

**Auflistung aller möglicher Diagnosen die in Q61 führen können.
Rot markiert sind die in HKA am häufigsten Vorkommenden.**

D50.0 Eisenmangelanämie nach Blutverlust (chronisch)

D50.1 Sideropenische Dysphagie

D50.8 Sonstige Eisenmangelanämien

D50.9 Eisenmangelanämie, nicht näher bezeichnet

D51.0 Vitamin-B12-Mangelanämie durch Mangel an Intrinsic-Faktor

D51.1 Vitamin-B12-Mangelanämie durch selektive Vitamin-B12-Malabsorption mit Proteinurie

D51.2 Transcobalamin-II-Mangel (-Anämie)

D51.3 Sonstige alimentäre Vitamin-B12-Mangelanämie

D51.8 Sonstige Vitamin-B12-Mangelanämien

D51.9 Vitamin-B12-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet

D52.0 Alimentäre Folsäure-Mangelanämie

D52.1 Arzneimittelinduzierte Folsäure-Mangelanämie

D52.8 Sonstige Folsäure-Mangelanämien

D52.9 Folsäure-Mangelanämie, nicht näher bezeichnet

D53.0 Eiweißmangelanämie

D53.1 Sonstige megaloblastäre Anämien, anderenorts nicht klassifiziert

D53.2 Skorbutanämie

D53.8 Sonstige näher bezeichnete alimentäre Anämien

D53.9 Alimentäre Anämie, nicht näher bezeichnet

D55.0 Anämie durch Glukose-6-PhosphatDehydrogenase[G6PD]-Mangel

D55.1 Anämie durch sonstige Störungen des Glutathionstoffwechsels

D55.2 Anämie durch Störungen glykolytischer Enzyme

D55.3 Anämie durch Störungen des Nukleotidstoffwechsels

D55.8 Sonstige Anämien durch Enzymdefekte

D55.9 Anämie durch Enzymdefekte, nicht näher bezeichnet

D56.0 Alpha-Thalassämie

D56.1 Beta-Thalassämie

D56.2 Delta-Beta-Thalassämie

D56.3 Thalassämie-Erbanlage

D56.4 Hereditäre Persistenz fetalen Hämoglobins [HPFH]

D56.8 Sonstige Thalassämien

D56.9 Thalassämie, nicht näher bezeichnet

D57.0 Sichelzellenanämie mit Krisen

D57.1 Sichelzellenanämie ohne Krisen

D57.2 Doppelt heterozygote Sichelzellenkrankheiten

D57.3 Sichelzellen-Erbanlage

D57.8 Sonstige Sichelzellenkrankheiten

D58.0 Hereditäre Sphärozytose

D58.1 Hereditäre Elliptozytose

D58.2 Sonstige Hämoglobinopathien

D58.8 Sonstige näher bezeichnete hereditäre hämolytische Anämien

D58.9 Hereditäre hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet

**Auflistung aller möglicher Diagnosen die in Q61 führen können.
Rot markiert sind die in HKA am häufigsten Vorkommenden.**

D59.0 Arzneimittelinduzierte autoimmunhämolytische Anämie

D59.1 Sonstige autoimmunhämolytische Anämien

D59.2 Arzneimittelinduzierte nicht autoimmunhämolytische Anämie

D59.4 Sonstige nicht autoimmunhämolytische Anämien

D59.5 Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie [Marchiafava-Micheli]

D59.6 Hämoglobinurie durch Hämolyse infolge sonstiger äußerer Ursachen

D59.8 Sonstige erworbene hämolytische Anämien

D59.9 Erworbene hämolytische Anämie, nicht näher bezeichnet

D60.0 Chronische erworbene isolierte aplastische Anämie

D60.1 Transitorische erworbene isolierte aplastische Anämie

D60.8 Sonstige erworbene isolierte aplastische Anämien

D60.9 Erworbene isolierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet

D61.0 Angeborene aplastische Anämie

D61.10 Aplastische Anämie infolge zytostatischer Therapie

D61.18 Sonstige arzneimittelinduzierte aplastische Anämie

D61.19 Arzneimittelinduzierte aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet

D61.2 Aplastische Anämie infolge sonstiger äußerer Ursachen

D61.3 Idiopathische aplastische Anämie

D61.8 Sonstige näher bezeichnete aplastische Anämien

D61.9 Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet

D62 Akute Blutungsanämie

D64.0 Hereditäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie

D64.1 Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie (krankheitsbedingt)

D64.2 Sekundäre sideroachrestische [sideroblastische] Anämie durch Arzneimittel oder Toxine

D64.3 Sonstige sideroachrestische [sideroblastische] Anämien

D64.4 Kongenitale dyserythropoetische Anämie

D64.8 Sonstige näher bezeichnete Anämien

D64.9 Anämie, nicht näher bezeichnet

D74.0 Angeborene Methämoglobinämie

D74.8 Sonstige Methämoglobinämien

D74.9 Methämoglobinämie, nicht näher bezeichnet

E83.1 Störungen des Eisenstoffwechsels

P55.0 Rh-Isoimmunisierung beim Fetus und Neugeborenen

P55.1 AB0-Isoimmunisierung beim Fetus und Neugeborenen

P55.8 Sonstige hämolytische Krankheiten beim Fetus und Neugeborenen

P55.9 Hämolytische Krankheit beim Fetus und Neugeborenen, nicht näher bezeichnet

P61.2 Anämie bei Prämaturnität

P61.3 Angeborene Anämie durch fetalen Blutverlust

P61.4 Sonstige angeborene Anämien, anderenorts nicht klassifiziert

R71 Veränderung der Erythrozyten

T80.3 AB0-Unverträglichkeitsreaktion

T80.4 Rh-Unverträglichkeitsreaktion

**Auflistung aller möglicher Diagnosen die in Q61 führen können.
Rot markiert sind die in HKA am häufigsten Vorkommenden.**

T80.8 Sonstige Komplikationen nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken

T80.9 Nicht näher bezeichnete Komplikation nach Infusion, Transfusion oder Injektion zu therapeutischen Zwecken