden sozialen Bindungen
F91.2	Störung des Sozialverhaltens bei vorhandenen sozialen Bindungen
F91.3	Störung des Sozialverhaltens mit oppositionellem, aufsässigem Verhalten
F91.8	Sonstige Störungen des Sozialverhaltens
F91.9	Störung des Sozialverhaltens, nicht näher bezeichnet
F92.0	Störung des Sozialverhaltens mit depressiver Störung
F92.8	Sonstige kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen
F92.9	Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen, nicht näher
F93.0	Emotionale Störung mit Trennungsangst des Kindesalters
F93.1	Phobische Störung des Kindesalters
F93.2	Störung mit sozialer Ängstlichkeit des Kindesalters
F93.3	Emotionale Störung mit Geschwisterrivalität
F93.8	Sonstige emotionale Störungen des Kindesalters
F93.9	Emotionale Störung des Kindesalters, nicht näher bezeichnet
F94.0	Elektiver Mutismus
F94.1	Reaktive Bindungsstörung des Kindesalters
F94.2	Bindungsstörung des Kindesalters mit Enthemmung
F94.8	Sonstige Störungen sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit
F94.9	Störung sozialer Funktionen mit Beginn in der Kindheit, nicht näher bezeichnet
F95.0	Vorübergehende Ticstörung
F95.1	Chronische motorische oder vokale Ticstörung
F95.2	Kombinierte vokale und multiple motorische Tics [Tourette-Syndrom]
F95.8	Sonstige Ticstörungen
F95.9	Ticstörung, nicht näher bezeichnet
F98.0	Nichtorganische Enuresis
F98.1	Nichtorganische Enkopresis
F98.2	Fütterstörung im frühen Kindesalter
F98.3	Pica im Kindesalter
F98.4	Stereotype Bewegungsstörungen
F98.5	Stottern [Stammeln]
F98.6	Poltern
F98.8	Sonstige näher bezeichnete Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in
F98.9	Nicht näher bezeichnete Verhaltens- oder emotionale Störungen mit Beginn in der
F99	Psychische Störung ohne nähere Angabe
G00.0	Meningitis durch Haemophilus influenzae
G00.1	Pneumokokkenmeningitis
G00.2	Streptokokkenmeningitis
G00.3	Staphylokokkenmeningitis
G00.8	Sonstige bakterielle Meningitis
G00.9	Bakterielle Meningitis, nicht näher bezeichnet
G01	Meningitis bei anderenorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
G02.0	Meningitis bei anderenorts klassifizierten Viruskrankheiten
G02.1	Meningitis bei anderenorts klassifizierten Mykosen
G02.8	Meningitis bei sonstigen näher bezeichneten anderenorts klassifizierten
G03.0	Nichteitrige Meningitis
G03.1	Chronische Meningitis
G03.2	Benigne rezidivierende Meningitis [Mollaret-Meningitis]

G03.8	Meningitis durch sonstige näher bezeichnete Ursachen
G03.9	Meningitis, nicht näher bezeichnet
G04.0	Akute disseminierte Enzephalitis
G04.1	Tropische spastische Paraplegie
G04.2	Bakterielle Meningoenzephalitis und Meningomyelitis, anderenorts nicht
G04.8	Sonstige Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis
G04.9	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis, nicht näher bezeichnet
G05.0	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten
G05.1	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei anderenorts klassifizierten
G05.2	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei sonstigen anderenorts
G05.8	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis bei sonstigen anderenorts
G06.0	Intrakranieller Abszess und intrakranielles Granulom
G06.1	Intraspinaler Abszess und intraspinales Granulom
G06.2	Extraduraler und subduraler Abszess, nicht näher bezeichnet
G07	Intrakranielle und intraspinale Abszesse und Granulome bei anderenorts
G08	Intrakranielle und intraspinale Phlebitis und Thrombophlebitis
G09	Folgen entzündlicher Krankheiten des Zentralnervensystems
G10	Chorea Huntington
G11.0	Angeborene nichtprogressive Ataxie
G11.1	Früh beginnende zerebellare Ataxie
G11.2	Spät beginnende zerebellare Ataxie
G11.3	Zerebellare Ataxie mit defektem DNA-Reparatursystem
G11.4	Hereditäre spastische Paraplegie
G11.8	Sonstige hereditäre Ataxien
G11.9	Hereditäre Ataxie, nicht näher bezeichnet
G12.0	Infantile spinale Muskelatrophie, Typ I [Typ Werdnig-Hoffmann]
G12.1	Sonstige vererbte spinale Muskelatrophie
G12.2	Motoneuron-Krankheit
G12.8	Sonstige spinale Muskelatrophien und verwandte Syndrome
G12.9	Spinale Muskelatrophie, nicht näher bezeichnet
G13.0	Paraneoplastische Neuromyopathie und Neuropathie
G13.1	Sonstige Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei
G13.2	Systematrophie, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei Myxödem
G13.8	Systematrophien, vorwiegend das Zentralnervensystem betreffend, bei sonstigen
G14	Postpolio-Syndrom
G20.00	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung :
G20.01	Primäres Parkinson-Syndrom mit fehlender oder geringer Beeinträchtigung : Mit
G20.10	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung : Ohne
G20.11	Primäres Parkinson-Syndrom mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung : Mit
G20.20	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung : Ohne
G20.21	Primäres Parkinson-Syndrom mit schwerster Beeinträchtigung : Mit
G20.90	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet : Ohne Wirkungsfluktuation
G20.91	Primäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet : Mit Wirkungsfluktuation
G21.0	Malignes Neuroleptika-Syndrom
G21.1	Sonstiges arzneimittelinduziertes Parkinson-Syndrom
G21.2	Parkinson-Syndrom durch sonstige exogene Agenzien
G21.3	Postenzephalitisches Parkinson-Syndrom
G21.4	Vaskuläres Parkinson-Syndrom
G21.8	Sonstiges sekundäres Parkinson-Syndrom
G21.9	Sekundäres Parkinson-Syndrom, nicht näher bezeichnet
G22	Parkinson-Syndrom bei andernorts klassifizierten Krankheiten
G23.0	Hallervorden-Spatz-Syndrom
G23.1	Progressive supranukleäre Ophthalmoplegie [Steele-Richardson-Olszewski-
G23.2	Multiple Systematrophie vom Parkinson-Typ [MSA-P]

G23.3	Multiple Systematrophie vom zerebellären Typ [MSA-C]
G23.8	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten der Basalganglien
G23.9	Degenerative Krankheit der Basalganglien, nicht näher bezeichnet
G24.0	Arzneimittelinduzierte Dystonie
G24.1	Idiopathische familiäre Dystonie
G24.2	Idiopathische nichtfamiliäre Dystonie
G24.3	Torticollis spasticus
G24.4	Idiopathische orofaziale Dystonie
G24.5	Blepharospasmus
G24.8	Sonstige Dystonie
G24.9	Dystonie, nicht näher bezeichnet
G25.0	Essentieller Tremor
G25.1	Arzneimittelinduzierter Tremor
G25.2	Sonstige näher bezeichnete Tremorformen
G25.3	Myoklonus
G25.4	Arzneimittelinduzierte Chorea
G25.5	Sonstige Chorea
G25.6	Arzneimittelinduzierte Tics und sonstige Tics organischen Ursprungs
G25.80	Periodische Beinbewegungen im Schlaf
G25.81	Syndrom der unruhigen Beine [Restless-Legs-Syndrom]
G25.88	Sonstige näher bezeichnete extrapyramidale Krankheiten und
G25.9	Extrapyramidale Krankheit oder Bewegungsstörung, nicht näher bezeichnet
G26	Extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen bei anderenorts
G30.0	Alzheimer-Krankheit mit frühem Beginn
G30.1	Alzheimer-Krankheit mit spätem Beginn
G30.8	Sonstige Alzheimer-Krankheit
G30.9	Alzheimer-Krankheit, nicht näher bezeichnet
G31.0	Umschriebene Hirnatrophie
G31.1	Senile Degeneration des Gehirns, anderenorts nicht klassifiziert
G31.2	Degeneration des Nervensystems durch Alkohol
G31.81	Mitochondriale Zytopathie
G31.82	Lewy-Körper-Krankheit
G31.88	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten des Nervensystems
G31.9	Degenerative Krankheit des Nervensystems, nicht näher bezeichnet
G32.0	Subakute kombinierte Degeneration des Rückenmarks bei anderenorts
G32.8	Sonstige näher bezeichnete degenerative Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G35.0	Erstmanifestation einer multiplen Sklerose
G35.10	Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf : Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.11	Multiple Sklerose mit vorherrschend schubförmigem Verlauf : Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.20	Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf : Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.21	Multiple Sklerose mit primär-chronischem Verlauf : Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.30	Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf : Ohne Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.31	Multiple Sklerose mit sekundär-chronischem Verlauf : Mit Angabe einer akuten Exazerbation oder Progression
G35.9	Multiple Sklerose, nicht näher bezeichnet
G36.0	Neuromyelitis optica [Devic-Krankheit]
G36.1	Akute und subakute hämorrhagische Leukoenzephalitis [Hurst]

G36.8	Sonstige näher bezeichnete akute disseminierte Demyelinisation
G36.9	Akute disseminierte Demyelinisation, nicht näher bezeichnet
G37.0	Diffuse Hirnsklerose
G37.1	Zentrale Demyelinisation des Corpus callosum
G37.2	Zentrale pontine Myelinolyse
G37.3	Myelitis transversa acuta bei demyelinisierender Krankheit des Zentralnervensystems
G37.4	Subakute nekrotisierende Myelitis [Foix-Alajouanine-Syndrom]
G37.5	Konzentrische Sklerose [Baló ³ -Krankheit]
G37.8	Sonstige näher bezeichnete demyelinisierende Krankheiten des
G37.9	Demyelinisierende Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
G40.00	Pseudo-Lennox-Syndrom
G40.01	CSWS [Continuous spikes and waves during slow-wave sleep]
G40.02	Benigne psychomotorische Epilepsie [terror fits]
G40.08	Sonstige lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen
G40.09	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen, nicht näher bezeichnet
G40.1	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) symptomatische Epilepsie und epileptische Syndrome mit einfachen fokalen Anfällen
G40.2	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) symptomatische Epilepsie und epileptische Syndrome mit komplexen fokalen Anfällen
G40.3	Generalisierte idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome
G40.4	Sonstige generalisierte Epilepsie und epileptische Syndrome
G40.5	Spezielle epileptische Syndrome
G40.6	Grand-Mal-Anfälle, nicht näher bezeichnet (mit oder ohne Petit-Mal)
G40.7	Petit-Mal-Anfälle, nicht näher bezeichnet, ohne Grand-Mal-Anfälle
G40.8	Sonstige Epilepsien
G40.9	Epilepsie, nicht näher bezeichnet
G41.0	Grand-Mal-Status
G41.1	Petit-Mal-Status
G41.2	Status epilepticus mit komplexfokalen Anfällen
G41.8	Sonstiger Status epilepticus
G41.9	Status epilepticus, nicht näher bezeichnet
G43.0	Migräne ohne Aura [Gewöhnliche Migräne]
G43.1	Migräne mit Aura [Klassische Migräne]
G43.2	Status migraenosus
G43.3	Komplizierte Migräne
G43.8	Sonstige Migräne
G43.9	Migräne, nicht näher bezeichnet
G44.0	Cluster-Kopfschmerz
G44.1	Vasomotorischer Kopfschmerz, anderenorts nicht klassifiziert
G44.2	Spannungskopfschmerz
G44.3	Chronischer posttraumatischer Kopfschmerz
G44.4	Arzneimittelinduzierter Kopfschmerz, anderenorts nicht klassifiziert
G44.8	Sonstige näher bezeichnete Kopfschmerzsyndrome
G45.02	Arteria-vertebralis-Syndrom mit Basilaris-Symptomatik : Komplette Rückbildung innerhalb von 1 bis 24 Stunden
G45.03	Arteria-vertebralis-Syndrom mit Basilaris-Symptomatik : Komplette Rückbildung innerhalb von weniger als 1 Stunde
G45.09	Arteria-vertebralis-Syndrom mit Basilaris-Symptomatik : Verlauf der Rückbildung
G45.12	Arteria-carotis-interna-Syndrom (halbseitig) : Komplette Rückbildung innerhalb

G45.13	Arteria-carotis-interna-Syndrom (halbseitig) : Komplette Rückbildung innerhalb
G45.19	Arteria-carotis-interna-Syndrom (halbseitig) : Verlauf der Rückbildung nicht näher
G45.22	Multiple und bilaterale Syndrome der extrazerebralen hirnersorgenden Arterien : Komplette Rückbildung innerhalb von 1 bis 24 Stunden
G45.23	Multiple und bilaterale Syndrome der extrazerebralen hirnersorgenden Arterien : Komplette Rückbildung innerhalb von weniger als 1 Stunde
G45.29	Multiple und bilaterale Syndrome der extrazerebralen hirnersorgenden Arterien : Verlauf der Rückbildung nicht näher bezeichnet
G45.32	Amaurosis fugax : Komplette Rückbildung innerhalb von 1 bis 24 Stunden
G45.33	Amaurosis fugax : Komplette Rückbildung innerhalb von weniger als 1 Stunde
G45.39	Amaurosis fugax : Verlauf der Rückbildung nicht näher bezeichnet
G45.42	Transiente globale Amnesie [amnestische Episode] : Komplette Rückbildung innerhalb von 1 bis 24 Stunden
G45.43	Transiente globale Amnesie [amnestische Episode] : Komplette Rückbildung innerhalb von weniger als 1 Stunde
G45.49	Transiente globale Amnesie [amnestische Episode] : Verlauf der Rückbildung
G45.82	Sonstige zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome : Komplette Rückbildung innerhalb von 1 bis 24 Stunden
G45.83	Sonstige zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome : Komplette Rückbildung innerhalb von weniger als 1 Stunde
G45.89	Sonstige zerebrale transitorische Ischämie und verwandte Syndrome : Verlauf der Rückbildung nicht näher bezeichnet
G45.92	Zerebrale transitorische Ischämie, nicht näher bezeichnet : Komplette Rückbildung innerhalb von 1 bis 24 Stunden
G45.93	Zerebrale transitorische Ischämie, nicht näher bezeichnet : Komplette Rückbildung innerhalb von weniger als 1 Stunde
G45.99	Zerebrale transitorische Ischämie, nicht näher bezeichnet : Verlauf der Rückbildung nicht näher bezeichnet
G46.0	Arteria-cerebri-media-Syndrom
G46.1	Arteria-cerebri-anterior-Syndrom
G46.2	Arteria-cerebri-posterior-Syndrom
G46.3	Hirnstammsyndrom
G46.4	Kleinhirnsyndrom
G46.5	Rein motorisches lakunäres Syndrom
G46.6	Rein sensorisches lakunäres Syndrom
G46.7	Sonstige lakunäre Syndrome
G46.8	Sonstige Syndrome der Hirngefäße bei zerebrovaskulären Krankheiten
G47.0	Ein- und Durchschlafstörungen
G47.1	Krankhaft gesteigertes Schlafbedürfnis
G47.2	Störungen des Schlaf-Wach-Rhythmus
G47.30	Zentrales Schlafapnoe-Syndrom
G47.31	Obstruktives Schlafapnoe-Syndrom
G47.32	Schlafbezogenes Hypoventilations-Syndrom
G47.38	Sonstige Schlafapnoe
G47.39	Schlafapnoe, nicht näher bezeichnet
G47.4	Narkolepsie und Kataplexie
G47.8	Sonstige Schlafstörungen
G47.9	Schlafstörung, nicht näher bezeichnet
G50.0	Trigeminusneuralgie
G50.1	Atypischer Gesichtsschmerz
G50.8	Sonstige Krankheiten des N. trigeminus
G50.9	Krankheit des N. trigeminus, nicht näher bezeichnet
G51.0	Fazialisparese

G51.1	Entzündung des Ganglion geniculi
G51.2	Melkersson-Rosenthal-Syndrom
G51.3	Spasmus (hemi)facialis
G51.4	Faziale Myokymie
G51.8	Sonstige Krankheiten des N. facialis
G51.9	Krankheit des N. facialis, nicht näher bezeichnet
G52.0	Krankheiten der Nn. olfactorii [I. Hirnnerv]
G52.1	Krankheiten des N. glossopharyngeus [IX. Hirnnerv]
G52.2	Krankheiten des N. vagus [X. Hirnnerv]
G52.3	Krankheiten des N. hypoglossus [XII. Hirnnerv]
G52.7	Krankheiten mehrerer Hirnnerven
G52.8	Krankheiten sonstiger näher bezeichneter Hirnnerven
G52.9	Krankheit eines Hirnnerven, nicht näher bezeichnet
G53.0	Neuralgie nach Zoster
G53.1	Multiple Hirnnervenlähmungen bei anderenorts klassifizierten infektiösen und
G53.2	Multiple Hirnnervenlähmungen bei Sarkoidose
G53.3	Multiple Hirnnervenlähmungen bei Neubildungen
G53.8	Sonstige Krankheiten der Hirnnerven bei sonstigen anderenorts klassifizierten
G54.0	Läsionen des Plexus brachialis
G54.1	Läsionen des Plexus lumbosacralis
G54.2	Läsionen der Zervikalwurzeln, anderenorts nicht klassifiziert
G54.3	Läsionen der Thorakalwurzeln, anderenorts nicht klassifiziert
G54.4	Läsionen der Lumbosakralwurzeln, anderenorts nicht klassifiziert
G54.5	Neuralgische Amyotrophie
G54.6	Phantomschmerz
G54.7	Phantomglied ohne Schmerzen
G54.8	Sonstige Krankheiten von Nervenwurzeln und Nervenplexus
G54.9	Krankheit von Nervenwurzeln und Nervenplexus, nicht näher bezeichnet
G55.0	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei Neubildungen
G55.1	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei Bandscheibenschäden
G55.2	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei Spondylose
G55.3	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei sonstigen Krankheiten der Wirbelsäule und des Rückens
G55.8	Kompression von Nervenwurzeln und Nervenplexus bei sonstigen anderenorts
G56.0	Karpaltunnel-Syndrom
G56.1	Sonstige Läsionen des N. medianus
G56.2	Läsion des N. ulnaris
G56.3	Läsion des N. radialis
G56.4	Kausalgie
G56.8	Sonstige Mononeuropathien der oberen Extremität
G56.9	Mononeuropathie der oberen Extremität, nicht näher bezeichnet
G57.0	Läsion des N. ischiadicus
G57.1	Meralgia paraesthetica
G57.2	Läsion des N. femoralis
G57.3	Läsion des N. fibularis (peroneus) communis
G57.4	Läsion des N. tibialis
G57.5	Tarsaltunnel-Syndrom
G57.6	Läsion des N. plantaris
G57.8	Sonstige Mononeuropathien der unteren Extremität
G57.9	Mononeuropathie der unteren Extremität, nicht näher bezeichnet
G58.0	Interkostalneuropathie
G58.7	Mononeuritis multiplex
G58.8	Sonstige näher bezeichnete Mononeuropathien

G58.9	Mononeuropathie, nicht näher bezeichnet
G59.0	Diabetische Mononeuropathie
G59.8	Sonstige Mononeuropathien bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G60.0	Hereditäre sensomotorische Neuropathie
G60.1	Refsum-Krankheit
G60.2	Neuropathie in Verbindung mit hereditärer Ataxie
G60.3	Idiopathische progressive Neuropathie
G60.8	Sonstige hereditäre und idiopathische Neuropathien
G60.9	Hereditäre und idiopathische Neuropathie, nicht näher bezeichnet
G61.0	Guillain-Barré-Syndrom
G61.1	Serumpolyneuropathie
G61.8	Sonstige Polyneuritiden
G61.9	Polyneuritis, nicht näher bezeichnet
G62.0	Arzneimittelinduzierte Polyneuropathie
G62.1	Alkohol-Polyneuropathie
G62.2	Polyneuropathie durch sonstige toxische Agenzien
G62.80	Critical-illness-Polyneuropathie
G62.88	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien
G62.9	Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet
G63.0	Polyneuropathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären
G63.1	Polyneuropathie bei Neubildungen
G63.2	Diabetische Polyneuropathie
G63.3	Polyneuropathie bei sonstigen endokrinen und Stoffwechselkrankheiten
G63.4	Polyneuropathie bei alimentären Mangelzuständen
G63.5	Polyneuropathie bei Systemkrankheiten des Bindegewebes
G63.6	Polyneuropathie bei sonstigen Krankheiten des Muskel-Skelett-Systems
G63.8	Polyneuropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
G64	Sonstige Krankheiten des peripheren Nervensystems
G70.0	Myasthenia gravis
G70.1	Toxische neuromuskuläre Krankheiten
G70.2	Angeborene oder entwicklungsbedingte Myasthenie
G70.8	Sonstige näher bezeichnete neuromuskuläre Krankheiten
G70.9	Neuromuskuläre Krankheit, nicht näher bezeichnet
G71.0	Muskeldystrophie
G71.1	Myotone Syndrome
G71.2	Angeborene Myopathien
G71.3	Mitochondriale Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert
G71.8	Sonstige primäre Myopathien
G71.9	Primäre Myopathie, nicht näher bezeichnet
G72.0	Arzneimittelinduzierte Myopathie
G72.1	Alkoholmyopathie
G72.2	Myopathie durch sonstige toxische Agenzien
G72.3	Periodische Lähmung
G72.4	Entzündliche Myopathie, anderenorts nicht klassifiziert
G72.80	Critical-illness-Myopathie
G72.88	Sonstige näher bezeichnete Myopathien
G72.9	Myopathie, nicht näher bezeichnet
G73.0	Myastheniesyndrome bei endokrinen Krankheiten
G73.1	Lambert-Eaton-Syndrom (C00-D48+)
G73.2	Sonstige Myastheniesyndrome bei Neubildungen (C00-D48+)
G73.3	Myastheniesyndrome bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
G73.4	Myopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten

G73.5	Myopathie bei endokrinen Krankheiten
G73.6	Myopathie bei Stoffwechselkrankheiten
G73.7	Myopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
G80.0	Spastische tetraplegische Zerebralparese
G80.1	Spastische diplegische Zerebralparese
G80.2	Infantile hemiplegische Zerebralparese
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese
G80.4	Ataktische Zerebralparese
G80.8	Sonstige infantile Zerebralparese
G80.9	Infantile Zerebralparese, nicht näher bezeichnet
G81.0	Schlaffe Hemiparese und Hemiplegie
G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie
G81.9	Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet
G82.00	Schlaffe Paraparese und Paraplegie : Akute komplette Querschnittlähmung
G82.01	Schlaffe Paraparese und Paraplegie : Akute inkomplette Querschnittlähmung
G82.02	Schlaffe Paraparese und Paraplegie : Chronische komplette Querschnittlähmung
G82.03	Schlaffe Paraparese und Paraplegie : Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.09	Schlaffe Paraparese und Paraplegie : Nicht näher bezeichnet
G82.10	Spastische Paraparese und Paraplegie : Akute komplette Querschnittlähmung
G82.11	Spastische Paraparese und Paraplegie : Akute inkomplette Querschnittlähmung
G82.12	Spastische Paraparese und Paraplegie : Chronische komplette Querschnittlähmung
G82.13	Spastische Paraparese und Paraplegie : Chronische inkomplette Querschnittlähmung
G82.19	Spastische Paraparese und Paraplegie : Nicht näher bezeichnet
G82.20	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet : Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.21	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet : Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.22	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet : Chronische komplette
G82.23	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet : Chronische inkomplette
G82.29	Paraparese und Paraplegie, nicht näher bezeichnet : Nicht näher bezeichnet
G82.50	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet : Akute komplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.51	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet : Akute inkomplette Querschnittlähmung nichttraumatischer Genese
G82.52	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet : Chronische komplette
G82.53	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet : Chronische inkomplette
G82.59	Tetraparese und Tetraplegie, nicht näher bezeichnet : Nicht näher bezeichnet
G82.60	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes C1-C3
G82.61	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes C4-C5
G82.62	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes C6-C8
G82.63	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes T1-T6
G82.64	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes T7-T10
G82.65	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes T11-L1
G82.66	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes L2-S1
G82.67	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes S2-S5
G82.69	Funktionale Höhe der Schädigung des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
G83.0	Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten
G83.1	Monoparese und Monoplegie einer unteren Extremität
G83.2	Monoparese und Monoplegie einer oberen Extremität

G83.3	Monoparese und Monoplegie, nicht näher bezeichnet
G83.40	Komplettes Cauda- (equina-) Syndrom
G83.41	Inkomplettes Cauda- (equina-) Syndrom
G83.49	Cauda- (equina-) Syndrom, nicht näher bezeichnet
G83.5	Locked-in-Syndrom
G83.8	Sonstige näher bezeichnete Lähmungssyndrome
G83.9	Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet
G90.00	Karotissinus-Syndrom (Synkope)
G90.08	Sonstige idiopathische periphere autonome Neuropathie
G90.09	Idiopathische periphere autonome Neuropathie, nicht näher bezeichnet
G90.1	Familiäre Dysautonomie [Riley-Day-Syndrom]
G90.2	Horner-Syndrom
G90.40	Autonome Dysreflexie als hypertone Krisen
G90.41	Autonome Dysreflexie als Schwitzattacken
G90.48	Sonstige autonome Dysreflexie
G90.49	Autonome Dysreflexie, nicht näher bezeichnet
G90.8	Sonstige Krankheiten des autonomen Nervensystems
G90.9	Krankheit des autonomen Nervensystems, nicht näher bezeichnet
G91.0	Hydrocephalus communicans
G91.1	Hydrocephalus occlusus
G91.20	Idiopathischer Normaldruckhydrozephalus
G91.21	Sekundärer Normaldruckhydrozephalus
G91.29	Normaldruckhydrozephalus, nicht näher bezeichnet
G91.3	Posttraumatischer Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet
G91.8	Sonstiger Hydrozephalus
G91.9	Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet
G92	Toxische Enzephalopathie
G93.0	Hirnzysten
G93.1	Anoxische Hirnschädigung, anderenorts nicht klassifiziert
G93.2	Benigne intrakranielle Hypertension [Pseudotumor cerebri]
G93.3	Chronisches Müdigkeitssyndrom
G93.4	Enzephalopathie, nicht näher bezeichnet
G93.5	Compressio cerebri
G93.6	Hirnödem
G93.7	Reye-Syndrom
G93.80	Apallisches Syndrom
G93.88	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Gehirns
G93.9	Krankheit des Gehirns, nicht näher bezeichnet
G94.0	Hydrozephalus bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten
G94.1	Hydrozephalus bei Neubildungen
G94.2	Hydrozephalus bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
G94.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Gehirns bei anderenorts
G95.0	Syringomyelie und Syringobulbie
G95.1	Vaskuläre Myelopathien
G95.2	Rückenmarkskompression, nicht näher bezeichnet
G95.80	Harnblasenlähmung bei Schädigung des oberen motorischen Neurons [UMNL]
G95.81	Harnblasenlähmung bei Schädigung des unteren motorischen Neurons [LMNL]
G95.82	Harnblasenfunktionsstörung durch spinalen Schock
G95.83	Spinale Spastik der quergestreiften Muskulatur
G95.84	Detrusor-Sphinkter-Dyssynergie bei Schädigungen des Rückenmarkes
G95.85	Deafferentierungsschmerz bei Schädigungen des Rückenmarkes
G95.88	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Rückenmarkes

G95.9	Krankheit des Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
G96.0	Austritt von Liquor cerebrospinalis
G96.1	Krankheiten der Meningen, anderenorts nicht klassifiziert
G96.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Zentralnervensystems
G96.9	Krankheit des Zentralnervensystems, nicht näher bezeichnet
G97.0	Austritt von Liquor cerebrospinalis nach Lumbalpunktion
G97.1	Sonstige Reaktion auf Spinal- und Lumbalpunktion
G97.2	Intrakranielle Druckminderung nach ventrikulärem Shunt
G97.80	Postoperative Liquoristel
G97.81	Postoperativer (zerebellärer) Mutismus
G97.88	Sonstige Krankheiten des Nervensystems nach medizinischen Maßnahmen
G97.9	Krankheit des Nervensystems nach medizinischer Maßnahme, nicht näher
G98	sonstige Krankheiten des Nervensystems, andernorts nicht klassifiziert
G99.0	Autonome Neuropathie bei endokrinen und Stoffwechselkrankheiten
G99.1	Sonstige Krankheiten des autonomen Nervensystems bei sonstigen anderenorts
G99.2	Myelopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
G99.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Nervensystems bei anderenorts
H02.4	Ptoxis des Augenlides
H02.5	Lidschlussstörung
H05.2	Exophthalmus
H26.9	Katarakt
H46	Neuritis nervi optici
H47.0	Affektionen des N. opticus, anderenorts nicht klassifiziert
H47.1	Stauungspapille, nicht näher bezeichnet
H47.2	Optikusatrophie
H47.3	Sonstige Affektionen der Papille
H47.4	Affektionen des Chiasma opticum
H47.5	Affektionen sonstiger Teile der Sehbahn
H47.6	Affektionen der Sehrinde
H47.7	Affektion der Sehbahn, nicht näher bezeichnet
H48.0	Optikusatrophie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H48.1	Retrobulbäre Neuritis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H48.8	Sonstige Affektionen des N. opticus und der Sehbahn bei anderenorts
H49.0	Lähmung des N. oculomotorius [III. Hirnnerv]
H49.1	Lähmung des N. trochlearis [IV. Hirnnerv]
H49.2	Lähmung des N. abducens [VI. Hirnnerv]
H49.3	Ophthalmoplegia totalis externa
H49.4	Ophthalmoplegia progressiva externa
H49.8	Sonstiger Strabismus paralyticus
H49.9	Strabismus paralyticus, nicht näher bezeichnet
H50.0	Strabismus convergens
H50.1	Strabismus divergens
H50.8	Moebius Syndrom und andere Syndrome (Duane 1+2 etc.)
H51.0	Konjugierte Blicklähmung
H51.1	Konvergenzschwäche und Konvergenzexzess
H51.2	Internukleäre Ophthalmoplegie
H51.8	Sonstige näher bezeichnete Störungen der Blickbewegungen
H51.9	Störung der Blickbewegungen, nicht näher bezeichnet
H52.0	Hyperopie
H52.1	Myopie
H53.0	Amblyopia ex anopsia
H53.1	Subjektive Sehstörungen
H53.2	Diplopie

H53.3	Sonstige Störungen des binokularen Sehens
H53.4	Gesichtsfelddefekte
H53.5	Farbsinnstörungen
H53.6	Nachtblindheit
H53.8	Sonstige Sehstörungen
H53.9	Sehstörung, nicht näher bezeichnet
H54.0	Blindheit und hochgradige Sehbehinderung, binokular
H54.1	Schwere Sehbeeinträchtigung, binokular
H54.2	Mittelschwere Sehbeeinträchtigung, binokular
H54.3	Leichte Sehbeeinträchtigung, binokular
H54.4	Blindheit und hochgradige Sehbehinderung, monokular
H54.5	Schwere Sehbeeinträchtigung, monokular
H54.6	Mittelschwere Sehbeeinträchtigung, monokular
H54.9	Nicht näher bezeichnete Sehbeeinträchtigung (binokular)
H55	Nystagmus
H57.0	Pupillenfunktionsstörungen
H58.0	Anomalie der Pupillenreaktion
H58.1	Sehstörungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
H81.0	MÄ©niÄ"re-Krankheit
H81.1	Benigner paroxysmaler Schwindel
H81.2	Neuropathia vestibularis
H81.3	Sonstiger peripherer Schwindel
H81.4	Schwindel zentralen Ursprungs
H81.8	Sonstige Störungen der Vestibularfunktion
H81.9	Störung der Vestibularfunktion, nicht näher bezeichnet
H82	Schwindelsyndrome bei anderorts klassifizierten Krankheiten
H83.0	Labyrinthitis
H83.1	Labyrinthfistel
H83.2	Funktionsstörung des Labyrinths
H83.3	Lärmschädigungen des Innenohres
H83.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Innenohres
H83.9	Krankheit des Innenohres, nicht näher bezeichnet
H90.3	Innenohrschwerhörigkeit
H90.5	Schwerhörigkeit mit Schallempfindungsstörung
H91.3	Taubstumm
H91.9	Schwerhörigkeit
H93.1	Tinnitus
I02.0	Rheumatische Chorea mit Herzbeteiligung
I02.9	Rheumatische Chorea ohne Herzbeteiligung
I60.0	Subarachnoidalblutung, vom Karotissiphon oder der Karotisbifurkation ausgehend
I60.1	Subarachnoidalblutung, von der A. cerebri media ausgehend
I60.2	Subarachnoidalblutung, von der A. communicans anterior ausgehend
I60.3	Subarachnoidalblutung, von der A. communicans posterior ausgehend
I60.4	Subarachnoidalblutung, von der A. basilaris ausgehend
I60.5	Subarachnoidalblutung, von der A. vertebralis ausgehend
I60.6	Subarachnoidalblutung, von sonstigen intrakraniellen Arterien ausgehend
I60.7	Subarachnoidalblutung, von nicht näher bezeichneter intrakranieller Arterie ausgehend
I60.8	Sonstige Subarachnoidalblutung
I60.9	Subarachnoidalblutung, nicht näher bezeichnet
I61.0	Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, subkortikal
I61.1	Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, kortikal

I61.2	Intrazerebrale Blutung in die Großhirnhemisphäre, nicht näher bezeichnet
I61.3	Intrazerebrale Blutung in den Hirnstamm
I61.4	Intrazerebrale Blutung in das Kleinhirn
I61.5	Intrazerebrale intraventrikuläre Blutung
I61.6	Intrazerebrale Blutung an mehreren Lokalisationen
I61.8	Sonstige intrazerebrale Blutung
I61.9	Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet
I62.00	Subdurale Blutung akut
I62.01	Subdurale Blutung subakut
I62.02	Subdurale Blutung chronisch
I62.09	Subdurale Blutung nicht näher bezeichnet
I62.1	Nichttraumatische extradurale Blutung
I62.9	Intrakranielle Blutung (nichttraumatisch), nicht näher bezeichnet
I63.0	Hirnfarkt durch Thrombose präzerebraler Arterien
I63.1	Hirnfarkt durch Embolie präzerebraler Arterien
I63.2	Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose
I63.3	Hirnfarkt durch Thrombose zerebraler Arterien
I63.4	Hirnfarkt durch Embolie zerebraler Arterien
I63.5	Hirnfarkt durch nicht näher bezeichneten Verschluss oder Stenose zerebraler
I63.6	Hirnfarkt durch Thrombose der Hirnvenen, nichteitrig
I63.8	Sonstiger Hirnfarkt
I63.9	Hirnfarkt, nicht näher bezeichnet
I64	Schlaganfall, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet
I65.0	Verschluss und Stenose der A. vertebralis
I65.1	Verschluss und Stenose der A. basilaris
I65.2	Verschluss und Stenose der A. carotis
I65.3	Verschluss und Stenose mehrerer und beidseitiger präzerebraler Arterien
I65.8	Verschluss und Stenose sonstiger präzerebraler Arterien
I65.9	Verschluss und Stenose einer nicht näher bezeichneten präzerebralen Arterie
I66.0	Verschluss und Stenose der A. cerebri media
I66.1	Verschluss und Stenose der A. cerebri anterior
I66.2	Verschluss und Stenose der A. cerebri posterior
I66.3	Verschluss und Stenose der Aa. cerebelli
I66.4	Verschluss und Stenose mehrerer und beidseitiger zerebraler Arterien
I66.8	Verschluss und Stenose sonstiger zerebraler Arterien
I66.9	Verschluss und Stenose einer nicht näher bezeichneten zerebralen Arterie
I67.0	Dissektion zerebraler Arterien
I67.10	Zerebrales Aneurysma (erworben)
I67.11	Zerebrale arteriovenöse Fistel (erworben)
I67.2	Zerebrale Atherosklerose
I67.3	Progressive subkortikale vaskuläre Enzephalopathie
I67.4	Hypertensive Enzephalopathie
I67.5	Moyamoya-Syndrom
I67.6	Nichteitrigige Thrombose des intrakraniellen Venensystems
I67.7	Zerebrale Arteriitis, anderenorts nicht klassifiziert
I67.80	Vasospasmen bei Subarachnoidalblutung
I67.88	Sonstige näher bezeichnete zerebrovaskuläre Krankheiten
I67.9	Zerebrovaskuläre Krankheit, nicht näher bezeichnet
I68.0	Zerebrale Amyloidangiopathie (E85.+)
I68.1	Zerebrale Arteriitis bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären
I68.2	Zerebrale Arteriitis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
I68.8	Sonstige zerebrovaskuläre Störungen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten

I69.0	Folgen einer Subarachnoidalblutung
I69.1	Folgen einer intrazerebralen Blutung
I69.2	Folgen einer sonstigen nichttraumatischen intrakraniellen Blutung
I69.3	Folgen eines Hirninfarktes
I69.4	Folgen eines Schlaganfalls, nicht als Blutung oder Infarkt bezeichnet
I69.8	Folgen sonstiger und nicht näher bezeichneter zerebrovaskulärer Krankheiten
I72.0	Aneurysma und Dissektion der A. carotis
I72.1	Aneurysma und Dissektion einer Arterie der oberen Extremität
I72.2	Aneurysma und Dissektion der Nierenarterie
I72.3	Aneurysma und Dissektion der A. iliaca
I72.4	Aneurysma und Dissektion einer Arterie der unteren Extremität
I72.5	Aneurysma und Dissektion sonstiger präzerebraler Arterien
I72.6	Aneurysma und Dissektion der A. vertebralis
I72.8	Aneurysma und Dissektion sonstiger näher bezeichneter Arterien
I72.9	Aneurysma und Dissektion nicht näher bezeichneter Lokalisation
I77.6	Arteriitis, nnb - (cerebrale Vaskulitis?)
I78.0	Teleangiektasien
I99	Durchblutungsstörung
K07.2	Zungenbiss
M33.0	Juvenile Dermatomyositis
M33.1	Sonstige Dermatomyositis
M33.2	Polymyositis
M33.9	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet
M43.6	Tortikollis
M60.99	Myositis
M62.89	Sonstige näher bezeichnete Muskelkrankheiten: nicht näher bezeichnete
M79.10	Myalgien
M79.20	Neuralgien und Neuritis, nnb.
M79.70	Fibromyalgie
M95.2	Sonstige erworbene Deformität des Kopfes
P14.0	Erb-Lähmung durch Geburtsverletzung
P14.1	Klumpke-Lähmung durch Geburtsverletzung
P14.2	Lähmung des N. phrenicus durch Geburtsverletzung
P14.3	Sonstige Geburtsverletzungen des Plexus brachialis
P14.8	Geburtsverletzungen sonstiger Teile des peripheren Nervensystems
P14.9	Geburtsverletzung des peripheren Nervensystems, nicht näher bezeichnet
P90	Krämpfe des Neugeborenen
P91.0	Zerebrale Ischämie beim Neugeborenen
P91.1	Erworbene periventrikuläre Zysten beim Neugeborenen
P91.2	Zerebrale Leukomalazie beim Neugeborenen
P91.3	Zerebrale Übererregbarkeit des Neugeborenen
P91.4	Zerebraler Depressionszustand des Neugeborenen
P91.5	Koma beim Neugeborenen
P91.6	Hypoxisch-ischämische Enzephalopathie beim Neugeborenen [HIE]
P91.7	Erworbener Hydrozephalus beim Neugeborenen
P91.80	Locked-in-Syndrom und apallisches Syndrom beim Neugeborenen
P91.88	Sonstige näher bezeichnete zerebrale Störungen beim Neugeborenen
P91.9	Zerebrale Störung beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet
P94.0	Transitorische Myasthenia gravis beim Neugeborenen
P94.1	Angeborene Muskelhypertonie
P94.2	Angeborene Muskelhypotonie
P94.8	Sonstige Störungen des Muskeltonus beim Neugeborenen
P94.9	Störung des Muskeltonus beim Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

Q00.0	Anenzephalie
Q00.1	Kraniorhachischisis
Q00.2	Inienzephalie
Q01.0	Frontale Enzephalozele
Q01.1	Nasofrontale Enzephalozele
Q01.2	Okzipitale Enzephalozele
Q01.8	Enzephalozele sonstiger Lokalisationen
Q01.9	Enzephalozele, nicht näher bezeichnet
Q02	Mikrozephalie
Q03.0	Fehlbildungen des Aquaeductus cerebri
Q03.1	Atresie der Apertura mediana [Foramen Magendii] oder der Aperturæ laterales [Foramina Luschkae] des vierten Ventrikels
Q03.8	Sonstiger angeborener Hydrozephalus
Q03.9	Angeborener Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet
Q04.0	Angeborene Fehlbildungen des Corpus callosum
Q04.1	Arrhinenzephalie
Q04.2	Holoprosenzephalie-Syndrom
Q04.3	Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns
Q04.4	Septooptische Dysplasie
Q04.5	Megalenzephalie
Q04.6	Angeborene Gehirnzysten
Q04.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Gehirns
Q04.9	Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet
Q05.0	Zervikale Spina bifida mit Hydrozephalus
Q05.1	Thorakale Spina bifida mit Hydrozephalus
Q05.2	Lumbale Spina bifida mit Hydrozephalus
Q05.3	Sakrale Spina bifida mit Hydrozephalus
Q05.4	Nicht näher bezeichnete Spina bifida mit Hydrozephalus
Q05.5	Zervikale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Q05.6	Thorakale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Q05.7	Lumbale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Q05.8	Sakrale Spina bifida ohne Hydrozephalus
Q05.9	Spina bifida, nicht näher bezeichnet
Q06.0	Amyelie
Q06.1	Hypoplasie und Dysplasie des Rückenmarks
Q06.2	Diastatomyelie
Q06.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Cauda equina
Q06.4	Hydromyelie
Q06.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarks
Q06.9	Angeborene Fehlbildung des Rückenmarks, nicht näher bezeichnet
Q07.0	Arnold-Chiari-Syndrom
Q07.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Nervensystems
Q07.9	Angeborene Fehlbildung des Nervensystems, nicht näher bezeichnet
Q35.1	Spalte des harten Gaumens
Q35.3	Spalte des weichen Gaumens
Q35.5	Spalte des harten und des weichen Gaumens
Q35.7	Uvulaspalte
Q35.9	Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet
Q36.0	Lippenspalte, beidseitig
Q36.1	Lippenspalte, median
Q36.9	Lippenspalte, einseitig
Q37.0	Spalte des harten Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte
Q37.1	Spalte des harten Gaumens mit einseitiger Lippenspalte

Q37.2	Spalte des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte
Q37.3	Spalte des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte
Q37.4	Spalte des harten und des weichen Gaumens mit beidseitiger Lippenspalte
Q37.5	Spalte des harten und des weichen Gaumens mit einseitiger Lippenspalte
Q37.8	Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit beidseitiger Lippenspalte
Q37.9	Gaumenspalte, nicht näher bezeichnet, mit einseitiger Lippenspalte
Q66.0	Klumpfuß
Q66.2	Sichelfuß
Q66.8	Spitzfuß
Q66.9	angeborene Fußfehlstellung
Q67.0	Gesichtsasymmetrie
Q67.1	Flach gedrücktes Gesicht [Compression facies]
Q67.2	Dolichocephalie
Q67.3	Plagiocephalie
Q67.4	Sonstige angeborene Deformitäten des Schädels, des Gesichtes und des Kiefers
Q67.5	Angeborene Deformitäten der Wirbelsäule
Q67.6	Pectus excavatum
Q67.7	Pectus carinatum
Q67.8	Sonstige angeborene Deformitäten des Thorax
Q68.8	Arthrogryposis
Q75.0	Kraniosynostose
Q75.1	Dysostosis craniofacialis
Q75.2	Hypertelorismus
Q75.3	Makrocephalie
Q75.4	Dysostosis mandibulofacialis
Q75.5	Okulo-mandibulo-faziales Syndrom
Q75.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen der Schädel- und
Q75.9	Angeborene Fehlbildung der Schädel- und Gesichtsschädelknochen, nicht näher
Q76.0	Spina bifida occulta
Q76.1	Klippel-Feil-Syndrom
Q79.6	Ehlers-Danlos-Syndrom
Q79.9	Muskelanomalie
Q85.0	Neurofibromatose
Q85.1	Tuberöse Sklerose
Q85.8	sonstige Phakomatosen
Q85.9	Phakomatose, nnb
Q86.0	Alkohol-Embryopathie (mit Dismorphien)
Q87.1	Angeborene näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome mit
Q87.4	Marfansyndrom
Q87.8	Sonstige Fehlbildungssyndrome
Q90.0	Down-Syndrom, Trisomie 21, meiotische Non-disjunction
Q90.1	Down-Syndrom, Trisomie 21, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
Q90.2	Down-Syndrom, Trisomie 21, Translokation
Q90.9	Down-Syndrom, nicht näher bezeichnet
Q92.0	Vollständige Trisomie, meiotische Non-disjunction
Q92.1	Vollständige Trisomie, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
Q92.2	Partielle Trisomie, Majorform
Q92.3	Partielle Trisomie, Minorform
Q92.4	Chromosomenduplikationen, die nur in der Prometaphase sichtbar werden
Q92.5	Chromosomenduplikationen mit sonstigen komplexen Rearrangements
Q92.6	Überzählige Marker-Chromosomen
Q92.7	Triploidie und Polyploidie

Q92.8	Sonstige näher bezeichnete Trisomien und partielle Trisomien der Autosomen
Q92.9	Trisomie und partielle Trisomie der Autosomen, nicht näher bezeichnet
Q93.0	Vollständige Monosomie, meiotische Non-disjunction
Q93.1	Vollständige Monosomie, Mosaik (mitotische Non-disjunction)
Q93.2	Ringchromosomen und dizentrische Chromosomen
Q93.3	Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 4
Q93.4	Deletion des kurzen Armes des Chromosoms 5
Q93.5	Sonstige Deletionen eines Chromosomenteils
Q93.6	Deletionen, die nur in der Prometaphase sichtbar werden
Q93.7	Deletionen mit sonstigen komplexen Rearrangements
Q93.8	Sonstige Deletionen der Autosomen
Q93.9	Deletion der Autosomen, nicht näher bezeichnet
Q95.0	Balancierte Translokation und Insertion beim normalen Individuum
Q95.1	Chromosomen-Inversion beim normalen Individuum
Q95.2	Balanciertes Rearrangement der Autosomen beim abnormen Individuum
Q95.3	Balanciertes Rearrangement zwischen Gonosomen und Autosomen beim
Q95.4	Individuen mit Marker-Heterochromatin
Q95.5	Individuen mit autosomaler Bruchstelle
Q95.8	Sonstige balancierte Chromosomen-Rearrangements und Struktur-Marker
Q95.9	Balanciertes Chromosomen-Rearrangement und Struktur-Marker, nicht näher
Q96.0	Turner Syndrom
Q97.0	Karyotyp 47,XXX
Q97.1	Weiblicher Phänotyp mit mehr als drei X-Chromosomen
Q97.2	Mosaik, Zelllinien mit unterschiedlicher Anzahl von X-Chromosomen
Q97.3	Weiblicher Phänotyp mit Karyotyp 46,XY
Q97.8	Sonstige näher bezeichnete Anomalien der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp
Q97.9	Anomalie der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp, nicht näher bezeichnet
Q98.0	Klinefelter-Syndrom, Karyotyp 47,XXY
Q98.1	Klinefelter-Syndrom, männlicher Phänotyp mit mehr als zwei X-Chromosomen
Q98.2	Klinefelter-Syndrom, männlicher Phänotyp mit Karyotyp 46,XX
Q98.3	Sonstiger männlicher Phänotyp mit Karyotyp 46,XX
Q98.4	Klinefelter-Syndrom, nicht näher bezeichnet
Q98.5	Karyotyp 47,XYY
Q98.6	Männlicher Phänotyp mit Strukturanomalie der Gonosomen
Q98.7	Männlicher Phänotyp mit Gonosomen-Mosaik
Q98.8	Sonstige näher bezeichnete Anomalien der Gonosomen bei männlichem Phänotyp
Q98.9	Anomalie der Gonosomen bei männlichem Phänotyp, nicht näher bezeichnet
Q99.2	Fragiles X-Chromosomen
Q99.8	Sonstige näher bezeichnete Chromosomenanomalie
Q99.9	Chromosomenanomalie, nicht näher bezeichnet
R27.8	Koordinationsstörung
R56.8	Krampfanfall
R94.0	abnorme Befunde des ZNS (abnormes EEG-Rolandofokus)
S04.0	Sehnerv- und Sehbahnenverletzung
S04.1	Verletzung des N. oculomotorius
S04.2	Verletzung des N. trochlearis
S04.3	Verletzung des N. trigeminus
S04.4	Verletzung des N. abducens
S04.5	Verletzung des N. facialis
S04.6	Verletzung des N. vestibulocochlearis
S04.7	Verletzung des N. accessorius

S04.8	Verletzung sonstiger Hirnnerven
S04.9	Verletzung eines nicht näher bezeichneten Hirnnervs
S06.1	Traumatisches Hirnödem
S06.20	Diffuse Hirn- und Kleinhirnverletzung, nicht näher bezeichnet
S06.21	Diffuse Hirnkontusionen
S06.22	Diffuse Kleinhirnkontusionen
S06.23	Multiple intrazerebrale und zerebellare Hämatome
S06.28	Sonstige diffuse Hirn- und Kleinhirnverletzungen
S06.30	Umschriebene Hirn- und Kleinhirnverletzung, nicht näher bezeichnet
S06.31	Umschriebene Hirnkontusion
S06.32	Umschriebene Kleinhirnkontusion
S06.33	Umschriebenes zerebrales Hämatom
S06.34	Umschriebenes zerebellares Hämatom
S06.38	Sonstige umschriebene Hirn- und Kleinhirnverletzungen
S06.4	Epidurale Blutung
S06.5	Traumatische subdurale Blutung
S06.6	Traumatische subarachnoidale Blutung
S06.70	Bewusstlosigkeit bei Schädel-Hirn-Trauma weniger als 30 Minuten
S06.71	Bewusstlosigkeit bei Schädel-Hirn-Trauma 30 Minuten bis 24 Stunden
S06.72	Bewusstlosigkeit bei Schädel-Hirn-Trauma mehr als 24 Stunden, mit Rückkehr
S06.73	Bewusstlosigkeit bei Schädel-Hirn-Trauma mehr als 24 Stunden, ohne Rückkehr
S06.79	Bewusstlosigkeit bei Schädel-Hirn-Trauma, Dauer nicht näher bezeichnet
S06.8	Sonstige intrakranielle Verletzungen
S06.9	Intrakranielle Verletzung, nicht näher bezeichnet
S14.0	Kontusion und Ödem des zervikalen Rückenmarkes
S14.10	Verletzungen des zervikalen Rückenmarkes, nicht näher bezeichnet
S14.11	Komplette Querschnittverletzung des zervikalen Rückenmarkes
S14.12	Zentrale Halsmarkverletzung (inkomplette Querschnittverletzung)
S14.13	Sonstige inkomplette Querschnittverletzungen des zervikalen Rückenmarkes
S14.2	Verletzung von Nervenwurzeln der Halswirbelsäule
S14.3	Verletzung des Plexus brachialis
S14.4	Verletzung peripherer Nerven des Halses
S14.5	Verletzung zervikaler sympathischer Nerven
S14.6	Verletzung sonstiger und nicht näher bezeichneter Nerven des Halses
S14.70	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, Höhe nicht
S14.71	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C1
S14.72	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C2
S14.73	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C3
S14.74	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C4
S14.75	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C5
S14.76	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C6
S14.77	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C7
S14.78	Funktionale Höhe einer Verletzung des zervikalen Rückenmarkes, C8
T65.9	Intoxikation
T74.0	Vernachlässigen oder Imstichlassen
T74.1	Körperlicher Missbrauch
T74.2	Sexueller Missbrauch
T74.3	Psychischer Missbrauch
T74.8	Sonstige Formen des Missbrauchs von Personen
T74.9	Missbrauch von Personen, nicht näher bezeichnet
T75.1	Ertrinken oder nicht tödliches Untertauchen
X84.9	Absichtliche Selbstbeschädigung
Z03.3	Beobachtung bei V.a. neurologische Erkrankung

Z13.4	spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Entwicklungsstörung in der Kindheit
Z60	soziale Anpassungsstörung, Mobbing
Z63	belastende familiäre Umstände
Z81	Psychische oder Verhaltensstörung in der Familie in der Familie