

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

Diagnosen für die pädiatrische Endokrinologie	
D34	Schilddrüsenadenom
D35.0	Nebennierenadenom
D35.2	Hypophysenadenom
E03.1	konnatale Hypothyreose
E03.1	Schilddrüsenhypoplasie
E03.9	Hypothyreose
E04.1	Schilddrüsenzyste
E04.9	Struma
E05.0	Morbus. Basedow
E05.9	Thyreotoxicose
E05.9	Hyperthyreose
E06.3	Autoimmunthyreoiditis
E10.90	Diabetes mellitus Typ I
E16.2	Hypoglycämie
E20.1	Pseudohypoparathyreoidismus
E20.9	Hypoparathyreoidismus
E22.0	Wachstumshormonexzess
E23.0	Wachstumshormonmangel
E23.0	Kallmann-Syndrom
E23.0	Panhypopituitarismus
E23.2	Diabetes insipidus centralis
E23.3	neurosekretorische Dysfunktion
E23.6	Hypophysenfehlbildung
E24.9	Cushing –Syndrom
E25.09	Adrenogenitales Syndrom mit Salzverlust
E25.9	Adrenogenitales Syndrom
E26.0	Conn-Syndrom
E27.1	Mb. Addison
E27.4	primäre Nebenniereninsuffizienz
E27.4	sekundäre Nebenniereninsuffizienz
E28.2	PCOS
E28.3	Ovarialinsuffizienz
E30.0	konsitutionelle Entwicklungsverzögerung
E30.0	Pubertas tarda
E30.1	Pubertas präcox
E30.1	Pseudopubertas präcox
E30.8	prämatüre Thelarche
E30.8	prämatüre Pubarche
E34.3	primärer IGF1 Mangel
E34.3	Laron-Syndrom
E34.4	Hochwuchs
E55.0	Rachitis
E55.9	Vitamin D Mangel
E66.9	Adipositas
E78.0	Hypercholesterinämie
E78.1	Hypertriglyceridämie
E83.30	Phosphatdiabetes
E83.58	Hypocalcämie
E83.58	hypercalciurische Hypocalcämie
E88.9	metabolisches Syndrom
F50.0	Anorexia nervosa

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

I10.90	arterielle Hypertension
L30.9	Genitalekzem
L65.9	Alopezie
L68.0	Hirsutismus
L90.0	Lichen sclerosus
L90.0	Lichen et atrophicans
M81.99	Osteoporose
M83.99	Osteomalazie
N25.1	Diabetes insipidus renalis
N62	Pubertätsgynäkomastie
N62	Makromastie
N76.0	Vulvovaginitis
N83.2	Ovarialzyste
N90.4	Lichen vulvae
N90.6	Labienhypertrophie
N90.8	Klitorishypertrophie
N91.5	Oligomenorrhoe
N92.0	Menorrhagie
N92.6	Regeltempoerung
N93.9	Juvenile Dauerblutung
P05.9	Z.n. intrauteriner Wachstumsverzögerung
Q52.3	Hymenalatresie
Q52.4	Hymenanomalie
Q52.5	Labiensynechie
Q54.9	Hypospadie
Q56.4	DSD (disorder of sexual development)
Q77.4	Hypochondroplasie
Q78.0	Osteogenesis imperfecta
Q78.1	Mc. Cund Albright –Syndrom
Q83.8	Mammahypoplasie
Q87.1	Siver-Russel-Syndrom
Q87.1	Prader-Willi-Syndrom
Q87.3	Beckwith-Wiedemann-Syndrom
Q87.3	Sotos-Syndrom
Q87.4	Marfan-Syndrom
Q87.5	Skelettdysplasie
Q90.9	Trisomie 21
Q96.9	Turner-Syndrom
Q98.4	Klinefelter-Syndrom
R62.8	Wachstumsstörung
R63.1	Polydipsie
T19.2	Fremdkörper vaginal
<u>Diagnosen für Kindergastroenterologie</u>	
A09	Diarrhoe und Gastroenteritis, vermutlich infektiösen Ursprungs
A49.1	Streptokokkeninfektion, nicht näher bezeichnet
A49.8	sonstige bakterielle Infektionen nicht näher bezeichneter Lokalisation
E73.9	Laktoseintoleranz, nicht näher bezeichnet
E74.1	Störung des Fruktosestoffwechsels
E74.2	Störungen des Galaktosestoffwechsels
E80.4	Gilbert-Meulengracht-Syndrom

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

E88.0	Störungen des Plasmaprotein-Stoffwechsels, andernorts nicht klassifiziert
F50.9	Essstörung, nicht näher bezeichnet
K21.0	Gastroösophageale Refluxkrankheit mit Ösophagitis
K30	Dyspepsie
K50.9	Chron-Krankheit, nicht näher bezeichnet
K51.9	Colitis ulcerosa, nicht näher bezeichnet
K52.8	sonstige näher bezeichnete nichtinfektiöse Gastroenteritis
K52.9	nichtinfektiöse Gastroenteritis und Kolitis, nicht näher bezeichnet
K59.0	Obstipation
K62.8	sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Anus und des Rektums
K76.0	Fettleber (fettige Degeneration), andernorts nicht klassifiziert
K76.9	Leberkrankheit, nicht näher bezeichnet
K80.20	Gallenblasenstein ohne Angabe einer Gallenwegsobstruktion
K86.8	sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Pankreas
K90.0	Zöllakie
K92.1	Meläna
R11	Übelkeit und Erbrechen
R15	Stuhlinkontinenz
R62.8	sonstiges Ausbleiben der erwarteten physiologischen Entwicklung
T61.1	Scombroid-Fischvergiftung
T78.1	sonstige Nahrungsmittelunverträglichkeit, andernorts nicht klassifiziert
<u>Diagnosen für die pädiatrische Hämato-Onkologie</u>	
B20	Infektiöse und parasitäre Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B21	Bösartige Neubildungen infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B22	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B23.-	Sonstige Krankheitszustände infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B23.0	Akutes HIV-Infektionssyndrom
B23.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheitszustände infolge HIV-Krankheit
B24	Nicht näher bezeichnete HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
C00.-	Bösartige Neubildung der Lippe
C00.0	Äußere Oberlippe
C00.1	Äußere Unterlippe
C00.2	Äußere Lippe, nicht näher bezeichnet
C00.3	Oberlippe, Innenseite
C00.4	Unterlippe, Innenseite
C00.5	Lippe, nicht näher bezeichnet, Innenseite
C00.6	Lippenkommissur
C00.8	Lippe, mehrere Teilbereiche überlappend
C00.9	Lippe, nicht näher bezeichnet
C01	Bösartige Neubildung des Zungengrundes
C02.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Zunge
C02.0	Zungenrücken
C02.1	Zungenrand
C02.2	Zungenunterfläche

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C02.3	Vordere zwei Drittel der Zunge, Bereich nicht näher bezeichnet
C02.4	Zungentonsille
C02.8	Zunge, mehrere Teilbereiche überlappend
C02.9	Zunge, nicht näher bezeichnet
C03.-	Bösartige Neubildung des Zahnfleisches
C03.0	Oberkieferzahnfleisch
C03.1	Unterkieferzahnfleisch
C03.9	Zahnfleisch, nicht näher bezeichnet
C04.-	Bösartige Neubildung des Mundbodens
C04.0	Vorderer Teil des Mundbodens
C04.1	Seitlicher Teil des Mundbodens
C04.8	Mundboden, mehrere Teilbereiche überlappend
C04.9	Mundboden, nicht näher bezeichnet
C05.-	Bösartige Neubildung des Gaumens
C05.0	Harter Gaumen
C05.1	Weicher Gaumen
C05.2	Uvula
C05.8	Gaumen, mehrere Teilbereiche überlappend
C05.9	Gaumen, nicht näher bezeichnet
C06.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Mundes
C06.0	Wangenschleimhaut
C06.1	Vestibulum oris
C06.2	Retromolarregion
C06.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Teile des Mundes, mehrere Teilbereiche überlappend
C06.9	Mund, nicht näher bezeichnet
C07	Bösartige Neubildung der Parotis
C08.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter großer Speicheldrüsen
C08.0	Glandula submandibularis
C08.1	Glandula sublingualis
C08.8	Große Speicheldrüsen, mehrere Teilbereiche überlappend
C08.9	Große Speicheldrüse, nicht näher bezeichnet
C09.-	Bösartige Neubildung der Tonsille
C10.-	Bösartige Neubildung des Oropharynx
C10.0	Vallecula epiglottica
C10.1	Vorderfläche der Epiglottis
C10.2	Seitenwand des Oropharynx
C10.3	Hinterwand des Oropharynx
C10.4	Kiemengang
C10.8	Oropharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C10.9	Oropharynx, nicht näher bezeichnet
C11.-	Bösartige Neubildung des Nasopharynx
C11.0	Obere Wand des Nasopharynx
C11.1	Hinterwand des Nasopharynx
C11.2	Seitenwand des Nasopharynx
C11.3	Vorderwand des Nasopharynx
C11.8	Nasopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C11.9	Nasopharynx, nicht näher bezeichnet
C12	Bösartige Neubildung des Recessus piriformis
C13.-	Bösartige Neubildung des Hypopharynx

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C13.0	Regio postcricoidea
C13.1	Aryepiglottische Falte, hypopharyngeale Seite
C13.2	Hinterwand des Hypopharynx
C13.8	Hypopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C13.9	Hypopharynx, nicht näher bezeichnet
C14.-	Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx
C14.0	Pharynx, nicht näher bezeichnet
C14.2	Lymphatischer Rachenring [Waldeyer]
C14.8	Lippe, Mundhöhle und Pharynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C15.-	Bösartige Neubildung des Ösophagus
C15.0	Zervikaler Ösophagus
C15.1	Thorakaler Ösophagus
C15.2	Abdominaler Ösophagus
C15.3	Ösophagus, oberes Drittel
C15.4	Ösophagus, mittleres Drittel
C15.5	Ösophagus, unteres Drittel
C15.8	Ösophagus, mehrere Teilbereiche überlappend
C15.9	Ösophagus, nicht näher bezeichnet
C16.-	Bösartige Neubildung des Magens
C16.0	Kardia
C16.1	Fundus ventriculi
C16.2	Corpus ventriculi
C16.3	Antrum pyloricum
C16.4	Pylorus
C16.5	Kleine Krümmung des Magens, nicht näher bezeichnet
C16.6	Große Krümmung des Magens, nicht näher bezeichnet
C16.8	Magen, mehrere Teilbereiche überlappend
C16.9	Magen, nicht näher bezeichnet
C17.-	Bösartige Neubildung des Dünndarmes
C17.0	Duodenum
C17.1	Jejunum
C17.2	Ileum
C17.3	Meckel-Divertikel
C17.8	Dünndarm, mehrere Teilbereiche überlappend
C17.9	Dünndarm, nicht näher bezeichnet
C18.-	Bösartige Neubildung des Kolons
C18.0	Zäkum
C18.1	Appendix vermiformis
C18.2	Colon ascendens
C18.3	Flexura coli dextra [hepatica]
C18.4	Colon transversum
C18.5	Flexura coli sinistra [lienalis]
C18.6	Colon descendens
C18.7	Colon sigmoideum
C18.8	Kolon, mehrere Teilbereiche überlappend
C18.9	Kolon, nicht näher bezeichnet
C19	Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang
C20	Bösartige Neubildung des Rektums
C21.-	Bösartige Neubildung des Anus und des Analkanals
C21.0	Anus, nicht näher bezeichnet
C21.1	Analkanal

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C21.2	Kloakenregion
C21.8	Rektum, Anus und Analkanal, mehrere Teilbereiche überlappend
C22.-	Bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge
C22.0	Leberzellkarzinom
C22.1	Intrahepatisches Gallengangskarzinom
C22.2	Hepatoblastom
C22.3	Angiosarkom der Leber
C22.4	Sonstige Sarkome der Leber
C22.7	Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber
C22.9	Leber, nicht näher bezeichnet
C23	Bösartige Neubildung der Gallenblase
C24.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Gallenwege
C24.0	Extrahepatischer Gallengang
C24.1	Ampulla hepatopancreatica [Ampulla Vateri]
C24.8	Gallenwege, mehrere Teilbereiche überlappend
C24.9	Gallenwege, nicht näher bezeichnet
C25.-	Bösartige Neubildung des Pankreas
C25.0	Pankreaskopf
C25.1	Pankreaskörper
C25.2	Pankreasschwanz
C25.3	Ductus pancreaticus
C25.4	Endokriner Drüsenanteil des Pankreas
C25.7	Sonstige Teile des Pankreas
C25.8	Pankreas, mehrere Teilbereiche überlappend
C25.9	Pankreas, nicht näher bezeichnet
C26.-	Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Verdauungsorgane
C26.0	Intestinaltrakt, Teil nicht näher bezeichnet
C26.1	Milz
C26.8	Verdauungssystem, mehrere Teilbereiche überlappend
C26.9	Ungenau bezeichnete Lokalisationen des Verdauungssystems
C30.-	Bösartige Neubildung der Nasenhöhle und des Mittelohres
C30.0	Nasenhöhle
C30.1	Mittelohr
C31.-	Bösartige Neubildung der Nasennebenhöhlen
C31.0	Sinus maxillaris [Kieferhöhle]
C31.1	Sinus ethmoidalis [Siebbeinzellen]
C31.2	Sinus frontalis [Stirnhöhle]
C31.3	Sinus sphenoidalis [Keilbeinhöhle]
C31.8	Nasennebenhöhlen, mehrere Teilbereiche überlappend
C31.9	Nasennebenhöhle, nicht näher bezeichnet
C32.-	Bösartige Neubildung des Larynx
C32.0	Glottis
C32.1	Supraglottis
C32.2	Subglottis
C32.3	Larynxknorpel
C32.8	Larynx, mehrere Teilbereiche überlappend
C32.9	Larynx, nicht näher bezeichnet
C33	Bösartige Neubildung der Trachea
C34.-	Bösartige Neubildung der Bronchien und der Lunge
C34.0	Hauptbronchus

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C34.1	Oberlappen (-Bronchus)
C34.2	Mittellappen (-Bronchus)
C34.3	Untere Lappen (-Bronchus)
C34.8	Bronchus und Lunge, mehrere Teilbereiche überlappend
C34.9	Bronchus oder Lunge, nicht näher bezeichnet
C37	Bösartige Neubildung des Thymus
C38.-	Bösartige Neubildung des Herzens, des Mediastinums und der Pleura
C38.0	Herz
C38.1	Vorderes Mediastinum
C38.2	Hinteres Mediastinum
C38.3	Mediastinum, Teil nicht näher bezeichnet
C38.4	Pleura
C38.8	Herz, Mediastinum und Pleura, mehrere Teilbereiche überlappend
C39.-	Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen des Atmungssystems und sonstiger intrathorakaler Organe
C39.0	Obere Atemwege, Teil nicht näher bezeichnet
C39.8	Atmungsorgane und sonstige intrathorakale Organe, mehrere Teilbereiche überlappend
C39.9	Ungenau bezeichnete Lokalisationen des Atmungssystems
C40.-	Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels der Extremitäten
C40.0	Skapula und lange Knochen der oberen Extremität
C40.1	Kurze Knochen der oberen Extremität
C40.2	Lange Knochen der unteren Extremität
C40.3	Kurze Knochen der unteren Extremität
C40.8	Knochen und Gelenkknorpel der Extremitäten, mehrere Teilbereiche überlappend
C40.9	Knochen und Gelenkknorpel einer Extremität, nicht näher bezeichnet
C41.-	Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels sonstiger und nicht näher bezeichneter Lokalisationen
C41.0-	Knochen des Hirn- und Gesichtsschädels
C41.01	Kraniofazial
C41.02	Maxillofazial
C41.1	Unterkieferknochen
C41.2	Wirbelsäule
C41.3-	Rippen, Sternum und Klavikula
C41.30	Rippen
C41.31	Sternum
C41.32	Klavikula
C41.4	Beckenknochen
C41.8	Knochen und Gelenkknorpel, mehrere Teilbereiche überlappend
C41.9	Knochen und Gelenkknorpel, nicht näher bezeichnet
C43.-	Bösartiges Melanom der Haut
C43.0	Bösartiges Melanom der Lippe
C43.1	Bösartiges Melanom des Augenlides, einschließlich Kanthus
C43.2	Bösartiges Melanom des Ohres und des äußeren Gehörganges
C43.3	Bösartiges Melanom sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes
C43.4	Bösartiges Melanom der behaarten Kopfhaut und des Halses
C43.5	Bösartiges Melanom des Rumpfes
C43.6	Bösartiges Melanom der oberen Extremität, einschließlich Schulter
C43.7	Bösartiges Melanom der unteren Extremität, einschließlich Hüfte

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C43.8	Bösartiges Melanom der Haut, mehrere Teilbereiche überlappend
C43.9	Bösartiges Melanom der Haut, nicht näher bezeichnet
C44.-	Sonstige bösartige Neubildungen der Haut
C44.0	Lippenhaut
C44.1	Haut des Augenlides, einschließlich Kanthus
C44.2	Haut des Ohres und des äußeren Gehörganges
C44.3	Haut sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Gesichtes
C44.4	Behaarte Kopfhaut und Haut des Halses
C44.5	Haut des Rumpfes
C44.6	Haut der oberen Extremität, einschließlich Schulter
C44.7	Haut der unteren Extremität, einschließlich Hüfte
C44.8	Haut, mehrere Teilbereiche überlappend
C44.9	Bösartige Neubildung der Haut, nicht näher bezeichnet
C45.-	Mesotheliom
C45.0	Mesotheliom der Pleura
C45.1	Mesotheliom des Peritoneums
C45.2	Mesotheliom des Perikards
C45.7	Mesotheliom sonstiger Lokalisationen
C45.9	Mesotheliom, nicht näher bezeichnet
C46.-	Kaposi-Sarkom [Sarcoma idiopathicum multiplex haemorrhagicum]
C46.0	Kaposi-Sarkom der Haut
C46.1	Kaposi-Sarkom des Weichteilgewebes
C46.2	Kaposi-Sarkom des Gaumens
C46.3	Kaposi-Sarkom der Lymphknoten
C46.7	Kaposi-Sarkom sonstiger Lokalisationen
C46.8	Kaposi-Sarkom mehrerer Organe
C46.9	Kaposi-Sarkom, nicht näher bezeichnet
C47.-	Bösartige Neubildung der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems
C47.0	Periphere Nerven des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C47.1	Periphere Nerven der oberen Extremität, einschließlich Schulter
C47.2	Periphere Nerven der unteren Extremität, einschließlich Hüfte
C47.3	Periphere Nerven des Thorax
C47.4	Periphere Nerven des Abdomens
C47.5	Periphere Nerven des Beckens
C47.6	Periphere Nerven des Rumpfes, nicht näher bezeichnet
C47.8	Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, mehrere Teilbereiche überlappend
C47.9	Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, nicht näher bezeichnet
C48.-	Bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums
C48.0	Retroperitoneum
C48.1	Näher bezeichnete Teile des Peritoneums
C48.2	Peritoneum, nicht näher bezeichnet
C48.8	Retroperitoneum und Peritoneum, mehrere Teilbereiche überlappend
C49.-	Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe
C49.0	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C49.1	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der oberen Extremität, einschließlich Schulter
C49.2	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der unteren Extremität, einschließlich Hüfte

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C49.3	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Thorax
C49.4	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Abdomens
C49.5	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Beckens
C49.6	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Rumpfes, nicht näher bezeichnet
C49.8	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend
C49.9	Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, nicht näher bezeichnet
C50.-	Bösartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma]
C50.0	Brustwarze und Warzenhof
C50.1	Zentraler Drüsenkörper der Brustdrüse
C50.2	Oberer innerer Quadrant der Brustdrüse
C50.3	Unterer innerer Quadrant der Brustdrüse
C50.4	Oberer äußerer Quadrant der Brustdrüse
C50.5	Unterer äußerer Quadrant der Brustdrüse
C50.6	Recessus axillaris der Brustdrüse
C50.8	Brustdrüse, mehrere Teilbereiche überlappend
C50.9	Brustdrüse, nicht näher bezeichnet
C51.-	Bösartige Neubildung der Vulva
C51.0	Labium majus
C51.1	Labium minus
C51.2	Klitoris
C51.8	Vulva, mehrere Teilbereiche überlappend
C51.9	Vulva, nicht näher bezeichnet
C52	Bösartige Neubildung der Vagina
C53.-	Bösartige Neubildung der Cervix uteri
C53.0	Endozervix
C53.1	Ektozervix
C53.8	Cervix uteri, mehrere Teilbereiche überlappend
C53.9	Cervix uteri, nicht näher bezeichnet
C54.-	Bösartige Neubildung des Corpus uteri
C54.0	Isthmus uteri
C54.1	Endometrium
C54.2	Myometrium
C54.3	Fundus uteri
C54.8	Corpus uteri, mehrere Teilbereiche überlappend
C54.9	Corpus uteri, nicht näher bezeichnet
C55	Bösartige Neubildung des Uterus, Teil nicht näher bezeichnet
C56	Bösartige Neubildung des Ovars
C57.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter weiblicher Genitalorgane
C57.0	Tuba uterina [Fallopio]
C57.1	Lig. latum uteri
C57.2	Lig. teres uteri
C57.3	Parametrium
C57.4	Uterine Adnexe, nicht näher bezeichnet
C57.7	Sonstige näher bezeichnete weibliche Genitalorgane
C57.8	Weibliche Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C57.9	Weibliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet
C58	Bösartige Neubildung der Plazenta
C60.-	Bösartige Neubildung des Penis
C60.0	Praeputium penis

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C60.1	Glans penis
C60.2	Penisschaft
C60.8	Penis, mehrere Teilbereiche überlappend
C60.9	Penis, nicht näher bezeichnet
C61	Bösartige Neubildung der Prostata
C62.-	Bösartige Neubildung des Hodens
C62.0	Dystoper Hoden
C62.1	Deszendierter Hoden
C62.9	Hoden, nicht näher bezeichnet
C63.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter männlicher Genitalorgane
C63.0	Nebenhoden [Epididymis]
C63.1	Samenstrang
C63.2	Skrotum
C63.7	Sonstige näher bezeichnete männliche Genitalorgane
C63.8	Männliche Genitalorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C63.9	Männliches Genitalorgan, nicht näher bezeichnet
C64	Bösartige Neubildung der Niere, ausgenommen Nierenbecken
C65	Bösartige Neubildung des Nierenbeckens
C66	Bösartige Neubildung des Ureters
C67.-	Bösartige Neubildung der Harnblase
C67.0	Trigonum vesicae
C67.1	Apex vesicae
C67.2	Laterale Harnblasenwand
C67.3	Vordere Harnblasenwand
C67.4	Hintere Harnblasenwand
C67.5	Harnblasenhals
C67.6	Ostium ureteris
C67.7	Urachus
C67.8	Harnblase, mehrere Teilbereiche überlappend
C67.9	Harnblase, nicht näher bezeichnet
C68.-	Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Harnorgane
C68.0	Urethra
C68.1	Paraurethrale Drüse
C68.8	Harnorgane, mehrere Teilbereiche überlappend
C68.9	Harnorgan, nicht näher bezeichnet
C69.-	Bösartige Neubildung des Auges und der Augenanhangsgebilde
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.-	Bösartige Neubildung der Meningen
C70.0	Hirnhäute
C70.1	Rückenmarkshäute
C70.9	Meningen, nicht näher bezeichnet
C71.-	Bösartige Neubildung des Gehirns
C71.0	Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

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.-	Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems
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 überlappend
C72.9	Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet
C73	Bösartige Neubildung der Schilddrüse
C74.-	Bösartige Neubildung der Nebenniere
C74.0	Nebennierenrinde
C74.1	Nebennierenmark
C74.9	Nebenniere, nicht näher bezeichnet
C75.-	Bösartige Neubildung sonstiger endokriner Drüsen und verwandter Strukturen
C75.0	Nebenschilddrüse
C75.1	Hypophyse
C75.2	Ductus craniopharyngealis
C75.3	Epiphyse [Glandula pinealis] [Zirbeldrüse]
C75.4	Glomus caroticum
C75.5	Glomus aorticum und sonstige Paraganglien
C75.8	Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen, nicht näher bezeichnet
C75.9	Endokrine Drüse, nicht näher bezeichnet
C76.-	Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen
C76.0	Kopf, Gesicht und Hals
C76.1	Thorax
C76.2	Abdomen
C76.3	Becken
C76.4	Obere Extremität
C76.5	Untere Extremität
C76.7	Sonstige ungenau bezeichnete Lokalisationen
C76.8	Sonstige und ungenau bezeichnete Lokalisationen, mehrere Teilbereiche überlappend
C77.-	Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildung der Lymphknoten
C77.0	Lymphknoten des Kopfes, des Gesichtes und des Halses
C77.1	Intrathorakale Lymphknoten
C77.2	Intraabdominale Lymphknoten
C77.3	Axilläre Lymphknoten und Lymphknoten der oberen Extremität
C77.4	Inguinale Lymphknoten und Lymphknoten der unteren Extremität

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C77.5	Intrapelvine Lymphknoten
C77.8	Lymphknoten mehrerer Regionen
C77.9	Lymphknoten, nicht näher bezeichnet
C78.-	Sekundäre bösartige Neubildung der Atmungs- und Verdauungsorgane
C78.0	Sekundäre bösartige Neubildung der Lunge
C78.1	Sekundäre bösartige Neubildung des Mediastinums
C78.2	Sekundäre bösartige Neubildung der Pleura
C78.3	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Atmungsorgane
C78.4	Sekundäre bösartige Neubildung des Dünndarmes
C78.5	Sekundäre bösartige Neubildung des Dickdarmes und des Rektums
C78.6	Sekundäre bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums
C78.7	Sekundäre bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge
C78.8	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Verdauungsorgane
C79.-	Sekundäre bösartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen
C79.0	Sekundäre bösartige Neubildung der Niere und des Nierenbeckens
C79.1	Sekundäre bösartige Neubildung der Harnblase sowie sonstiger und nicht näher bezeichneter Harnorgane
C79.2	Sekundäre bösartige Neubildung der Haut
C79.3	Sekundäre bösartige Neubildung des Gehirns und der Hirnhäute
C79.4	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Nervensystems
C79.5	Sekundäre bösartige Neubildung des Knochens und des Knochenmarkes
C79.6	Sekundäre bösartige Neubildung des Ovars
C79.7	Sekundäre bösartige Neubildung der Nebenniere
C79.8-	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen
C79.81	Sekundäre bösartige Neubildung der Brustdrüse
C79.82	Sekundäre bösartige Neubildung der Genitalorgane
C79.83	Sekundäre bösartige Neubildung des Perikards
C79.84	Sonstige sekundäre bösartige Neubildung des Herzens
C79.88	Sekundäre bösartige Neubildung sonstiger näher bezeichneter Lokalisationen
C79.9	Sekundäre bösartige Neubildung nicht näher bezeichneter Lokalisation
C80.-	Bösartige Neubildung ohne Angabe der Lokalisation
C80.0	Bösartige Neubildung, primäre Lokalisation unbekannt, so bezeichnet
C80.9	Bösartige Neubildung, nicht näher bezeichnet
C81.-	Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose]
C81.0	Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom
C81.1	Nodulär-sklerosierendes (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.2	Gemischtzelliges (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.3	Lymphozytenarmes (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.4	Lymphozytenreiches (klassisches) Hodgkin-Lymphom
C81.7	Sonstige Typen des (klassischen) Hodgkin-Lymphoms
C81.9	Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C82.-	Follikuläres Lymphom
C82.0	Follikuläres Lymphom Grad I
C82.1	Follikuläres Lymphom Grad II

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C82.2	Follikuläres Lymphom Grad III, nicht näher bezeichnet
C82.3	Follikuläres Lymphom Grad IIIa
C82.4	Follikuläres Lymphom Grad IIIb
C82.5	Diffuses Follikelzentrumslymphom
C82.6	Kutanes Follikelzentrumslymphom
C82.7	Sonstige Typen des follikulären Lymphoms
C82.9	Follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet
C83.-	Nicht follikuläres Lymphom
C83.0	Kleinzelliges B-Zell-Lymphom
C83.1	Mantelzell-Lymphom
C83.3	Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom
C83.5	Lymphoblastisches Lymphom
C83.7	Burkitt-Lymphom
C83.8	Sonstige nicht follikuläre Lymphome
C83.9	Nicht follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet
C84.-	Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
C84.0	Mycosis fungoides
C84.1	SÄ@zary-Syndrom
C84.4	Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert
C84.5	Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
C84.6	Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv
C84.7	Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ
C84.8	Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C84.9	Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C85.-	Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
C85.1	B-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C85.2	Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom
C85.7	Sonstige näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
C85.9	Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C86.-	Weitere spezifizierte T/NK-Zell-Lymphome
C86.0	Extranodales NK/T-Zell-Lymphom, nasaler Typ
C86.1	Hepatosplenisches T-Zell-Lymphom
C86.2	T-Zell-Lymphom vom Enteropathie-Typ
C86.3	Subkutanes pannikulitisches T-Zell-Lymphom
C86.4	Blastisches NK-Zell-Lymphom
C86.5	Angioimmunoblastisches T-Zell-Lymphom
C86.6	Primäre kutane CD30-positive T-Zell-Proliferationen
C88.-	Bösartige immunproliferative Krankheiten
C88.0-	Makroglobulinämie Waldenström
C88.00	Makroglobulinämie Waldenström : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.01	Makroglobulinämie Waldenström : In kompletter Remission
C88.2-	Sonstige Schwerkettenkrankheit
C88.20	Sonstige Schwerkettenkrankheit : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.21	Sonstige Schwerkettenkrankheit : In kompletter Remission
C88.3-	Immunproliferative Dünndarmkrankheit
C88.30	Immunproliferative Dünndarmkrankheit : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.31	Immunproliferative Dünndarmkrankheit : In kompletter Remission
C88.4-	Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom]

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C88.40	Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.41	Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom] : In kompletter Remission
C88.7-	Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten
C88.70	Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.71	Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten : In kompletter Remission
C88.9-	Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet
C88.90	Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.91	Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C90.-	Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen
C90.0-	Multiples Myelom
C90.00	Multiples Myelom : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.01	Multiples Myelom : In kompletter Remission
C90.1-	Plasmazellenleukämie
C90.10	Plasmazellenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.11	Plasmazellenleukämie : In kompletter Remission
C90.2-	Extramedulläres Plasmozytom
C90.20	Extramedulläres Plasmozytom : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.21	Extramedulläres Plasmozytom : In kompletter Remission
C90.3-	Solitäres Plasmozytom
C90.30	Solitäres Plasmozytom : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.31	Solitäres Plasmozytom : In kompletter Remission
C91.-	Lymphatische Leukämie
C91.0-	Akute lymphatische Leukämie [ALL]
C91.00	Akute lymphatische Leukämie [ALL] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.01	Akute lymphatische Leukämie [ALL] : In kompletter Remission
C91.1-	Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]
C91.10	Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.11	Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL] : In kompletter Remission
C91.3-	Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ
C91.30	Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.31	Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ : In kompletter Remission
C91.4-	Haarzellenleukämie
C91.40	Haarzellenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.41	Haarzellenleukämie : In kompletter Remission
C91.5-	Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert)
C91.50	Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert) : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.51	Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert) : In kompletter Remission
C91.6-	Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C91.60	Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.61	Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ : In kompletter Remission
C91.7-	Sonstige lymphatische Leukämie
C91.70	Sonstige lymphatische Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.71	Sonstige lymphatische Leukämie : In kompletter Remission
C91.8-	Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ
C91.80	Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.81	Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ : In kompletter Remission
C91.9-	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet
C91.90	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.91	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C92.-	Myeloische Leukämie
C92.0-	Akute myeloblastische Leukämie [AML]
C92.00	Akute myeloblastische Leukämie [AML] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.01	Akute myeloblastische Leukämie [AML] : In kompletter Remission
C92.1-	Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv
C92.10	Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.11	Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv : In kompletter Remission
C92.2-	Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ
C92.20	Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.21	Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ : In kompletter Remission
C92.3-	Myelosarkom
C92.30	Myelosarkom : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.31	Myelosarkom : In kompletter Remission
C92.4-	Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL]
C92.40	Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.41	Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL] : In kompletter Remission
C92.5-	Akute myelomonozytäre Leukämie
C92.50	Akute myelomonozytäre Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.51	Akute myelomonozytäre Leukämie : In kompletter Remission
C92.6-	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität
C92.60	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.61	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität : In kompletter Remission
C92.7-	Sonstige myeloische Leukämie
C92.70	Sonstige myeloische Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.71	Sonstige myeloische Leukämie : In kompletter Remission
C92.8-	Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C92.80	Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.81	Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie : In kompletter Remission
C92.9-	Myeloische Leukämie, nicht näher bezeichnet
C92.90	Myeloische Leukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.91	Myeloische Leukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C93.-	Monozytenleukämie
C93.0-	Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie
C93.00	Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.01	Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie : In kompletter Remission
C93.1-	Chronische myelomonozytäre Leukämie
C93.10	Chronische myelomonozytäre Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.11	Chronische myelomonozytäre Leukämie : In kompletter Remission
C93.3-	Juvenile myelomonozytäre Leukämie
C93.30	Juvenile myelomonozytäre Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.31	Juvenile myelomonozytäre Leukämie : In kompletter Remission
C93.7-	Sonstige Monozytenleukämie
C93.70	Sonstige Monozytenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.71	Sonstige Monozytenleukämie : In kompletter Remission
C93.9-	Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet
C93.90	Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.91	Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C94.-	Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps
C94.0-	Akute Erythroleukämie
C94.00	Akute Erythroleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.01	Akute Erythroleukämie : In kompletter Remission
C94.2-	Akute Megakaryoblastenleukämie
C94.20	Akute Megakaryoblastenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.21	Akute Megakaryoblastenleukämie : In kompletter Remission
C94.3-	Mastzellenleukämie
C94.30	Mastzellenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.31	Mastzellenleukämie : In kompletter Remission
C94.4-	Akute Panmyelose mit Myelofibrose
C94.40	Akute Panmyelose mit Myelofibrose : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.41	Akute Panmyelose mit Myelofibrose : In kompletter Remission
C94.6-	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar
C94.60	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.61	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar : In kompletter Remission
C94.7-	Sonstige näher bezeichnete Leukämien
C94.70	Sonstige näher bezeichnete Leukämien : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.71	Sonstige näher bezeichnete Leukämien : In kompletter Remission

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

C94.8	Blastenkrise bei chronischer myeloischer Leukämie [CML]
C95.-	Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.0-	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.00	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C95.01	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : In kompletter Remission
C95.1-	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.10	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C95.11	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : In kompletter Remission
C95.7-	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps
C95.70	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C95.71	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : In kompletter Remission
C95.8!	Leukämie, refraktär auf Standard-Induktionstherapie
C95.9-	Leukämie, nicht näher bezeichnet
C95.90	Leukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C95.91	Leukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C96.-	Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
C96.0	Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit]
C96.2	Bösartiger Mastzelltumor
C96.4	Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen)
C96.5	Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose
C96.6	Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose
C96.7	Sonstige näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
C96.8	Histiozytisches Sarkom
C96.9	Bösartige Neubildung des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet
C97	Bösartige Neubildungen als Primärtumoren an mehreren Lokalisationen
D50.-	Eisenmangelanämie
D50.0	Eisenmangelanämie nach Blutverlust (chronisch)
D50.1	Sideropenische Dysphagie
D50.8	Sonstige Eisenmangelanämien
D50.9	Eisenmangelanämie, nicht näher bezeichnet
D51.-	Vitamin-B12-Mangelanämie
D51.0	Vitamin-B12-Mangelanämie durch Mangel an Intrinsic-Faktor
D51.1	Vitamin-B12-Mangelanämie durch selektive Vitamin-B12-Malabsorption mit Proteinurie
D51.2	Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie)
D51.3	Sonstige alimentäre Vitamin-B12-Mangelanämie
D51.8	Sonstige Vitamin-B12-Mangelanämien
D51.9	Vitamin-B12-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet
D52.-	Folsäure-Mangelanämie
D52.0	Alimentäre Folsäure-Mangelanämie
D52.1	Arzneimittelinduzierte Folsäure-Mangelanämie

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

D52.8	Sonstige Folsäure-Mangelanämien
D52.9	Folsäure-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet
D53.-	sonstige alimentäre Anämie
D53.0	Eiweißmangelanämie
D53.1	Sonstige megaloblastäre Anämien, anderenorts nicht klassifiziert
D53.2	Skorbutanämie
D53.8	Sonstige näher bezeichnete alimentäre Anämien
D53.9	Alimentäre Anämie, nicht näher bezeichnet
D55.-	Anämie durch Enzymdefekte
D55.0	Anämie durch Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase[G6PD]-Mangel
D55.1	Anämie durch sonstige Störungen des Glutathionstoffwechsels
D55.2	Anämie durch Störungen glykolytischer Enzyme
D55.3	Anämie durch Störungen des Nukleotidstoffwechsels
D55.8	Sonstige Anämien durch Enzymdefekte
D55.9	Anämie durch Enzymdefekte, nicht näher bezeichnet
D56.-	Thalassämie
D56.0	Alpha-Thalassämie
D56.1	Beta-Thalassämie
D56.2	Delta-Beta-Thalassämie
D56.3	Thalassämie-Erbanlage
D56.4	Hereditäre Persistenz fetalen Hämoglobins [HPFH]
D56.8	Sonstige Thalassämien
D56.9	Thalassämie, nicht näher bezeichnet
D57.-	Sichelzellenkrankheit
D57.0	Sichelzellenanämie mit Krisen
D57.1	Sichelzellenanämie ohne Krisen
D57.2	Doppelt heterozygote Sichelzellenkrankheiten
D57.3	Sichelzellen-Erbanlage
D57.8	Sonstige Sichelzellenkrankheiten
D58.-	sonstige hereditäre hämolytische Anämien
D58.0	Hereditäre Sphärozytose
D58.1	Hereditäre Elliptozytose
D58.2	Sonstige Hämoglobinopathien
D58.8	Sonstige näher bezeichnete hereditäre hämolytische Anämien
D58.9	Hereditäre hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
D59.-	erworbene hämolytische Anämien
D59.0	Arzneimittelinduzierte autoimmunhämolytische Anämie
D59.1	Sonstige autoimmunhämolytische Anämien
D59.2	Arzneimittelinduzierte nicht-autoimmunhämolytische Anämie
D59.3	Hämolytisch-urämisches Syndrom
D59.4	Sonstige nicht-autoimmunhämolytische Anämien
D59.5	Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie [Marchiafava-Micheli]
D59.6	Hämoglobinurie durch Hämolyse infolge sonstiger äußerer Ursachen
D59.8	Sonstige erworbene hämolytische Anämien
D59.9	Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
D60.-	erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie]
D60.0	Chronische erworbene isolierte aplastische Anämie
D60.1	Transitorische erworbene isolierte aplastische Anämie
D60.8	Sonstige erworbene isolierte aplastische Anämien
D60.9	Erworbene isolierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D61.-	sonstige aplastische Anämien
D61.0	Angeborene aplastische Anämie

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

D61.1-	Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie
D61.10	Aplastische Anämie infolge zytostatischer Therapie
D61.18	Sonstige arzneimittelinduzierte aplastische Anämie
D61.19	Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D61.2	Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen
D61.3	Idiopathische aplastische Anämie
D61.8	Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien
D61.9	Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D62	Akute Blutungsanämie
D63.-	Anämie bei chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
D63.0	Anämie bei Neubildungen (C00-D48+)
D63.8	Anämie bei sonstigen chronischen, anderenorts klassifizierten Krankheiten
D64.-	Sonstige Anämien
D64.0	Hereditäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie
D64.1	Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (krankheitsbedingt)
D64.2	Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie durch Arzneimittel oder Toxine
D64.3	Sonstige sideroachrestische [sideroblastische] Anämien
D64.4	Kongenitale dyserythropoetische Anämie
D64.8	Sonstige näher bezeichnete Anämien
D64.9	Anämie, nicht näher bezeichnet
D65.-	Disseminierte intravasale Gerinnung [Defibrinationssyndrom]
D65.0	Erworbene Afibrinogenämie
D65.1	Disseminierte intravasale Gerinnung [DIG, DIC]
D65.2	Erworbene Fibrinolyseblutung
D65.9	Defibrinationssyndrom, nicht näher bezeichnet
D66	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel
D67	Hereditärer Faktor-IX-Mangel
D68.-	Sonstige Koagulopathien
D68.0-	Willebrand-Jürgens-Syndrom
D68.00	Hereditäres Willebrand-Jürgens-Syndrom
D68.01	Erworbenes Willebrand-Jürgens-Syndrom
D68.09	Willebrand-Jürgens-Syndrom, nicht näher bezeichnet
D68.1	Hereditärer Faktor-XI-Mangel
D68.2-	Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren
D68.20	Hereditärer Faktor-I-Mangel
D68.21	Hereditärer Faktor-II-Mangel
D68.22	Hereditärer Faktor-V-Mangel
D68.23	Hereditärer Faktor-VII-Mangel
D68.24	Hereditärer Faktor-X-Mangel
D68.25	Hereditärer Faktor-XII-Mangel
D68.26	Hereditärer Faktor-XIII-Mangel
D68.28	Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren
D68.3-	Hämorrhagische Diathese durch Antikoagulanzen und Antikörper
D68.31	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen Faktor VIII
D68.32	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen sonstige Gerinnungsfaktoren
D68.33	Hämorrhagische Diathese durch Cumarine (Vitamin-K-Antagonisten)
D68.34	Hämorrhagische Diathese durch Heparine
D68.35	Hämorrhagische Diathese durch sonstige Antikoagulanzen

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

D68.38	Sonstige hämorrhagische Diathese durch sonstige und nicht näher bezeichnete Antikörper
D68.4	Erworbener Mangel an Gerinnungsfaktoren
D68.5	Primäre Thrombophilie
D68.6	Sonstige Thrombophilien
D68.8	Sonstige näher bezeichnete Koagulopathien
D68.9	Koagulopathie, nicht näher bezeichnet
D69.-	Purpura und sonstige hämorrhagische Diathesen
D69.0	Purpura anaphylactoides
D69.1	Qualitative Thrombozytendefekte
D69.2	Sonstige nichtthrombozytopenische Purpura
D69.3	Idiopathische thrombozytopenische Purpura
D69.4-	Sonstige primäre Thrombozytopenie
D69.40	Sonstige primäre Thrombozytopenie, als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.41	Sonstige primäre Thrombozytopenie, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.5-	Sekundäre Thrombozytopenie
D69.52	Heparin-induzierte Thrombozytopenie Typ I
D69.53	Heparin-induzierte Thrombozytopenie Typ II
D69.57	Sonstige sekundäre Thrombozytopenien, als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.58	Sonstige sekundäre Thrombozytopenien, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.59	Sekundäre Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.6-	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet
D69.60	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet, als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.61	Thrombozytopenie, nicht näher bezeichnet, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D69.8-	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.80	Hämorrhagische Diathese durch Thrombozytenaggregationshemmer
D69.88	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.9	Hämorrhagische Diathese, nicht näher bezeichnet
D70.-	Agranulozytose und Neutropenie
D70.0	Angeborene Agranulozytose und Neutropenie
D70.1-	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie
D70.10	Kritische Phase unter 4 Tage
D70.11	Kritische Phase 10 Tage bis unter 20 Tage
D70.12	Kritische Phase 20 Tage und mehr
D70.13	Kritische Phase 4 Tage bis unter 7 Tage
D70.14	Kritische Phase 7 Tage bis unter 10 Tage
D70.18	Sonstige Verlaufsformen der arzneimittelinduzierten Agranulozytose und Neutropenie
D70.19	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie, nicht näher bezeichnet
D70.3	Sonstige Agranulozytose
D70.5	Zyklische Neutropenie
D70.6	Sonstige Neutropenie
D70.7	Neutropenie, nicht näher bezeichnet
D71	Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten
D72.-	Sonstige Krankheiten der Leukozyten
D72.0	Genetisch bedingte Leukozytenanomalien

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

D72.1	Eosinophilie
D72.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Leukozyten
D72.9	Krankheit der Leukozyten, nicht näher bezeichnet
D73.-	Krankheiten der Milz
D73.0	Hyposplenismus
D73.1	Hypersplenismus
D73.2	Chronisch-kongestive Splenomegalie
D73.3	Abszess der Milz
D73.4	Zyste der Milz
D73.5	Infarzierung der Milz
D73.8	Sonstige Krankheiten der Milz
D73.9	Krankheit der Milz, nicht näher bezeichnet
D74.-	Methämoglobinämie
D74.0	Angeborene Methämoglobinämie
D74.8	Sonstige Methämoglobinämien
D74.9	Methämoglobinämie, nicht näher bezeichnet
D75.-	Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
D75.0	Familiäre Erythrozytose
D75.1	Sekundäre Polyglobulie [Polyzythämie]
D75.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
D75.9	Krankheit des Blutes und der blutbildenden Organe, nicht näher bezeichnet
D76.-	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Beteiligung des lymphoretikulären Gewebes und des retikulohistiozytären Systems
D76.1	Hämophagozytäre Lymphohistiozytose
D76.2	Hämophagozytäres Syndrom bei Infektionen
D76.3	Sonstige Histiozytose-Syndrome
D77	Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
D80.-	Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel
D80.0	Hereditäre Hypogammaglobulinämie
D80.1	Nichtfamiliäre Hypogammaglobulinämie
D80.2	Selektiver Immunglobulin-A-Mangel [IgA-Mangel]
D80.3	Selektiver Mangel an Immunglobulin-G-Subklassen [IgG-Subklassen]
D80.4	Selektiver Immunglobulin-M-Mangel [IgM-Mangel]
D80.5	Immundefekt bei erhöhtem Immunglobulin M [IgM]
D80.6	Antikörpermangel bei Normo- oder Hypergammaglobulinämie
D80.7	Transitorische Hypogammaglobulinämie im Kindesalter
D80.8	Sonstige Immundefekte mit vorherrschendem Antikörpermangel
D80.9	Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel, nicht näher bezeichnet
D81.-	Kombinierte Immundefekte
D81.0	Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit retikulärer Dysgenese
D81.1	Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger T- und B-Zellen-Zahl
D81.2	Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger oder normaler B-Zellen-Zahl
D81.3	Adenosindesaminase[ADA]-Mangel
D81.4	Nezelof-Syndrom
D81.5	Purinnukleosid-Phosphorylase[PNP]-Mangel
D81.6	Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-I-Defekt [MHC-Klasse-I-Defekt]
D81.7	Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-II-Defekt [MHC-Klasse-II-Defekt]

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

D81.8	Sonstige kombinierte Immundefekte
D81.9	Kombinierter Immundefekt, nicht näher bezeichnet
D82.-	Immundefekt in Verbindung mit anderen schweren Defekten
D82.0	Wiskott-Aldrich-Syndrom
D82.1	Di-George-Syndrom
D82.2	Immundefekt mit disproportioniertem Kleinwuchs
D82.3	Immundefekt mit hereditär defekter Reaktion auf Epstein-Barr-Virus
D82.4	Hyperimmunglobulin-E[IgE]-Syndrom
D82.8	Immundefekte in Verbindung mit anderen näher bezeichneten schweren Defekten
D82.9	Immundefekt in Verbindung mit schwerem Defekt, nicht näher bezeichnet
D83.-	Variabler Immundefekt [common variable immunodeficiency]
D83.0	Variabler Immundefekt mit überwiegenden Abweichungen der B-Zellen-Zahl und -Funktion
D83.1	Variabler Immundefekt mit überwiegenden immunregulatorischen T-Zell-Störungen
D83.2	Variabler Immundefekt mit Autoantikörpern gegen B- oder T-Zellen
D83.8	Sonstige variable Immundefekte
D83.9	Variabler Immundefekt, nicht näher bezeichnet
D84.-	Sonstige Immundefekte
D84.0	Lymphozytenfunktion-Antigen-1[LFA-1]-Defekt
D84.1	Defekte im Komplementsystem
D84.8	Sonstige näher bezeichnete Immundefekte
D84.9	Immundefekt, nicht näher bezeichnet
D86.3	Sarkoidose der Haut
D86.8	Sarkoidose an sonstigen und kombinierten Lokalisationen
D86.9	Sarkoidose, nicht näher bezeichnet
D89.-	Sonstige Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, anderenorts nicht klassifiziert
D89.0	Polyklonale Hypergammaglobulinämie
D89.1	Kryoglobulinämie
D89.2	Hypergammaglobulinämie, nicht näher bezeichnet
D89.3	Immunrekonstitutionssyndrom
D89.8	Sonstige näher bezeichnete Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, anderenorts nicht klassifiziert
D89.9	Störung mit Beteiligung des Immunsystems, nicht näher bezeichnet
D90	Immunkompromittierung nach Bestrahlung, Chemotherapie und sonstigen immunsuppressiven Maßnahmen
M30.-	Panarteriitis nodosa und verwandte Zustände
M30.0	Panarteriitis nodosa
M30.1	Panarteriitis mit Lungenbeteiligung
M30.2	Juvenile Panarteriitis
M30.3	Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]
M30.8	Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände
M31.-	Sonstige nekrotisierende Vaskulopathien
M31.0	Hypersensitivitätsangiitis
M31.1	Thrombotische Mikroangiopathie
M31.2	Letales Mittelliniengranulom
M31.3	Wegener-Granulomatose
M31.4	Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]
M31.5	Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica
M31.6	Sonstige Riesenzellarteriitis

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

M31.7	Mikroskopische Polyangiitis
M31.8	Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien
M31.9	Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet
M32.-	Systemischer Lupus erythematodes
M32.0	Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematodes
M32.1	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes
M32.9	Systemischer Lupus erythematodes, nicht näher bezeichnet
M33.-	Dermatomyositis-Polymyositis
M33.0	Juvenile Dermatomyositis
M33.1	Sonstige Dermatomyositis
M33.2	Polymyositis
M33.9	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet
M34.-	Systemische Sklerose
M34.0	Progressive systemische Sklerose
M34.1	CR(E)ST-Syndrom
M34.2	Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert
M34.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose
M34.9	Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet
M35.-	Sonstige Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
M35.0	Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]
M35.1	Sonstige Overlap-Syndrome
M35.2	Behçet-Krankheit
M35.3	Polymyalgia rheumatica
M35.4	Eosinophile Fasziiitis
M35.5	Multifokale Fibrosklerose
M35.6	Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]
M35.7	Hypermobilitäts-Syndrom
M35.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
M35.9	Krankheit mit Systembeteiligung des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet
M36.-	Systemkrankheiten des Bindegewebes bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen (C00-D48+)
M36.1	Arthropathie bei Neubildungen (C00-D48+)
M36.2	Arthropathia haemopholica (D66-D68+)
M36.3	Arthropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Blutkrankheiten (D50-D76+)
M36.4	Arthropathie bei anderenorts klassifizierten Hypersensitivitätsreaktionen
M36.5-	Beteiligung des Bindegewebes bei der chronischer Graft-versus-Host-Krankheit
M36.51	Stadium 1 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
M36.52	Stadium 2 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+) (T86.06+)
M36.53	Stadium 3 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.07+)
M36.8	Systemkrankheiten des Bindegewebes bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

R50.9	Fieber, nicht näher bezeichnet
Z94.80	Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation ohne gegenwärtige Immunsuppression
Z94.81	Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation mit gegenwärtiger Immunsuppression
Z94.88	Zustand nach sonstiger Organ- oder Gewebetransplantation
Diagnosen für die pädiatrische Kardiologie	
B57.2	Chagas-Krankheit (chronisch) mit Herzbeteiligung V P1d
I05.-	Rheumatische Mitralklappenkrankheiten V
I05.0	Mitralklappenstenose V P1d
I05.1	Rheumatische Mitralklappeninsuffizienz V P1d
I05.2	Mitralklappenstenose mit Insuffizienz V P1d
I05.8	Sonstige Mitralklappenkrankheiten V P1d
I05.9	Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I06.-	Rheumatische Aortenklappenkrankheiten V
I06.0	Rheumatische Aortenklappenstenose V P1d
I06.1	Rheumatische Aortenklappeninsuffizienz V P1d
I06.2	Rheumatische Aortenklappenstenose mit Insuffizienz V P1d
I06.8	Sonstige rheumatische Aortenklappenkrankheiten V P1d
I06.9	Rheumatische Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I07.-	Rheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten V
I07.0	Trikuspidalklappenstenose V P1d
I07.1	Trikuspidalklappeninsuffizienz V P1d
I07.2	Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz V P1d
I07.8	Sonstige Trikuspidalklappenkrankheiten V P1d
I07.9	Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I08.-	Krankheiten mehrerer Herzklappen V
I08.0	Krankheiten der Mitralklappen- und Aortenklappen, kombiniert V P1d
I08.1	Krankheiten der Mitralklappen- und Trikuspidalklappen, kombiniert V P1d
I08.2	Krankheiten der Aorten- und Trikuspidalklappen, kombiniert V P1d
I08.3	Krankheiten der Mitralklappen-, Aorten- und Trikuspidalklappen, kombiniert V P1d
I08.8	Sonstige Krankheiten mehrerer Herzklappen V P1d
I08.9	Krankheit mehrerer Herzklappen, nicht näher bezeichnet V P1d
I09.2	Chronische rheumatische Perikarditis I P1a
I10.01	Benigne essentielle Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Krise H P1e
I10.10	Maligne essentielle Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven H P1e
I10.11	Maligne essentielle Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Krise H P1e
I10.91	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet: Mit Angabe einer H P1e
I11.0-	Hypertensive Herzkrankheit mit (kongestiver) Herzinsuffizienz: I
I11.00	- Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I11.01	- Mit Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I11.9-	Hypertensive Herzkrankheit ohne (kongestive) Herzinsuffizienz: I
I11.90	- Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I11.91	- Mit Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I12.00	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne Angabe H P1e
I12.01	Hypertensive Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit Angabe H P1e
I12.90	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz: Ohne Angabe H P1e
I12.91	Hypertensive Nierenkrankheit ohne Niereninsuffizienz: Mit Angabe H P1e
I13.-	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit: I

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

I13.0-	- mit (kongestiver) Herzinsuffizienz I
I13.00	- Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I13.01	- Mit Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I13.10	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Ohne H P1e
I13.11	Hypertensive Herz- und Nierenkrankheit mit Niereninsuffizienz: Mit H P1e
I13.2-	- und Niereninsuffizienz I
I13.20	- Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I13.21	- Mit Angabe einer hypertensiven Krise I/H P1a/P1e
I13.9-	- nicht näher bezeichnet I
I13.90	- nicht näher bezeichnet: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise I
I13.91	- nicht näher bezeichnet: Mit Angabe einer hypertensiven Krise I
I15.00	Renovaskuläre Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven Krise H P1e
I15.01	Renovaskuläre Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Krise H P1e
I15.10	Hypertonie als Folge von sonstigen Nierenkrankheiten: Ohne Angabe H P1e
I15.11	Hypertonie als Folge von sonstigen Nierenkrankheiten: Mit Angabe H P1e
I15.20	Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten: Ohne Angabe einer H
I15.21	Hypertonie als Folge von endokrinen Krankheiten: Mit Angabe einer H
I15.80	Sonstige sekundäre Hypertonie: Ohne Angabe einer hypertensiven H P1e
I15.81	Sonstige sekundäre Hypertonie: Mit Angabe einer hypertensiven Krise H P1e
I20.-	Angina pectoris KHK
I20.0	Instabile Angina pectoris KHK P1b
I20.1	Angina pectoris mit nachgewiesenem Koronarspasmus KHK P1b
I20.8	Sonstige Formen der Angina pectoris KHK P1b
I20.9	Angina pectoris, nicht näher bezeichnet KHK P1b
I21.-	Akuter Myokardinfarkt KHK
I21.0	Akuter transmuraler Myokardinfarkt der Vorderwand KHK P1b
I21.1	Akuter transmuraler Myokardinfarkt der Hinterwand KHK P1b
I21.2	Akuter transmuraler Myokardinfarkt an sonstigen Lokalisationen KHK P1b
I21.3	Akuter transmuraler Myokardinfarkt an nicht näher bezeichneter Lokalisation KHK P1b
I21.4	Akuter subendokardialer Myokardinfarkt KHK P1b
I21.9	Akuter Myokardinfarkt, nicht näher bezeichnet KHK P1b
I22.-	Rezidivierender Myokardinfarkt KHK
I22.0	Rezidivierender Myokardinfarkt der Vorderwand KHK P1b
I22.1	Rezidivierender Myokardinfarkt der Hinterwand KHK P1b
I22.8	Rezidivierender Myokardinfarkt an sonstigen Lokalisationen KHK P1b
I22.9	Rezidivierender Myokardinfarkt an nicht näher bezeichneter Lokalisation KHK P1b
I23.-	Bestimmte akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt KHK
I23.0	Hämoperikard als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt KHK P1b
I23.2	Ventrikelseptumdefekt als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt KHK P1b
I23.3	Ruptur der Herzwand ohne Hämoperikard als akute Komplikation nach akutem K
I23.4	Ruptur der Chordae tendineae als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt
I23.5	Papillarmuskelruptur als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt KHK P1b
I23.6	Thrombose des Vorhofes, des Herzohres oder der Kammer als akute Komplikation nach akutem Myokardinfarkt
I23.8	Sonstige akute Komplikationen nach akutem Myokardinfarkt KHK P1b

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

I24.-	Sonstige akute ischämische Herzkrankheit KHK
I24.0	Koronarthrombose ohne nachfolgenden Myokardinfarkt KHK P1b
I24.1	Postmyokardinfarkt-Syndrom KHK P1b
I24.8	Sonstige Formen der akuten ischämischen Herzkrankheit KHK P1b
I24.9	Akute ischämische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet KHK P1b
I25.-	Chronische ischämische Herzkrankheit KHK
I25.0	Atherosklerotische Herz-Kreislauf-Krankheit, so beschrieben KHK P1b
I25.1-	Atherosklerotische Herzkrankheit KHK
I25.10	Atherosklerotische Herzkrankheit: Ohne hämodynamisch wirksame Stenosen KHK P1b
I25.11	Atherosklerotische Herzkrankheit: Ein-Gefäßerkrankung KHK P1b
I25.12	Atherosklerotische Herzkrankheit: Zwei-Gefäßerkrankung KHK P1b
I25.13	Atherosklerotische Herzkrankheit: Drei-Gefäßerkrankung KHK P1b
I25.14	Atherosklerotische Herzkrankheit: Stenose des linken Hauptstammes KHK P1b
I25.15	Atherosklerotische Herzkrankheit: Mit stenosierten Bypass-Gefäßen KHK P1b
I25.16	Atherosklerotische Herzkrankheit: Mit stenosierten Stents KHK P1b
I25.19	Atherosklerotische Herzkrankheit: Nicht näher bezeichnet KHK P1b
I25.2-	Alter Myokardinfarkt KHK
I25.20	Alter Myokardinfarkt: 29 Tage bis unter 4 Monate zurückliegend KHK
I25.21	Alter Myokardinfarkt: 4 Monate bis unter 1 Jahr zurückliegend KHK
I25.22	Alter Myokardinfarkt: 1 Jahr und länger zurückliegend KHK P1b
I25.29	Alter Myokardinfarkt: Nicht näher bezeichnet KHK P1b
I25.3	Herz-(Wand-)Aneurysma
I25.4	Koronararterienaneurysma KHK P1b
I25.5	Ischämische Kardiomyopathie KHK P1b
I25.6	Stumme Myokardischämie KHK P1b
I25.8	Sonstige Formen der chronischen ischämischen Herzkrankheit KHK P1b
I25.9	Chronische ischämische Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet KHK P1b
I26.-	Lungenembolie
I26.0	Lungenembolie mit Angabe eines akuten Cor pulmonale I P1a
I26.9	Lungenembolie ohne Angabe eines akuten Cor pulmonale I P1a
I27.-	Sonstige pulmonale Herzkrankheiten I
I27.0	Primäre pulmonale Hypertonie I P1a
I27.2-	Sonstige näher bezeichnete sekundäre pulmonale Hypertonie I P1a
I27.20	Pulmonale Hypertonie bei chronischer Thromboembolie I P1a
I27.28	Sonstige näher bezeichnete sekundäre pulmonale Hypertonie I P1a
I27.8	Sonstige näher bezeichnete pulmonale Herzkrankheiten I P1a
I27.9	Pulmonale Herzkrankheit, nicht näher bezeichnet I P1a
I31.0	Chronische adhäsive Perikarditis I P1a
I31.1	Chronische konstriktive Perikarditis I P1a
I34.-	Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten V
I34.0	Mitralklappeninsuffizienz V P1d
I34.1	Mitralklappenprolaps V P1d
I34.2	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose V P1d
I34.8-	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten V
I34.80	Nichtrheumatische Mitralklappenstenose mit Mitralklappeninsuffizienz V P1d
I34.88	Sonstige nichtrheumatische Mitralklappenkrankheiten V P1d
I34.9	Nichtrheumatische Mitralklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I35.-	Nichtrheumatische Aortenklappenkrankheiten V

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

I35.0	Aortenklappenstenose V P1d
I35.1	Aortenklappeninsuffizienz V P1d
I35.2	Aortenklappenstenose mit Insuffizienz V P1d
I35.8	Sonstige Aortenklappenkrankheiten V P1d
I35.9	Aortenklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I36.-	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten V
I36.0	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose V P1d
I36.1	Nichtrheumatische Trikuspidalklappeninsuffizienz V P1d
I36.2	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenstenose mit Insuffizienz V P1d
I36.8	Sonstige nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheiten V P1d
I36.9	Nichtrheumatische Trikuspidalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I37.-	Pulmonalklappenkrankheiten V
I37.0	Pulmonalklappenstenose V P1d
I37.1	Pulmonalklappeninsuffizienz V P1d
I37.2	Pulmonalklappenstenose mit Insuffizienz V P1d
I37.8	Sonstige Pulmonalklappenkrankheiten V P1d
I37.9	Pulmonalklappenkrankheit, nicht näher bezeichnet V P1d
I38	Endokarditis, Herzklappe nicht näher bezeichnet V P1d
I39.-	Endokarditis und Herzklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
I39.0	Mitralklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten V P1d
I39.1	Aortenklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten V P1d
I39.2	Trikuspidalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten V P1d
I39.3	Pulmonalklappenkrankheiten bei anderenorts klassifizierten Krankheiten V P1d
I39.4	Krankheiten mehrerer Herzklappen bei anderenorts klassifizierten Krankheiten V P1d
I39.8	Endokarditis bei anderenorts klassifizierten Krankheiten, Herzklappe nicht näher bezeichnet P1d
I42.0	Dilatative Kardiomyopathie I P1a
I42.1	Hypertrophische obstruktive Kardiomyopathie I P1a
I42.2	Sonstige hypertrophische Kardiomyopathie I P1a
I42.5	Sonstige restriktive Kardiomyopathie I P1a
I42.6	Alkoholische Kardiomyopathie I P1a
I42.7	Kardiomyopathie durch Arzneimittel oder sonstige exogene Substanzen I P1a
I42.8-	Sonstige Kardiomyopathien I
I42.80	Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie [ARVCM] R P1c
I43.-	Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten Krankheiten I
I43.0	Kardiomyopathie bei anderenorts klassifizierten infektiösen und parasitären Krankheiten P1a
I43.1	Kardiomyopathie bei Stoffwechselkrankheiten I P1a
I43.2	Kardiomyopathie bei alimentären Krankheiten I P1a
I43.8	Kardiomyopathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten I P1a
I44.-	Atrioventrikulärer Block und Linksschenkelblock R P1c
I44.0	Atrioventrikulärer Block 1. Grades R P1c
I44.1	Atrioventrikulärer Block 2. Grades R P1c

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

I44.2	Atrioventrikulärer Block 3. Grades R P1c
I44.3	Sonstiger und nicht näher bezeichneter atrioventrikulärer Block R P1c
I44.4	Linksanteriorer Faszikelblock R P1c
I44.5	Linksposteriorer Faszikelblock R P1c
I44.6	Sonstiger und nicht näher bezeichneter Faszikelblock R P1c
I44.7	Linksschenkelblock, nicht näher bezeichnet R P1c
I45.-	Sonstige kardiale Erregungsleitungsstörungen R
I45.0	Rechtsfaszikulärer Block R P1c
I45.1	Sonstiger und nicht näher bezeichneter Rechtsschenkelblock R P1c
I45.2	Bifaszikulärer Block R P1c
I45.3	Trifaszikulärer Block R P1c
I45.4	Unspezifischer intraventrikulärer Block R P1c
I45.5	Sonstiger näher bezeichneter Herzblock R P1c
I45.6	Präexzitations-Syndrom R P1c
I45.8	Sonstige näher bezeichnete kardiale Erregungsleitungsstörungen R P1c
I45.9	Kardiale Erregungsleitungsstörung, nicht näher bezeichnet R P1c
I46.-	Herzstillstand R
I46.0	Herzstillstand mit erfolgreicher Wiederbelebung R P1c
I46.1	Plötzlicher Herztod, so beschrieben R P1c
I46.9	Herzstillstand, nicht näher bezeichnet R P1c
I47.-	Paroxysmale Tachykardie R
I47.0	Ventrikuläre Arrhythmie durch Re-entry R P1c
I47.1	Supraventrikuläre Tachykardie R P1c
I47.2	Ventrikuläre Tachykardie R P1c
I47.9	Paroxysmale Tachykardie, nicht näher bezeichnet R P1c
I48.-	Vorhofflattern und Vorhofflimmern R
I48.0-	Vorhofflattern R
I48.00	Vorhofflattern: Paroxysmal R P1c
I48.01	Vorhofflattern: Chronisch R P1c
I48.09	Vorhofflattern: Nicht näher bezeichnet R P1c
I48.1-	Vorhofflimmern R
I48.10	Vorhofflimmern: Paroxysmal R P1c
I48.11	Vorhofflimmern: Chronisch R P1c
I48.19	Vorhofflimmern: Nicht näher bezeichnet R P1c
I49.-	Sonstige kardiale Arrhythmien V
I49.0	Kammerflattern und Kammerflimmern R P1c
I49.1	Vorhofextrasystolie R P1c
I49.2	AV-junktionale Extrasystolie R P1c
I49.3	Ventrikuläre Extrasystolie R P1c
I49.4	Sonstige und nicht näher bezeichnete Extrasystolie R P1c
I49.5	Sick-Sinus-Syndrom R P1c
I49.8	Sonstige näher bezeichnete kardiale Arrhythmien R P1c
I49.9	Kardiale Arrhythmie, nicht näher bezeichnet R P1c
I50.-	Herzinsuffizienz
I50.0-	Rechtsherzinsuffizienz
I50.00	Primäre Rechtsherzinsuffizienz I P1a
I50.01	Sekundäre Rechtsherzinsuffizienz I P1a
I50.1-	Linksherzinsuffizienz
I50.11	Linksherzinsuffizienz: Ohne Beschwerden I P1a
I50.12	Linksherzinsuffizienz: Mit Beschwerden bei stärkerer Belastung I P1a
I50.13	Linksherzinsuffizienz: Mit Beschwerden bei leichter Belastung I P1a
I50.14	Linksherzinsuffizienz: Mit Beschwerden in Ruhe I P1a

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

I50.19	Linksherzinsuffizienz: Nicht näher bezeichnet I P1a
I50.9	Herzinsuffizienz, nicht näher bezeichnet I P1a
I51.0	Herzseptumdefekt, erworben I P1a
I51.1	Ruptur der Chordae tendineae, anderenorts nicht klassifiziert I P1a
I51.2	Papillarmuskelruptur, anderenorts nicht klassifiziert I P1a
I51.4	Myokarditis, nicht näher bezeichnet I P1a
I51.5	Myokarddegeneration I P1a
I51.7	Kardiomegalie I P1a
ICD	10 Klartext Krankheit Pauschale
ICD	10 Klartext Krankheit Pauschale
ICD	10 Klartext Krankheit Pauschale
Q20.-	Angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen V
Q20.0	Truncus arteriosus communis V P1d
Q20.1	Rechter Doppelausstromventrikel [Double outlet right ventricle] V P1d
Q20.2	Linker Doppelausstromventrikel [Double outlet left ventricle] V P1d
Q20.3	Diskordante ventrikuloarterielle Verbindung V P1d
Q20.4	Doppeleinstromventrikel [Double inlet ventricle] V P1d
Q20.5	Diskordante atrioventrikuläre Verbindung V P1d
Q20.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzhöhlen und verbindender Strukturen V P1d
Q20.9	Angeborene Fehlbildung der Herzhöhlen und verbindender Strukturen, nicht näher bezeichnet
Q21.-	Angeborene Fehlbildungen der Herzsepten V
Q21.0	Ventrikelseptumdefekt V P1d
Q21.1	Vorhofseptumdefekt V P1d
Q21.2	Defekt des Vorhof- und Kammerseptums V P1d
Q21.3	Fallot-Tetralogie V P1d
Q21.4	Aortopulmonaler Septumdefekt V P1d
Q21.8-	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten V
Q21.80	Fallot-Pentalogie V P1d
Q21.88	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Herzsepten V P1d
Q21.9	Angeborene Fehlbildung des Herzseptums, nicht näher bezeichnet V P1d
Q22.-	Angeborene Fehlbildungen der Pulmonal- und der Trikuspidalklappe V
Q22.0	Pulmonalklappenatresie V P1d
Q22.1	Angeborene Pulmonalklappenstenose V P1d
Q22.2	Angeborene Pulmonalklappeninsuffizienz V P1d
Q22.3	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Pulmonalklappe V P1d
Q22.4	Angeborene Trikuspidalklappenstenose V P1d
Q22.5	Ebstein-Anomalie V P1d
Q22.6	Hypoplastisches Rechtsherzsyndrom V P1d
Q22.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trikuspidalklappe V P1d
Q22.9	Angeborene Fehlbildung der Trikuspidalklappe, nicht näher bezeichnet V P1d
Q23.-	Angeborene Fehlbildungen der Aorten- und der Mitralklappe V
Q23.0	Angeborene Aortenklappenstenose V P1d
Q23.1	Angeborene Aortenklappeninsuffizienz V P1d
Q23.2	Angeborene Mitralklappenstenose V
Q23.3	Angeborene Mitralklappeninsuffizienz V P1d
Q23.4	Hypoplastisches Linksherzsyndrom V P1d
Q23.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorten- und Mitralklappe V P1d
Q23.9	Angeborene Fehlbildung der Aorten- und Mitralklappe, nicht näher bezeichnet V

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

Q24.-	Sonstige angeborene Fehlbildungen des Herzens V
Q24.0	Dextrokardie V P1d
Q24.1	Lävokardie V P1d
Q24.2	Cor triatriatum V P1d
Q24.3	Infundibuläre Pulmonalstenose V P1d
Q24.4	Angeborene subvalvuläre Aortenstenose V P1d
Q24.5	Fehlbildung der Koronargefäße V P1d
Q24.6	Angeborener Herzblock R P1c
Q24.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Herzens V P1d
Q24.9	Angeborene Fehlbildung des Herzens, nicht näher bezeichnet V P1d
Q25.-	Angeborene Fehlbildungen der großen Arterien V
Q25.0	Offener Ductus arteriosus V P1d
Q25.1	Koarktation der Aorta V P1d
Q25.2	Atresie der Aorta V P1d
Q25.3	Stenose der Aorta (angeboren) V P1d
Q25.4	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Aorta V P1d
Q25.5	Atresie der A. pulmonalis V P1d
Q25.6	Stenose der A. pulmonalis (angeboren) V P1d
Q25.7	Sonstige angeborene Fehlbildungen der A. pulmonalis V P1d
Q25.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Arterien V P1d
Q25.9	Angeborene Fehlbildung der großen Arterien, nicht näher bezeichnet V P1d
Q26.-	Angeborene Fehlbildungen der großen Venen V
Q26.0	Angeborene Stenose der V. cava V P1d
Q26.1	Persistenz der linken V. cava superior V P1d
Q26.2	Totale Fehleinmündung der Lungenvenen V P1d
Q26.3	Partielle Fehleinmündung der Lungenvenen V P1d
Q26.4	Fehleinmündung der Lungenvenen, nicht näher bezeichnet V P1d
Q26.5	Fehleinmündung der Pfortader V P1d
Q26.6	Fistel zwischen V. portae und A. hepatica (angeboren) V P1d
Q26.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der großen Venen V P1d
Q26.9	Angeborene Fehlbildung einer großen Vene, nicht näher bezeichnet V P1d
Q87.4	Marfan-Syndrom V P1d
R00.-	Störung des Herzschlags
R00.0	Tachykardie, nicht näher bezeichnet
R00.1	Bradykardie, nicht näher bezeichnet
R00.2	Palpitationen
R00.8	sonstige nicht näher bezeichnete Störungen des Herzschlages
R01.-	Herzgeräusche und andere Herz-Schallphänomene
R01.0	Benigne und akzidentelle Herzgeräusche
R01.1	Herzgeräusch, nicht näher bezeichnet
R01.2	Sonstige Herz-Schallphänomene
R02	Gangrän, andernorts nicht klassifiziert
R03.-	abnormer Blutdruckwert ohne Diagnose
R03.0	Erhöhter Blutdruckwert ohne Diagnose eines Bluthochdrucks
R03.1	Unspezifischer niedriger Blutdruckwert
R04.-	Blutung aus den Atemwegen
R04.0	Epistaxis
R04.1	Blutung aus dem Rachen
R04.2	Hämoptye
R04.8	Blutung aus sonstigen Lokalisationen in den Atemwegen
R04.9	Blutung aus den Atemwegen, nicht näher bezeichnet
R05	Husten

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

R06.-	Störungen der Atmung
R06.0	Dyspnoe
R06.1	Stridor
R06.2	Ziehende Atmung
R06.3	Periodische Atmung
R06.4	Hyperventilation
R06.5	Mundatmung
R06.6	Singultus
R06.7	Niesen
R06.8-	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Atmung
R06.80	Akutes lebensbedrohliches Ereignis im Säuglingsalter
R06.88	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Atmung
R07.-	Hals- und Brustschmerzen
R07.0	Halsschmerzen
R07.1	Brustschmerzen bei der Atmung
R07.2	Präkordiale Schmerzen
R07.3	Sonstige Brustschmerzen
R07.4	Brustschmerzen, nicht näher bezeichnet
R09.-	sonstige Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen
R09.0	Asphyxie
R09.1	Pleuritis
R09.2	Atemstillstand
R09.3	Abnormes Sputum
R09.8	Sonstige näher bezeichnete Symptome, die das Kreislaufsystem und das Atmungssystem betreffen
R57.0	Kardiogener Schock I P1a
T46.0	Vergiftung: Herzglykoside und Arzneimittel mit ähnlicher Wirkung I P1a
<u>Diagnosen für die pädiatrische Pneumologie</u>	
A15.0	Lungentuberkulose, mikroskopisch gesichert, mit oder ohne Kultur/Molekularbiologische Verfahren
A15.1	Lungentuberkulose, nur durch Kultur gesichert
A15.2	Lungentuberkulose, histologisch gesichert
A15.3	Lungentuberkulose, durch sonstige Untersuchungsverfahren gesichert
A15.4	Tuberkulose der intrathorakalen Lymphknoten, gesichert
A15.5	Tuberkulose des Larynx, der Trachea oder der Bronchien, gesichert
A15.6	Tuberkulöse Pleuritis, gesichert
A15.7	Primäre Tuberkulose der Atmungsorgane, gesichert
A15.8	Sonstige Tuberkulose der Atmungsorgane, gesichert
A16.0	Lungentuberkulose, weder bakteriologisch, molekularbiologisch noch histologisch gesichert durch Kultur/Molekularbiologische
A16.1	Lungentuberkulose, bakteriologische, molekularbiologische, histologische Untersuchungen nicht durchgeführt
A16.2	Tuberkulöse Pneumonie
A16.2	Lungentuberkulose ohne Angabe einer bakteriologischen, molekularbiologischen, histologischen Sicherung

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

A16.3	Tuberkulose der intrathorakalen Lymphknoten ohne Angabe einer bakteriologischen, molekularbiologischen, histologischen Sicherung
A16.4	Tuberkulose des Larynx, der Trachea, der Bronchien ohne Angabe einer bakteriologischen, molekularbiologischen, histologischen Sicherung
A16.5	Tuberkulöse Pleuritis ohne Angabe einer bakteriologischen, molekularbiologischen, histologischen Sicherung
A16.7	Primärtuberkulose der Atmungsorgane ohne Angabe einer bakteriologischen, molekularbiologischen, histologischen Sicherung
A16.8	Sonstige Tuberkulose der Atmungsorgane ohne Angabe einer bakteriologischen, molekularbiologischen, histologischen Sicherung
A19.-	Miliartuberkulose
A19.0	Akute Miliartuberkulose einer einzelnen, näher bezeichneten Lokalisation
A19.1	Akute Miliartuberkulose mehrerer Lokalisationen
A19.2	Akute Miliartuberkulose, nicht näher bezeichnet
A19.8	Sonstige Miliartuberkulose
A37.-	z.B. Keuchhusten
A48.1	Legionellose mit Pneumonie
B01.2	Varizellen, kompliziert durch Pneumonie
B05.2	Masern, kompliziert durch Pneumonie
B06.8	Röteln, kompliziert durch Pneumonie
B25.0	Zytomegalie, kompliziert durch Pneumonie
B37.1	Kandidose der Lunge
B44.0	z.B. Invasive Aspergillose der Lunge
B44.1	Sonstige Aspergillose der Lunge
B44.1	sonstige Aspergillose der Lunge
B58.3	z.B. Toxoplasmose
B59	Pneumocystis carinii /jirovecii Inkl. Plasmazelluläre interstitielle Pneumonie
B95.0	Streptokokken A als Ursache von Krankheiten
B95.2	Streptokokken, Gruppe D
B95.4	Sonstige Streptokokken als Ursache von Krankheiten
B97.1	z.B. Enteroviren als Ursache von Krankheiten
D80.-	Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel
D84.1	Defekte im Komplementsystem
D86.0	Sarkoidose der Lunge
E13.-	Diabetes mellitus
E50.9	Vitamin-A-Mangel, nicht näher bezeichnet
E55.9	Vitamin-D-Mangel, nicht näher bezeichnet
E56.0	Vitamin-E-Mangel
E56.1	Vitamin-K-Mangel
E84.0	Mukoviszidose
E84.0	... mit Lungenbeteiligung
E84.1	... mit Darmbeteiligung

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

E84.80	Mukoviszidose mit Lungen- und Darmbeteiligung
E84.87	... mit sonstigen multiplen Manifestationen
E84.88	... mit sonstigen Manifestationen
E84.9	Mukoviszidose, nicht näher bezeichnet
E85.9	Amyloidose
F17.1	Rauchen
F17.3	Rauchentwöhnung
F19.1	Medikamentenabusus
F32.0	Leichte depressive Episode
F34.1	Dysthymia
F40.1	Soziale Phobien
F41.0	Panikstörung
F41.1	Generalisierte Angst
F45.0	Somatisierungsstörung
F45.1	Undifferenzierte Somatisierungsstörung
F45.2	Hypochondrische Störung
F45.31	Rein psychogene Atemstörung
F45.33	Habituellem Husten, Husten-Tic, Räusper-Tic
F45.8	Sonstige somatoforme Störungen
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
H10.1	allergische Konjunktivitis
H65.3	Chronische muköse Otitis media
H65.4	Sonstige chronische nichteitrige Otitis media
I00.-	z.B. Rheumatisches Fieber
I46.0	Herz-Kreislaufstillstand mit erfolgreicher Wiederbelebung
J01.0	Akute Sinusitis maxillaris
J01.1	Akute Sinusitis frontalis
J01.2	Akute Sinusitis ethmoidalis
J01.3	Akute Sinusitis sphenoidalis
J01.4	Akute Pansinusitis
J01.8	Sonstige Akute Sinusitis
J01.9	Akute Sinusitis, nicht näher bezeichnet
J04.0	Akute Laryngitis (eitrig, ödematös, subglottisch, ulzerös)
J04.1	Akute Tracheitis (katarrhalisch)
J04.2	Akute Laryngotracheitis
J05.0	Akute obstruktive Laryngitis (Krupp)
J05.1	Akute Epiglottitis
J06.0	Akute Laryngopharyngitis
J06.8	Sonstige akute Infektionen der oberen Atemwege
J06.9	Akute Infektion der oberen Atemwege, nicht näher bezeichnet
J09.-	Grippe durch bestimmte nachgewiesene Influenzaviren (Schweinegrippe, Vogelgrippe)
J10.0	Grippe mit Pneumonie, sonstige Influenzaviren nachgewiesen

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

J10.1	Grippe mit sonstigen Manifestationen an den Atemwegen, sonstige Influenza- Viren nachgewiesen
J11.-	Grippe, Viren nicht nachgewiesen
J11.0	Grippe mit Pneumonie, Viren nicht nachgewiesen
J11.1	Grippe mit sonstigen Manifestationen an den Atemwegen, Viren nicht nach- gewiesen
J12.0	Pneumonie durch Adenoviren
J12.1	Pneumonie durch RS-Viren
J12.2	Pneumonie durch Para- Influenzaviren
J12.3	Pneumonie durch humanes Metapneumovirus
J12.8	Pneumonie durch sonstige Viren
J12.9	Viruspneumonie nicht näher bezeichnet
J13	Pneumonie durch Pneumokokken
J14	Pneumonie durch Haemophilus influenzae
J15.-	Pneumonie durch Bakterien, andernorts nicht klassifiziert
J15.0	Pneumonie durch Klebsiella pneumoniae
J15.1	Pneumonie durch Pseudomonas
J15.2	Pneumonie durch Staphylokokken
J15.3	Pneumonie durch Streptokokken, Gruppe B
J15.4	Pneumonie durch sonstige Streptokokken
J15.5	Pneumonie durch E. coli
J15.6	Pneumonie durch Proteus oder andere gram-negative Bakterien
J15.7	Pneumonie durch Mykoplasma pneumoniae, bzw. Pneumonie durch Mycoplasma pneumoniae- like- organism (PPLO)
J15.8	Sonstige bakterielle Pneumonie
J15.9	Bakterielle Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J16.-	Pneumonie durch sonstige Krankheitserreger, andernorts nicht klassifiziert
J17.-	Pneumonie bei andernorts klassifizierten Krankheiten
J17.0	Pneumonie bei andernorts klassifizierten bakteriellen Krankheiten
J17.1	Pneumonie bei andernorts klassifizierten Viruskrankheiten
J17.2	Pneumonie bei Mykosen
J17.3	Pneumonie bei parasitären Krankheiten
J17.8	Pneumonie bei sonstigen andernorts klassifizierten Krankheiten
J18.0	Bronchopneumonie, nicht näher bezeichnet

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

J18.1	Lobärpneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.2	Hypostatische Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J18.8	Sonstige Pneumonie, Erreger nicht näher bezeichnet Inkl.: Pleuropneumonie
J18.9	Pneumonie, nicht näher bezeichnet
J20.0	...durch Mykoplasma pneumoniae
J20.1	...durch H. Influenzae
J20.2	...durch Streptokokken
J20.3	...durch Coxsackieviren
J20.4	...durch Parainfluenzaviren
J20.5	...durch RSV
J20.6	...durch Rhinoviren
J20.7	...durch ECHO-Viren
J20.8	...durch sonstige näher bezeichnete Erreger
J20.9	Akute Bronchitis, Erreger unbekannt
J20.9	Akute Bronchitis, nicht näher bezeichnet
J21.-	Akute Bronchiolitis, ggf. mit Bronchospasmus
J21.0	Akute Bronchiolitis durch Respiratory-Syncytial-Viren [RS-Viren]
J21.1	Akute Bronchiolitis durch humanes Metapneumovirus
J21.8	Akute Bronchiolitis durch sonstige näher bezeichnete Erreger
J21.9	Akute Bronchiolitis, nicht näher bezeichnet
J30.0	Rhinopathia vasomotorica
J30.1	Allergische Rhinopathie durch Pollen
J30.2	Sonstige saisonale allergische Rhinopathie
J30.3	Sonstige allergische Rhinopathie
J30.4	Allergische Rhinopathie, nicht näher bezeichnet
J31.0	Chronische Rhinitis (eitrig, ulzerös, obstruktiv)
J31.1	Chronische Rhinopharyngitis
J31.2	Chronische Pharyngitis
J32.0	Chronische Sinusitis maxillaris
J32.1	Chronische Sinusitis frontalis
J32.2	Chronische Sinusitis ethmoidalis
J32.3	Chronische Sinusitis sphenoidalis
J32.4	Chronische Pansinusitis
J32.8	Sonstige chronische Sinusitis
J32.9	Chronische Sinusitis, nicht näher bezeichnet
J33.0	Polyp der Nasenhöhle
J33.8	Sonstige Polypen der Nasennebenhöhlen
J38.5	Laryngospasmus (einschl. Pseudokrapp)
J38.5	Laryngospasmus (Pseudokrappanfall)
J38.6	Kehlkopfstenose/ Larynxstenose/ Ringknorpelstenose
J38.7	Funktionelle Atemstörung (inkl. Vocal Cord Dysfunktion-VCD)
J39.2	Pharynxstenose/-polyp/-fistel
J39.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der oberen Atemwege
J41.0	einfache chronische Bronchitis
J41.1	chronische Bronchitis, schleimig-eitrig
J41.8	Mischform von einfacher und schleimiger Bronchitis
J42	chronische Tracheobronchitis

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

J44.89	Bronchiolitis obliterans
J45.-	Asthma bronchiale
J45.0	allergisches Asthma
J45.1	Infekt-Asthma Intrinsic
J45.8	Mischform des Asthma
J46	Asthma-Anfall/Status
J47	Bronchiektasen
J62.8	Asthma montanum
J67.0	Allergische Alveolitis durch organischen Staub
J67.2	Vogelzüchterlunge
J67.8	Allergische Alveolitis durch organische Stäube
J68.0	Pneumonie durch Einatmen chem. Substanzen, Gase, Rauch, Dämpfe
J69.0	Aspirationspneumonie durch Nahrung oder Erbrochenes
J69.1	Aspirationspneumonie durch Öle oder Essenzen (Lampenöl u.a.)
J69.8	Asthma durch Detergenzien
J80.0	ARDS
J82.0	Eosinophiles Lungeninfiltrat, nicht andernorts bezeichnet
J84.0	Alveoläre und parietoalveoläre Krankheitszustände
J84.1	Akute Interstitielle Pneumonie
J85.-	Abszess der Lunge und des Mediastinums
J86.-	Pyothorax
J86.0	Pyothorax ohne Fistel
J86.1	Pyothorax mit Fistel
J86.9	Eitrige Pleuritis
J90	Pleuraerguss, nicht näher bezeichnet
J96.0-	Akute respiratorische Insuffizienz, anderenorts nicht klassifiziert
J96.01	Akute respiratorische Insuffizienz - hyperkapnisch
J96.09	Akute respiratorische Insuffizienz - nicht näher bezeichnet
J96.1-	Chron. respiratorische Insuffizienz
J96.9-	Respiratorische Insuffizienz, nicht näher bezeichnet
J98.0	tracheobronchiale ziliäre Dyskinesie
J98.1	Atelektase
J98.4	bronchogene Zyste
J98.6	Zwerchfellhochstand
J99.0	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthrit
J99.1	Atemwegserkrankungen bei diffusen Bindegewebs-Erkrankungen
J99.8	Krankheiten der Atemwege bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
K.77.8	Mukoviszidose mit Leberzirrhose

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

K12.3	orale Mucositis - Medikamenteninduziert
K21.9	GÖR mit Asthma bronchiale
K77.8	Mukoviszidose mit Leberzirrhose
K87.1	Pankreasinsuffizienz
K87.1	Pankreasinsuffizienz, fibrozyst. Pankreas
K90.3	Pankreatogene Steatorrhoe
L20.9	atopische Dermatitis
L23.-	Allergische Kontaktdermatitis
L50.0	Allergische Urtikaria
L50.1	Idiopathische Urtikaria
L50.2	Urtikaria durch Kälte oder Wärme
L50.3	Urticaria factitia
L50.4	Urtikaria mechanica
L50.5	Cholinergische Urtikaria
L50.6	Kontakturtikaria
L50.8	Sonstige Urtikaria
L50.9	Urtikaria, nicht näher bezeichnet
L56.3	Urticaria solaris
M03.6	reaktive Arthritis
N46	Infertilität, männlich
N96	Infertilität, weiblich
P37.0	Angeborene Tuberkulose
P75	... mit Mekoniumileus†
P83.8	Urticaria neonatorum
Q31.1	Subglottische Stenose
Q31.4	Laryngealer Stridor congenitus
Q31.8	Sonstige Fehlbildungen des Kehlkopfes
Q32.0	Tracheomalazie, angeboren
Q32.1	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Trachea
Q32.2	Bronchomalazie, angeboren
Q32.3	Bronchusstenose, angeboren
Q32.4	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Bronchien
Q33.0	Zystenlunge, angeboren
Q33.1	Akzessorischer Lungenlappen
Q33.2	Lungensequester
Q33.3	Agenesie der Lunge oder einzelner Lappen
Q33.4	Bronchiektasie, angeboren
Q33.5	Ektopisches Gewebe in der Lunge
Q33.6	Hypoplasie der Lunge
Q33.8	Sonstige angeborene Fehlbildungen der Lunge
Q33.9	Angeborene Fehlbildungen der Lunge, nicht näher bezeichnet
Q34.0	Anomalie der Pleura
Q34.1	Angeborene Mediastinalzyste
Q34.8	primäre Ziliendyskinesie
Q79.0	angeborene Zwerchfellhernie
Q82.2	Urticaria pigmentosa

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

Q89.3	Situs inversus
R05	Chronischer meist produktiver Husten
R06.88	Seufzer-Dyspnoe
R90.1	Pleuritis ohne nähere Angabe (chronische Pleuritis)
R94.2	bronchilae Hyperreagibilität
T63.4	Toxische Wirkung durch Kontakt mit Gift sonstiger Arthropoden (Insektengift)
T78.0	Anaphylaktischer Schock durch Nahrungsmittelallergie
T78.1	Nahrungsmittelallergie, andernorts nicht klassifiziert
T78.2	Anaphylaktischer Schock, nicht näher bezeichnet
T78.3	Angioneurotisches Ödem (Quincke- Ödem), ohne Urtikaria
T78.4	Allergie, nicht näher bezeichnet
T80.5	Anaphylaktischer Schock durch Serum (Impfung)
T80.6	Serumurtikaria (nach Transfusion)
T86.40	Akute Funktionsverschlechterung/ Abstoßung eines Lebertransplantates innerhalb der ersten 28 Tage p.T.
T86.41	Chronische Funktionsverschlechter ung/Abstoßung eines Lebertransplantates ab 29 Tage p.T.
T86.49	Sonstige und nicht näher bezeichnete Funktionsstörung, Versagen und Abstoßung eines Lebertransplantates
T86.9	Versagen und Abstoßung eines nicht näher bezeichneten transplantierten Organes und Gewebes
T88.6	Anaphylaktischer Schock auf Arznei- mittel
U69.20	Influenza A/H1N1 Pandemievirus 2009 (Schweinegrippe)
U69.21	Influenza A/H5N1 Epidemie (Vogelgrippe)
U80.0	Staphylococcus aureus mit Resistenz gegen Oxacillin, Glykopeptid- Antibiotika, Chinolone, Streptogramine oder Oxazolidinone Staphylococcus aureus mit Resistenz gegen Methicillin
U80.00	Infektion mit MRSA
U80.1	Streptococcus pneumoniae mit Resistenz gegen Penizillin, Oxacillin, Makrolid-Antibiotika, Oxazolidinone oder Streptogramine
U80.2	Enterococcus faecalis mit Resistenz gegen Glykopeptid-Antibiotika, Oxazolidinone, oder mit High-Level-Aminoglykosid-Resistenz
U80.3	Enterococcus faecium mit Resistenz gegen Glykopeptid-Antibiotika, Oxazolidinone, Streptogramine, oder mit High-Level-Aminoglykosid- Resistenz
U80.4	Escherichia, Klebsiella und Proteus mit Resistenz gegen Chinolone, Carbapeneme, Amikacin, oder mit nachgewiesener Resistenz gegen alle Beta-Laktam-Antibiotika (ESBL-Resistenz)
U80.5	Enterobacter, Citrobacter und Serratia mit Resistenz gegen Carbapeneme, Chinolone oder Amikacin

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

U80.6	Infektion durch Pseudomonas mit Resistenz gegen Carbapeneme, Chinolone, Amikacin, Ceftazidim oder Piperacillin/Tazobactam
U80.7	Infektion durch Stenotrophomonas oder Burkholderia
U81	Bakterien mit Multiresistenz gegen Antibiotika
U82.0	Mykobakterium tuberculosis mit Resistenz gegen ein oder mehrere Erstrangmedikamente
U82.1	Multi-Drug Resistant Tuberculosis [MDR-TB]
U82.2	Atypische Mykobakterien oder Nocardia mit Resistenz gegen ein oder mehrere Erstrangmedikamente
U83	Candida mit Resistenz gegen Fluconazol oder Voriconazol
U84	Herpesviren mit Resistenz gegen Virustatika
U85	Humanes Immundefizienz-Virus mit Resistenz gegen Virustatika oder Proteinaseinhibitoren
Z00.0	Erstuntersuchung fachärztlicher Patient
Z01.9	fachärztlicher Patient
Z04.9	überwiesener fachärztlicher Patient
Z13.1	Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf Diabetes mellitus
Z13.8	Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige näher bezeichnete Krankheiten oder Störungen, Endokrine oder Stoffwechselstörungen
Z20.1	Kontakt mit und Exposition gegenüber Tuberkulose
Z29.1	Non-Compliance
Z29.2	Dauertherapie Antiasthmatika
Z51.6	Hyposensibilisierung
Z58	Nikotinbelastung Umgebung
Z72.0	Nikotinkonsum
Z87.8	Anaphylaktischer Schock in der Eigenanamnese
Z88.-	Allergie gegenüber Arzneimitteln, Drogen oder biologisch aktiven Substanzen – s. dort
Z91.1	Nichtbefolgung ärztlicher Anordnungen [Non-compliance] in der Eigenanamnese
<u>Diagnosen für die pädiatrische Rheumatologie</u>	
A23.0	FMF
D68.6	Anti-Phospholipidsyndrom
D69.0	Purpura Schoenlein Henoch
D84.8	DIRA
D86.9	juvenile Sarkoidose
D89.9	PAPA Syndrom
E85.0	CINCA
E85.0	Muckle-Wells-Syndrom
E85.0	Hyper-IgD-Syndrom
E85.0	Autoinflammatorische Erkrankungen
E85.0	Chronische Pericarditis

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

H15.0	Skleritis
H20.0	Uveitis
H20.9	Uveitis assoziierte zu kinderrheumatologische Erkrankung
H44.1	Panuveitis
I0.0	Rheumatisches Fieber
I73.0	Raynaud Syndrom
L40.50	Psoriatische Arthritis
L50.2	familiäre Kälte Urticaria
L52	erythema nodosum
L93,-	Lupus Erythematodes
L94,-	sonstige lokalisierte Krankheiten es Bindegewebes
L94.-	lokalisierte Sklerodermie
L95.-	Vaskulitis
M01.2	Lyme Arthritis
M02.-	Reiter Syndrom
M02.8	reaktive Arthritis
M03,-	postinfektiöse und reaktive Arthritiden
M05.0	Felty Syndrom
M06.0	seronegative chronische Polyarthritis
M06.3	Rheumaknoten
M06.8	Chronische Polyarthritis, näher bezeichnet
M06.9	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet
M07.0	Psoriasis Arthritis
M08.-	juvenile Arthritis
M08.0	juvenile idiopathische polyartikuläre RF + Polyarthritis
M08.1	juvenile Entesitis assoziierte Arthritis
M08.2	juvenile systemische Arthritis
M08.3	juvenile idiopathische Oligoarthritis extended
M08.3	juvenile idiopathische polyartikuläre RF - Polyarthritis
M08.4	juvenile idiopathische Oligoarthritis
M08.7	Vaskulitis bei juvenile Arthritis
M08.8	sonstige juveniler Arthritis
M08.9	juveniler Arthritis, nicht näher bezeichnet
M09.0	juvenile Psoriasisarthritis
M12,-	Arthropathien, familiär
M14,-	Arthropathien, sonstige
M25,-	Sonstige Gelenkkrankheiten, andersorts nicht klassifiziert
M25.99	NOMID
M30.0	Polyarthritis nodosa
M30.3	Kawasaki Syndrom
M31.-	nekrotisierende Vaskulopathien
M31.3	Wegener Granulomatose
M31.4	Takayasu Arteritis
M32.-	systemischer Lupus Erythematodes
M33.0	juvenile Dermatomyositis
M33.2	Polymyositis
M34.-	systemische Sklerodermie
M35.-	sonstige Krankheiten mit Systembeteiligung der Bindegewebe
M35.0	Sjörgen Syndrom
M35.1	Mischkollagenose
M35.2	M. Behcet
M35.7	Hypermobilität

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

M36,-	Systemerkrankung der Bindegewebe
M45.0	Spondylitis ankylosans
M61.-	Kalzifikation und Ossifikation von Muskeln
M79.70	Fibromyalgie
M86.3	CRMO
M89.-	Reflex sympathische Dystrophie/regionale Schmerzsyndrome
Q77.7	progressive pseudorheumatoide Arthritis
R29.0	Wachstumsschmerzen
R50.8	PFAPA
R50.9	TRAPS
Diagnosen für die Neuropädiatrie	
B25.9	Zytomegalie, nicht näher bezeichnet
B37.2	Kandidose der Haut und der Nägel
D43.2	Gehirn, nicht näher bezeichnet
E14.90	Nicht näher bezeichneter Diabetes mellitus: Nicht als entgleist bezeichnet
E23.2	Diabetes insipidus
E75.4	Neuronale Zeroidlipofuszinose
E88.9	Stoffwechselstörung, nicht näher bezeichnet
F06.9	Nicht näher bezeichnete organische psychische Störung aufgrund einer Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns oder einer körperlichen Krankheit
F19.2	Psychische und Verhaltensstörungen durch multiplen Substanzgebrauch und Konsum anderer psychotroper Substanzen: Abhängigkeitssyndrom
F29	Nicht näher bezeichnete nichtorganische Psychose
F32.9	Depressive Episode, nicht näher bezeichnet
F34.0	Anhaltende affektive Störung: Zylothymia
F34.1	Anhaltende affektive Störung: Dysthymia
F39	Nicht näher bezeichnete affektive Störung
F40.9	Phobische Störung nicht näher bezeichnet
F41.2	Angst und depressive Störung, gemischt
F41.9	Angststörung, nicht näher bezeichnet
F42.1	Vorwiegend Zwangshandlungen (Zwangsrituale)
F42.2	Zwangsgedanken und -handlungen, gemischt
F42.9	Zwangsstörung, nicht näher bezeichnet
F43.0	Akute Belastungsreaktion
F43.1	Posttraumatische Belastungsstörung
F43.2	Anpassungsstörungen
F43.8	Sonstige Reaktionen auf schwere Belastungen
F43.9	Reaktion auf schwere Belastung, nicht näher bezeichnet
F44.9	Dissoziative Störung (Konversionsstörung), nicht näher Bezeichnet
F45.0	Somatisierungsstörung
F45.33	Somatoforme autonome Funktionsstörung: Atmungssystem
F45.9	Somatoforme Störung, nicht näher bezeichnet
F48.1	Depersonalisations- und Derealisationssyndrom
F50.9	Essstörung, nicht näher bezeichnet
F51.3	Schlafwandeln (Somnambulismus)
F51.4	Pavor nocturnus
F51.9	Nichtorganische Schlafstörung, nicht näher bezeichnet
F59	Nicht näher bezeichnete Verhaltensauffälligkeiten bei körperlichen Störungen und Faktoren

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

F60.30	Spezifische Persönlichkeitsstörung: Impulsiver Typ
F60.6	Ängstliche (vermeidende) Persönlichkeitsstörung
F60.8	Sonstige spezifische Persönlichkeitsstörungen
F60.9	Persönlichkeitsstörung, nicht näher bezeichnet
F63.3	Trichotillomanie
F71.0	Keine oder geringfügige Verhaltensstörung
F79.8	Sonstige Verhaltensstörung
F79.9	Ohne Angabe einer Verhaltensstörung
F80.1	Expressive Sprachstörung
F80.20	Umschriebene Entwicklungsstörung der Mundmotorik
F80.9	Entwicklungsstörung des Sprechens oder der Sprache, nicht näher bezeichnet
F81.0	Lese- und Rechtschreibstörung
F81.1	Isolierte Rechtschreibstörung
F81.9	Entwicklungsstörung schulischer Fertigkeiten, nicht näher bezeichnet
F82.0	Umschriebene Entwicklungsstörung der Grobmotorik
F82.1	Umschriebene Entwicklungsstörung der Fein- und Graphomotorik
F82.9	Umschriebene Entwicklungsstörung der motorischen Funktionen, nicht näher bezeichnet
F83	Kombinierte umschriebene Entwicklungsstörungen
F84.0	Frühkindlicher Autismus
F84.5	Asperger-Syndrom
F88	Andere Entwicklungsstörungen
F89	Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung
F89	Nicht näher bezeichnete Entwicklungsstörung
F90.0	Einfache Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung
F90.1	Hyperkinetische Störung des Sozialverhaltens
F90.9	Hyperkinetische Störung, nicht näher bezeichnet
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
F91.9	Störung des Sozialverhaltens, nicht näher bezeichnet
F92.8	Sonstige kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen
F92.9	Kombinierte Störung des Sozialverhaltens und der Emotionen, nicht näher bezeichnet
F93.0	Emotionale Störung mit Trennungsangst des Kindesalters
F93.2	Störung mit sozialer Ängstlichkeit des Kindesalters
F93.3	Emotionale Störung mit Geschwisterrivalität
F93.8	Sonstige emotionale Störungen des Kindesalters
F94.0	Elektiver Mutismus
F95.0	Vorübergehende Ticstörung
F95.2	Kombinierte vokale und multiple motorische Tics
F95.9	Ticstörung, nicht näher bezeichnet
F98.0	Nichtorganische Enuresis
F98.1	Nichtorganische Enkopresis
F98.2	Fütterstörung im frühen Kindesalter
F98.4	Stereotype Bewegungsstörung
F98.5	Stottern
F98.8	Sonstige näher bezeichnete Verhaltens- und emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend
F98.9	Nicht näher bezeichnete Verhaltens- oder emotionale Störungen mit Beginn in der Kindheit und Jugend

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

F99	Psychische Störung ohne nähere Angabe
G00.0	Meningitis durch Haemophilus influenzae
G04.08	Sonstige Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis
G04.9	Enzephalitis, Myelitis und Enzephalomyelitis, nicht näher bezeichnet
G11.1	Früh beginnende zerebellare Ataxie
G24.9	Dystonie, nicht näher bezeichnet
G25.0	Essentieller Tremor
G25.3	Myoklonus
G25.8-	Sonstige näher bezeichnete extrapyramidale Krankheiten und Bewegungsstörungen
G25.81	Syndrom der unruhigen Beine (Restless legs)
G25.9	Extrapyramidale Krankheit oder Bewegungsstörung, nicht näher bezeichnet
G35.9	Multiple Sklerose (Encephalomyelitis disseminata), nicht näher bezeichnet
G40.0-	Lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische Syndrome mit fokal beginnenden Anfällen
G40.00	Pseudo-Lennox-Syndrom
G40.02	Benigne psychomotorische Epilepsie
G40.08	Sonstige lokalisationsbezogene (fokale) (partielle) idiopathische Epilepsie und epileptische
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
G40.9	Epilepsie, nicht näher bezeichnet
G43.1	Migräne mit Aura (klassische Migräne)
G43.9	Migräne, nicht näher bezeichnet
G44.1	Vasomotorischer Kopfschmerz, andernorts nicht klassifiziert
G44.2	Spannungskopfschmerz
G47.0	Ein- und Durchschlafstörung
G47.8	Sonstige Schlafstörungen
G47.9	Schlafstörung, nicht näher bezeichnet
G54.0	Läsionen des Plexus brachialis
G56.0	Karpaltunnelsyndrom
G56.2	Läsion des N. ulnaris
G57.3	Läsion des N. fibularis (peroneus) communis
G60.0	Hereditäre sensomotorische Neuropathie
G62.8-	Sonstige näher bezeichnete Polyneuropathien
G62.9	Polyneuropathie, nicht näher bezeichnet
G71.0	Muskeldystrophie
G71.2	Angeborene Myopathien
G72.9	Myopathie, nicht näher bezeichnet
G80.0	Spastische Zerebralparese
G80.2	Spastische Hemiplegie
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese
G81.1	Spastische Hemiparese und Hemiplegie
G81.9	Hemiparese und Hemiplegie, nicht näher bezeichnet
G83.0	Diparese und Diplegie der oberen Extremitäten

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

G83.9	Lähmungssyndrom, nicht näher bezeichnet
G91.0	Hydrocephalus communicans
G91.9	Hydrozephalus, nicht näher bezeichnet
G93.2	Gutartige Intrakranielle Drucksteigerung
G93.3	Postvirales Ermüdungssyndrom
G93.4	Enzephalopathie, nicht näher bezeichnet
H02.4	Ptosis des Augenlides
H49.2	Lähmung des N. abducens (VI. Hirnnerv)
H50.1	Strabismus concomitans divergens
H52.5	Akkommodationsstörungen
H53.2	Diplopie
H53.9	Sehstörung, nicht näher bezeichnet
H54.0	Blindheit beider Augen
H54.6	Nicht näher bestimmter Visusverlust eines Auges
H57.0	Pupillenfunktionsstörungen
H81.4	Schwindel zentralen Ursprungs
H81.9	Störung der Vestibularfunktion, nicht näher bezeichnet
I61.9	Intrazerebrale Blutung, nicht näher bezeichnet
I63.9	Hirnfarkt, nicht näher bezeichnet
I95.1	Orthostatische Hypotonie
M43.6	Tortikollis
M43.9-	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet
	Deformität der Wirbelsäule und des Rückens, nicht näher bezeichnet
M53.29	Zervikothorakalbereich
	Sonstige näher bezeichnete Muskelkrankheiten: nicht näher bezeichnete
M62.89	Lokalisationen
M95.2	Sonstige erworbene Deformität des Kopfes
Q02	Mikrozephalie
Q04.3	Sonstige Reduktionsdeformitäten des Gehirns
Q04.9	Angeborene Fehlbildung des Gehirns, nicht näher bezeichnet
Q05.9	Spina bifida, nicht näher bezeichnet
Q06.8	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungen des Rückenmarkes
Q20.4	Doppeleinstromventrikel
Q75.3	Makrozephalie
Q76.1	Klippel-Feil-Syndrom
Q85.0	Neurofibromatose
Q85.1	Tuberöse (Hirn-) Sklerose
Q86.0	Alkohol-Embryopathie (mit Dysmorphien)
	Angeborene näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome mit
Q87.1	Beteiligung mehrerer Systeme
Q99.2	Fragiles X-Chromosomen
Q99.8	Sonstige näher bezeichnete Chromosomenanomalie
Q99.9	Chromosomenanomalie, nicht näher bezeichnet
R06.8-	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Atmung
R15	Stuhlinkontinenz
R20.2	Parästhesie der Haut
R20.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Sensibilitätsstörungen der Haut
R25.0	Abnorme Kopfbewegungen
R25.1	Tremor, nicht näher bezeichnet
R25.2	Krämpfe und Spasmen der Muskulatur
	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen des Ganges und der
R26.8	Mobilität

Diagnoseliste für Kinderärzte für
"F" Kennzeichnung
Stand 05.01.2016

R27.0	Ataxie, nicht näher bezeichnet
R27.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Koordinationsstörungen
R29.3	Abnorme Körperhaltung
R29.5	Neurologischer Neglect
R29.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Symptome, die das Nervensystem und das Muskel-Skelett-System betreffen
R32	Nicht näher bezeichnete Harninkontinenz
R42	Schwindel und Taumel
R44.3	Halluzinationen nicht näher bezeichnet
R44.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Symptome, die die Sinneswahrnehmungen und das Wahrnehmungsvermögen betreffen
R45.8	Sonstige Symptome, die die Stimmung betreffen
R47.1	Dysarthrie und Anarthrie
R47.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Sprech- und Sprachstörungen
R48.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Werkzeugstörungen
R49.8	Sonstige und nicht näher bezeichnete Störungen der Stimme
R51	Kopfschmerz
R55	Synkope und Kollaps
R56.0	Fieberkrämpfe
R62.0	Verzögertes Erreichen von Entwicklungsstufen
S02.1	Schädelbasisfraktur
S06.0	Gehirnerschütterung
S06.8	Sonstige intrakranielle Verletzungen
T74.0	Vernachlässigen oder Imstichlassen
Z00.1	Gesundheitsvorsorgeuntersuchung eines Kindes
Z55	Kontaktanlässe mit Bezug auf die Ausbildung
Z61	Kontaktanlässe mit Bezug auf Kindheitserlebnisse
Z63	Andere Kontaktanlässe mit Bezug auf den engeren Familienkreis
Z63	Andere Kontaktanlässe mit Bezug auf den engeren Familienkreis