

Anlage: Alternative Leitdiagnosen

(auch als Nebendiagnosen)

Angeborene Behinderungen

E74.x	Störungen des Kohlenhydratstoffwechsels
E75.x	Störungen des Sphingolipidstoffwechsels und sonstige Störungen der Lipidspeicherung
E76.x	Störungen des Glykosaminoglykan-Stoffwechsels

Intelligenzminderung

F7x.0	Intelligenzminderung ohne Verhaltensstörung
F7x.1	Intelligenzminderung mit Verhaltensstörungen

Entwicklungsstörungen

F80.x	Umschriebene Entwicklungsstörungen des Sprechens und der Sprache
F84.0	frühkindlicher Autismus
F84.1	atypischer Autismus
F84.2	Rett-Syndrom
F84.9	Asperger-Syndrom

Körperliche Einschränkungen

G10-G12	Systematrophien, die vorwiegend das Zentralnervensystem betreffen
G14.x	Postpolio-Syndrom
G31.81	Mitochondriale Zytopathie
G71.x	primäre Myopathien
G80.0	Spastische tetraplegische Zerebralparese
G80.1	Spastische diplegische Zerebralparese
G80.2	Infantile hemiplegische Zerebralparese
G80.3	Dyskinetische Zerebralparese
G80.4	Ataktische Zerebralparese
G82.x	Paraparese und Paraplegie, Tetraparese und Tetraplegie

Angeborene Fehlbildungen, Deformitäten oder Chromosomenanomalien und erworbene Behinderungen

Q00-07	Angeborene Fehlbildung des Nervensystems (z. B. Anenzephalie, Hydrozephalus, Spina bifida etc.)
Q74.3	Arthrogryposis multiplex congenita
Q86.x	Alkohol-Embryopathie, Antiepileptika-Embryopathie, Thalidomid-Embryopathie
Q87.x	Sonstige näher bezeichnete angeborene Fehlbildungssyndrome mit Beteiligung mehrerer Systeme (z.B. Cornelia-de- Lange-I-Syndrom, Prader-Willi-Syndrom, Rubinstein-Taybi-Syndrom)
Q90-Q99	Chromosomenanomalien (z. B. Trisomien, Monosomien, Deletionen etc.)

Persönlichkeits- oder Verhaltensstörung aufgrund einer Krankheit, Schädigung oder Funktionsstörung des Gehirns

F07.0	organische Persönlichkeitsstörungen
F07.1	postenzephalitisches Syndrom