

Intern Medicin: Endokrinologi ver. 3. juli 2012

Koder til monitorering af varetagelse af specialfunktioner

* Stjerne angiver at alle underliggende koder inkluderes

Gruppe	Specialfunktion	Diagnosekode	Kodetekst	Procedure-kode	Kodetekst	Yderlige kriterier
Regionsfunktioner						
Diabetes mellitus	Gravide med insulinbehandlet gestational diabetes mellitus	DO244E	Graviditet med insulinbeh. gestationel diabetes			
Kalcium-metaboliske sygdomme	Familiær hypocalciurisk hypercalcæmi	DE835A	Hypercalcaemia hypocalciurica familiaris			
	Mb. Paget	DM88*	Paget's deformrende 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 DE272A (i 2011) DE272 (fra 2012) DE273 DE274*	Addison's sygdom Addison krise Addisonkrise Binyrebarkinsufficiens, medikamentel Binyrebarkinsufficiens, anden og uden specifikation			
	Mb. Conn	DE260A (i 2011) DE260 (fra 2012)	Conn's syndrom 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 DQ781*	Dysplasia fibrosa monostotica Dysplasia fibrosa polyostotica			
	Porfyri	DE800-DE802	Porfyri			
	Prader Willi syndrom	DQ871E	Prader-Willi's syndrom			
	Osteogenesis imperfecta	DQ780	Osteogenesis imperfecta			
	Galaktosæmi	DE742B	Galactosaemia			