

Inhaltsverzeichnis

Vorwort 2025 und Danksagung	5
1 Allgemeine Kodierregeln.....	19
1.1 Definition der Hauptdiagnose	19
1.2 Definition der Nebendiagnose.....	21
1.3 Prozeduren.....	27
1.4 Allgemeiner Prüfalgorithmus.....	27
1.5 Typische Diagnosen-Prozeduren-Paare.....	31
2 Spezielle Kodierregeln, Hämatologie/Onkologie.....	33
2.1 Allgemeine Regeln	33
2.1.1 Allgemeine Hinweise zu Diagnosen.....	33
2.1.2 Kodierung von Nebendiagnosen mit CCL von 0	36
2.1.3 Reihenfolge der Nebendiagnosen	36
2.2 Spezielle Kodierregeln	37
2.2.1 Primärtumor als Hauptdiagnose [0201u].....	38
2.2.2 Metastase als Hauptdiagnose [0201u]	45
2.2.3 Metastasen als Nebendiagnosen.....	46
2.2.4 CUP-Syndrom	47
2.2.5 Spezialfälle [0201u].....	48
2.2.6 Wachstum per continuitatem [0206a]	55
2.2.7 Malignom in der Eigenanamnese, Restaging [0209u]	58
2.2.8 Rekonvaleszenz.....	60
2.2.9 Geplante Behandlung kann nicht durchgeführt werden	61
2.2.10 Verdachtsdiagnosen	64
2.3 Remissionsstatus [0208c]	66
3 Hämatologie.....	69
3.1 Akute Leukämien	70
3.1.1 Diagnose-Kodes akute Leukämien.....	75
3.1.2 Remissionsstatus akute Leukämien	79

3.2	Chronische Leukämien.....	80
3.2.1	Diagnose-Kodes chronische Leukämien.....	83
3.2.2	Remissionsstatus bei chronischen Leukämien.....	85
3.3	Lymphome.....	86
3.3.1	Vorbemerkung	86
3.3.2	Lymphom-Kodes.....	87
3.3.3	Remissionsstatus	94
3.3.4	Ausbreitung.....	94
3.4	Plasmozytom/Multiples Myelom	96
3.4.1	Diagnose-Kodes.....	96
3.4.2	Remissionsstatus bei Multiplem Myelom	96
3.4.3	Typische Manifestationen des Multiplen Myeloms.....	97
3.5	MDS und MPS	100
3.5.1	Diagnose-Kodes	100
3.6	Anämie.....	102
3.6.1	Anämie als Hauptdiagnose.....	104
3.6.2	Anämie als Nebendiagnose	104
3.7	Thrombozytopenie	109
3.8	Aplasie und Neutropenie	110
3.9	Amyloidose.....	113
3.10	Gerinnungsstörungen, Antikoagulation.....	115
3.10.1	Thrombophilien.....	115
3.10.2	Blutungsneigung und Antikoagulation	116
3.10.3	Weitere erworbene Gerinnungsstörungen ..	119
3.10.4	Angeborene Gerinnungsstörungen.....	121
3.10.5	Zusatzkodes für temporär und dauerhaft erworbene Gerinnungsstörungen	123
4	Onkologie.....	125
4.1	Diagnose-Regeln.....	125
4.2	DRG-Systematik.....	125
4.2.1	Allgemeine Systematik bei soliden Tumoren.....	125
4.3	Diagnose-Kodes.....	128
4.4	Kodierung von Weichteil-Tumoren	138
4.5	Metastasen	140

4.5.1	Metastasen bei Lymphomen und Leukämien	141
4.5.2	Metastase als Haupt- oder Nebendiagnose.....	142
4.5.3	Maligne Ergüsse.....	143
4.5.4	Systematik der Metastasen	143
4.6	Allgemeiner Kodier-Algorithmus	145
5	Stammzelltransplantation und Zelltherapie	151
5.1	Definitionen	151
5.1.1	HLA-Identität von Stammzelltransplantaten	151
5.1.2	In-vitro-Aufbereitung.....	153
5.2	Stammzellsammlung und Sammlung peripherer Blutzellen	156
5.2.1	Stammzellsammlung	156
5.2.2	Sammlung peripherer Blutzellen	157
5.2.3	Übersicht.....	158
5.2.4	Sammlung peripherer Stammzellen beim Patienten selbst	160
5.2.5	Sammlung peripherer Stammzellen bei Fremdspendern	163
5.2.6	Entnahme von Knochenmark beim Patienten	165
5.2.7	Entnahme von Knochenmark bei Fremdspendern.....	166
5.2.8	Fremdbezug von hämatopoetischen Stammzellen	167
5.2.9	Gewinnung und Gabe von Lymphozyten zur DLI	168
5.2.10	Gewinnung und Gabe von Lymphozyten bei CAR-T-Behandlung.....	171
5.2.11	Zellapherese	176
5.3	Autologe Transplantation	177
5.3.1	Allgemeine Hinweise	177
5.3.2	Retransplantation im gleichen Aufenthalt... ..	179
5.3.3	Zustand nach autologer Transplantation	180
5.3.4	Versagen eines Transplantats.....	181

5.4	Allogene Transplantation.....	181
5.4.1	Allgemeine Hinweise	181
5.4.2	Zustand nach allogener Transplantation.....	184
5.4.3	Versagen eines Transplantats.....	185
5.5	Graft versus Host Erkrankung (GvHD)	187
5.5.1	Akute GvHD Stadieneinteilung	189
5.5.2	Gesamt-Gradeinteilung der akuten GvHD (nach Consensus)	190
5.5.3	Chronische GvHD	191
5.6	Weitere Komplikationen nach Stammzell- und CAR-T-Zellgabe	199
5.6.1	Engraftmentsyndrom.....	199
5.6.2	Zytokin-Release-Syndrom (CRS).....	199
5.6.3	B-Zell-Aplasie nach CAR-T-Zellgabe	201
5.6.4	Neurotoxizität nach CAR-T-Zelltherapie.....	201
5.7	Sonstige Regeln bei allogener Transplantation.....	202
5.7.1	VOD	202
5.7.2	Immunkompromittierung und Immunsuppression	202
5.7.3	Anämie nach allogener Transplantation	205
5.7.4	PUVA-Therapie.....	206
5.7.5	Extrakorporale Photopherese	206
5.7.6	Nachuntersuchung nach Stammzelltransplantation	206
6	Infektionen	207
6.1	Allgemeine Bemerkungen	207
6.1.1	Kodierung von Keimbesiedlung ohne Infektion.....	208
6.2	Definition und Formen von Fieber	210
6.2.1	Definition von Fieber	210
6.2.2	Formen von Fieber	210
6.3	Fieber in der Aplasie.....	211
6.4	Sepsis	216
6.4.1	Definition der Sepsis.....	216
6.4.2	Kodierung der Sepsis.....	226
6.4.3	Sepsis als Hauptdiagnose	230
6.4.4	Zusatzkode für nosokomial erworbene Sepsis.....	231

6.5	Bakterielle Infektionen	232
6.6	Bakterielle und virale Pneumonie	233
6.6.1	Bakterielle Pneumonie	233
6.6.2	Pneumonie durch virale und andere Erreger	234
6.7	Pilzinfektionen	236
6.7.1	Aspergillose	237
6.7.2	Hitliste Pilzinfektionen	239
6.8	CMV-Infekte	241
6.9	Infektionen bei Zustand nach Transplantation	242
6.10	Erreger-Resistenzen	243
6.10.1	Hitliste Codes	243
6.10.2	MRSA und MRE	248
6.10.3	Behandlung nicht multiresistenter, aber isolationspflichtiger Erreger	253
6.10.4	DRG R77Z Komplexbehandlung bei isolationspflichtigen Erregern in der Hämatologie	255
6.10.5	Reserveantibiotika	256
6.11	Sonstiges zur Kodierung der Infektion	257
6.11.1	Katheter- und PORT-Infektionen	257
6.11.2	Im Krankenhaus erworbene Pneumonie, nosokomiale Pneumonie	258
6.11.3	Antibiotikaphylaxe	259
6.12	Kodierung von COVID-19-Fällen	260
6.12.1	Diagnosekodes	260
6.12.2	Abbildung der COVID-Fälle im DRG- System	262
7	Hitlisten Diagnosen	265
7.1	Diagnose-Definitionen	265
7.1.1	Hyper- und Hypokaliämie	265
7.1.2	Harn- und Stuhlinkontinenz	266
7.1.3	Mukositis	266
7.1.4	Ernährungsstörungen und Kachexie	268
7.1.5	Tumorlysesyndrom	273
7.2	Pflegerelevante Diagnosen	274
7.3	Nebendiagnosen bei Neubildungen	282

7.4	Prophylaxe	285
7.5	Hitliste Nebendiagnosen	285
8	Prozeduren	291
8.1	Nicht kodierbare Prozeduren	291
8.2	Zusatzentgelte	292
8.2.1	Wesentliche Neuerungen bei den Zusatzentgelten für 2025 – Hämatologie und Onkologie.....	294
8.2.2	Liste der Zusatzentgelte	296
8.3	NUBs und ZE-Kandidaten.....	302
8.4	Definition von Prozeduren.....	305
8.4.1	Ernährung	306
8.4.2	Gabe von Blutprodukten allgemein.....	306
8.4.3	Thrombozytensubstitution	307
8.4.4	Erythrozytenkonzentrate und andere Blutprodukte.....	309
8.4.5	Knochenmark-Zytologie und -biopsie	310
8.4.6	In-vitro-Aufbereitung von Stammzelltransplantaten.....	310
8.4.7	Stammzellsupport und Stammzellboost	311
8.5	Chemotherapie.....	312
8.5.1	Allgemeine Hinweise.....	312
8.5.2	Konditionierungsprotokolle vor Transplantation.....	319
8.5.3	Chemotherapie bei Akuten Leukämien und Lymphomen.....	320
8.5.4	Definition der Chemotherapie-Kodes	321
8.6	Gerinnungsfaktoren.....	324
8.6.1	Ausgangslage.....	324
8.6.2	Gerinnungsfaktoren bei angeborenen Gerinnungsstörungen	327
8.6.3	Gerinnungsfaktoren bei erworbenen Gerinnungsstörungen	329
8.6.4	Gerinnungsfaktoren bei Gerinnungsstörungen der „Liste 3“	330
8.7	Hitliste Prozeduren.....	334
8.7.1	Hämato-onkologische Diagnostik	335

8.7.2	Allgemeine Diagnostik.....	346
8.7.3	Infektionen – Diagnostik und Therapie.....	348
8.7.4	Prozeduren bei Stammzelltransplantation...	350
8.7.5	Therapeutische Maßnahmen (außer TPL und Chemotherapie).....	355
8.7.6	Chemotherapie bei Neubildungen.....	360
8.7.7	Transfusionen	364
8.7.8	Zusatzentgeltfähige Medikamente	373
8.7.9	Notfälle, kardiologische Prozeduren, Reanimation	407
9	Wichtige Regeln zu DRGs in der Hämatologie/Onkologie ...	409
9.1	DRG-Kennzahlen.....	409
9.2	Wiederaufnahme-Regel	410
9.3	Wiederaufnahme wegen Komplikation	411
9.3.1	Komplikation im engeren Sinne.....	413
9.3.2	Wiederaufnahme aufgrund einer Behandlungsfolge.....	414
9.3.3	Wiederaufnahme aufgrund einer Tumorsymptomatik.....	414
9.3.4	Kodierung von Komplikationen	416
	Stichwortverzeichnis.....	419