

Uživatel:Zef/III

Zdroj: <http://www.uzis.cz/cz/mkn/>

No copyright infringement intended. This will serve as a basis for future, sourced content. This text shouldnt get indexed since its in userspace. -- Zef_d|^P 21. 1. 2017, 12:25 (CET)



Kapitoly:

- I
- II
- III
- IV
- V
- VI
- VII
- VIII
- IX
- X
- XI
- XII
- XIII
- XIV
- XV
- XVI
- XVII
- XVIII
- XIX
- XX
- XXI
- XXII

NEMOCI KRVE, KRVETVORNÝCH
ORGÁNŮ A NĚKTERÉ PORUCHY
TÝKAJÍCÍ SE MECHANISMU IMUNITY (D50–D89)
Nepatří sem: autoimunitní (systémová) nemoc NS (M35.9)
některé stavy vzniklé v perinatálním období (P00–P96) komplikace těhotenství, porodu a šestinedělí (000–099) vrozené vady, deformace a chromozomální abnormality (Q00–Q99)
nemoci endokrinní, výživy a přeměny látek (E00–E90) onemocnění virem lidské imunodeficiencie [HIV] (B20–B24) poranění, otravy a některé jiné následky vnějších příčin (S00–T98)
novotvary (C00–D48)
příznaky, znaky a abnormální klinické a laboratorní nálezy nezařazené jinde (R00–R99)
Tato kapitola obsahuje následující oddíly:
D50–D53 Nutriční anémie
D55–D59 Hemolytické anémie
D60–D64 Aplastické a jiné anémie
D65–D69 Vady koagulace, purpura a jiné krvácivé stavy
D70–D77 Jiné nemoci krve a krvetvorných orgánů
D80–D89 Některé poruchy mechanismu imunity
Pro tuto kapitolu jsou stanoveny následující položky s hvězdičkou:
D63* Anémie při chronických nemocech zařazených jinde
D77* Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí zařazených jinde
142 / III. KAPITOLA
NUTRIČNÍ ANEMIE (D50–D53)
D50 Anémie z nedostatku železa
Patří sem: anémie:
. asiderotická
. hypochromní
. 0 Sekundární (chronická) a po ztrátě krevní z nedostatku železa
Posthemoragická (chronická) anémie
Nepatří sem: akutní posthemoragická anémie (D62) vrozená anémie z fetální ztráty krve (P61.3)
. 1 Sideropenická dysfagie
Syndrom:
. Kellyho–Petersonův
. Plummerův–Vinsonův
. 8 Jiné anémie z nedostatku železa
. 9 Anémie z nedostatku železa NS
D51 Anémie z nedostatku vitamínu B12
Nepatří sem: karence vitamínu B 12 (E53.8)
. 0 Anémie z nedostatku vitamínu B12 způsobená nedostatkem vnitřního faktoru
Anémie:
. Addisonova
. Biermerova
. perniciózní (vrozená)
Vrozený nedostatek vnitřního faktoru
. 1 Anémie z nedostatku vitamínu B12 způsobená selektivní malabsorpcí vitamínu B12 s proteinurií
Syndrom Immerslundové(–Gräsbeckův)
Megaloblastová dědičná anémie
. 2 Nedostatek transcobalaminu II.
. 3 Jiná nutriční anémie z nedostatku vitamínu B12
Veganská anémie

. 8 Jiné anemie z nedostatku vitamínu B12
. 9 Anemie z nedostatku vitamínu B12 NS
D52 Anemie z nedostatku kyseliny listové
. 0 Nutriční anemie z nedostatku kyseliny listové
Nutriční megaloblastická anemie
. 1 Anemie z nedostatku kyseliny listové, vyvolaná léky
K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)
. 8 Jiné anemie z nedostatku kyseliny listové
. 9 Anemie z nedostatku kyseliny listové NS
D53 Jiné nutriční anemie
Patří sem: megaloblastická anemie bez odezvy na terapii vitamínem B 12 nebo kyselinou listovou
III. KAPITOLA / 143
. 0 Anemie z nedostatku proteinů
Anemie z nedostatku aminokyselin Orotacidurická anemie
Nepatří sem: syndrom Leschův–Nyhanův (E79.1)
. 1 Jiné megaloblastické anemie nezařaditelné jinak
Megaloblastická anemie NS
Nepatří sem: Di Guglielmova nemoc (C94.0)
. 2 Anemie z nedostatku vitamínu C
Nepatří sem: kurděje (E54)
. 8 Jiné určené nutriční anemie
Anemie spojená s nedostatkem:
. mědi
. molybdenu
. zinku
Nepatří sem: karence bez anemie jako je:
. nedostatek mědi (E61.0)
. nedostatek molybdenu (E61.5)
. nedostatek zinku (E60)
. 9 Nutriční anemie NS
Prostá chronická anemie
Nepatří sem: anemie NS (D64.9)
HEMOLYTICKÉ ANEMIE (D55–D59)
D55 Anemie způsobená poruchami enzymů
Nepatří sem: anemie z nedostatku enzymů vyvolaná léky (D59.2)
. 0 Anemie způsobená nedostatkem glukózo-6-fosfátdehydrogenázy [G-6-PD]
Favismus
Anemie z nedostatku G-6-PD
. 1 Anemie způsobená jinými poruchami metabolismu glutationu
Anemie (způsobená):
. nedostatkem enzymů, vyjma G-6-PD, spojených se zkratem hexoso-monofosfátového (HMP) cyklu
. hemolytická nesférocytická (dědičná), I. typu
. 2 Anemie způsobená poruchami glykolytických enzymů
Anemie:
. hemolytická nesférocytická (dědičná), II. typu
. z nedostatku hexokinázy
. z nedostatku pyruvatkinázy [PK]
. z nedostatku triosofosfatisomerázy
. 3 Anemie způsobená poruchami metabolismu nukleotidů
. 8 Jiné anemie způsobené poruchami enzymů
. 9 Anemie způsobená poruchou enzymu NS
D56 Talasemie – thalassaemia
. 0 Alfa thalassaemia
Nepatří sem: hydrops plodu způsobený hemolytickou nemocí (P56.–)
144 / III. KAPITOLA
. 1 Beta thalassaemia
Cooleyova anemie Těžká beta talasemie Thalassaemia:
. intermedia
. major
. 2 Delta-beta thalassaemia
. 3 Talasemický typ
. 4 Dědičná perzistence fetálního hemoglobinu [HPFH]
. 8 Jiné talasemie
. 9 Talasemie NS
Středozevní anemie (s jinou hemoglobinopatií) Thalassaemia (minor)(smíšená)(s jinou hemoglobinopatií)
D57 Srpkovitě poruchy
Nepatří sem: jiné hemoglobinopatie (D58.–)
. 0 Srpkovitá anemie s krizí
Onemocnění Hb-SS s krizí
. 1 Srpkovitá anemie bez krize
Srpkovitá:
. anemie
. nemoc NS
. porucha
. 2 Zdvojené heterozygotní poruchy srpkovatění
Hb-SC
Hb-SD onemocnění
Hb-SE
Srpkovitá beta talasemie
. 3 Další typy srpkovité anemie
Typ Hb-S
Heterozygotní hemoglobin S [HbAS]
. 8 Jiné srpkovité poruchy
D58 Jiné dědičné hemolytické anemie
. 0 Dědičná sférocytóza
Acholurická (rodová) žloutenka
Vrozený (sférocytární) hemolytický ikterus
Syndrom Minkowského–Chauffardův
. 1 Dědičná eliptocytóza
Eliptocytóza (vrozená)
Ovalocytóza (vrozená)(dědičná)
III. KAPITOLA / 145
. 2 Jiné hemoglobinopatie
Abnormální hemoglobin NS
Vrozená anemie s Heinzovými tělísky Onemocnění:
. Hb-C
. Hb-D
. Hb-E Hemoglobinopatie NS
Hemolytická nemoc s nestálým hemoglobinem
Nepatří sem: . rodinná polycytemie (D75.0)
. nemoc s hemoglobinem (Hb-M) (D74.0)

- . dědičná perzistence fetálního hemoglobinu (D56.4)
- . polyglobulie z vysokých nadmořských výšek (D75.1)
- . methemoglobinemie (D74.–)
- . 8 Jiné určené dědičné hemolytické anemie

Stomatocytóza

- . 9 Dědičná hemolytická anemie NS

D59 Získané hemolytické anemie

- . 0 Autoimunitní hemolytická anemie vyvolaná léky

K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

- . 1 Jiné autoimunitní hemolytické anemie

Autoimunitní hemolytická nemoc (chladový typ)(tepelný typ) Chronické onemocnění s chladovými hemaglutininy Chladové aglutininy:

- . nemoc
- . hemoglobinurie Hemolytická anemie:
- . chladový typ
- . tepelný typ

Nepatří sem: Evansův syndrom (D69.3)

hemolytická nemoc plodu a novorozence (P55.–) paroxysmální chladová hemoglobinurie (D59.6)

- . 2 Neautoimunitní hemolytická anemie vyvolaná léky

Anemie z nedostatku enzymů vyvolaného léky

K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

- . 3 Hemolyticko-uremický syndrom
- . 4 Jiné neautoimunitní hemolytické anemie

Hemolytická anemie:

- . mechanická
- . mikroangiopatická
- . toxická

K označení příčiny lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

- . 5 Paroxysmální noční hemoglobinurie [Marchiafava-Micheli]

Nepatří sem: hemoglobinurie (R82.3)

146 / III. KAPITOLA

- . 6 Hemoglobinurie způsobená hemolýzou z jiných vnějších příčin

Hemoglobinurie:

- . z námahy
- . pochodová
- . paroxysmální chladová hemoglobinurie (D59.6)

K označení příčiny lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

Nepatří sem: hemoglobinurie (R82.3)

- . 8 Jiné získané hemolytické anemie
- . 9 Získaná hemolytická anemie NS

Idiopatická hemolytická anemie, chronická

APLASTICKÉ A JINÉ ANEMIE (D60–D64)

D60 Získaná čistá aplazie červených krvinek [erytroblastopenie]

Patří sem: aplazie červených krvinek (získaná)(dospělých)(s thymomem)

- . 0 Chronická získaná čistá aplazie červených krvinek
- . 1 Přechodná získaná čistá aplazie červených krvinek
- . 8 Jiná získaná čistá aplazie červených krvinek
- . 9 Získaná čistá aplazie červených krvinek NS

D61 Jiné aplastické anemie

Nepatří sem: agranulocytóza (D70)

- . 0 Konstituční aplastická anemie

Aplazie (čistá) červených krvinek:

- . vrozená
- . dětská
- . primární Blackfanův–Diamondův syndrom Rodová hypoplastická anemie Fanconiho anemie Pancytopenie s malformacemi
- . 1 Aplastická anemie vyvolaná léky

K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

- . 2 Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami

K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

- . 3 Idiopatická aplastická anemie
- . 8 Jiné určené aplastické anemie
- . 9 Aplastická anemie NS

Anemie hypoplastická

Dřeňová hypoplazie

Panmyelofóza

D62 Akutní posthemoragická anemie

Nepatří sem: vrozená anemie z fetální ztráty krve (P61.3)

III. KAPITOLA / 147

D63* Anemie při chronických nemocech zařazených jinde

- . 0* Anemie při onemocněních novotvary (C00–D48+)
- . 8* Anemie při jiných chronických nemocech zařazených jinde

Anemie při chronickém onemocnění ledvin \geq stadium 3 (N18.3–N18.5+)

D64 Jiné anemie

Nepatří sem: refrakterní anemie:

- . NS (D46.4)
- . s přebytkem blastů (D46.2)
- . s transformacemi (C92.0)
- . se sideroblasty (D46.1)
- . bez sideroblastů (D46.0)
- . 0 Dědičná sideroblastická anemie

Hypochromní sideroblastická anemie, pohlavně vázaná

- . 1 Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí

K určení nemoci lze použít dodatkový kód

- . 2 Sekundární sideroblastická anemie způsobená léky a jedy

K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)

- . 3 Jiné sideroblastické anemie

Sideroblastická anemie:

- . NS
- . citlivá na pyridoxin zařaditelná jinam
- . 4 Vrozená dyserytropoetická anemie

Dyschmatopoetická anemie (vrozená)

Nepatří sem: Blackfanův–Diamondův syndrom (D61.0)

Di Guglielmova nemoc (C94.0)

- . 8 Jiné určené anemie

Dětská pseudoleukemie

Leukoerytoblastická anemie

- . 9 Anemie NS

148 / III. KAPITOLA

PORUCHY KOAGULACE, PURPURA A JINÉ KRVÁČIVÉ STAVY (D65–D69)

D65 Diseminovaná intravaskulární koagulace [Defibrinační syndrom] (DIC)

Získaná afibrinogenemie Konsumpční koagulopatie

Difúzní nebo diseminovaná intravaskulární koagulace [DIC, DIK] Získané fibrinolytické krvácení

Purpura:
 . fibrinolytická
 . fulminans
Nepatří sem: komplikující:
 . potrat nebo ektopické těhotenství nebo mola hydatidosa (000-007, 008.1)
 . těhotenství, porod a šestinedělí (045.0, 046.0, 067.0, 072.3)
 . u novorozence (P60)
D66 Dědičný nedostatek faktoru VII
Nedostatek faktoru VIII (s funkčním defektem) Hemofilie:
 . NS
 . A
 . klasická
Nepatří sem: nedostatek faktoru VIII s cévní poruchou (D68.0)
D67 Dědičný nedostatek faktoru IX
Christmasova nemoc Nedostatek:
 . faktoru IX (funkční)
 . PTC [plazma-tromboplastin-komponenty] Hemofilie B
D68 Jiné vady koagulace
Nepatří sem: komplikující:
 . potrat nebo ektopické těhotenství nebo mola hydatidosa (000-007, 008.1)
 . těhotenství, porod a šestinedělí (045.0, 046.0, 067.0, 072.3)
 . 0 Von Willebrandova nemoc
Angiohemofilie
Nedostatek faktoru VIII s cévním defektem
Cévní hemofilie
Nepatří sem: nedostatek faktoru VIII:
 . NS (D66)
 . s funkční vadou (D66) dědičná fragilita kapilár (D69.8)
III. KAPITOLA / 149
 . 1 Dědičný nedostatek faktoru XI
Hemofilie C
Nedostatek PTA [plazma-tromboplastin-antecedentu]
 . 2 Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
Vrozená afibrinogenemie Nedostatek faktoru:
 . I (fibrinogenu)
 . II (protrombinu)
 . V (labilního)
 . VII (stabilního)
 . X (Stuartova-Prowerové)
 . XII (Hagemanova)
 . XIII (stabilizujícího fibrinu) Nedostatek:
 . AC globulinu
 . proakcelerinu Nemoc:
 . Owrenova
 . Stuartova-Prowerové (Vrozená) dysfibrinogenemie Hypoprokonvertinemie
 . 3 Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulancii
Krvácení během dlouhodobého užívání antikoagulancií Hyperheparinemie
Rozmnožení:
 . antitrombinu
 . anti VIIa
 . anti IXa
 . anti Xa
 . anti XIa
K určení antikoagulancia lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)
Nepatří sem: dlouhodobé užívání antikoagulancií bez krvácení (Z92.1)
 . 4 Získaný nedostatek koagulačních faktorů
Nedostatek koagulačních faktorů způsobený:
 . onemocněním jater
 . nedostatkem vitamínu K
Nepatří sem: nedostatek vitamínu K u novorozenců (P53)
 . 5 Primární trombofilie
Rezistence aktivovaného proteinu C [mutace faktoru V Leidenská] Nedostatek:
 . antitrombinu
 . proteinu C
 . proteinu S
Mutace protrombinového genu
 . 6 Jiné trombofilie
Antikardiolipinový syndrom Antifosfolipidový syndrom Přítomný lupus koagulant
Nepatří sem: diseminovaná intravaskulární koagulace (D65) hyperhomocystemie (E72.1)
150 / III. KAPITOLA
 . 8 Jiné určené vady koagulace
 . 9 Vada koagulace NS
D69 Purpura a jiné krvácivé stavy
Nepatří sem: benigní hypergamaglobulinemická purpura (D89.0) kryoglobulinemická purpura (D89.1)
 . esenciální (hemoragická) trombocytémie (D47.3) purpura fulminans (D65)
 . trombotická trombocytopenická purpura (M31.1)
 . 0 Alergická purpura
Purpura:
 . anafylaktoidní
 . Henochova(-Schönleinova)
 . netrombocytopenická:
 . hemoragická
 . idiopatická
 . vaskulární Vasculitis alergica
 . 1 Kvalitativní poruchy trombocytů
Bernardův-Soulierův syndrom [obrovských destiček] Glanzmannova nemoc
Syndrom šedých destiček Trombastenie (hemoragická) (dědičná) Trombocytopatie
Nepatří sem: von Willebrandova nemoc (D68.0)
 . 2 Jiné netrombocytopenické purpury
Purpura:
 . NS
 . stařecká
 . prostá
 . 3 Idiopatická trombocytopenická purpura
Evansův syndrom
 . 4 Jiná primární trombocytopenie
Nepatří sem: trombocytopenie s chyběním kosti vřetenní (Q87.2) novorozenecká přechodná trombocytopenie (P61.0) Wiskottův-Aldrichův syndrom (D82.0)
 . 5 Sekundární trombocytopenie
K označení léků lze použít dodatkový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)
 . 6 Trombocytopenie NS

- . 8 Jiné určené krvácivé stavy
- (Dědičná) fragilita kapilár Cévní pseudohemofilie
- . 9 Krvácivý stav NS
- III. KAPITOLA / 151
- JINÉ NEMOCI KRVE A KRVETVORNÝCH ORGÁNŮ (D70–D77)
- D70 Agranulocytóza
- Agranulocytární angina
- Infantilní genetická agranulocytóza Kostmannova nemoc Neutropenie:
- . NS
- . vrozená
- . cyklická
- . vyvolaná léky
- . periodická
- . splenická (primární)
- . toxická Wernerova-Schultzova nemoc Neutropenická splenomegalie
- K určení vyvolávajícího léku lze použít dodatekový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)
- Nepatří sem: přechodná novorozenecká neutropenie (P61.5)
- D71 Funkční poruchy polymorfonukleárních neutrofilů (granulocytů)
- Porucha komplexu membránových receptorů CD11/CD18 [CR3] Chronická granulomatózní nemoc (v dětství)
- Vrozená dysfagocytóza Progresivní septická granulomatóza
- D72 Jiné poruchy bílých krvinek
- Nepatří sem: abnormální počet bílých krvinek (R72) bazofilie (D75.8)
- poruchy imunity (D80–D89) neutropenie (D70) preleukemie (syndrom) (D46.9)
- . 0 Genetické anomálie leukocytů
- Anomálie (granulace)(granulocytů) nebo syndrom:
- . Alderův
- . Mayův–Hegglinův
- . Pelgerův–Huětův Dědičná:
- . leukocytární:
- . hypersegmentace
- . hyposegmentace
- . leukomelanopatie
- Nepatří sem: Chediakův(–Steinbrinckův)–Higashiho syndrom (E70.3)
- . 1 Eozinofilie
- Eozinofilie:
- . alergická
- . dědičná
- 152 / III. KAPITOLA
- . 8 Jiné určené poruchy bílých krvinek
- Leukemoidní reakce:
- . lymfocytární
- . monocytární
- . myelocytární Leukocytóza
- Lymfocytóza (symptomatická) Lymfopenie
- Monocytóza (symptomatická) Plazmocytóza
- . 9 Porucha bílých krvinek NS
- D73 Nemoci sleziny
- . 0 Hyposplenismus
- Asplenie pooperační
- Atrofie sleziny
- Nepatří sem: asplenie (vrozená) (Q89.0)
- . 1 Hypersplenismus
- Nepatří sem: splenomegalie:
- . NS (R16.1)
- . vrozená (Q89.0)
- . 2 Chronická kongestivní splenomegalie
- . 3 Absces sleziny
- . 4 Cysta sleziny
- . 5 Infarkt sleziny
- Splenická netraumatická ruptura Torze sleziny
- Nepatří sem: traumatická ruptura sleziny (S36.0)
- . 8 Jiné nemoci sleziny
- Fibróza sleziny NS Perisplenitida Splenitida NS
- . 9 Nemoc sleziny NS
- D74 Methemoglobinemie
- . 0 Vrozená methemoglobinemie
- Vrozený nedostatek NADH-methemoglobin-reduktázy Nemoc s hemoglobinem M [Hb-M]
- Dědičná methemoglobinemie
- . 8 Jiné methemoglobinemie
- Získaná methemoglobinemie (se sulfohemoglobinémií) Toxická methemoglobinemie
- K označení léků lze použít dodatekový kód vnějších příčin (Kapitola XX.)
- . 9 Methemoglobinemie NS
- III. KAPITOLA / 153
- D75 Jiné nemoci krve a krvetvorných orgánů
- Nepatří sem: hypergamaglobulinemie NS (D89.2) zvětšené mizní uzliny (R59.–) lymfadenitida:
- . NS (I88.9)
- . akutní (L04.–)
- . chronická (I88.1)
- . mezenterická (akutní)(chronická) (I88.0)
- . 0 Rodinná erytrocytóza
- Polycytemie:
- . benigní
- . familiární
- Nepatří sem: dědičná ovalocytóza (D58.1)
- . 1 Sekundární polycytemie
- Erytrocytóza NS Polycytemie:
- . NS
- . získaná
- . způsobená:
- . erytropoetinem
- . pokleslým objemem plazmy
- . vysokou nadmořskou výškou
- . stresem
- . emoční
- . hypoxemická
- . nefrogenní
- . relativní
- Nepatří sem: polycytemie:
- . novorozenců (P61.1)
- . vera (D45)
- . 8 Jiné určené nemoci krve a krvetvorných orgánů

Bazofilie
. 9 Nemoc krve a krvetvorných orgánů NS
154 / III. KAPITOLA
D76 Jiné určené nemoci s účastí lymforetikulární a retikulohistiocytární tkáně
Některé poruchy monocytomakrofágového systému
Nepatří sem: Abtova-Lettereova-Siweho nemoc (C96.0) eosinofilní granulom (C96.6) Handova-Schüllerova-Christianova nemoc (C96.5) histiocytický sarkom (C96.8) histiocytóza X, multifokální (C96.5) histiocytóza X, unifokální (C96.6) histiocytóza z Langerhansových buněk, multifokální (C96.5) histiocytóza z Langerhansových buněk, unifokální (C96.6) zhoubná histiocytóza (C96.8) retikuloendotelioza:
. leukemická (C91.4)
. nelipidová (C96.0) retikulóza:
. histiocytární dřevná (C96.8)
. lipomelanotická (I89.8)
. maligní NS (C86.0)
. 1 Hemofagocytární lymfocytóza
Rodinná hemofagocytární retikulóza
Histiocytóza mononukleárních fagocytů jiných než Langerhansových buněk NS
. 2 Hemofagocytární syndrom, spojený s infekcí
K určení infekčního agens nebo nemoci lze použít dodatkový kód
. 3 Jiné histiocytární syndromy
Retikulohistiocytom (velkobuněčný)
Histiocytóza vedlejší dutiny nosní s masivní lymfadenopatií Xantogranulom
D77* Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí zařazených jinde
Fibróza sleziny při schistosomóze [bilharzióze] (B65.—+)
III. KAPITOLA / 155
NĚKTERÉ PORUCHY MECHANISMU IMUNITY (D80–D89)
Patří sem: vady v systému komplementu, poruchy imunodeficiency, vyjma poruch způsobených virem lidské imunodeficiency [HIV] sarkoidóza
Nepatří sem: autoimunitní (systémové) choroby NS (M35.9) funkční poruchy polymorfonukleárních neutrofilů (D71) onemocnění virem lidské imunodeficiency [HIV] (B20–B24) onemocnění virem lidské imunodeficiency [HIV] komplikující těhotenství, porod a šestinedělí (O98.7)
D80 Imunodeficiency s převahou poruch protilátek
. 0 Dědičná hypogamaglobulinémie
Autozomálně recesivní agamaglobulinémie (švýcarský typ) na X. chromozom vázaná agamaglobulinémie [Brutonova] (s nedostatkem růstového hormonu)
. 1 Hypogamaglobulinémie rodinně se nevyskytující
Agamaglobulinémie s přítomností imunoglobulinů na B-lymfocytech Běžná variabilní agamaglobulinémie [CVA gamma] Hypogamaglobulinémie NS
. 2 Selektivní defekt imunoglobulinu A [IgA]
. 3 Selektivní defekt podtříd imunoglobulinu G [IgG]
. 4 Selektivní defekt imunoglobulinu M [IgM]
. 5 Imunodeficiency se zvýšením imunoglobulinu M [IgM]
. 6 Imunodeficiency s téměř normálními imunoglobuliny nebo hyperimmunoglobulinemií
. 7 Přechodná hypogamaglobulinémie v dětství
. 8 Jiné imunodeficiency s převahou poruch protilátek
Imunodeficiency způsobená defekty lehkého řetězce Kappa
. 9 Imunodeficiency s převahou poruch protilátek NS
D81 Kombinované poruchy imunity
Nepatří sem: autozomálně recesivní agamaglobulinémie (švýcarský typ) (D80.0)
. 0 Těžké kombinované imunodeficiency [SCID] s retikulární dysgenezí
. 1 Těžké kombinované imunodeficiency [SCID] s nízkými počty T a B buněk
. 2 Těžké kombinované imunodeficiency [SCID] s nízkým nebo normálním počtem B buněk
. 3 Nedostatek adenosindeaminázy [ADA]
. 4 Nezelofův syndrom
. 5 Nedostatek purinnukleosidfosforylázy (PNP)
. 6 Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC)
I. třídy
Barův syndrom
156 / III. KAPITOLA
. 7 Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC)
II. třídy
. 8 Jiné kombinované poruchy imunity
Nedostatek karboxylázy závislé na biotinu
. 9 Kombinovaná porucha imunity NS
Těžká kombinovaná imunodeficiency [SCID] NS
D82 Imunodeficiency spojené s jinými velkými poruchami
Nepatří sem: teleangiektatická ataxie [Louis-Bar] (G11.3)
. 0 Syndrom Wiskottův–Aldrichův
Imunodeficiency s trombocytopenií a ekzémem
. 1 Di Georgeův syndrom
Syndrom hltanové výchlípy Thymická:
. alymfoplazie
. aplazie nebo hypoplazie s imunodeficiency
. 2 Imunodeficiency s dysproporčním trpaslivitím
. 3 Imunodeficiency provázející dědičnou chybnou odpověď na virus Epstein–Barrové [EBV]
Lymfoproliferativní nemoc vázaná na X chromozom
. 4 Syndrom hyperimmunoglobulinémie E [IgE]
. 8 Jiné imunodeficiency spojené s velkými poruchami nezařaditelné jinak
. 9 Imunodeficiency spojená s velkými poruchami NS
D83 Běžná variabilní imunodeficiency (CVID)
. 0 Běžná variabilní imunodeficiency s převahou abnormalit v počtu a funkci B buněk
. 1 Běžná variabilní imunodeficiency s převahou imunoregulačních poruch T buněk
. 2 Běžná variabilní imunodeficiency s autoprotilátkami proti B nebo T buňkám
. 8 Jiné běžné variabilní imunodeficiency
. 9 Běžná variabilní imunodeficiency NS
D84 Jiné poruchy imunity
. 0 Defekt leukocytárního funkčního antigenu 1 [LFA-1]
. 1 Defekt v systému komplementu
Nedostatek inhibitoru esterázy C1 [C1-INH]
. 8 Jiné specifikovatelné imunodeficiency
. 9 Imunodeficiency NS
D86 Sarkoidóza – sarcoidosis
. 0 Sarkoidóza plic
. 1 Sarkoidóza mizních uzlin
. 2 Sarkoidóza plic se sarkoidózou mizních uzlin
. 3 Sarkoidóza kůže
III. KAPITOLA / 157
. 8 Sarkoidóza jiných a kombinovaných lokalizací
Iridocyklitida při sarkoidóze+ (H22.1*)

Mnohočetné obrny mozkových nervů při sarkoidóze+ (G53.2*) Sarkoidózní:

- . artropatie+ (M14.8*)
- . myokarditida+ (I41.8*)
- . myozitida (M63.3*)

Uveoparotická horečka (Heerfordtova)

- . 9 Sarkoidóza NS

D89 Jiné poruchy imunitního mechanismu jinde nezařazené

Nepatří sem: hyperglobulinemie NS (R77.1)

monoklonální gamapatie nejasného významu (MGUS) (D47.2)

neúspěch a odmítnutí (rejekce) transplantátu (T86.–)

- . 0 Polyklonální hypergamaglobulinemie

Benigní hypergamaglobulinemická purpura Polyklonální gamapatie NS

- . 1 Kryoglobulinemie

Kryoglobulinemie:

- . esenciální
- . smíšená
- . primární
- . sekundární Kryoglobulinemická:
- . purpura
- . vaskulitida

- . 2 Hypergamaglobulinemie NS

- . 3 Syndrom imunitní obnovy (Immune reconstitution syndrome)

Imunorestituční zánětlivý syndrom [IRIS]

K určení léčiva lze použít dodatkový kód (Kapitola XX.)

- . 8 Jiné poruchy mechanismů imunity nezařaditelné jinak

- . 9 Porucha týkající se mechanismů imunity NS

Porucha imunity NS