

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 Antiphospholipid- Syndrom Vorhandensein des Lupus-Antikoagulans
D69.0	Purpura anaphylactoides Inkl.: Allergische Vaskulitis
D86.0	Sarkoidose der Lunge
D86.1	Sarkoidose der Lymphknoten
D86.2	Sarkoidose der Lunge mit Sarkoidose der Lymphknoten
D86.3	Sarkoidose der Haut
D86.8	Sarkoidose an sonstigen und kombinierten Lokalisationen
D86.9	Sarkoidose, nicht näher bezeichnet
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 Inkl.: Akute oder subakute Arthritis bei rheumatischem Fieber
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	Arthropathien bei sonstigen näher bezeichneten, anderenorts klassifizierten Krankheiten
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
M31.3	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
M34.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose
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
M35.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes
M35.9	Krankheit mit Systembeteiligung
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen
M45.0	Spondylitis ankylosans
M46.9	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet
M86.3	Chronische multifokale Osteomyelitis (SAPHO, CRMO)