

Opieka paliatywna nad dziećmi – wybrane rozpoznania

wg Międzynarodowej Statystycznej
Klasyfikacji Chorób i Problemów
Zdrowotnych (rewizja dziesiąta, ICD-10)

Tomasz Dangel
Fundacja Warszawskie Hospicjum dla Dzieci

ICD-10	Rozpoznanie	Uwagi
A81.1	Podostre stwardniające zapalenie mózgu	SSPE, Podostre wtrętowe zapalenie mózgu Dawsona Zapalenie stwardniające istoty białej mózgu van Bogaerta
B20- B24	Choroba wywołana przez ludzki wirus upośledzenia odporności (HIV)	
C11	Nowotwór złośliwy części nosowej gardła (nasopharynx)	
C22.0	Rak komórek wątroby	Wątrobiak (hepatoma)
C22.2	Wątrobiak zarodkowy (hepatoblastoma)	
C40-C41	Nowotwory złośliwe kości i chrząstki stawowej	
C49	Nowotwory złośliwe tkanki łącznej i innych tkanek miękkich	
C64	Nowotwór złośliwy nerki (za wyjątkiem miedniczki nerkowej)	Nephroblastoma
C67	Nowotwór złośliwy pęcherza moczowego	
C69	Nowotwór złośliwy oka	
C70	Nowotwór złośliwy opon	
C71	Nowotwór złośliwy mózgu	
C72	Nowotwór złośliwy rdzenia kręgowego, nerwów czaszkowych i innych części centralnego systemu nerwowego	
C74.1	Nowotwór złośliwy rdzenia nadnerczy	Nerwiak płodowy - neuroblastoma
C80	Wyniszczenie nowotorowe	
C82-C85	Chłoniaki	
C91.0	Ostra białaczka limfoblastyczna	ALL
C92.0	Ostra białaczka szpikowa	AML
C93.0	Ostra białaczka monocytowa	
C94.2	Ostra białaczka megakarioblastyczna	
D18.0	Naczyniak krwionośny	
D33	Niezłośliwy nowotwór mózgu i innych części centralnego systemu nerwowego	
D84	Inne niedobory odporności	
E41	Wyniszczenie z niedożywienia	
E71.3	Zaburzenia przemian kwasów tłuszczowych Adrenoleukodystrofia	
E72.5	Hiperglicynemia	
E75	Zaburzenia przemian sfingolipidów i inne zaburzenia spichrzania lipidów	
E75.0	GM2 gangliozydoza	
E75.1	Inne gangliozydozy	
E75.2	Inne sfingolipidozy Choroba Krabbego, metachromatyczna leukodystrofia, choroba Niemann-Picka	
E75.3	Sfingolipidoza, nieokreślona	
E75.4	Lipofuscynoza neuronalna (ceroidolipofuscynoza, choroba Battena)	
E76.0-E76.3	Mukopolisacharydozy	
E79	Zaburzenia przemiany puryn i pirymidyn	deficyt liazy adenylbursztynianowej
E79.1	Zespół Lesch-Nyhana	
E83.0	Choroba Menkesa	
E84	Zwłóknienie wielotorbielowate (mukowiscydoza, cystic fibrosis)	
E88	Inne zaburzenia metaboliczne	
F84.2	Zespół Retta	
G11.3	Bezład mózdkowy z wadliwym systemem naprawy DNA Ataxia teleangiectasia (Louisa Bara)	

G12.0	Zanik mięśni pochodzenia rdzeniowego, typ I (Werdniga-Hoffmana)	
G12.1	Inne dziedziczne zaniki mięśni pochodzenia rdzeniowego Zanik mięśni pochodzenia rdzeniowego, typ II	
G12.2	Stwardnienie boczne zanikowe	
G23.0	Choroba Hallevordena-Spatza (zwyrodnienie barwnikowe galki bladej)	Encefalopatia z odkładaniem żelaza w mózgu, NBIA
G31.8	Inne określone choroby zwyrodnieniowe układu Podostra martwiąca encefalopatia (Leigha)	
G31.9	Choroby zwyrodnieniowe układu nerwowego, nie określone	
G40	Padaczka	
G47.3	Bezdech senny	
G54.6-G54.7	Zespół bólu fantomowego	
G71.0	Dystrofia mięśniowa (Duchenne'a)	
G71.2	Miopatie wrodzone	
G71.3	Miopatia mitochondrialna (niesklasyfikowana gdzie indziej)	
G80	Dziecięce porażenie mózgowe	
G91	Wodogłowie	Nie obejmuje: wodogłowie wrodzone (Q03), wodogłowie wywołane przez toksoplazmozę wrodzoną (P37.1)
G93.1	Uszkodzenie mózgu z niedotlenienia (niesklasyfikowane gdzie indziej)	Nie obejmuje: niedotlenienie spowodowane zabiegiem medycznym (T80-T88), niedotlenienie noworodkowe (P21.9)
G93.4	Encefalopatia, nie określona	
I42	Kardiomiopatie	
I42.7	Kardiomiopatia wywołana przez leki	
I60.8	Pęknięcie wrodzonej mózgowej przetoki tętniczo-żylniej	Patrz: Q28.2
I69.0	Następstwa krwotoku podpajęczynówkowego	Późne skutki > 1 roku
I97	Pozabiegowe zaburzenia układu krążenia, niesklasyfikowane gdzie indziej	
I97.1	Inne zaburzenia czynności układu krążenia po operacjach serca	
J95.0	Nieprawidłowa czynność po tracheostomii	
J96.1	Przewlekła niewydolność oddechowa	
K21	Zarzucanie (refluks) żołądkowo-przelykowe	
K72	Niewydolność wątroby niesklasyfikowana gdzie indziej	
K74	Zwłóknienie i marskość wątroby	
N03	Przewlekły zespół zapalenia nerek	
N04	Zespół nercycowy	
N18.0	Schyłkowa niewydolność nerek	
P10-P11	Porodowe urazy ośrodkowego układu nerwowego	
P21	Zamartwica urodzeniowa	
P27.1	Dysplazja oskrzelowo-płucna rozpoczynająca się w okresie okołoporodowym	
P35.1	Wrodzone zakażenie wirusem cytomegalii	
P37.1	Wrodzona toksoplazmoza	
P91.0	Niedokrwienie mózgu noworodka	
Q01-Q07	Wrodzone wady rozwojowe układu nerwowego	
Q03	Wodogłowie wrodzone	
Q03.1	Zespół Dandy-Walkera	
Q04.2	Przodomózgowie jednokomorowe (holoprosencephalia)	
Q04.3	Inne wady mózgu z ubytkiem tkanek, np. gładkomózgowie (lissencephalia)	
Q05	Rozszczep kręgosłupa, np. przepuklina oponowo-rdzeniowa	
Q05.0	Rozszczep kręgosłupa szyjnego ze współistniejącym wodogłowie	
Q05.2	Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego ze współistniejącym wodogłowie	
Q07	Inne wrodzone wady rozwojowe układu nerwowego	
Q07.0	Zespół Arnolda-Chiariego	
Q20-Q25	Wrodzone wady rozwojowe serca i dużych naczyń	
Q28.2	Wrodzona przetoka tętniczo-żylna mózgowa (nie pęknięta)	Patrz: I60.8
Q31	Wrodzone wady rozwojowe krtani	
Q32	Wrodzone wady rozwojowe tchawicy i oskrzeli	
Q44.2	Zarośnięcie przewodów żółciowych	
Q44.7	Zespół Alagille'a	
Q60.4	Niedorozwój nerki, obustronny	
Q61.1	Wielotorbielowatość nerek, typu dziecięcego	
Q75.1	Dyzostozja czaszkowo-twarzowa (choroba Crouzona)	
Q77.4	Achondroplazja (chondrodystrofia płodowa)	
Q78.0	Kostnienie niedoskonałe (lamliwość kości wrodzona, osteogenesis imperfecta)	
Q79.9	Wrodzona wada rozwojowa układu mięśniowo-szkieletowego, nie określona	
Q80	Wrodzona rybia łuska (ichthyosis congenita, ichthyosis foetalis)	

Q81	Pęcherzowe oddzielanie naskórka (epidermolysis bullosa)	
Q85.0	Nerwiakowłóknikowatość niezłośliwa (choroba von Recklinghausena)	
Q87.0	Zespoły wrodzonych wad rozwojowych dotyczące głównie wyglądu twarzy (np. Treacher-Collinsa)	
Q87.1	Zespoły wrodzonych wad rozwojowych związane głównie z niskim wzrostem (np. Noonana, Smith-Lemli-Opitza)	
Q87.5	Inne zespoły wrodzonych wad rozwojowych ze zmianami szkieletowymi	
Q87.8	Inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych niesklasyfikowane gdzie indziej (np. Zellwegera)	
Q89.7	Mnogie wrodzone wady rozwojowe niesklasyfikowane gdzie indziej	
Q90.0-Q90.9	Zespół Downa (trisomia 21)	
Q91.0-Q91.3	Zespół Edwardsa (trisomia 18)	
Q91.4-Q91.7	Zespół Patau (trisomia 13)	
Q92	Inne trisomie	Nie obejmuje trisomii: 13, 18, 21
Q93	Monosomie i delecje autosomów niesklasyfikowane gdzie indziej	
Q99.8	Inne określone aberracje chromosomowe	
R40.2	Śpiączka, nie określona	
R52.1	Chroniczny ból przewlekły	
R63.3	Trudności w karmieniu i nieprawidłowe karmienie	
R94.2	Nieprawidłowe wyniki badań czynnościowych płuc (spirometria)	
S06.7	Uraz śródczaszkowy z długotrwałym okresem nieprzytomności	
T17	Ciało obce w drogach oddechowych (duszenie ciałem obcym przez zaaspirowanie: pokarmu zwracanego, śliny)	
T45.1	Zatrucie lekami przeciwnowotworowymi (przedawkowanie)	
T71	Duszenie (przez zadziergnięcie)	
T75.1	Tonięcie niezakończony zgonem	
T75.4	Skutki działania prądu elektrycznego (porażenie prądem)	
T81.0	Krwotok i krwiak wklajający zabieg (niesklasyfikowany gdzie indziej)	
T86	Niepowodzenie i odrzut przeszczepu narządów i tkanek	
T86.0	Odrzut przeszczepu szpiku kostnego	
T86.4	Niepowodzenie i odrzut przeszczepu wątroby	
W65-W74	Wypadkowe zanurzenie i tonięcie	
X60-X84	Zamierzone samouszkodzenie (próba samobójstwa)	
Y43.3	Leki przeciwnowotworowe powodujące niekorzystny skutek w leczeniu	
Y60.0	Niezamierzone przecięcie, przebicie i przekłucie lub krwotok w czasie operacji chirurgicznej	
Y85	Następstwo wypadku komunikacyjnego	
Y87.0	Następstwo umyślnego samouszkodzenia	
Y88.0	Następstwo niekorzystnego działania leku, środka farmakologicznego i substancji biologicznej zastosowanych w celach leczniczych	
Y88.1	Następstwo wypadku pacjenta w trakcie zabiegów chirurgicznych i medycznych	
Z93.0	Tracheostomia	
Z93.1	Gastrostomia	
Z99.1	Zależność od respiratora	