

Diagnosen für die pädiatrische Hämato-Onkologie	
ICD	Klartext
B20	Infektiöse und parasitäre Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B22	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten infolge HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
B24	Nicht näher bezeichnete HIV-Krankheit [Humane Immundefizienz-Viruskrankheit]
C79.5	Bösartige Neubildung, primäre Lokalisation unbekannt, so bezeichnet
C79.6	Bösartige Neubildung, nicht näher bezeichnet
C79.9	Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C82.0	Kleinzelliges B-Zell-Lymphom
C82.2	Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom
C82.3	Lymphoblastisches Lymphom
C82.4	Burkitt-Lymphom
C82.7	Mycosis fungoides
C82.9	Folikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet
C83.0	Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert
C83.1	Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome
C83.7	Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C83.8	Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C83.9	B-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C84.1	Sonstige näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms
C84.4	Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C86.2	Immunproliferative Dünndarmkrankheit : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C86.3	Immunproliferative Dünndarmkrankheit : In kompletter Remission
C88.21	Multiples Myelom : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.30	Multiples Myelom : In kompletter Remission
C88.31	Plasmazellenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C88.40	Plasmazellenleukämie : In kompletter Remission
C88.91	Akute lymphatische Leukämie [ALL] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.00	Akute lymphatische Leukämie [ALL] : In kompletter Remission
C90.01	Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C90.10	Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL] : In kompletter Remission
C91.11	Sonstige lymphatische Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.30	Sonstige lymphatische Leukämie : In kompletter Remission
C91.31	Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.40	Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ : In kompletter Remission
C91.41	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.50	Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C91.51	Akute myeloblastische Leukämie [AML] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.60	Akute myeloblastische Leukämie [AML] : In kompletter Remission
C91.61	Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.70	Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv : In kompletter Remission

C91.71	Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C91.80	Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ : In kompletter Remission
C91.91	Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL] : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.00	Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL] : In kompletter Remission
C92.01	Akute myelomonozytäre Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.10	Akute myelomonozytäre Leukämie : In kompletter Remission
C92.11	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.20	Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität : In kompletter Remission
C92.21	Sonstige myeloische Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.30	Sonstige myeloische Leukämie : In kompletter Remission
C92.51	Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.60	Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie : In kompletter Remission
C92.61	Chronische myelomonozytäre Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.70	Chronische myelomonozytäre Leukämie : In kompletter Remission
C92.71	Juvenile myelomonozytäre Leukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.80	Juvenile myelomonozytäre Leukämie : In kompletter Remission
C92.81	Sonstige Monozytenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C92.90	Sonstige Monozytenleukämie : In kompletter Remission
C92.91	Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.00	Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission
C93.31	Mastzellenleukämie : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C93.70	Mastzellenleukämie : In kompletter Remission
C93.91	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.00	Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar : In kompletter Remission
C94.01	Sonstige näher bezeichnete Leukämien : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.20	Sonstige näher bezeichnete Leukämien : In kompletter Remission
C94.21	Blastenkrise bei chronischer myeloischer Leukämie [CML]
C94.30	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.31	Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : In kompletter Remission
C94.40	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.41	Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : In kompletter Remission
C94.60	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.61	Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps : In kompletter Remission
C94.70	Leukämie, refraktär auf Standard-Induktionstherapie
C94.71	Leukämie, nicht näher bezeichnet : Ohne Angabe einer kompletten Remission
C94.8	Leukämie, nicht näher bezeichnet : In kompletter Remission

C95.00	Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit]
C95.01	Bösartiger Mastzelltumor
C95.10	Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen)
C96.0	Eisenmangelanämie nach Blutverlust (chronisch)
C96.5	Eisenmangelanämie, nicht näher bezeichnet
C96.6	Vitamin-B12-Mangelanämie durch Mangel an Intrinsic-Faktor
C96.7	Vitamin-B12-Mangelanämie durch selektive Vitamin-B12-Malabsorption mit Proteinurie
C96.8	Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie)
C96.9	Sonstige alimentäre Vitamin-B12-Mangelanämie
C97	Sonstige Vitamin-B12-Mangelanämien
D50.0	Vitamin-B12-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet
D50.1	Alimentäre Folsäure-Mangelanämie
D50.8	Arzneimittelinduzierte Folsäure-Mangelanämie
D50.9	Sonstige Folsäure-Mangelanämien
D51.0	Folsäure-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet
D51.2	Sonstige megaloblastäre Anämien, anderenorts nicht klassifiziert
D51.9	Alimentäre Anämie, nicht näher bezeichnet
D52.0	Anämie durch Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase[G6PD]-Mangel
D53.1	Anämie durch Enzymdefekte, nicht näher bezeichnet
D53.2	Alpha-Thalassämie
D53.8	Beta-Thalassämie
D53.9	Delta-Beta-Thalassämie
D55.0	Thalassämie-Erbanlage
D55.1	Hereditäre Persistenz fetalen Hämoglobins [HPFH]
D55.2	Sonstige Thalassämien
D55.3	Thalassämie, nicht näher bezeichnet
D55.8	Sichelzellenanämie mit Krisen
D55.9	Sichelzellenanämie ohne Krisen
D56.0	Doppelt heterozygote Sichelzellenkrankheiten
D56.1	Sichelzellen-Erbanlage
D56.2	Sonstige Sichelzellenkrankheiten
D56.3	Hereditäre Sphärozytose
D56.4	Hereditäre Elliptozytose
D56.8	Sonstige Hämoglobinopathien
D56.9	Sonstige näher bezeichnete hereditäre hämolytische Anämien
D57.0	Hereditäre hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
D57.1	Arzneimittelinduzierte autoimmunhämolytische Anämie
D57.2	Sonstige autoimmunhämolytische Anämien
D57.3	Arzneimittelinduzierte nicht-autoimmunhämolytische Anämie
D57.8	Hämolytisch-urämisches Syndrom
D58.0	Sonstige nicht-autoimmunhämolytische Anämien
D58.1	Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie [Marchiafava-Micheli]
D58.2	Hämoglobinurie durch Hämolyse infolge sonstiger äußerer Ursachen
D58.8	Sonstige erworbene hämolytische Anämien
D58.9	Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet
D59.0	Chronische erworbene isolierte aplastische Anämie
D59.1	Transitorische erworbene isolierte aplastische Anämie
D59.2	Sonstige erworbene isolierte aplastische Anämien
D59.3	Erworbene isolierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D59.4	Angeborene aplastische Anämie
D59.5	Aplastische Anämie infolge zytostatischer Therapie

D59.6	Sonstige arzneimittelinduzierte aplastische Anämie
D59.8	Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D59.9	Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen
D60.0	Idiopathische aplastische Anämie
D60.1	Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien
D60.8	Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet
D60.9	Akute Blutungsanämie
D63.0	Erworbene Afibrinogenämie
D63.8	Disseminierte intravasale Gerinnung [DIG, DIC]
D64.0	Erworbene Fibrinolyseblutung
D64.1	Defibrinationssyndrom, nicht näher bezeichnet
D64.2	Hereditärer Faktor-VIII-Mangel
D64.3	Hereditärer Faktor-IX-Mangel
D64.4	Hereditäres Willebrand-Jürgens-Syndrom
D64.8	Erworbenes Willebrand-Jürgens-Syndrom
D64.9	Willebrand-Jürgens-Syndrom, nicht näher bezeichnet
D65.0	Hereditärer Faktor-XI-Mangel
D65.1	Hereditärer Faktor-I-Mangel
D65.2	Hereditärer Faktor-II-Mangel
D65.9	Hereditärer Faktor-V-Mangel
D66	Hereditärer Faktor-VII-Mangel
D67	Hereditärer Faktor-X-Mangel
D68.00	Hereditärer Faktor-XII-Mangel
D68.01	Hereditärer Faktor-XIII-Mangel
D68.09	Hereditärer Mangel an sonstigen Gerinnungsfaktoren
D68.1	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen Faktor VIII
D68.20	Hämorrhagische Diathese durch Vermehrung von Antikörpern gegen sonstige Gerinnungsfaktoren
D68.25	Erworbener Mangel an Gerinnungsfaktoren
D68.26	Primäre Thrombophilie
D68.28	Sonstige Thrombophilien
D68.31	Sonstige näher bezeichnete Koagulopathien
D68.32	Koagulopathie, nicht näher bezeichnet
D68.35	Sonstige nichtthrombozytopenische Purpura
D68.38	Idiopathische thrombozytopenische Purpura
D68.4	Sonstige primäre Thrombozytopenie, als transfusionsrefraktär bezeichnet
D68.5	Sonstige primäre Thrombozytopenie, nicht als transfusionsrefraktär bezeichnet
D68.6	Heparin-induzierte Thrombozytopenie Typ I
D68.8	Heparin-induzierte Thrombozytopenie Typ II
D69.41	Sonstige näher bezeichnete hämorrhagische Diathesen
D69.53	Angeborene Agranulozytose und Neutropenie
D69.88	Arzneimittelinduzierte Agranulozytose und Neutropenie, nicht näher bezeichnet
D69.9	Sonstige Agranulozytose
D70.0	Zyklische Neutropenie
D70.10	Sonstige Neutropenie
D70.11	Neutropenie, nicht näher bezeichnet
D70.12	Funktionelle Störungen der neutrophilen Granulozyten
D70.13	Genetisch bedingte Leukozytenanomalien
D70.14	Eosinophilie
D70.18	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Leukozyten
D70.19	Krankheit der Leukozyten, nicht näher bezeichnet
D70.3	Hyposplenismus

D70.5	Hypersplenismus
D70.6	Chronisch-kongestive Splenomegalie
D70.7	Abszess der Milz
D71	Zyste der Milz
D72.0	Infarzierung der Milz
D72.1	Sonstige Krankheiten der Milz
D72.8	Krankheit der Milz, nicht näher bezeichnet
D72.9	Angeborene Methämoglobinämie
D73.0	Sonstige Methämoglobinämien
D73.1	Methämoglobinämie, nicht näher bezeichnet
D73.2	Familiäre Erythrozytose
D73.3	Sekundäre Polyglobulie [Polyzythämie]
D73.4	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe
D73.5	Krankheit des Blutes und der blutbildenden Organe, nicht näher bezeichnet
D73.8	Hämophagozytäre Lymphohistiozytose
D73.9	Hämophagozytäres Syndrom bei Infektionen
D74.0	Sonstige Histozytose-Syndrome
D74.8	Sonstige Krankheiten des Blutes und der blutbildenden Organe bei anderenorts klassifizierten Krankheiten
D74.9	Hereditäre Hypogammaglobulinämie
D75.0	Nichtfamiliäre Hypogammaglobulinämie
D75.1	Selektiver Immunglobulin-A-Mangel [IgA-Mangel]
D75.8	Selektiver Mangel an Immunglobulin-G-Subklassen [IgG-Subklassen]
D75.9	Selektiver Immunglobulin-M-Mangel [IgM-Mangel]
D76.1	Immundefekt bei erhöhtem Immunglobulin M [IgM]
D76.2	Antikörpermangel bei Normo- oder Hypergammaglobulinämie
D76.3	Transitorische Hypogammaglobulinämie im Kindesalter
D77	Sonstige Immundefekte mit vorherrschendem Antikörpermangel
D80.0	Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel, nicht näher bezeichnet
D80.1	Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit retikulärer Dysgenese
D80.2	Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger T- und B-Zellen-Zahl
D80.3	Schwerer kombinierter Immundefekt [SCID] mit niedriger oder normaler B-Zellen-Zahl
D80.4	Adenosindesaminase[ADA]-Mangel
D80.5	Nezelof-Syndrom
D80.6	Purinnukleosid-Phosphorylase[PNP]-Mangel
D80.7	Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-I-Defekt [MHC-Klasse-I-Defekt]
D80.8	Haupthistokompatibilitäts-Komplex-Klasse-II-Defekt [MHC-Klasse-II-Defekt]
D80.9	Sonstige kombinierte Immundefekte
D81.0	Kombinierter Immundefekt, nicht näher bezeichnet
D81.1	Wiskott-Aldrich-Syndrom
D81.2	Di-George-Syndrom
D81.3	Immundefekt mit disproportioniertem Kleinwuchs
D81.4	Immundefekt mit hereditär defekter Reaktion auf Epstein-Barr-Virus
D81.5	Hyperimmunglobulin-E[IgE]-Syndrom
D81.6	Immundefekte in Verbindung mit anderen näher bezeichneten schweren Defekten
D81.7	Immundefekt in Verbindung mit schwerem Defekt, nicht näher bezeichnet
D81.8	Variabler Immundefekt mit überwiegenden Abweichungen der B-Zellen-Zahl und -Funktion
D81.9	Variabler Immundefekt mit überwiegenden immunregulatorischen T-Zell-Störungen

D82.0	Variabler Immundefekt mit Autoantikörpern gegen B- oder T-Zellen
D82.1	Sonstige variable Immundefekte
D82.2	Variabler Immundefekt, nicht näher bezeichnet
D82.3	Lymphozytenfunktion-Antigen-1[LFA-1]-Defekt
D82.4	Defekte im Komplementsystem
D82.8	Sonstige näher bezeichnete Immundefekte
D82.9	Immundefekt, nicht näher bezeichnet
D83.0	Sarkoidose der Haut
D83.1	Sarkoidose an sonstigen und kombinierten Lokalisationen
D83.2	Sarkoidose, nicht näher bezeichnet
D83.8	Polyklonale Hypergammaglobulinämie
D83.9	Kryoglobulinämie
D84.0	Hypergammaglobulinämie, nicht näher bezeichnet
D84.1	Immunrekonstitutionssyndrom
D84.8	Sonstige näher bezeichnete Störungen mit Beteiligung des Immunsystems, anderenorts nicht klassifiziert
D84.9	Störung mit Beteiligung des Immunsystems, nicht näher bezeichnet
D86.3	Immunkompromittierung nach Bestrahlung, Chemotherapie und sonstigen immunsuppressiven Maßnahmen
D86.8	Panarteriitis nodosa
D86.9	Panarteriitis mit Lungenbeteiligung
D89.0	Juvenile Panarteriitis
D89.1	Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]
D89.2	Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände
D89.3	Hypersensitivitätsangiitis
D89.8	Thrombotische Mikroangiopathie
D89.9	Letales Mittelliniengranulom
D90	Wegener-Granulomatose
M30.0	Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]
M30.1	Riesenzellararteriitis bei Polymyalgia rheumatica
M30.2	Sonstige Riesenzellararteriitis
M30.3	Mikroskopische Polyangiitis
M30.8	Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien
M31.0	Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet
M31.1	Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematodes
M31.2	Systemischer Lupus erythematodes mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen
M31.3	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematodes
M31.4	Systemischer Lupus erythematodes, nicht näher bezeichnet
M31.5	Juvenile Dermatomyositis
M31.6	Sonstige Dermatomyositis
M31.7	Polymyositis
M31.8	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet
M31.9	Progressive systemische Sklerose
M32.0	CR(E)ST-Syndrom
M32.1	Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert
M32.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose
M32.9	Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet
M33.0	Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]
M33.1	Sonstige Overlap-Syndrome
M33.2	Behçet-Krankheit
M33.9	Polymyalgia rheumatica

M34.0	Eosinophile Fasziitis
M34.1	Multifokale Fibrosklerose
M34.2	Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]
M34.8	Hypermobilitäts-Syndrom
M34.9	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
M35.0	Krankheit mit Systembeteiligung des Bindegewebes, nicht näher bezeichnet
M35.1	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen (C00-D48+)
M35.2	Arthropathie bei Neubildungen (C00-D48+)
M35.3	Arthropathia haemopholica (D66-D68+)
M35.4	Arthropathie bei sonstigen anderenorts klassifizierten Blutkrankheiten (D50-D76+)
M35.5	Arthropathie bei anderenorts klassifizierten Hypersensitivitätsreaktionen
M35.6	Stadium 1 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+)
M35.7	Stadium 2 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.05+) (T86.06+)
M35.8	Stadium 3 der chronischen Bindegewebe-Graft-versus-Host-Krankheit (T86.07+)
M35.9	Systemkrankheiten des Bindegewebes bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten
M36.1	Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation ohne gegenwärtige Immunsuppression
M36.2	Zustand nach hämatopoetischer Stammzelltransplantation mit gegenwärtiger Immunsuppression
M36.3	Zustand nach sonstiger Organ- oder Gewebetransplantation