

Intern Medicin: Endokrinologi ver. 3. juli 2012

Koder til monitorering af varetagelse af specialfunktioner

* Stjerne angiver at alle underliggende koder inkluderer

Gruppe	Specialfunktion	Diagnosekode	Kodetekst	Procedure-kode	Kodetekst	Yderligere kriterier
Regionsfunktioner						
Diabetes mellitus	Gravide med insulinbehandlet gestational diabetes mellitus	DO244E	Graviditet med insulinbeh. gestational diabetes			
Kalcium-metaboliske sygdomme	Familier hypocalcurisk hypercalciæmi	DE835A	Hypercalcaemia hypocalciurica familiaris			
	Mb. Paget	DM88*	Paget's deformerende knoglelidelse			
	Osteoporose hos mænd < 60 år	DM802-DM809* DM812-DM819 DM82*	Osteoporose med patologisk fraktur Osteoporose uden patologisk fraktur Osteoporose ved sygdom klassificeret andetsteds			Mænd < 60 år
Binyre- og gonade-sygdomme	Mb. Addison	DE271A	Addison's sygdom			
		DE272A (i 2011)	Addison krise			
		DE272 (fra 2012)	Addisonkrise			
		DE273	Binyrebarkinsufficiens, medikamentel			
		DE274*	Binyrebarkinsufficiens, anden og uden specifikation			
	Mb. Conn	DE260A (i 2011)	Conn's syndrom			
		DE260 (fra 2012)	Primær hyperaldosteronisme			
Cushing syndrom	DE24*	Cushing's sygdom				
Klinefelters syndrom	DQ980-DQ987	Klinefelter's syndrom				
Kallman syndrom	DE230D	Kallmann's syndrom				
Højt specialiserede funktioner						
	Gravide med prægestational diabetes mellitus	DO240-DO243*	Graviditet, partus et puerperium m. kendt IDDM			
	Adrenogenitalt syndrom	DE25*	Adrenogenitalt syndrom			
	Adrenoleukodystrofi	DE713A	Adrenoleukodystrofi			
	Turners syndrom	DQ96*	Turner's syndrom			
	Pendreds syndrom	DE071A	Pendred's syndrom			
	Osteopetrosis	DQ782*	Osteopetrosis			
	Fibrøs dysplasi	DM850	Dysplasia fibrosa monostotica			
		DQ781*	Dysplasia fibrosa polvostotica			
	Porfyri	DE800-DE802	Porfyri			
	Prader Willi syndrom	DQ871E	Prader-Willi's syndrom			
	Osteogenesis imperfecta	DQ780	Osteogenesis imperfecta			
	Galaktosæmi	DE742B	Galactosaemia			