

**Der Einschluss gilt für Patienten mit den folgenden Indikationen. Bei den Indikationen, die bezüglich der ICD-Codierung nicht ausschließlich eine entzündlich-rheumatische Erkrankung kennzeichnen, gilt der Einschluss nur bei Vorliegen einer entzündlichen Rheumaform.**

| ICD 10 | ICD Bezeichnung   |
|--------|---|
| D68.6  | Sonstige Thrombophilien Inkl.: Antikardiolipin-Syndrom<br>Antiphospholipid- Syndrom Vorhandensein des Lupus-Antikoagulans   |
| D69.0  | Purpura anaphylactoides Inkl.: Allergische Vaskulitis   |
| D86    | Sarkoidose  |
| D89.1  | Kryoglobulinämie  |
| D89.8  | Sonstige näher bezeichnete Störungen mit Beteiligung des Immunsystems andernorts nicht klassifiziert (Schnitzler-Syndrom, IgG4-assoziierte Erkrankung, Sneddon-Syndrom) |
| E85.0  | Nichtneuropathische heredofamiliäre Amyloidose. Familiäres Mittelmeerfieber   |
| I00    | Rheumatisches Fieber ohne Angabe einer Herzbeteiligung<br>Inkl.: Akute oder subakute Arthritis bei rheumatischem Fieber   |
| L40.5  | Psoriasis-Arthropathie  |
| M01.2  | Arthritis bei Lyme-Krankheit (A69.2†)   |
| M02.9  | Reaktive Arthritis, nicht näher bezeichnet  |
| M05.1  | Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis   |
| M05.2  | Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis  |
| M05.3  | Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme   |
| M05.8  | Sonstige seropositive chronische Polyarthritis  |
| M05.9  | Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet   |
| M06.0  | Seronegative chronische Polyarthritis   |
| M06.1  | Adulte Form der Still-Krankheit   |
| M06.2  | Bursitis bei chronischer Polyarthritis  |
| M06.4  | Entzündliche Polyarthropathie   |
| M06.8  | Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis   |
| M06.9  | Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet  |
| M07.0  | Distale interphalangeale Arthritis psoriatica   |
| M07.2  | Spondylitis psoriatica  |
| M07.3  | Sonstige psoriatische Arthritiden   |
| M07.4  | Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]  |
| M07.5  | Arthritis bei Colitis ulcerosa  |
| M08.0  | Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ  |
| M08.1  | Juvenile Spondylitis ankylosans   |
| M08.2  | Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form   |
| M08.3  | Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form  |
| M08.4  | Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form   |
| M08.7  | Vaskulitis bei juveniler Arthritis  |
| M08.8  | Sonstige juvenile Arthritis   |
| M08.9  | Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet  |
| M09.0  | Juvenile Arthritis bei Psoriasis  |
| M09.1  | Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]   |
| M09.2  | Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa   |
| M09.8  | Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten  |

|       |   |
|-------|---|
| M14.8 | Sonstige intestinale Malabsorption Inkl.: Whipple-Krankheit (M14.8)             |
| M30.0 | Panarteriitis nodosa  |
| M30.1 | Panarteriitis mit Lungenbeteiligung   |
| M30.2 | Juvenile Panarteriitis  |
| M30.3 | Mukokutaner Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]                             |
| M31.3 | Wegener-Granulomatose   |
| M31.4 | Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]  |
| M31.5 | Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica                                 |
| M31.6 | Sonstige Riesenzellarteriitis   |
| M31.7 | Mikroskopische Polyangiitis   |
| M31.8 | Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien                       |
| M32.0 | Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematoses                        |
| M32.1 | Systemischer Lupus erythematoses mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen |
| M32.8 | Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematoses                            |
| M32.9 | Systemischer Lupus erythematoses, nicht näher bezeichnet                        |
| M33.0 | Juvenile Dermatomyositis  |
| M33.1 | Sonstige Dermatomyositis  |
| M33.2 | Polymyositis  |
| M33.9 | Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet                            |
| M34.0 | Progressive systemische Sklerose  |
| M34.1 | CR(E)ST-Syndrom   |
| M34.2 | Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert    |
| M34.9 | Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet                                    |
| M35.0 | Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]   |
| M35.1 | Sonstige Overlap-Syndrome   |
| M35.2 | Behçet-Krankheit  |
| M35.3 | Polymyalgia rheumatica  |
| M35.4 | Eosinophile Fasziitis   |
| M35.5 | Multifokale Fibrosklerose   |
| M45.0 | Spondylitis ankylosans  |
| M46.9 | Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet                             |
| M86.3 | Chronische multifokale Osteomyelitis (SAPHO, CRMO)                              |