

**N Urogenitalsystem**

N48.1	Balanitis
N31.9	Harnblase, neuromuskuläre Dysfunktion
N39.81	Harninkontinenz, Lazy bladder, Hinman-Syndrom
N39.0	Harnwegsinfekt, nnbez.
N44.0	Hodentorsion
N43.3	Hydrozele testis, außer Neugeborene
N04.9	Nephrotisches Syndrom
N47	Phimose
N10	Pyelonephritis
N76.2	Vulvitis
N30.0	Zystitis, akut

**P Perinatal**

P14.0	Armplexuslähmung, obere, durch Geburtsverletzung: Erb
P14.1	Armplexuslähmung, untere, durch Geburtsverletzung: Klumpke
P83.4	Brustdrüenschwellung beim Neugeborenen
P92.0	Erbrechen beim Neugeborenen
P74.1	Exsikkose beim Neugeborenen
P11.3	Fazialisparese, geburtsbedingt
P07.2	Frühgeborenes mit weniger als 28 vollendeten Wochen
P07.3	Frühgeborenes über 28 SSW
P83.5	Hydrozele testis, beim Neugeborenen
P05.9	Hypotrophes Reifgeborenes, nnbez.
P59.9	Iktus neonatorum
P39.1	Konjunktivitis neonatorum
P05.1	Neugeborenes: small for date
P92.5	Stillprobleme des Neugeborenen
P92.2	Trinkschwäche

**Q Angeborene Fehlbildungen**

Q86.0	Alkohol-Embryopathie
Q90.9	Down-Syndrom
Q66.9	Fußdeformität, angeboren, nnbez.
Q62.0	Harnwege: Hydronephrose, angeboren
Q62.2	Harnwege: Megaurether, angeboren
Q62.7	Harnwege: vesico-uretero-renal Reflux, angeboren
Q40.1	Hiatushernie, angeboren
Q53.2	Hodenhochstand, beidseitig
Q53.1	Hodenhochstand, einseitig
Q65.8	Hüftdysplasie
Q65.2	Hüftluxation, angeboren
Q54.9	Hypospadie, nnbez.
Q12.0	Katarakt, angeboren
Q66.0	Klumpfuß, angeboren
Q52.5	Labiensynechie
Q37.5	Lippen-Kiefer-Gaumen-Spalte, einseitig oder nnbez.
Q40.0	Pylorusstenose, angeboren
Q76.0	Spina bifida occulta
Q05.9	Spina bifida, nnbez.
Q05.1	Spina bifida, thorakolumbale- mit Hydrocephalus
Q06.8	Tethered-cord-Syndrom
Q10.5	Tränenkanalstenose, angeboren
Q90.9	Trisomie 21
Q96.9	Turner-Syndrom

Q25.1	Vitium cordis, angeboren: Aortenisthmusstenose
Q21.1	Vitium cordis, angeboren: Atriaseptaldefekt ASD
Q21.3	Vitium cordis, angeboren: Fallot-Tetralogie
Q25.0	Vitium cordis, angeboren: Persistierender Ductus arteriosus Botalli
Q22.1	Vitium cordis, angeboren: Pulmonalklappenstenose
Q21.0	Vitium cordis, angeboren: Ventrikelseptumdefekt VDS
Q24.9	Vitium cordis, angeboren, nnbez.

**R Symptome/abnorme Befunde**

R10.0	Abdomen, akut
R10.4	Abdomen, unklare Schmerzen
R30.0	Dysurie
R62.9	Entwicklungsstufe, Ausbleiben der erwarteten normalen physiologischen
R62.0	Entwicklungsstufe, verzögertes Eintreten einer erwarteten physiologischen
R62.8	Entwicklungsstufe, Wachstumsverzögerung
R11	Erbrechen und Übelkeit
R63.3	Ernährung, unsachgemäß
R50.9	Fieber, nnbez.
R56.0	Fieberkrampf
R63.4	Gewichtsabnahme, abnorm
R63.5	Gewichtszunahme, abnorm
R29.3	Haltungsschwäche
R82.3	Hämaturie
R32	Harninkontinenz, Enuresis, nnbez.
R01.0	Herzgeräusch: akzidentelles Systolikum
R01.1	Herzgeräusch, nnbez.
R05	Husten
R11	Infekterbrechen
R95.9	Kindstod, plötzlich
R51	Kopfschmerzen
R59.0	Lymphknotenvergrößerung, lokalisiert
R59.9	Lymphknotenvergrößerung, nnbez.
R14	Meteorismus, Flatulenz
R04.0	Nasenbluten, Epistaxis
R80	Proteinurie
R45.1	Ruhelosigkeit und Erregung
R52.0	Schmerzen, akut
R07.0	Schmerzen, Hals
R68.1	Schreien des Kleinkindes, ungewöhnlich häufiges und starkes
R42	Schwindel und Taumel
R06.1	Stridor
R55	Synkope und Kollaps
R10.4	Trimenonkolik
R53	Unwohlsein und Ermüdung
R29.8	Wachstumsschmerzen

**S/T Verletzungen/Vergiftungen**

T78.4	Allergie, nnbez.
T78.2	Anaphylaxie, allerg. Schock, nnbez.
T88.7	Arzneimittel-Nebenwirkung bei ordnungsgemäßer Verabreichung
T88.1	Impfreaktion

T65.9	Ingestionsunfall, Vergiftung
T63.4	Insektenstich/-biss, giftig (Biene/Wespe)
T74.2	Missbrauch, sexueller
T74.1	Misshandlung
T78.1	Nahrungsmittelunverträglichkeit
T67.0	Sonnenstich
T30.0	Verbrennung und Verbrühung, nnbez.
S00.85	Verletzung, Schädelprellung
S06.0	Verletzung, Commotio/Gehirnerschütterung
S01.9	Verletzung, Platzwunde, Kopf
S53.0	Verletzung, Chassaignac, Subluxation Radiusköpfchen
S93.40	Verletzung, Distorsion oberes Sprunggelenk
T14.04	Verletzung, oberflächlich: Fremdkörper, Splitter
T14.05	Verletzung, oberflächlich: Hämatom, Prellung
T14.03	Verletzung, oberflächlich: Insektenstich/-biss, ungiftig
T14.01	Verletzung, oberflächlich: Schürfwunde
T14.1	Verletzung, offene Wunde: Platz-, Schnitt-, Biss-, Riss-, Stichwunde
T74.0	Vernachlässigung
T79.3	Wundinfektion, geschlossene Wunde
T89.02	Wundinfektion, offene Wunde

**Z Sonstige Behandlungsanlässe**

Z04.5	Abklärung bei Verdacht auf Miss-handlung
Z02	Ausstellung einer ärztlichen Bescheinigung
Z76.0	Ausstellung einer wiederholten Verordnung
Z71	Beratung, ärztlich
Z88.1	Eigenanamnese: Allergie gegen Antibiotika
Z92.2	Eigenanamnese: Dauertherapie mit Arzneimitteln
Z88.0	Eigenanamnese: Penicillin-Allergie
Z91.8	Eigenanamnese: Risikofaktoren in der Anamnese, ank.
Z88.9	Eigenanamnese: Überempfindlichkeitsreaktion gegenüber Arzneimitteln
Z96.2	Eigenanamnese: Vorhandensein eines Parazentesehörchens
Z48.0	Entfernung von Nahtmaterial
Z51.6	Hypo-/Desensibilisierung gegenüber Allergenen
Z28	Impfberatung ohne Impfung
Z26.9	Impfberatung, Reise- <b>Impfung</b>
Z27.8	- 5fach-Kombination DTPa-IPV + Hib Diphtherie + Pertussis + Tetanus + Poliomyelitis + Haemophilus inf. B
Z27.8	- 6fach-Kombination DTPa-HepB-IPV-Hib Diphtherie + Pertussis + Tetanus + Poliomyelitis + Hepatitis B + Haemophilus inf. B
Z24.6	- Kombination Hepatitis A + B

Z27.8	- Kombination HPV-Typen (Gebärmutterhalskrebs/Condylomata)
Z27.4	- Kombination MMR Masern + Mumps + Röteln
Z27.8	- Kombination MMR-Varizellen Masern-Mumps-Röteln-Windpocken
Z27.8	- Kombination Td Diphtherie + Tetanus
Z27.1	- Kombination TdPa oder DTPa Diphtherie + Pertussis + Tetanus
Z27.3	- Kombination TdPa-IPV oder DTPa-IPV Diphtherie + Pertussis + Tetanus + Poliomyelitis
Z24.1	- Monokomponente gegen FSME
Z25.1	- Monokomponente gegen Grippe/Influenza
Z24.6	- Monokomponente gegen Hepatitis A
Z24.6	- Monokomponente gegen Hepatitis B
Z24.4	- Monokomponente gegen Masern
Z23.8	- Monokomponente gegen Meningokokken
Z23.8	- Monokomponente gegen Pneumokokken
Z24.0	- Monokomponente gegen Poliomyelitis
Z25.8	- Monokomponente gegen Rotaviren
Z25.8	- Monokomponente gegen Windpocken
Z24.6	- postexpositionell simultan gegen Hepatitis B
Z23.5	- postexpositionell simultan gegen Tetanus
Z24.2	- postexpositionell simultan gegen Tollwut
Z20.9	Kontakt mit übertragbarer Krankheit, nnbez.
Z55	Kontaktanlass: Ausbildung
Z63	Kontaktanlass: engerer Familienkreis
Z62	Kontaktanlass: Erziehung
Z61	Kontaktanlass: Psychisches Trauma in der Kindheit
Z60	Kontaktanlass: soziale Umgebung
Z65	Kontaktanlass: andere psychosoziale Umstände
Z48.0	Kontrolle von Verbänden und Nähten nach chirurgischem Eingriff
Z51.4	Präoperative Untersuchung
Z73	Probleme mit Bezug auf Schwierigkeiten bei der Lebensbewältigung
Z29.1	Prophylaktische Immunglobulingabe
Z29.9	Prophylaktische Maßnahme
Z29.8	Prophylaxe von Karies und Rachitis
Z13.7	Screening auf angeborene Hüftgelenkluxation
Z13.4	Spezielle Untersuchung auf bestimmte Entwicklungsstörungen in der Kindheit
Z00.3	Vorsorgeuntersuchungen Jugend J1 und J2
Z00.1	Vorsorgeuntersuchungen Kinder U1 bis U11



ZENTRALINSTITUT FÜR DIE KASSENÄRZTLICHE VERSORGUNG IN DEUTSCHLAND

ICD-10-GM  
Version 2018



## Pädiatrie-Thesaurus

### Was ist der Pädiatrie-Thesaurus?

Der Pädiatrie-Thesaurus soll die Suche nach den in der fachärztlichen Versorgung relevanten Diagnosekodes vereinfachen. Er stellt eine Auswahl der ICD-10-GM Version 2018 dar. Diese Kodes entsprechen rd. 80 % der von Pädiatern in Deutschland dokumentierten Diagnosen. Der Pädiatrie-Thesaurus ersetzt nicht die ICD-10-GM Vollversion. Bitte nutzen Sie zur Dokumentation weiterer spezifischer Diagnosekodes die vollständige Version der ICD-10-GM.

Für die meisten ICD-Kodes bietet die Zi-Kodierhilfe ergänzende Hinweise: Dort finden Sie die medizinischen Inhalte des Kodes auf einen Blick, um die Auswahl des zutreffenden Kodes zu erleichtern. Falls Ihr Software-Haus die Zi-Kodierhilfe noch nicht integriert hat, besuchen Sie [www.zi.de](http://www.zi.de).

<b>A/B Infektionen</b>		D58.0 Sphärozytose	F82.1 Entwicklungsstörung: Fein- und Graphomotorik	F98.40 Stereotypien: ohne Selbstverletzung	H65.2 Serotypanon	K42.9 Hernia umbilicalis	
A69.2 Borreliose [Lyme-Krankheit]	D56.9 Thalassämie	D59.0 Vaskulitis, allergisch	F84.0 Entwicklungsstörung: Frühkindlicher Autismus	F91.9 Störung des Sozialverhaltens	H93.1 Tinnitus	K56.1 Invagination	
B34.1 Cocksackie-Virusinfektion	D69.0 Willebrand-Jürgens-Syndrom, nnbez.	D68.09 Willebrand-Jürgens-Syndrom, nnbez.	F82.0 Entwicklungsstörung: Grobmotorik	F98.5 Stottern	H72.9 Trommelfellperforation, nnbez	K90.9 Malabsorption, nnbez.	
B08.2 Dreitagefieber [Exanthema subitum]	<b>E Endokrinologie/Stoffwechsel</b>		F81.1 Entwicklungsstörung: Isolierte Rechtschreib-Störung	F95.9 Ticstörung, nnbez.	H68.8 Tubenbelüftungsstörung	K50.9 Morbus Crohn	
A46 Erysipel [Wundrose]	<b>Adipositas, alimentär</b>		F81.1 Entwicklungsstörung: Isolierte Rechtschreib-Störung	F95.2 Tourette-Syndrom	H61.2 Zeruminalpfropf	K13.0 Mundwinkelcheilitis, Perlèche	
A69.2 Erythema chronicum migrans	E66.09 - Alter 0 bis unter 3 Jahre	E66.04 - Alter 3 bis unter 18 Jahre, BMI P97,0 bis einschließlich P99,5	F83 Entwicklungsstörung: Kombiniert	F93.0 Trennungsangst	<b>I Herz/Kreislauf</b>		
B09 Exanthem, viral	E66.05 - Alter 3 bis unter 18 Jahre, BMI über P99,5	E25.09 Adrenogenitales Syndrom, nnbez.	F81.3 Entwicklungsstörung: Kombinierte Störungen der schulischen Fertigkeiten	<b>G Nervensystem</b>		I10.00 Hypertonie, benigne essentielle	
A08.1 Gastroenteritis durch Norovirus	E10.90 Diabetes mellitus Typ 1 ohne Komplikationen	E11.90 Diabetes mellitus Typ 2 ohne Komplikationen	F81.0 Entwicklungsstörung: Lese-Rechtschreib-Störung, Legasthenie	G40.4 Epilepsie: BNS [Blitz-Nick-Salaam]	I95.8 Vasovagale oder Reflexhypotonie	<b>J Atmungssystem</b>	
A08.0 Gastroenteritis durch Rotaviren	E63.9 Ernährung, inadäquat, die Mangel verursacht	E63.9 Ernährung, inadäquat, die Mangel verursacht	F80.8 Entwicklungsstörung: Lispeln	G40.1 Epilepsie: einfache fokale Anfälle	J35.1 Adenoide, Hyperplasie der Gaumenmandeln	J35.2 Adenoide, Hyperplasie der Rachenmandel	J03.0 Angina tonsillaris mit Streptokokken-nachweis
A02.0 Gastroenteritis durch Salmonellen	E86 Exsikkose	E74.1 Fruktoseintoleranz	F82.9 Entwicklungsstörung: Motorische Koordination	G40.3 Epilepsie: generalisiert idiopathisch/Absencen	J03.9 Angina tonsillaris, nnbez.	J45.0 Asthma bronchiale, allergisch	J45.1 Asthma bronchiale, nichtallergisch
A09.0 Gastroenteritis, vermutlich erregerebedingt	E74.1 Fruktoseintoleranz	E34.4 Hochwuchs, konstitutionell	F82.2 Entwicklungsstörung: Mundmotorik	G40.2 Epilepsie: komplexe fokale Anfälle	J45.8 Asthma bronchiale, Mischform	J45.9 Asthma bronchiale, nnbez.	J21.0 Bronchiolitis, RSV-Infektion
B02.9 Gürtelrose	E34.4 Hochwuchs, konstitutionell	E34.3 Kleinwuchs, konstitutionell	F81.9 Entwicklungsstörung: Nicht näher bezeichnete Lernschwäche	G40.4 Epilepsie: Lennox-Syndrom	J20.9 Bronchitis, akut (spastisch)	J22 Bronchopulmonaler Infekt	J05.1 Epiglottitis
B08.4 Hand-Fuß-Mund-Exanthem	E73.9 Laktoseintoleranz, nnbez.	E73.9 Laktoseintoleranz, nnbez.	F81.2 Entwicklungsstörung: Rechenstörung, Dyskalkulie	G40.9 Epilepsie, nnbez.	J06.9 Grippler Infekt	J11.1 Grippe, echte [Influenza] ohne Virusnachweis	J06.9 Infektion der oberen Atemwege, akut, nnbez.
B00.1 Herpesviren: Dermatitis vesicularis	E23.0 Minderwuchs, hypophysär	E84.9 Mukoviszidose, nnbez.	F80.28 Entwicklungsstörung: Rezeptive Sprachentwicklungsstörung	G51.0 Fazialisparese, erworben	J06.9 Infektion der unteren Atemwege, akut, nnbez.	J05.0 Laryngitis, akut, obstruktiv [Krupp], nicht diphtherisch	J04.0 Laryngitis, akut
B00.2 Herpesviren: Stomatitis	E84.9 Mukoviszidose, nnbez.	E70.0 Phenylketonurie, klassisch	F81.2 Entwicklungsstörung: Rechenstörung, Dyskalkulie	G44.2 Kopfschmerzen, Spannungsmeningitis bakteriell, nnbez.	J22 Infektion der unteren Atemwege, akut, nnbez.	J06.0 Laryngopharyngitis, akut	J38.5 Laryngospasmus
B99 Infektionskrankheit sonst./nnbez.	E70.0 Phenylketonurie, klassisch	E30.1 Pubertas praecox	F81.9 Entwicklungsstörung: Nicht näher bezeichnete Lernschwäche	G00.9 Meningitis durch Meningokokken, Zusatzkode + A39.0 Meningokokken	J02.9 Pharyngitis, akut, nnbez.	J18.0 Pneumonie, Broncho-	J18.1 Pneumonie, Lobär-
B37.2 Kandidose, Haut/Nägel/Windelsoor, Hinweis: Windeldermatitis L22	E30.1 Pubertas praecox	E30.0 Pubertas tarda	F82.1 Entwicklungsstörung: Rechenstörung, Dyskalkulie	G01* Meningitis durch Meningokokken	J15.7 Pneumonie, Mykoplasmen-	J12.9 Pneumonie, Virus- nnbez.	J18.9 Pneumonie, nnbez.
B37.0 Kandidose, Mundsoor	E30.0 Pubertas tarda	E06.3 Schilddrüse: Autoimmunthyreoiditis Hashimoto	F80.28 Entwicklungsstörung: Rezeptive Sprachentwicklungsstörung	G03.9 Meningitis, nnbez.	J30.1 Rhinitis allergisch, durch Pollen	J30.3 Rhinitis allergisch, nicht-saisonal	J30.4 Rhinitis allergisch, nnbez.
A37.9 Keuchhusten, Pertussis	E06.3 Schilddrüse: Autoimmunthyreoiditis Hashimoto	E05.9 Schilddrüse: Hyperthyreose, nnbez.	F80.9 Entwicklungsstörung: Sprachentwicklungsstörung, nnbez.	G43.0 Migräne ohne Aura (gewöhnlich)	J00 Rhinitis als Erkältung	J20.9 Sinubronchiales Syndrom, akut	J01.1 Sinusitis frontalis, akut
B05.9 Masern, ohne Komplikationen	E05.9 Schilddrüse: Hyperthyreose, nnbez.	E03.9 Schilddrüse: Hypothyreose, nnbez.	F98.01 Enuresis diurna, nichtorganisch	G43.9 Migräne, nnbez.	J01.0 Sinusitis maxillaris, akut	J01.4 Sinusitis, Pan-, akut	J01.9 Sinusitis, nnbez., akut
A39.0 Meningitis durch Meningokokken, Zusatzkode G01* Meningitis	E03.9 Schilddrüse: Hypothyreose, nnbez.	E02 Schilddrüse: Jodmangel-Hypothyreose, subklinisch	F98.02 Enuresis nocturna et diurna, nichtorganisch	G80.1 Zerebralparese, infantil, spastische Diplegie	J04.1 Tracheitis, akut	<b>K Verdauungssystem</b>	
A87.9 Meningitis durch Viren, nnbez	E02 Schilddrüse: Jodmangel-Hypothyreose, subklinisch	E01.2 Schilddrüse: Struma, jodmangelbedingt, nnbez.	F98.08 Enuresis, sonstige und nnbez., nichtorganisch	G80.2 Zerebralparese, infantil, spastische Hemiplegie	K60.2 Analfissur	K12.0 Aphthen, rezidivierend	K35.8 Appendizitis, akut
B08.1 Molluscum contagiosum	E01.2 Schilddrüse: Struma, jodmangelbedingt, nnbez.	E55.9 Vitamin-D-Mangel	F50.08 Essstörung: Anorexia nervosa	G80.0 Zerebralparese, infantil, spastische Tetraplegie	K29.7 Gastritis bei Helicobacter pylori + B98.0!	K21.9 Gastroösophagealer Reflux	K40.90 Hernia inguinalis, einseitig
B27.0 Mononukleose durch Epstein-Barr-Viren	E55.9 Vitamin-D-Mangel	E84.9 Zystische Fibrose nnbez.	F50.2 Essstörung: Bulimia nervosa	G80.9 Zerebralparese, infantil, nnbez.	<b>L Haut/Unterhaut</b>		L70.4 Akne infantum, Neugeborenenakne
B26.9 Mumps	E84.9 Zystische Fibrose nnbez.	F90.1 ADHS mit Störung des Sozialverhaltens	F98.2 Fütterungsstörung	<b>H Auge</b>		L70.0 Akne vulgaris	L81.3 Café-au-lait-Flecken
B36.9 Mykose, oberflächlich, nnbez.	F90.1 ADHS mit Störung des Sozialverhaltens	F90.0 ADHS, Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung, einfach	F74.9 - dissoziiert, ohne Angabe einer Verhaltensstörung	H53.0 Amblyopie	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B85.0 Pediculosis capitis, Kopfläuse	F90.0 ADHS, Aktivitäts- und Aufmerksamkeitsstörung, einfach	F98.8 ADS, Aufmerksamkeitsstörung ohne Hyperaktivität	F73.9 - IQ unter 20 [Schwerste Intelligenzminderung], ohne Angabe einer Verhaltensstörung	H52.2 Astigmatismus	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B08.5 Pharyngitis aphthosa, Herpangina	F98.8 ADS, Aufmerksamkeitsstörung ohne Hyperaktivität	F91.1 Aggressives Fehlverhalten	F72.9 - IQ 20-34 [Schwere Intelligenzminderung], ohne Angabe einer Verhaltensstörung	H01.0 Blepharitis	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B08.3 Ringelröteln [Erythema infectiosum]	F91.1 Aggressives Fehlverhalten	F43.2 Anpassungsstörungen	F71.9 - IQ 35-49 [Mittelgradige Intelligenzminderung], ohne Angabe einer Verhaltensstörung	H00.0 Gerstenkorn	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B06.9 Röteln, ohne Komplikationen	F43.2 Anpassungsstörungen	F43.1 Belastungsstörung, posttraumatisch	F79.9 - Minderung, nnbez., ohne Angabe einer Verhaltensstörung	H00.0 Hordeolum	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
A38 Scharlach	F43.1 Belastungsstörung, posttraumatisch	F94.1 Bindungsstörung, reaktiv im Kindesalter	F94.0 Mutismus, elektiv	H52.0 Hyperopie	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B86 Skabies	F94.1 Bindungsstörung, reaktiv im Kindesalter	F98.8 Daumenlutschen, exzessiv beim Kind	F98.8 Nägelkaugen	H10.1 Konjunktivitis akut, allergisch	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B35.0 Tinea capitis	F98.8 Daumenlutschen, exzessiv beim Kind	F32.9 Depressive Episode, nnbez.	F98.6 Poltern	H10.0 Konjunktivitis akut, eitrig	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B35.3 Tinea pedis	F32.9 Depressive Episode, nnbez.	F98.9 Emotionale Verhaltensstörung im Kindes- und Jugendalter	F99 Psychische Störung, nnbez.	H10.3 Konjunktivitis akut, nnbez.	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B35.2 Tinea unguium	F98.9 Emotionale Verhaltensstörung im Kindes- und Jugendalter	F98.1 Enkopresis, nichtorganisch	F45.9 Psychosomatische Beschwerden	H52.1 Myopie	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B01.9 Varizellen, Windpocken	F98.1 Enkopresis, nichtorganisch	F80.0 Entwicklungsstörung: Artikulationsstörung, Dyslalie	F51.9 Schlafstörung, nichtorganisch, nnbez.	H52.7 Refraktionsfehler	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B02.9 Varizellen-Zoster	F80.0 Entwicklungsstörung: Artikulationsstörung, Dyslalie	F84.5 Entwicklungsstörung: Asperger-Syndrom	F51.5 Schlafstörung: Alpträumen	H54.9 Sehschwäche	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B34.9 Virusinfektion, nnbez.	F84.5 Entwicklungsstörung: Asperger-Syndrom	F80.20 Entwicklungsstörung: Auditive Wahrnehmungsstörung (AVWS)	F51.4 Schlafstörung: Pavor nocturnus	H00.0 Strabismus convergens	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B07 Viruswarze	F80.20 Entwicklungsstörung: Auditive Wahrnehmungsstörung (AVWS)	F80.1 Entwicklungsstörung: Expressive Sprachentwicklungsstörung	F51.3 Schlafstörung: Schlafwandeln	H50.0 Strabismus divergens	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B77.9 Würmer, Askariasis	F80.1 Entwicklungsstörung: Expressive Sprachentwicklungsstörung		F45.9 Somatoforme Störung	H50.1 Strabismus divergens	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
B80 Würmer, Oxyuren			F98.41 Stereotypien: mit Selbstverletzung	H50.9 Strabismus, nnbez.	L20.8 Neurodermitis atopica	L03.01 Panaritium, Finger	L03.02 Panaritium, Zehen
<b>D Blut/Immunsystem</b>			F98.49 Stereotypien: ohne Angabe einer Selbstverletzung	<b>H Ohr</b>		L20.8 Neurodermitis atopica	L03.02 Panaritium, Zehen
D50.9 Anämie, durch Eisenmangel, nnbez.				H91.9 Hörverlust	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D64.9 Anämie, nnbez.				H70.9 Mastoiditis, nnbez	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D67 Faktor IX-Mangel				H65.3 Mukotypanon	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D66 Faktor VIII-Mangel				H68.0 Ohrtubenkatarrh	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D18.01 Hämangiom der Haut				H92.0 Otalgie	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D66 Hämophilie A				H60.9 Otitis externa	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D67 Hämophilie B				H66.0 Otitis media eitrig, akut	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D68.00 Hämophilie, v. Willebrand-Jürgens, hereditär				H66.4 Otitis media eitrig, nnbez.	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D80.9 Immundefekt mit vorherrschendem Antikörpermangel				H65.0 Otitis media serös, akut	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D84.9 Immundefekt, nnbez.				H65.2 Otitis media serös, chronisch	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D68.9 Koagulopathie, nnbez.				H65.3 Otitis media mukös, chronisch	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D22.9 Naevus pigmentosus				H65.4 Otitis media, sonstige nichteitrig, chronisch	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D69.0 Purpura Schoenlein-Henoch				H65.9 Otitis media, nichteitrig, nnbez.	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax
D57.1 Sichelzellanämie				H66.9 Otitis media, nnbez.	M02.99 Arthritis, Infekt- [Reaktive Arthritis], nnbez.	M08.99 Arthritis, juvenil, chronisch	M12.85 Coxitis fugax