

ICD 10	ICD Bezeichnung	BARMER	Modul 2/3	Modul 1	ASV Erwachsene	ASV Kinder
D47.5	Chronische Eosinophilen-Leukämie [Hyper eosinophiles Syndrom]				x	
D68.6	Sonstige Thrombophilien Inkl.: Antikardiolipin-Syndrom Antiphospholipid- Syndrom Vorhandensein des Lupus-Antikoagulans	x	x		x	x
D68.8	Sonstige näher bezeichnete Koagulopathien				x	x
D69.0	Purpura anaphylactoides Inkl.: Allergische Vaskulitis	x	x		x	x
D86.0	Sarkoidose der Lunge	x			x	x
D86.1	Sarkoidose der Lymphknoten	x			x	x
D86.2	Sarkoidose der Lunge mit Sarkoidose der Lymphknoten	x			x	x
D86.3	Sarkoidose der Haut	x			x	x
D86.8	Sarkoidose an sonstigen und kombinierten Lokalisationen in Verbindung mit M14.8-*	x			x	x
D86.9	Sarkoidose, nicht näher bezeichnet	x				
D89.1	Kryoglobulinämie	x			x	
D89.8	Sonstige näher bezeichnete Störungen mit Beteiligung des Immunsystems andernorts nicht klassifiziert (Schnitzler-Syndrom, IgG4-assoziierte Erkrankung, Sneddon-Syndrom)	x				
E85.0	Nichtneuropathische hereditäre Amyloidose. Familiäres Mittelmeerfieber	x			x	x
H20.9	Iridozyklitis, nicht näher bezeichnet				x	x
I00	Rheumatisches Fieber ohne Angabe einer Herzbeteiligung Inkl.: Akute oder subakute Arthritis bei rheumatischem Fieber	x			x	x
I77.6	Arteriitis, nicht näher bezeichnet				x	x
L50.2	Urtikaria durch Kälte oder Wärme					x
M01.2	Arthritis bei Lyme-Krankheit (A69.2†)	x			x	x
M02.1	Postenteritische Arthritis				x	x
M02.9	Reaktive Arthritis, nicht näher bezeichnet	x			x	x
M05.0	Felty-Syndrom		x		x	x
M05.1	Lungenmanifestation der seropositiven chronischen Polyarthritis	x	x		x	x
M05.2	Vaskulitis bei seropositiver chronischer Polyarthritis	x	x		x	x
M05.3	Seropositive chronische Polyarthritis mit Beteiligung sonstiger Organe und Organsysteme	x	x	x	x	x
M05.8	Sonstige seropositive chronische Polyarthritis	x	x	x	x	x
M05.9	Seropositive chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	x	x	x	x	x
M06.0	Seronegative chronische Polyarthritis	x	x	x	x	x
M06.1	Adulte Form der Still-Krankheit	x	x		x	x
M06.2	Bursitis bei chronischer Polyarthritis	x	x			
M06.3	Rheumaknoten		x			
M06.4	Entzündliche Polyarthropathie	x	x			
M06.8	Sonstige näher bezeichnete chronische Polyarthritis	x	x	x		
M06.9	Chronische Polyarthritis, nicht näher bezeichnet	x	x	x		
M07.0	Distale interphalangeale Arthritis psoriatica	x	x			
M07.1	Arthritis mutilans		x		x	x
M07.2	Spondylitis psoriatica	x	x	x	x	x
M07.3	Sonstige psoriatische Arthritiden	x	x	x	x	x
M07.4	Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]	x	x			
M07.5	Arthritis bei Colitis ulcerosa	x	x			
M08.0	Juvenile chronische Polyarthritis, adulter Typ	x	x	x	x	x
M08.1	Juvenile Spondylitis ankylosans	x	x	x	x	x
M08.2	Juvenile chronische Arthritis, systemisch beginnende Form	x	x	x	x	x
M08.3	Juvenile chronische Arthritis (seronegativ), polyartikuläre Form	x	x	x	x	x
M08.4	Juvenile chronische Arthritis, oligoartikuläre Form	x	x	x	x	x
M08.7	Vaskulitis bei juveniler Arthritis	x	x		x	x
M08.8	Sonstige juvenile Arthritis	x	x	x	x	x
M08.9	Juvenile Arthritis, nicht näher bezeichnet	x	x	x	x	x
M09.0	Juvenile Arthritis bei Psoriasis	x	x	x	x	x
M09.1	Juvenile Arthritis bei Crohn-Krankheit [Enteritis regionalis]	x	x		x	x
M09.2	Juvenile Arthritis bei Colitis ulcerosa	x	x		x	x
M09.8	Juvenile Arthritis bei sonstigen anderenorts klassifizierten Krankheiten	x	x	x	x	x
M11.-	sonstige Kristall-Arthropathien				x	
M12.3	Palindromer Rheumatismus		x			
M13.0	Polyarthritis, nicht näher bezeichnet				x	x
M13.1	Monarthritis, anderenorts nicht klassifiziert				x	x
M13.8	Sonstige näher bezeichnete Arthritis				x	x
M13.9	Arthritis, nicht näher bezeichnet		x		x	x
M14.8	Arthropathien bei sonstigen näher bezeichneten, anderenorts klassifizierten Krankheiten	x			x	x
M30.0	Panarteriitis nodosa	x	x		x	x
M30.1	Panarteriitis mit Lungenbeteiligung	x	x		x	x
M30.2	Juvenile Panarteriitis	x	x		x	x
M30.3	Mukokutanes Lymphknotensyndrom [Kawasaki-Krankheit]	x	x		x	x
M30.8	Sonstige mit Panarteriitis nodosa verwandte Zustände	x	x		x	
M31.0	Hypersensitivitätsangiitis		x			
M31.1	Thrombotische Mikroangiopathie		x			
M31.2	Letales Mittelliniengranulom		x			
M31.3	Wegener-Granulomatose	x	x		x	x

M31.4	Aortenbogen-Syndrom [Takayasu-Syndrom]	x	x		x	x
M31.5	Riesenzellarteriitis bei Polymyalgia rheumatica	x	x		x	
M31.6	Sonstige Riesenzellarteriitis	x	x		x	
M31.7	Mikroskopische Polyangiitis	x	x		x	x
M31.8	Sonstige näher bezeichnete nekrotisierende Vaskulopathien	x	x		x	x
M31.9	Nekrotisierende Vaskulopathie, nicht näher bezeichnet		x		x	x
M32.0	Arzneimittelinduzierter systemischer Lupus erythematoses	x	x		x	x
M32.1	Systemischer Lupus erythematoses mit Beteiligung von Organen oder Organsystemen	x	x		x	x
M32.8	Sonstige Formen des systemischen Lupus erythematoses	x	x		x	x
M32.9	Systemischer Lupus erythematoses, nicht näher bezeichnet	x	x		x	x
M33.0	Juvenile Dermatomyositis	x	x		x	x
M33.1	Sonstige Dermatomyositis	x	x		x	x
M33.2	Polymyositis	x	x		x	x
M33.9	Dermatomyositis-Polymyositis, nicht näher bezeichnet	x	x			
M34.0	Progressive systemische Sklerose	x	x		x	x
M34.1	CR(E)ST-Syndrom	x	x		x	x
M34.2	Systemische Sklerose, durch Arzneimittel oder chemische Substanzen induziert	x	x		x	x
M34.8	Sonstige Formen der systemischen Sklerose	x	x		x	x
M34.9	Systemische Sklerose, nicht näher bezeichnet	x	x		x	x
M35.0	Sicca-Syndrom [Sjögren-Syndrom]	x	x		x	x
M35.1	Sonstige Overlap-Syndrome	x	x		x	x
M35.2	Behçet-Krankheit	x	x		x	x
M35.3	Polymyalgia rheumatica	x	x		x	
M35.4	Eosinophile Fasziitis	x	x		x	x
M35.5	Multifokale Fibrosklerose	x	x			
M35.6	Rezidivierende Pannikulitis [Pfeifer-Weber-Christian-Krankheit]				x	
M35.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten mit Systembeteiligung des Bindegewebes	x			x	x
M35.9	Krankheit mit Systembeteiligung	x			x	x
M36.0	Dermatomyositis-Polymyositis bei Neubildungen	x			x	
M45.0	Spondylitis ankylosans	x	x	x	x	x
M46.8	Sonstige näher bezeichnete entzündliche Spondylopathien				x	
M46.9	Entzündliche Spondylopathie, nicht näher bezeichnet	x	x	x	x	x
M86.3	Chronische multifokale Osteomyelitis (SAPHO, CRMO)	x			x	x
M94.1	Panchondritis [Rezidivierende Polychondritis]				x	