



## Diagnosenliste für die Dokumentation rheumakrankter Kinder, Jugendlicher und junger Erwachsener

### Kollagenosen/andere Systemerkrankungen

- 1 SLE
- 2 arzneimitt. induz. LE
- 3 systemische Sklerose (diffuse Sklerose)
- 4 systemische Sklerose (CREST-S./lim. Sklerodermie)
- 5 diff. Faszitiis (Shulman-S.)
- 6 primäres Sjögren-Syndrom
- 7 sekundäres Sjögren-Syndrom
- 9 Dermatomyositis
- 11 andere Myositis
- 12 MCTD
- 13 anderes Overlap-Syndrom
- 14 Phospholipid-Ak-Syndrom
- 15 rezidiv. Polyochondritis
- 17 zirkumskripte Sklerodermie (Morphea, lineare Form)
- 16 nicht klassifiz. Kollagenose

### Vaskulitiden

- 20 Polyarteriitis nodosa
- 21 mikroskopische Polyangiitis
- 22 Granulomatose mit Polyangiitis
- 23 Eosinophile Granulomatose mit Polyangiitis
- 24 kutane leukozytoklastische Angiitis
- 25 IgA-Vaskulitis (Purpura Schoenlein Henoch)
- 26 Takayasu-Arteritis
- 30 Kryoglobulinämische Vaskulitis
- 33 Kawasaki-Syndrom
- 34 primäre Angiitis des ZNS
- 32 andere Vaskulitis

### Periphere Arthritis

- 40 rheumatoide Arthritis (RF+)
- 41 rheumatoide Arthritis (RF-)

### Arthritis im Kindes- und Jugendalter

- 56 Coxitis fugax
- 57 transiente Arthritis (< 6 Wochen)

### Juvenile idiopathische Arthritis

- 500 Rheumafaktor-positive Polyarthritiden
- 501 Rheumafaktor-negative Polyarthritiden
- 502 systemische Arthritis
- 503 Oligoarthritis, persistent
- 504 Oligoarthritis, extended
- 508 Psoriasisarthritis
- 509 Enthesitis-assoziierte Arthritis
- 505 andere JIA, keine Kategorie erfüllt
- 506 andere JIA, mehr als eine Kategorie erfüllt

- 600 idiopathische Uveitis

### Arthritis bei

- 60 Colitis ulcerosa
- 61 Morbus Crohn
- 65 anderen Hautkrankheiten
- 66 infantiler Sarkoidose
- 71 Hypo-/Agammaglobulinämie
- 72 anderem Immundefekt

### Reakt./postinfekt. Arthritis/Reiter-S.

- 80 nach enteralem Infekt
- 81 nach urogenitalem Infekt
- 82 rheumatisches Fieber
- 83 Lyme-Borreliose
- 85 nach Streptokokken-Infekt
- 84 andere postinfektiöse Arthritis

### Infektiöse/parainfekt. Arthritis

- 90 bakterielle Arthritis
- 95 bei Parvovirus-Infekt
- 96 nach Vakzination
- 97 bei anderen Infektionen

### Andere Arthritiden/Arthropathien

- 112 villonoduläre Synovitis
- 129 Arthropathien bei anderer Grunderkrankung

### Sonstige Gelenkveränderungen

- 151 Chondropathia patellae
- 154 pathologische Luxation
- 156 Epiphyseolyse
- 157 Morbus Perthes
- 158 benigne Rheumaknoten

### Periarthropathien/Enthesiopathien

- 174 Enthesiopathie/Hüfte
- 176 Tenosynovitis
- 177 Tendopathie/Tendinitis
- 179 Bursitis
- 180 Ganglion

- 181 periartikuläre (Baker-)Zyste
- 183 Enthesiopathie (ohne Arthritis)
- 292 Carpaltunnelsyndrom

### Erkrankungen d. Achsen-u. Thoraxskeletts

- 190 ankylosierende Spondylitis/juvenile AS
- 191 isolierte Sakroiliitis
- 192 Spondylodiszitis
- 193 Spondyloarthritis bei Psoriasis
- 194 Spondyloarthr. b. entz. Darmerkr.
- 195 andere Spondyloarthritiden
- 205 Spondylolyse/Spondylolisthesis
- 209 Morbus Scheuermann
- 212 andere Dorsopathie (z. B. Skoliose)

### Muskelkrankheiten

- 220 infekt./parainfekt. Myositis
- 228 andere Myopathie

### Knochenkrankheiten

- 242 akute Osteomyelitis
- 252 andere Knochenkrankheit

### Schmerzsyndrome

#### Ohne morphologischen Befund

- 280 Arthralgie
- 289 chronisches generalisiertes Schmerzverstärkungssyndrom (auch Fibromyalgie)
- 290 chronisches regionales Schmerzverstärkungssyndrom
- 302 Reflexdystrophie
- 300 Schmerzen bei Hypermobilität
- 301 Wachstumsschmerzen

### Autoinflammatorische Erkrankungen

- 29 Behçet-Syndrom
- 243 nicht-bakteriell bedingte Osteitis (NBO) / CRMO / SAPHO
- 400 familiäres Mittelmeerfieber
- 401 Mevalonatkinase-Defizienz (MKD)
- 402 TRAPS
- 403 PFAPA-Syndrom
- 407 NLRP3-AID (CAPS)
- 408 NLRP12-AID (FCAS2)
- 409 Interferonopathie (AGS/SAVI/COPA/FCL)
- 411 DIRA
- 412 DITRA
- 404 andere AID
- 410 nicht klassifizierte AID

### **Definition inaktive Erkrankung Wallace et al.**

Arthritis Care Res 2011; 63:929-36

- keine aktive Arthritis
- kein Fieber, Exanthem, keine Serositis, Splenomegalie oder generalisierte LKS infolge JIA
- keine aktive Uveitis
- normale BSG (bzw. normales CrP)
- Globalurteil Arzt zur Krankheitsaktivität = 0 (NRS)

**Weitere Klassifikationskriterien befinden sich auf der Webseite der Kerndokumentation rheumakrankter Kinder- und Jugendlicher (www.krhoko.de)**

### **Klassifikationskriterien für die juvenile idiopathische Arthritis**

Petty RE et al. International League of Associations for Rheumatology classification of juvenile idiopathic arthritis: second revision, Edmonton, 2001. J Rheumatol. 2004 Feb;31(2):390-2.

Arthritis (Schwellung eines Gelenkes oder Bewegungseinschränkung und Schmerz)

- vor dem 16. Lebensjahr
- Dauer mindestens 6 Wochen
- Ausschluss anderer Erkrankungen (Liste bei Brewer et al., 1977)

**Für jede der sechs definierten JIA-Kategorien müssen die angegebenen**

**Ausschlusskriterien (a, b, c, d, e) berücksichtigt werden:**

- a. Psoriasis (ärztlich gesichert), aktuell oder anamnestisch, beim Patienten selbst oder bei einem Verwandten 1. Grades
- b. Arthritis bei einem HLA-B27 positiven Jungen, beginnend nach dem 6. Geburtstag
- c. Ankyl. Spondylitis, Enthesitis-ass. Arthritis, Sakroiliitis bei entzündlicher Darmerkrankung, Reiter-Syndrom oder akute anteriore Uveitis bei einem Verwandten 1. Grades
- d. IgM-Rheumafaktor-Nachweis bei zwei Untersuchungen im Abstand von mindestens 3 Monaten
- e. Systemische Arthritis

**500 Rheumafaktor-positive Polyarthritiden** (5 und mehr Gelenke in den ersten 6 Monaten betroffen, RF mindestens 2mal im Abstand von 3 Monaten in den ersten 6 Erkrankungsmonaten positiv)  
Ausschlusskriterien: a, b, c, e

**501 Rheumafaktor-negative Polyarthritiden** (5 und mehr Gelenke in den ersten 6 Monaten betroffen)  
Ausschlusskriterien: a, b, c, d, e

### **502 systemische Arthritis**

Arthritis in einem oder mehreren Gelenken und Fieber (im zeitlichen Zusammenhang mit der Arthritis auftretend oder dieser vorausgehend, von mindestens 2 Wochen Dauer und an mindestens 3 Tagen intermittierend bis 39°C und darüber)

und mindestens eins der folgenden Kriterien:

- Exanthem (flüchtige, nicht-fixierte, erythematöse Hauterscheinungen)
- generalisierte Lymphknotenschwellung
- Hepato- und/oder Splenomegalie
- Serositis

Ausschlusskriterien: a, b, c, d

**Oligoarthritis** (1 - 4 Gelenke in den ersten 6 Erkrankungsmonaten betroffen)

**503 persistierende Oligoarthritis** (im Verlauf nicht mehr als 4 Gelenke betroffen)

**504 extended Oligoarthritis** (nach den ersten 6 Monaten mehr als 4 Gelenke betroffen)  
Ausschlusskriterien: a, b, c, d, e

### **508 Psoriasisarthritis**

Arthritis und Psoriasis oder

Arthritis und mindestens zwei der folgenden Kriterien:

- Daktylitis
- Nagelauffälligkeiten (Tüpfel oder Onycholyse)
- ärztlicherseits bestätigte Psoriasis bei einem Angehörigen 1. Grades

Ausschlusskriterien: b, c, d, e

### **509 Enthesitis-assoziierte Arthritis**

Arthritis und Enthesitis oder

Arthritis oder Enthesitis + mindestens 2 der folgenden Kriterien:

- Druckschmerz über den Iliosakralgelenken und/oder entzündlicher Rückenschmerz
- im Lumbosakralbereich
- HLA-B27-Nachweis
- Junge mit Erkrankungsbeginn nach dem 6. Geburtstag
- akute (symptomatische) anteriore Uveitis
- Ankylosierende Spondylitis, Enthesitis-assoziierte Arthritis, Sakroiliitis bei entzündlicher Darmerkrankung, Reiter-Syndrom oder akute anteriore Uveitis bei einem Angehörigen 1. Grades

Ausschlusskriterien: a, d, e

### **andere Arthritis**

**505** keine obige Kategorie erfüllt

**506** mehrere Kategorien erfüllt