



ERA-EDTA Registry

2012
Codici delle malattie renali primitive
V. 1.0



ERA-EDTA Registry
Academic Medical Center
Department of Medical Informatics
PO Box 22700
1100 DE Amsterdam The Netherlands
Telephone +31 20 566 7637
Fax +31 20 691 9840
E-mail eracoding@amc.uva.nl



Versione Italiana a cura della
Società Italiana di Nefrologia
Registro Italiano di Dialisi e Trapianto
www.SIN-ITALY.org
www.SIN-RIDT.ORG

Termini e condizioni di utilizzo

Questo materiale include gli SNOMED Clinical Terms® (SNOMED CT®), che vengono utilizzati con il permesso della International Health Terminology Standards Development Organisation (IHTSDO). Tutti i diritti sono riservati. Gli SNOMED CT®, sono stati originariamente creati da "The College of American Pathologists". "SNOMED" e "SNOMED CT" sono marchi registrati della IHTSDO.

A meno non si abbia una "IHTSDO Affiliate License", l'utilizzatore degli SNOMED CT contenuti nelle sezioni che riportano le conversioni è obbligato ad accettare le seguenti limitazioni:

- a) L'uso è limitato agli "SNOMED CT concepts code", alle descrizioni e alle espressioni contenute nel foglio contenente le conversioni;
- b) L'uso è limitato a finalità connesse alla diagnosi, il trattamento e alla gestione delle malattie renali;
- c) L'uso non comporta o fornisce accesso alle relazioni SNOMED CT, se non indirettamente attraverso l'inserimento di espressioni nel foglio di lavoro che contiene le conversioni;
- d) L'uso non permette di scaricare o utilizzare delle parti degli SNOMED CT che non sono oggetto del presente accordo;
- e) l'uso non comporta più di un totale di seicento (600) codici SNOMED CT.

Inoltre, l'uso ha dei limiti che si applicano ai sub-licenziatari come indicato nella licenza di affiliazione (www.ihtsdo.org/license.pdf).

Limitazioni di responsabilità

Questo sistema di codifica ERA-EDTA per le malattie renali primitive e i relativi strumenti di ricerca delle PRD sono finalizzati ad assistere il nefrologo nella registrazione di una malattia renale.

Essi sono offerti gratuitamente a coloro che vogliono utilizzarli a fini di ricerca, insegnamento e per il miglioramento della qualità delle cure per i pazienti in cui sia stata fatta dal nefrologo che ha in cura il paziente una diagnosi di malattia renale.

Nelle pubblicazioni gli utenti sono pregati di citare il lavoro di Venkat-Raman G. et al. in NDT 2013. ERA-EDTA, i membri del suo "Coding and definition Working Group" e il suo registro con sede presso AMC (Amsterdam, Paesi Bassi) declinano ogni garanzia implicita od esplicita riguardante l'uso dei codici e non si ritengono responsabili per danni diretti, indiretti o conseguenti; lesioni personali; danni particolari o sanzionatori; perdita di profitti, perdita di crediti o risparmi e danni economici; e perdita di dati derivanti dall'uso del sistema di codifica e/o il relativi strumenti di ricerca.

Organizzazione del documento

I 274 codici ERA-EDTA delle malattie renali primitive (ERA-EDTA PRD) sono suddivisi in 5 grandi "gruppi di patologie": malattie glomerulari, tubulointerstiziali, sistemiche che interessano il rene, nefropatie familiari, altre alterazioni renali. Il presente documento elenca i codici in quest'ordine e intende facilitare il lavoro di attribuzione del codice elencandone criteri diagnostici completati da eventuali note. Inoltre per ogni elemento è prevista la conversione con i vecchi codici EDTA e con gli SNOMED e ICD10. Questi ultimi fanno riferimento alla versione 2010 che prevede una lettera che identifica l'apparato, due numeri che identificano la patologia ed un terzo numero separato da un punto (omesso) che prevede una sotto-classificazione. La versione originale è disponibile su <http://apps.who.int/classifications/icd10/> l'unica versione in lingua italiana, prodotta dall'Ufficio federale di statistica UST, Svizzera, non ha un riconoscimento ufficiale in Italia.

I Malattie Glomerulari

3749 Glomerulonefrite – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame Clinico
- Dati biochimici
- Immunologia
- Esame urine
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

10 – Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 36171008 – Glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N059 – Unspecified nephritic syndrome, Unspecified

I Malattie Glomerulari

1003 Sindrome nefrosica dell'adulto – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

E' richiesta un'anamnesi di proteinuria consistente in qualche momento del decorso

Codici EDTA versione 1994-1995

10 – Glomerulonefrite; istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

52254009 – Nephrotic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1019 Sindrome nefrosica del bambino – steroideo-sensibile – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Definita dalla risposta alla terapia con steroidi

Codici EDTA versione 1994-1995

10 – Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445119005 – Steroid sensitive nephritic syndrome of childhood (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

3604 Sindrome nefrosica del bambino – steroideo-resistente – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Nessuna remissione nonostante tentativo terapeutico con corticosteroidi.

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/600995> about nephrotic syndrome, type 2; NPHS2 = nephrotic syndrome, steroid-resistant, autosomal recessive; SRN1
<http://omim.org/entry/610725> about nephrotic syndrome, type 3; NPHS3 = nephrotic syndrome, early-onset, type 3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

800991000000107 – Steroid resistant syndrome of childhood (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

3615 Sindrome nefrosica del bambino – non testata per gli steroidi – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Sindrome nefrosica del bambino. Nessun tentativo terapeutico con steroidi, nessuna istologia, nessuna informazione che consenta di definire meglio la PRD

Codici EDTA versione 1994-1995

10 – Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445119005- Steroid sensitive nephrotic syndrome of childhood (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1026 Sindrome nefrosica congenita (CNS) – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Definita attraverso risposta alla terapia con steroidi. Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/256300> about nephrotic syndrome, type 1; NPHS1
<http://omim.org/entry/602716> about nephrin; NPHS1
<http://omim.org/entry/600995> about nephrotic syndrome, type 2; NPHS2 = nephrotic syndrome, steroid-resistant, autosomal recessive; SRN1
<http://omim.org/entry/604766> about podocin; NPHS2
<http://omim.org/entry/610725> about nephrotic syndrome, type 3; NPHS3 = nephrotic syndrome, early-onset, type 3
<http://omim.org/entry/256370> about nephrotic syndrome, type 4; NPHS4
<http://omim.org/entry/614199> about nephrotic syndrome, type 5, with or without ocular abnormalities; NPHS5
<http://omim.org/entry/614196> about nephrotic syndrome, type 6; NPHS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

48796009 – Congenital nephrotic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1035 Sindrome nefrosica congenita (CNS) – tipo finlandese - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Mutazione nel gene che codifica la nefrina (NPHS1) sul cromosoma 19q13.1. Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita
10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Codici EDTA versione 1994-1995

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/256300> about nephrotic syndrome, type 1; NPHS1
<http://omim.org/entry/602716> about nephrin; NPHS1

SNOMED CT codice identificativo e definizione

197601003 – Finnish congenital nephrotic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1042 Sindrome nefrosica congenita (CNS) – tipo finlandese – esaminata istologicamente

**Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti
tutti i criteri diagnostici)**

- Istologia
- Anamnesi
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Mutazione nel gene che codifica la nefrina (NPHS1) sul cromosoma 19q13.1. Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

**Online Mendelian Inheritance in Man – link
from the National Center for Biotechnology
Information**

<http://omim.org/entry/256300>
<http://omim.org/entry/602716> about nephrin;
NPHS1

SNOMED CT codice identificativo e definizione

197601003 – Finnish congenital nephrotic
syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1057 Sindrome nefrosica congenita (CNS) – sclerosi mesangiale diffusa

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Spesso associata ad una mutazione nel gene di soppressione del tumore di Wilms (WT1) sul cromosoma 11p13. Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita.

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/256370> about nephrotic syndrome, type 4; NPHS4
<http://omim.org/entry/607102> about WT1 gene; WT1

SNOMED CT codice identificativo e definizione

48796009 – Congenital nephrotic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1061 Sindrome nefrosica congenita (CNS) - glomerulosclerosi focale e segmentaria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita. Spesso associata alla mutazione del gene NPHS2.

Codici EDTA versione 1994-1995

11 – Glomerulosclerosi focale e segmentaria con sindrome nefrosica nei bambini

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/600995>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236384008 – Congenital nephrotic syndrome with focal glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N071 – Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1074 Sindrome di Denys-Drash

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Mutazione nel gene WT1. Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/194080>
<http://omim.org/entry/607102> about WT1 gene; WT1

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236385009 – Drash syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N048 – Nephrotic syndrome, other

I Malattie Glomerulari

1088 Sindrome nefrosica congenita (CNS) – da infezione congenita

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Anamnesi clinica: inizio dal primo al terzo mese di vita. Una infezione come causa di sindrome nefrosica congenita è rara, soprattutto in Europa. Questo codice PRD non deve essere usato per le nefropatie correlate all'epatite C o a disturbi autoimmuni, ambedue codificate altrove

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

48796009 – Congenital nephrotic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N049 – Nephrotic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1090 Glomerulonefrite a lesioni minime – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

E' richiesta un'anamnesi di notevole proteinuria in qualche momento del decorso

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

44785005 – Minimal change disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N050 – Unspecified nephritic syndrome, minor glomerular abnormality

I Malattie Glomerulari

1100 Glomerulonefrite a lesioni minime – esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

E' richiesta un'anamnesi di proteinuria consistente in qualche momento del decorso

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

44785005 – Minimal change disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N050 – Unspecified nephritic syndrome, minor glomerular abnormality

I Malattie Glomerulari

1116 Glomerulonefrite a depositi di IgA – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

In assenza di istologia renale, prima di scegliere questo codice, considerare una PRD alternativa (ad esempio una glomerulonefrite postinfettiva).

Si noti che la nefrite di Schönlein-Henoch ha un codice PRD separato.

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:

<http://omim.org/entry/161950>

<http://omim.org/entry/613944>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236407003 – IgA nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N028 – Recurrent and persistent haematuria, other

I Malattie Glomerulari

1128 Glomerulonefrite a depositi di IgA – esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

La presenza di IgA deve essere dimostrata mediante istologia renale. La presenza di IgA nella cute o l'aumento delle IgA sieriche non sono elementi sufficienti per definire questa PRD.

Si noti che la nefrite di Schönlein-Henoch ha un codice PRD separato.

Codici EDTA versione 1994-1995

12 – Nefropatia da IgA (provata con IF, non codice 76 e non 85)

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/161950>
<http://omim.org/entry/613944>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236407003 – IgA nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N028 – Recurrent and persistent haematuria, other

I Malattie Glomerulari

1137 Glomerulonefrite a depositi di IgA familiare – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi Familiare

Altri criteri e note

Con evidenza istologica in un parente di primo grado e quadro clinico compatibile nel paziente, questo codice PRD permette ai nefrologi di assegnare la diagnosi di nefropatia da IgA anche in assenza di istopatologia renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/161950>
<http://omim.org/entry/613944>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445404003 – Familial immunoglobulin A nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N028 – Recurrent and persistent haematuria, other

I Malattie Glomerulari

1144 Glomerulonefrite a depositi di IgA familiare – esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi Familiare

Altri criteri e note

Le IgA devono essere dimostrate mediante istologia renale. La dimostrazione istologica di IgA nella cute o l'aumento della concentrazione di IgA sieriche non sono sufficienti per definire questo codice PRD.

Codici EDTA versione 1994-1995

12 - Nefropatia da IgA (provata con IF, non codice 76 o 85)

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/161950>
<http://omim.org/entry/613944>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445404003 – Familial immunoglobulin A nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N028 – Recurrent and persistent haematuria, other

I Malattie Glomerulari

1159 Glomerulonefrite a depositi di IgA secondaria a cirrosi epatica – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

10 – Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

282364005 - IgA nephropathy associated with liver disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N028 AND K746 – Recurrent and persistent haematuria, AND other and unspecified cirrhosis of liver

I Malattie Glomerulari

1163 Glomerulonefrite a depositi di IgA secondaria a cirrosi epatica – esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

12 - Nefropatia da IgA (provata con IF, non codice 76 o 85)

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

282364005 – IgA nephropathy associated with liver disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N028 AND K746 – Recurrent and persistent haematuria, AND other and unspecified cirrhosis of liver

I Malattie Glomerulari

1171 Glomerulonefrite associata a depositi di IgM

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

La presenza di IgM deve essere dimostrata mediante IF e la ME deve rilevare presenza di depositi compatibili con immunoglobuline nella stessa regione del glomerulo

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236411009 – IgM nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N053 – Diffuse mesangial proliferative glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1185 Glomerulonefrite membranosa – idiopatica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Potrebbe essere associata ad anticorpi per il recettore della fosfolipasi A2. Questo codice PRD non deve essere usato per le nefropatie correlate a SLE che hanno un altro codice.

Codici EDTA versione 1994-1995

14 – Nefropatia membranosa

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/604939> about phospholipase A2 receptor 1; PLA2R1

SNOMED CT codice identificativo e definizione

197590001 – Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N042 – Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1192 Glomerulonefrite membranosa – associata a tumori maligni

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 14 - Nefropatia membranosa

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 197590001 - Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N042 – Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1205 Glomerulonefrite membranosa – indotta da farmaci

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 14 - Nefropatia membranosa

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 197590001 - Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N042 – Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1214 Glomerulonefrite membranosa – associata ad infezione

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 14 - Nefropatia membranosa

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 197590001 - Nephrotic syndrome with membranous glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N042 – Nephrotic syndrome, diffuse membranous glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1222 Glomerulonefrite mesangiocapillare tipo 1

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

Spesso associata a crioglobulinemia.

Codici EDTA versione 1994-1995

15 – GN membrano-proliferativa tipo I (provata con IF e /o ME)

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/305800>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

75888001 - Mesangiocapillary glomerulonephritis, type I (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N055 – Diffuse mesangiocapillary glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1233 Glomerulonefrite mesangiocapillare tipo 2 (malattia a depositi densi)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

13 – Malattia a depositi densi; GN membranoproliferativa; tipo II (provata mediante IF o m.e.)

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/305800>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

59479006 - Mesangiocapillary glomerulonephritis, type II (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N056 – Unspecified nephritic syndrome, dense deposit disease

I Malattie Glomerulari

1246 Glomerulonefrite mesangiocapillare tipo 3

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/305800>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236409000 - Mesangiocapillary glomerulonephritis, type III (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N055 – Diffuse mesangiocapillary glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1251 Glomerulonefrite idiopatica rapidamente progressiva (con semilune)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

Questo codice PRD non deve essere usato per altre malattie renali primitive, ad esempio IgA, vasculite o sindrome di Goodpasture.

Codici EDTA versione 1994-1995

16 – Glomerulonefrite a semilune (extracapillare) (tipo I, II, III)

Online Mendelian Inheritance in Man – link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236398000 – Crescentic glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N057 – Diffuse concentric glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1267 Glomerulonefrite focale segmentale (FSGS) primitiva

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

17 - Glomerulosclerosi focale e segmentaria con sindrome nefrosica negli adulti

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1
<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2
<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3
<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4
<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5
<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236403004 - Focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1279 Glomerulosclerosi focale segmentale (FSGS) primaria familiare - autosomica recessiva - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi Familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Questo codice PRD può essere usato se c'è un'anamnesi familiare compatibile, con evidenza istologica renale in un parente di primo grado ma non nel paziente.

Codici EDTA versione 1994-1995

50 - Nefropatia ereditaria/familiare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:

<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1

<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2

<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3

<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4

<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5

<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445388002 - Autosomal recessive focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1280 Glomerulosclerosi focale segmentale (FSGS) primaria familiare - autosomica recessiva - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi Familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Questo codice PRD deve essere usato se c'è un'anamnesi familiare compatibile ed evidenze istologiche renali nel paziente.

Codici EDTA versione 1994-1995

11 - Glomerulosclerosi focale e segmentaria con sindrome nefrosica nei bambini

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1
<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2
<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3
<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4
<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5
<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445388002 - Autosomal recessive focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1298 Glomerulosclerosi focale segmentale (FSGS) primaria familiare - autosomica dominante - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi Familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Questo codice PRD può essere usato se c'è un'anamnesi familiare compatibile, con evidenze istologiche renali in un parente di primo grado ma non nel paziente.

Codici EDTA versione 1994-1995

50 - Nefropatia ereditaria/familiare - tipo non specificato

Nefropatia ereditaria/familiare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1
<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2
<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3
<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4
<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5
<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6
<http://omim.org/entry/604638> about Actinin

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444977005 - Autosomal dominant focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1308 Glomerulosclerosi focale segmentale (FSGS) familiare - autosomica dominante - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi Familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Questo codice PRD deve essere utilizzato se c'è una storia familiare compatibile ed evidenze istologiche nel paziente.

Codici EDTA versione 1994-1995

11 - Glomerulosclerosi focale e segmentaria con sindrome nefrosica nei bambini

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1
<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2
<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3
<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4
<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5
<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6
<http://omim.org/entry/604638> about Actinin

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444977005 - Autosomal dominant focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1312 Glomerulosclerosi focale segmentale (FSGS) secondaria ad obesità - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame chimico
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Obesità all'esame clinico.

Questo codice PRD deve essere usato con grande cautela. Esso permette al nefrologo di esprimere un parere in assenza di prova istologica la quale è richiesta per avvalorare una diagnosi di FSGS. E' comunque opportuno considerare un codice PRD alternativo, per esempio: "sindrome nefrosica dell'adulto – senza istologia".

Codici EDTA versione 1994-1995

17 - Glomerulosclerosi focale e segmentaria con sindrome nefrosica negli adulti

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:

<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1
<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2
<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3
<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4
<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5
<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236403004 - Focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1320 Glomerulosclerosi focale segmentale (FSGS) secondaria ad obesità - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Esame chimico
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Obesità all'esame clinico.

Codici EDTA versione 1994-1995

17 - Glomerulosclerosi focale e segmentaria con sindrome nefrosica negli adulti

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/603278> about FSGS1
<http://omim.org/entry/603965> about FSGS2
<http://omim.org/entry/607832> about FSGS3
<http://omim.org/entry/612551> about FSGS4
<http://omim.org/entry/613237> about FSGS5
<http://omim.org/entry/614131> about FSGS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236403004 - Focal segmental glomerulosclerosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N051 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1331 Glomerulonefrite diffusa endocapillare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note Tipico della glomerulonefrite postinfettiva

Codici EDTA versione 1994-1995 19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 3704008 - Diffuse endocapillary proliferative glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

I Malattie Glomerulari

1349 Glomerulonefrite proliferativa mesangiale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Questo codice PRD non dovrebbe essere usato per nefropatie correlate a SLE in quanto queste hanno un altro codice.

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 35546006 - Mesangial proliferative glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N033 - Diffuse mesangial proliferative glomerulonephritis

I Malattie Glomerulari

1354 Glomerulonefrite proliferativa focale e segmentale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

83866005 - Focal AND segmental proliferative glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N071 - Focal and segmental glomerular lesions

I Malattie Glomerulari

1365 Glomerulonefrite - secondaria ad altra malattia sistemica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Esempi di condizioni morbose sistemiche sono tumori e malattie del fegato ma questo codice PRD non dovrebbe essere usato se è disponibile un codice PRD più accurato.

Codici EDTA versione 1994-1995

10 - Glomerulonefrite istologicamente NON esaminata

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 36171008 - Glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N059 - Unspecified nephritic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1377 Glomerulonefrite - istologicamente non classificabile

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Usa questo codice PRD se nessun altro ti sembra appropriato anche dopo aver considerato tutte le evidenze e il referto istologico.

Codici EDTA versione 1994-1995

19 - Glomerulonefrite, esaminata istologicamente

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 36171008 - Glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N059 - Unspecified nephritic syndrome, unspecified

I Malattie Glomerulari

1383 Vasculite sistemica - ANCA-negativa - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Immunologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

70 - Malattia vascolare renale - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 46956008 - Systemic vasculitis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I776 - Arteritis, unspecified

I Malattie Glomerulari

1396 Vasculite sistemica - ANCA-negativa – non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Immunologia

Altri criteri e note

Devono esserci evidenze cliniche che suggeriscono una vasculite.

Codici EDTA versione 1994-1995

74 - Granulomatosi di Wegener

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 46956008 - Systemic vasculitis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I776 - Arteritis, unspecified

I Malattie Glomerulari

1401 Granulomatosi con poliangioite - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Immunologia

Altri criteri e note

Coinvolgimento delle alte o basse vie respiratorie o della cavità orale oltre al coinvolgimento renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

74 - Granulomatosi di Wegener

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/177020>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

195353004 - Wegener's granulomatosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M313 - Wegener's granulomatosis

I Malattie Glomerulari

1417 Granulomatosi con poliangioite - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Immunologia

Altri criteri e note

Se l'istologia renale non è disponibile, in una situazione clinica compatibile, la diagnosi istologica della mucosa nasale o del tratto respiratorio può supportare questo codice PRD

Codici EDTA versione 1994-1995

74 - Granulomatosi di Wegener

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/177020>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

195353004 - Wegener's granulomatosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M313 - Wegener's granulomatosis

I Malattie Glomerulari

1429 Poliangoite microscopica - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Immunologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 74 - Granulomatosi di Wegener

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 239928004 - Microscopic polyarteritis nodosa (disorder)

ICD 10 codice e definizione M300 - Polyarteritis nodosa

I Malattie Glomerulari

1438 Sindrome di Churg-Strauss - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Immunologia

Altri criteri e note

Frequentemente si riscontra eosinofilia periferica

Codici EDTA versione 1994-1995

74 - Granulomatosi di Wegener

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

82275008 - Allergic granulomatosis angiitis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M301 - Polyarteritis with lung involvement [Churg-Strauss]

I Malattie Glomerulari

1440 Sindrome di Churg-Strauss - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Immunologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

74 - Granulomatosi di Wegener

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

82275008 - Allergic granulomatosis angiitis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M301 - Polyarteritis with lung involvement [Churg-Strauss]

I Malattie Glomerulari

1455 Poliarterite nodosa

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging

Altri criteri e note

Gli ANCA possono essere positivi, ma i test specifici per anti MPO e anti PR3 sono negativi. La PAN può essere secondaria ad altre malattie. Si usi questo codice PRD per la PAN classica con diagnosi supportata dalla diagnostica per immagini.

Non usare questo codice PRD per alcun tipo di poliangerite microscopica

Codici EDTA versione 1994-1995

73 - Malattia renale vascolare dovuta a poliarterite

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

155441006 - Polyarteritis nodosa (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.

When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

I Malattie Glomerulari

1464 Malattia da anticorpi anti membrana basale glomerulare / s. di Goodpasture - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Immunologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

86 - Sindrome di Goodpasture

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/233450>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236506009 - Goodpasture's disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M310 - Hypersensitivity angiitis

I Malattie Glomerulari

1472 Malattia da anticorpi anti membrana basale glomerulare / s. di Goodpasture - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 86 - Sindrome di Goodpasture

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information <http://omim.org/entry/233450>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 50581000 - Goodpasture's syndrome

ICD 10 codice e definizione M310 - Hypersensitivity angiitis

I Malattie Glomerulari

1486 Nefrite da Lupus eritematoso sistemico - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Immunologia

Altri criteri e note

Evidenza di malattia renale rilevata in base alla presenza di proteinuria o ematuria.

Codici EDTA versione 1994-1995

84 - Lupus erythematosus

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/152700>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

68815009 - Systemic lupus erythematosus glomerulonephritis syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M321D - Systemic lupus erythematosus with organ or sys involv

I Malattie Glomerulari

1493 Nefrite da Lupus eritematoso sistemico - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

84 - Lupus erythematosus

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/152700>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

68815009 - Systemic lupus erythematosus glomerulonephritis syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M321D - Systemic lupus erythematosus with organ or sys involv

I Malattie Glomerulari

1504 Porpora di Schönlein-Henoch/ nefrite - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico

Altri criteri e note

Evidenza di malattia renale rilevata in base alla presenza di proteinuria o ematuria. Deve esserci evidenza clinica o anamnesi compatibile con HSP.

Codici EDTA versione 1994-1995

85 - Porpora di Henoch-Schonlein

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

191306005 - Henoch-Schönlein purpura (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D690 - Allergic purpura

I Malattie Glomerulari

1515 Porpora di Schönlein-Henoch/ nefrite - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Esame clinico

Altri criteri e note

Deve esserci evidenza clinica o anamnesi compatibile con HSP.

Codici EDTA versione 1994-1995

85 - Porpora di Schoenlein-Henoch

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

191306005 - Henoch-Schönlein purpura (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D690 - Allergic purpura

I Malattie Glomerulari

1527 Sclerodermia renale / sclerosi sistemica - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note Sintomi cutanei e sistemici con autoanticorpi.

Codici EDTA versione 1994-1995 87 - Sclerodermia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 89155008 - Systemic sclerosis

ICD 10 codice e definizione M349 - Systemic sclerosis, unspecified

I Malattie Glomerulari

1536 Sclerodermia renale / sclerosi sistemica - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Sintomi cutanei e sistemici con anticorpi.

Codici EDTA versione 1994-1995

87 - Sclerodermia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236502006 - Renal involvement in scleroderma (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M348 - Other forms of systemic sclerosis

I Malattie Glomerulari

1543 Crioglobulinemia mista essenziale - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

78 - Glomerulonefrite da crioglobulinemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/123550>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

239947001 - Essential mixed cryoglobulinemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D891 - Cryoglobulinaemia

I Malattie Glomerulari

1558 Crioglobulinemia mista essenziale - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

78 - Glomerulonefrite da crioglobulinemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

239947001 - Essential mixed cryoglobulinemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D891 - Cryoglobulinaemia

I Malattie Glomerulari

1562 Crioglobulinemia secondaria a epatite C - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Immunologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

78 - Glomerulonefrite da crioglobulinemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/609532>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

30911005 - Cryoglobulinemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D891 AND B171 OR D891 AND B182 -
Cryoglobulinaemia AND Acute hepatitis C
OR Cryoglobulinaemia AND Chronic hepatitis C

I Malattie Glomerulari

1570 Crioglobulinemia secondaria a epatite C - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Immunologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 78 - Glomerulonefrite da crioglobulinemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see:
<http://omim.org/entry/609532>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 30911005 - Cryoglobulinemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione D891 AND B171 OR D891 AND B182 -
Cryoglobulinaemia AND Acute hepatitis C
OR Cryoglobulinaemia AND Chronic hepatitis C

I Malattie Glomerulari

1589 Crioglobulinemia secondaria a malattia sistemica - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Immunologia

Altri criteri e note

Questo codice PRD non deve essere usato per nefropatia correlata ad epatite C o a malattia autoimmune. Per queste sono disponibili codici PRD alternativi.

Codici EDTA versione 1994-1995

78 - Glomerulonefrite da crioglobulinemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 30911005 - Cryoglobulinemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione D891 - Cryoglobulinaemia

I Malattie Glomerulari

1591 Crioglobulinemia secondaria a malattia sistemica - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Immunologia

Altri criteri e note

Questo codice PRD non deve essere usato per nefropatia correlata ad epatite C o malattia autoimmune. Per queste sono disponibili codici PRD alternativi.

Codici EDTA versione 1994-1995

78 - Glomerulonefrite da crioglobulinemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 30911005 - Cryoglobulinemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D891 - Cryoglobulinaemia

II Malattie Tubulointerstiziali

1602 Nefropatia da reflusso - sporadica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Una storia familiare positiva esclude questa diagnosi. Questo PRD non deve essere normalmente usato se c'è una storia familiare positiva. In tal caso si usi il codice PRD 'nefropatia familiare da reflusso'.

Codici EDTA versione 1994-1995

24 - Pielonefrite da reflusso vescico-ureterale senza ostruzione

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 197764002 - Non-obstructive reflux-associated chronic pyelonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N110 - Nonobstructive reflux-associated chronic pyelonephritis

II Malattie Tubulointerstiziali

1618 Nefropatia familiare da reflusso

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Imaging

Altri criteri e note

Per questo codice PRD è richiesta un'anamnesi familiare positiva

Codici EDTA versione 1994-1995

24 - Pielonefrite da reflusso vescico-ureterale senza ostruzione

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/193000> about VUR1
<http://omim.org/entry/610878> about VUR2
<http://omim.org/entry/613674> about VUR3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522551000000101 - Familial non-obstructive reflux-associated chronic pyelonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N110 - Nonobstructive reflux-associated chronic pyelonephritis

II Malattie Tubulointerstiziali

1625 Displasia congenita / ipoplasia

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 60 - Ipoplasia renale congenita - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 204949001 - Renal dysplasia (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q614 - Renal dysplasia

II Malattie Tubulointerstiziali

1639 Reni multicistici displasici

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Associato con il gene HNF1B.

Codici EDTA versione 1994-1995

40 - Malattia renale cistica - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/143400>
<http://omim.org/entry/602868> about cell division cycle 5, s. pombe, homolog of; CDC5L

SNOMED CT codice identificativo e definizione

82525005 - Congenital cystic kidney disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q619 - Cystic kidney disease, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1641 Displasia da esposizione fetale da ACE-inibitore

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see: <http://omim.org/entry/106180>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519331000000100 - Renal dysplasia due to fetus affected by maternal use of angiotensin converting enzyme inhibitor (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q614 - Renal dysplasia

II Malattie Tubulointerstiziali

3627 Cisti renali e sindrome diabetica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Immunologia
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Associato con il gene HNF1B.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/137920>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

446641003 - Renal cysts and diabetes syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E142 - Unspecified diabetes mellitus with renal complications

II Malattie Tubulointerstiziali

1656 Malattia Glomerulocistica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Genetica

Altri criteri e note

Associato con il gene HNF1B.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/609886>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

253864004 - Familial hypoplastic, glomerulocystic kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q605 - Renal hypoplasia, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1660 Ostruzione del giunto pelvi-ureterale congenita

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information <http://omim.org/entry/143400>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 373584008 - Congenital pelviureteric junction obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q621 - Atresia and stenosis of ureter

II Malattie Tubulointerstiziali

1673 Ostruzione del giunto vescico-ureterale congenita

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/193000> about VUR1
<http://omim.org/entry/610878> about VUR2
<http://omim.org/entry/613674> about VUR3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

373585009 - Congenital ureterovesical obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q621 - Atresia and stenosis of ureter

II Malattie Tubulointerstiziali

1687 Valvole uretrali posteriori

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 253900005 - Congenital posterior urethral valves (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q643 - Other atresia and stenosis of urethra and bladder neck

II Malattie Tubulointerstiziali

1694 Sindrome di agenesia dei muscoli addominali (prune belly)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame clinico
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 66 - Sindrome dell'agenesia dei muscoli addominali (Prune Belly)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information <http://omim.org/entry/100100>
<http://omim.org/entry/264140>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 5187006 - Prune belly syndrome

ICD 10 codice e definizione Q794 - Prune belly syndrome

II Malattie Tubulointerstiziali

1706 Vescica neurogena congenita

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note L'indagine di solito include studi urodinamici.

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 445387007 - Congenital neurogenic urinary bladder (finding)

ICD 10 codice e definizione N319 - Neuromuscular dysfunction of bladder, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1710 Estrofia della vescica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Esame clinico

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see: <http://omim.org/entry/600057>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 61758007 - Exstrophy of bladder sequence (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q641 - Exstrophy of urinary bladder

II Malattie Tubulointerstiziali

1723 Megavescica megauretere

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging

Altri criteri e note

Idroureteronefrosi bilaterale; vescica ampia, liscia, a parete sottile senza ostruzione uretrale, grave reflusso.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

253904001 - Megacystis-megaureter syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q622 - Congenital megaloureter

II Malattie Tubulointerstiziali

1734 Oligomeganefronia

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

Ridotto numero di nefroni aumentati di volume

Codici EDTA versione 1994-1995

61 - Ipoplasi oligomeganefronica

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/246560>
<http://omim.org/entry/137920>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

18417009 - Oligomeganephronic hypoplasia of kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q605 - Renal hypoplasia, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1747 Necrosi papillare renale - causa sconosciuta

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 90241004 - Papillary necrosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N172 - Acute renal failure with medullary necrosis

II Malattie Tubulointerstiziali

1752 Uropatia/nefropatia ostruttiva acquisita

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522591000000109 - Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N138 OR N139 - Other obstructive and reflux uropathy OR Obstructive and reflux uropathy, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1768 Nefropatia ostruttiva acquisita da vescica neurogena

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame clinico
- Imaging

Altri criteri e note

La diagnosi è posta mediante tecniche di imaging insieme all'esame clinico o studi urodinamici.

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522591000000109 - Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N319 - Neuromuscular dysfunction of bladder, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1775 Nefropatia ostruttiva da ipertrofia prostatica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522591000000109 - Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N138 AND N40X - Other obstructive and reflux uropathy AND Hyperplasia of prostate

II Malattie Tubulointerstiziali

1781 Nefropatia ostruttiva da cancro alla prostata

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/176807>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522591000000109 - Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N138 AND C61X - Other obstructive and reflux uropathy AND Malignant neoplasm of prostate

II Malattie Tubulointerstiziali

1799 Nefropatia ostruttiva da cancro alla vescica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

or background information see:
<http://omim.org/entry/109800>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522591000000109 - Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N138 AND C679 - Other obstructive and reflux uropathy AND Malignant neoplasm of bladder, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1809 Nefropatia ostruttiva da altri tumori maligni

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522591000000109 - Nephropathy due to acquired urinary tract obstruction (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N138 - Other obstructive and reflux uropathy

II Malattie Tubulointerstiziali

1813 Fibrosi retroperitoneale idiopatica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/228800>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

197808006 - Idiopathic retroperitoneal fibrosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N135 - Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis

II Malattie Tubulointerstiziali

1821 Fibrosi retroperitoneale secondaria a tumori maligni

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236017004 - Malignant retroperitoneal fibrosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N135 - Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis

II Malattie Tubulointerstiziali

3689 Fibrosi retroperitoneale secondaria ai farmaci

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 236015007 - Drug-induced retroperitoneal fibrosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N135 - Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis

II Malattie Tubulointerstiziali

3670 Fibrosi retroperitoneale secondaria a peri-aortite

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

23 - Pielonefrite dovuta a uropatia ostruttiva acquisita

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 49120005 - Retroperitoneal fibrosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N135 - Kinking and stricture of ureter without hydronephrosis

II Malattie Tubulointerstiziali

1832 Nefropatia da calcolosi / urolitiasi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

25 - Pielonefrite dovuta a urolitiasi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 95566004 - Urolithiasis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N209 - Urinary calculus, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1845 Calcolosi di ossalato di calcio

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/167030>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444717006 - Calcium oxalate urolithiasis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N209 - Urinary calculus, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1850 Iperossaluria da iperassorbimento intestinale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 37497004 - Enteric hyperoxaluria (disorder)

ICD 10 codice e definizione E748 - Other specified disorders of carbohydrate metabolism

II Malattie Tubulointerstiziali

1866 Calcolosi di fosfato ammonio magnesiaco (struvite)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Imaging

Altri criteri e note

Associata ad infezioni croniche da microorganismi produttori di ureasi.

Codici EDTA versione 1994-1995

25 - Pielonefrite da urolitiasi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444690001 - Magnesium ammonium phosphate urolithiasis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N209 - Urinary calculus, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1878 Calcolosi di acido urico

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/191700>
<http://omim.org/entry/191540>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

267441009 - Uric acid urolithiasis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M100D - Idiopathic gout

II Malattie Tubulointerstiziali

1884 Nefrite tubulo-interstiziale - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

Altri criteri e note

Questo codice PRD può essere usato in una situazione clinica appropriata, se c'è una convincente evidenza di disfunzioni tubulari ad esempio sindrome di Fanconi, proteinuria tubulare.

Codici EDTA versione 1994-1995

30 - Nefrite tubulo-interstiziale (non pielonefrite) dovuta ad altre cause

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

428255004 - Tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic

II Malattie Tubulointerstiziali

1897 Nefrite tubulo-interstiziale - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

30 - Nefrite tubulo-interstiziale (non pielonefrite) dovuta ad altre cause

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

428255004 - Tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic

II Malattie Tubulointerstiziali

1907 Nefropatia interstiziale familiare - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Questo codice PRD può essere usato se la diagnosi fosse stata confermata con istologia renale almeno in un membro familiare affetto dalla malattia.

Questo codice PRD non deve essere usato per le nefropatie familiari che hanno codici PRD più precisi.

Un test genetico può aiutare a fare la diagnosi ma non è indispensabile per utilizzare questo codice PRD.

Codici EDTA versione 1994-1995

50 - Nefropatia ereditaria/familiare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/161900> about progression of renal failure

SNOMED CT codice identificativo e definizione

28689008 - Interstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic

II Malattie Tubulointerstiziali

1911 Nefropatia interstiziale familiare - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Questo PRD non deve essere usato per le nefropatie familiari che hanno codici PRD più precisi .

Codici EDTA versione 1994-1995

50 - Nefropatia ereditaria/familiare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/161900> about progression of renal failure

SNOMED CT codice identificativo e definizione

28689008 - Interstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic

II Malattie Tubulointerstiziali

1924 Nefrite tubulo-interstiziale associata a malattie autoimmuni - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Un test genetico può aiutare a fare la diagnosi ma non è indispensabile per questo PRD.

Codici EDTA versione 1994-1995

30 - Nefrite tubulo-interstiziale (non pielonefrite) dovuta ad altre cause, o non specificata

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

428255004 - Tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X AND M359 - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Systemic involvement of connective tissue, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1930 Nefrite tubulo-interstiziale associata a malattie autoimmuni - esaminata istologicamente

**Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti
tutti i criteri diagnostici)**

- Istologia
- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

30 - Nefrite tubulo-interstiziale (non pielonefrite)
dovuta ad altre cause, o non specificata

**Online Mendelian Inheritance in Man - link
from the National Center for Biotechnology
Information**

SNOMED CT codice identificativo e definizione

428255004 - Tubulointerstitial nephritis
(disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X AND M359 - Tubulo-interstitial nephritis
not spec as acute or chronic AND Systemic
involvement of connective tissue, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1948 Nefrite tubulo-interstiziale con uveite (TINU) - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame clinico

Altri criteri e note

Per usare questo PRD, ci devono essere evidenze di uveite pgressa od in corso.

Codici EDTA versione 1994-1995

30 - Nefrite tubulo-interstiziale (non pielonefrite) dovuta ad altre cause, o non specificata

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/607665>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

428255004 - Tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X AND H209 - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Iridocyclitis, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1953 Nefrite tubulo-interstiziale con uveite (TINU) - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Esame clinico

Altri criteri e note

Per usare questo PRD, ci devono essere evidenze di uveite progressiva od in corso.

Codici EDTA versione 1994-1995

30 - Nefrite tubulo-interstiziale (non pielonefrite) dovuta ad altre cause, o non specificata

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/607665>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

428255004 - Tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N12X AND H209 - Tubulo-interstitial nephritis not spec as acute or chronic AND Iridocyclitis, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

1969 Sarcoidosi renale - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Ogni metodo standard di diagnosi di sarcoidosi è accettabile.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/181000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

37061001 - Granulomatous sarcoid nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D868D - Sarcoidosis of other and combined sites

II Malattie Tubulointerstiziali

1976 Sarcoidosi renale - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

E' accettabile anche la diagnosi posta con istologia di tessuti non renali.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/181000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

37061001 - Granulomatous sarcoid nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D868D - Sarcoidosis of other and combined sites

II Malattie Tubulointerstiziali

1982 Nefropatia da acido aristolochico (nefropatia dei Balcani/erba Cinese/endemica) - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

94 – Nefropatia dei Balcani

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/124100>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 236514003 - Toxic nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N144 - Toxic nephropathy, not elsewhere classified

II Malattie Tubulointerstiziali

1995 Nefropatia da acido aristolochico (nefropatia dei Balcani/erba Cinese/endemica) - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Per utilizzare questo codice PRD è richiesta l'evidenza di una istologia renale compatibile. Questa, tuttavia da sola non è sufficiente perché le caratteristiche istologiche non sono diagnostiche. E' anche necessaria una storia clinica che riporti l'esposizione ad Aristolochia o la residenza in un'area in cui questa condizione è endemica.

Codici EDTA versione 1994-1995

94 – Nefropatia dei Balcani

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/124100>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 236514003 - Toxic nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N144 - Toxic nephropathy, not elsewhere classified

II Malattie Tubulointerstiziali

2005 Nefrite tubulo-interstiziale indotta da farmaci - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci (non menzionata sopra)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

439990003 - Drug-induced tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N142 - Nephropathy induced by unspec drug medicament or biol subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2014 Nefrite tubulo-interstiziale indotta da farmaci - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci (non menzionata sopra)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 439990003 - Drug-induced tubulointerstitial nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N142 - Nephropathy induced by unspec drug medicament or biol subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2033 Nefropatia da analgesici - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

31 - Nefropatia (interstiziale) dovuta ad analgesici

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

59400006 - Analgesic nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N140 - Analgesic nephropathy

II Malattie Tubulointerstiziali

2046 Nefropatia da ciclosporina - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

33 - Nefropatia (interstiziale) dovuta a ciclosporina A

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

519481000000106 - Nephropathy induced by ciclosporin (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2051 Nefropatia da ciclosporina - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

33 - Nefropatia (interstiziale) dovuta a ciclosporina A

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

519481000000106 - Nephropathy induced by ciclosporin (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2067 Nefropatia da tacrolimus - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519491000000108 - Nephropathy induced by tacrolimus (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2079 Nefropatia da tacrolimus - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link
from the National Center for Biotechnology
Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519491000000108 - Nephropathy induced by
tacrolimus (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds
and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2080 Nefropatia da aminoglicosidi - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519501000000102 - Nephropathy induced by aminoglycosides (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2098 Nefropatia da aminoglicosidi - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link
from the National Center for Biotechnology
Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519501000000102 - Nephropathy induced by
aminoglycosides (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds
and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2108 Nefropatia da amfotericina - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519511000000100 - Nephropathy induced by amphotericin (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2112 Nefropatia da amfotericina - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link
from the National Center for Biotechnology
Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 519511000000100 - Nephropathy induced by
amphotericin (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds
and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2120 Nefropatia da cisplatino - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

32 - Nefropatia (interstiziale) dovuta a cisplatino

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

53556002 - Cis-platinum nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2131 Nefropatia da cisplatino - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

32 - Nefropatia (interstiziale) dovuta a cisplatino

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

53556002 - Cis-platinum nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2149 Nefropatia da litio - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 4390004 - Lithium nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2154 Nefropatia da litio - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 39 - Nefropatia (interstiziale) indotta da farmaci

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 4390004 - Lithium nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione N141 - Nephropathy induc by other drugs meds and biolog subs

II Malattie Tubulointerstiziali

2165 Nefropatia da piombo - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Per usare questo codice PRD ci devono essere evidenze biochimiche di intossicazione cronica da piombo (es. chelazione con EDTA) oltre a iperuricemia e ipertensione. Una singola misura del piombo ematico è insufficiente.

Codici EDTA versione 1994-1995

34 - Nefropatia (interstiziale) da piombo

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

519521000000106 - Nephropathy induced by lead (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N143 - Nephropathy induced by heavy metals

II Malattie Tubulointerstiziali

2177 Nefropatia da piombo - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Per usare questo codice PRD ci devono essere evidenze biochimiche di intossicazione cronica da piombo (es. chelazione con EDTA) oltre a iperuricemia e ipertensione. Una singola misura del piombo ematico è insufficiente.

Codici EDTA versione 1994-1995

34 - Nefropatia (interstiziale) da piombo

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

519521000000106 - Nephropathy induced by lead (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N143 - Nephropathy induced by heavy metals

II Malattie Tubulointerstiziali

2183 Nefropatia acuta da urato - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

92 - Gotta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/191700>
<http://omim.org/entry/191540>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236496000 - Acute urate nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E790 - Hyperuricaem without sign inflamm arthritis+tophaceous dis

II Malattie Tubulointerstiziali

2196 Nefropatia acuta da urato - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

92 - Gotta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/191700>
<http://omim.org/entry/191540>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236496000 - Acute urate nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E790 - Hyperuricaem without sign inflamm arthritis+tophaceous dis

II Malattie Tubulointerstiziali

3636 Nefropatia cronica da urato - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

92 - Gotta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/191700>
<http://omim.org/entry/191540>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

190829000 - Chronic urate nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M100D - Idiopathic gout

II Malattie Tubulointerstiziali

2203 Nefropatia cronica da urato - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Richiede la presenza di danni al parenchima del rene causati da depositi di urato. Deve essere distinta dalla nefropatia associata a uromodulina (PRD 2827).

Codici EDTA versione 1994-1995

92 - Gotta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/191700>
<http://omim.org/entry/191540>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

190829000 - Chronic urate nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M100D - Idiopathic gout

II Malattie Tubulointerstiziali

3662 Nefropatia da ipercalcemia

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Usa un codice PRD più accurato se appropriato

Codici EDTA versione 1994-1995

93 - Nefrocalcinosi e nefropatia da ipercalcemia

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/143880>
<http://omim.org/entry/145000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

33763006 - Hypercalcemic nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E835 - Disorders of calcium metabolism

II Malattie Tubulointerstiziali

2219 Nefropatia da radiazioni

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Per l'uso di questo codice PRD, ci deve essere un'anamnesi di radiazioni in cui il campo di irradiazione comprenda i reni.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

7725007 - Radiation nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

T66X - Unspecified effects of radiation

II Malattie Tubulointerstiziali

2226 Ascesso renale / perirenale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 3321001 – OR 80640009 - Renal abscess (disorder) OR Perirenal abscess (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N151 - Renal and perinephric abscess

II Malattie Tubulointerstiziali

2235 Tubercolosi renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Imaging

Altri criteri e note

Deve essere stata fatta diagnosi di tubercolosi renale attuale o pregressa.

Codici EDTA versione 1994-1995

91 - Tubercolosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/607948>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

44323002 - Tuberculosis of kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

A181D - Tuberculosis of genitourinary system

II Malattie Tubulointerstiziali

2242 Leptosirosi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

Altri criteri e note

Deve essere stata fatta diagnosi di leptosirosi. La diagnosi è normalmente supportata da sierologia, coltura o PCR.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

77377001 - Leptospirosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

A279 - Leptospirosis, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

2257 Nefropatia da Hantavirus

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

La diagnosi di infezione da Hantavirus deve essere stata confermata mediante PCR.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

102455002 - Hemorrhagic nephroso-nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

A985D - Haemorrhagic fever with renal syndrome

II Malattie Tubulointerstiziali

2261 Pielonefrite xantogranulomatosa

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 38898003 - Xanthogranulomatous pyelonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N119 - Chronic tubulo-interstitial nephritis, unspecified

II Malattie Tubulointerstiziali

2274 Nefropatia correlata ad HIV - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

Altri criteri e note

Questo codice PRD richiede l'evidenza di infezione da HIV.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/609423>
<http://omim.org/entry/612551>
<http://omim.org/entry/607832>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

90708001 - Kidney disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N289 AND B24X - Disorder of kidney and ureter, unspecified AND Unspecified human immunodeficiency virus [HIV] disease

II Malattie Tubulointerstiziali

2288 Nefropatia correlata ad HIV - dimostrata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information
for background information see:
<http://omim.org/entry/609423>
<http://omim.org/entry/612551>
<http://omim.org/entry/607832>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 90708001 - Kidney disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione N289 AND B24X - Disorder of kidney and ureter, unspecified AND Unspecified human immunodeficiency virus [HIV] disease

II Malattie Tubulointerstiziali

2290 Schistosomiasi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging

Altri criteri e note

Questo codice PRD richiede una evidenza microbiologica di infezione delle vie urinarie da Schistosomiasi. Questo codice PRD non deve essere usato per la nefropatia da immunocomplessi secondaria a schistosomiasi

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/181460>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236706006 - Urinary schistosomiasis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

B650D - Schistosom due Schis haematobium [urin schistosom]

II Malattie Tubulointerstiziali

2300 Altra infezione determinata

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

Altri criteri e note

Questo codice PRD richiede l'evidenza di una infezione dal microorganismo interessato. Questo codice PRD deve essere usato solo se c'è una evidenza di una infezione che causa malattia renale non codificata altrove

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 40733004 - Infectious disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2316 Nefropatia diabetica nel diabete tipo I - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata fatta una diagnosi di diabete mellito di tipo I.

Per una diagnosi di nefropatia diabetica senza il supporto della istopatologia renale deve essere stata documentata proteinuria a un certo momento dell'anamnesi clinica del paziente.

Un codice PRD di nefropatia diabetica non è obbligatorio in presenza di DM con proteinuria e possono essere considerate diagnosi alternative.

In assenza di istologia renale la diagnosi differenziale includerà: "malattia renale cronica (CKD)/ insufficienza renale cronica (CRF) ad etiologia incerta/sconosciuta (con o senza istologia)", nefropatia ischemica, malattia renovascolare e malattia renale ateroembolica.

Codici EDTA versione 1994-1995

80 - Glomerulosclerosi diabetica o nefropatia diabetica da diabete tipo 1

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/222100>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

421893009 - Renal disorder associated with type I diabetes mellitus (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.

When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2328 Nefropatia diabetica nel diabete tipo I - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata posta diagnosi di diabete mellito di tipo I.

Devono essere presenti caratteristiche istologiche compatibili con nefropatia diabetica

Codici EDTA versione 1994-1995

80 - Glomerulosclerosi diabetica o nefropatia diabetica da diabete tipo 1

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/222100>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

421893009 - Renal disorder associated with type I diabetes mellitus (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2337 Nefropatia diabetica nel diabete tipo II - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata fatta una diagnosi di diabete mellito di tipo II.

Per una diagnosi di nefropatia diabetica senza il supporto della istopatologia renale deve essere stata documentata proteinuria a un certo momento della storia clinica del paziente.

Un codice PRD di nefropatia diabetica non è obbligatorio in presenza di DM con proteinuria e possono essere considerate diagnosi alternative.

In assenza di istologia renale la diagnosi differenziale includerà: "malattia renale cronica (CKD)/ insufficienza renale cronica (CRF) ad etiologia incerta /sconosciuta (con o senza istologia)", nefropatia ischemica, malattia renovascolare e malattia renale ateroembolica. Da distinguere da diabete mellito tipo II familiare/geneticamente determinato.

Codici EDTA versione 1994-1995

81 - Glomerulosclerosi diabetica o nefropatia diabetica da diabete tipo 2 (accorpato al precedente nella vers. 1995)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/125853>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

420279001 - Renal disorder associated with type II diabetes mellitus (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.

When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2344 Nefropatia diabetica nel diabete tipo II - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata posta diagnosi di diabete mellito di tipo II. Devono essere presenti caratteristiche istologiche compatibili con nefropatia diabetica.

Codici EDTA versione 1994-1995

81 - Glomerulosclerosi diabetica o nefropatia diabetica da diabete tipo 2 (accorpato al precedente nella vers. 1995)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/125853>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

420279001 - Renal disorder associated with type II diabetes mellitus (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2359 Nefropatia cronica ipertensiva - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico

Altri criteri e note

Il paziente deve avere una storia di ipertensione. Dovranno essere considerati altri codici PRD prima di usare questo codice PRD.

Codici EDTA versione 1994-1995

72 - Malattia renale vascolare dovuta a ipertensione

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/145500> about essential hypertension
<http://omim.org/entry/161900> about progression of renal failure

SNOMED CT codice identificativo e definizione

38481006 - Hypertensive renal disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I120 - Hypertensive renal disease with renal failure.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2363 Nefropatia cronica ipertensiva - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Esame clinico

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

72 - Malattia renale vascolare dovuta a ipertensione

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/145500> about essential hypertension
<http://omim.org/entry/161900> about progression of renal failure

SNOMED CT codice identificativo e definizione

38481006 - Hypertensive renal disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I120 - Hypertensive renal disease with renal failure

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2371 Nefropatia da ipertensione maligna / accelerata - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame clinico
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Mancanza di evidenze per usare altri PRD relativi ad ipertensione e insufficienza renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

71 - Malattia renale vascolare dovuta a ipertensione maligna

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

65443008 - Malignant hypertensive renal disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I120 - Hypertensive renal disease with renal failure

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2385 Nefropatia da ipertensione maligna / accelerata - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Esame clinico

Altri criteri e note

Mancanza di evidenze di sclerosi sistemica.

Codici EDTA versione 1994-1995

71 - Malattia renale vascolare dovuta a ipertensione maligna

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

65443008 - Malignant hypertensive renal disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I120 - Hypertensive renal disease with renal failure

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2392 Invecchiamento del rene - non esaminato istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Imaging

Altri criteri e note

Se il paziente sviluppa CKD stadio 4, si consideri un PRD di nefropatia ischemica.

Codici EDTA versione 1994-1995

70 - Malattia renale vascolare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/502000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445108007 - Age related reduction of renal function (finding)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2407 Nefropatia ischemica - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Mancanza di evidenze per usare altri PRD che causano ipertensione e insufficienza renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

75 - Malattia renale ischemica/embolia da colesterolo

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

519581000000107 - Ischaemic nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N280 - Ischaemia and infarction of kidney

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2411 Nefropatia ischemica / malattia microvascolare - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Mancanza di evidenze per usare altri PRD che causano ipertensione e insufficienza renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

75 - Malattia renale ischemica/embolia da colesterolo

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

519581000000107 - Ischaemic nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N280 - Ischaemia and infarction of kidney

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2424 Stenosi dell'arteria renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 70 - Malattia renale vascolare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see:
<http://omim.org/entry/135580>
<http://omim.org/entry/108725>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 302233006 - Renal artery stenosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione I701 - Atherosclerosis of renal artery

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2430 Malattia renale ateroembolica - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Imaging

Altri criteri e note

Sono indicativi Eosinofilia o consumo di complemento.

Codici EDTA versione 1994-1995

75 - Malattia renale ischemica/embolia da colesterolo

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/108725>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

51677000 - Atheroembolism of renal arteries (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I701 - Atherosclerosis of renal artery

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2448 Malattia renale ateroembolica - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 75 - Malattia renale ischemica/embolia da colesterolo

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see: <http://omim.org/entry/108725>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 51677000 - Atheroembolism of renal arteries (disorder)

ICD 10 codice e definizione I701 - Atherosclerosis of renal artery

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2453 Fibrodisplasia dell'arteria renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 70 - Malattia renale vascolare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information <http://omim.org/entry/135580>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 2900003 - Hyperplasia of renal artery (disorder)

ICD 10 codice e definizione I773 - Arterial fibromuscular dysplasia

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2469 Trombosi / occlusione dell'arteria renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging

Altri criteri e note

Sono di solito identificabili una fonte di emboli o stati per ipercoagulabilità.

Codici EDTA versione 1994-1995

70 - Malattia renale vascolare - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/188050>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236488005 - Renal artery occlusion (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N280 - Ischaemia and infarction of kidney

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2476 Trombosi della vena renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging

Altri criteri e note

Se alla base esiste una sindrome nefrosica che causa trombosi, la diagnosi della malattia di base deve avere la precedenza.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/188050>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

15842009 - Thrombosis of renal vein (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I823 - Embolism and thrombosis of renal vein

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2482 Sindrome cardiorenale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Scompenso cardiaco intrattabile con insufficienza renale severa senza evidenze di malattia renale parenchimale o di malattia vascolare renale. Corrispondono a 'Sindrome CardioRenale di tipo 2 descritta dal Gruppo Acute Dialysis Quality Initiative (Ronco C et al J Am Coll Cardiol 2008; 52:L1871527-1539).

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/232200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445236007 - Cardiorenal syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

I139 - Hypertensive heart and renal disease, unspecified

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2495 Sindrome epato-renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Una biopsia renale non è normalmente effettuata in questa situazione clinica. L'istologia renale è essenzialmente normale. I pazienti con malattia epatica sono predisposti a nefropatia da IgA e, dove questa sia rilevata, è necessario considerare il codice PRD alternativo "nefropatia da IgA secondaria a cirrosi epatica".

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

51292008 - Hepatorenal syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

K767 - Hepatorenal syndrome

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2509 Amiloidosi renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

Il rilievo istologico di amiloide in altri tessuti è un'adeguata alternativa all'istologia renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

48713002 - Amyloid nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E854 - Organ-limited amyloidosis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2513 Amiloidosi AA secondaria ad infezione cronica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia

Altri criteri e note

Il rilievo istologico di amiloide in altri tessuti è un'adeguata alternativa all'istologia renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

274945004 - AA amyloidosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E853 - Secondary systemic amyloidosis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2521 Amiloidosi AL secondaria a discrasia plasmacellulare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Ci dovrebbe essere evidenza (ad es. biochimica o immunologica) di catene leggere monoclonali. Il rilievo istologico di amiloide in altri tessuti è un'adeguata alternativa all'istologia renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/254500>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

23132008 - AL amyloidosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E859 - Amyloidosis, unspecified

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2532 Amiloidosi familiare secondaria a mutazione proteica - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare

Altri criteri e note

L'amiloidosi deve essere stata dimostrata istologicamente almeno in un altro membro della famiglia affetto da tale patologia.

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/105200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

66451004 - Familial visceral amyloidosis, Ostertag type (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E850 - Non-neuropathic heredofamilial amyloidosis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2545 Amiloidosi familiare secondaria a mutazione proteica - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti
tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi familiare

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link
from the National Center for Biotechnology
Information

<http://omim.org/entry/105200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

66451004 - Familial visceral amyloidosis,
Ostertag type (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E850 - Non-neuropathic heredofamilial
amyloidosis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2550 Amiloidosi AA familiare secondaria a febbre mediterranea familiare / TRAPS (Hibernian fever) - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/142680>
for background information see:
<http://omim.org/entry/608107>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

367528006 - Amyloid of familial Mediterranean fever (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E850 - Non-neuropathic hereditary familial amyloidosis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2566 Amiloidosi AA familiare secondaria a febbre mediterranea familiare / TRAPS (Hibernian fever) - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

83 - Amiloidosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/142680>
for background information see:
<http://omim.org/entry/608107>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

367528006 - Amyloid of familial Mediterranean fever (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E850 - Non-neuropathic heredofamilial amyloidosis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2578 Rene mielomatoso- istologicamente non esaminato

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata posta diagnosi di mieloma confermata dal dato biochimico, ematologico o immunologico

Codici EDTA versione 1994-1995

82 - Rene da mieloma/nefropatia da depositi di catene leggere

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/254500>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

32278006 - Myeloma kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

C900D - Multiple myeloma

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2584 Rene mielomatoso- esaminato istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata posta diagnosi di mieloma sulla base del dato biochimico, ematologico o immunologico

Codici EDTA versione 1994-1995

82 - Rene da mieloma/nefropatia da depositi di catene leggere

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/254500>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

32278006 - Myeloma kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

C900D - Multiple myeloma

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2597 Malattia da deposizione di catene leggere

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Deve essere stata posta diagnosi di malattia da catene leggere sulla base del dato biochimico, ematologico o immunologico

Codici EDTA versione 1994-1995

82 - Rene da mieloma/nefropatia da depositi di catene leggere

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/254500>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

373604002 - Light chain deposition disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D808 - Other immunodeficiencies with predominantly antibody defects

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2606 Nefropatia immunotattoidale / fibrillare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/137950>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

73305009 - Fibrillary glomerulonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N059 - Unspecified nephritic syndrome, unspecified

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2610 Sindrome emolitico uremica - emolitica (HUS) - associata a diarrea

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Questo codice PRD è di solito associato ad infezione da E. coli 0157.

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome emolitico-uremica (inclusa la Sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

373421000 - Diarrhea-associated hemolytic uremic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D593 - Haemolytic-uraemic syndrome

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2623 Sindrome emolitico uremica - emolitica (HUS) – non associata a diarrea

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Se c'è evidenza di una mutazione genetica, o di familiarità di sindrome emolitico-uremica, allora si deve usare il codice 'sindrome uremico-emolitica congenita' o 'sindrome uremico-emolitica familiare'.

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome uremico-emolitica (compresa la sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/235400> about AHUS1
<http://omim.org/entry/612922> about AHUS2
<http://omim.org/entry/612923> about AHUS3
<http://omim.org/entry/612924> about AHUS4
<http://omim.org/entry/612925> about AHUS5
<http://omim.org/entry/612926> about AHUS6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

373422007 - Diarrhea-negative hemolytic uremic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D593 - Haemolytic-uraemic syndrome

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2634 Porpora Trombotica Trombocitopenica (TTP)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Deve essere dimostrata deficienza dell'ADAMTS13 o anticorpi anti ADAMTS13 (ma non indispensabile)

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome emolitico-uremica (inclusa la Sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/274150>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

78129009 - Thrombotic thrombocytopenic purpura (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2647 Sindrome emolitico - uremica (HUS) secondaria a malattia sistemica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Questo PRD include HUS secondaria a farmaci o neoplasie

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome uremico-emolitica (compresa la sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

111407006 - Hemolytic uremic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D593 - Haemolytic-uraemic syndrome

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2652 Sindrome emolitico - uremica congenita (HUS)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome uremico-emolitica (compresa la sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/274150>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444976001 - Congenital hemolytic uremic syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

D593 - Haemolytic-uraemic syndrome

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2668 Sindrome emolitico-uremica familiare (HUS)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Questo codice PRD include anormalità del fattore H o I del complemento.

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome uremico-emolitica (compresa la sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/274150>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

373420004 - Upshaw-Schulman syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M311 - Thrombotic microangiopathy

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2675 Porpora Trombotica Trombocitopenica (TTP) Familiare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Deficienza di ADAMTS13 (non obbligatoria).

Codici EDTA versione 1994-1995

88 - Sindrome uremico-emolitica (compresa la sindrome di Moschcowitz)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/274150>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

373420004 - Upshaw-Schulman syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

M311 - Thrombotic microangiopathy

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2681 Nefropatia da preeclampsia / eclampsia

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/189800> about PEE1
<http://omim.org/entry/609402> about PEE2
<http://omim.org/entry/609403> about PEE3
<http://omim.org/entry/609404> about PEE4

SNOMED CT codice identificativo e definizione

90708001 - Kidney disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N289 AND O159 OR N289 AND O149 - Disorder of kidney and ureter, unspecified AND Eclampsia, unspecified as to time period OR Disorder of kidney and ureter, unspecified AND Pre-eclampsia, unspecified

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2699 Nefropatia da anemia a cellule falciformi - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see: <http://omim.org/entry/603903>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 13886001 - Sickle cell nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione D571D - Sickle-cell anaemia without crisis

III Malattie sistemiche che interessano il rene

2702 Nefropatia da anemia a cellule falciformi - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see: <http://omim.org/entry/603903>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 13886001 - Sickle cell nephropathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione D571D - Sickle-cell anaemia without crisis

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2718 Malattia renale policistica autosomica dominante (AD)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

41 - Malattia policistica del rene variante dell'adulto (dominante)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/173900> about PKD1
<http://omim.org/entry/613095> about PKD2
<http://omim.org/entry/600666> about PKD3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

28728008 - Polycystic kidney disease, adult type (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q612 - Polycystic kidney, adult type

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2725 Malattia renale policistica autosomica dominante (AD) di tipo I

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

41 - Malattia policistica del rene variante dell'adulto (dominante)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/173900> about PKD1
<http://omim.org/entry/601313> about polycystin 1
<http://omim.org/entry/606702> about PKDH1

SNOMED CT codice identificativo e definizione

253878003 - Adult type polycystic kidney disease type 1 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q612 - Polycystic kidney, adult type

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2739 Malattia renale policistica autosomica dominante (AD) II

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

41 - Malattia policistica del rene variante dell'adulto (dominante)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/613095> about PKD2
<http://omim.org/entry/173910> about polycystin 2

SNOMED CT codice identificativo e definizione

253879006 - Adult type polycystic kidney disease type 2 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q612 - Polycystic kidney, adult type

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2741 Malattia renale policistica autosomica recessiva (AR)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

42 - Malattia policistica del rene variante infantile (recessiva)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/263200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

28770003 - Polycystic kidney disease, infantile type (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q611 - Polycystic kidney, infantile type

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2756 Sindrome di Alport - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

51 - Nefrite ereditaria con sordità nervosa (Sindrome di Alport)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/301050> about alport syndrome, X-linked; ATS

<http://omim.org/entry/303630> about collagen, type IV, alpha-5; COL4A5

<http://omim.org/entry/203780> about alport syndrome, autosomal recessive

<http://omim.org/entry/104200> about alport syndrome, autosomal dominant

<http://omim.org/entry/308940> about leiomyomatosis, diffuse, with alport syndrome; DL-ATS

<http://omim.org/entry/300194> about alport syndrome, mental retardation, midface hypoplasia, and elliptocytosis

for background information see:

<http://omim.org/entry/609469> about nephropathy, progressive, with deafness

SNOMED CT codice identificativo e definizione

399340005 - Hereditary nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N079 - Unspecified morphological changes

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2760 Sindrome di Alport - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

51 - Nefrite ereditaria con sordità nervosa (Sindrome di Alport)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/301050> about alport syndrome, X-linked; ATS
<http://omim.org/entry/303630> about collagen, type IV, alpha-5; COL4A5
<http://omim.org/entry/203780> about alport syndrome, autosomal recessive
<http://omim.org/entry/104200> about alport syndrome, autosomal dominant
<http://omim.org/entry/308940> about leiomyomatosis, diffuse, with alport syndrome; DL-ATS
<http://omim.org/entry/300194> about alport syndrome, mental retardation, midface hypoplasia, and elliptocytosis

for background information see:
<http://omim.org/entry/609469> about nephropathy, progressive, with deafness

SNOMED CT codice identificativo e definizione

399340005 - Hereditary nephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N079 - Unspecified morphological changes

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2773 Ematuria familiare benigna

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame urine

Altri criteri e note

L'anamnesi clinica può essere utile perché NON suggerisce nessun'altra nefropatia. L'ematuria può essere dimostrata con qualsiasi mezzo ad esempio esame urine con strisce reattive o esame microscopico del sedimento urinario.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/141200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236421001 - Benign familial hematuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N029 - Recurrent and persistent haematuria, unspecified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2787 Malattia delle membrane sottili

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/141200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236418003 - Thin basement membrane disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N050 - Unspecified nephritic syndrome, minor glomerular abnormality

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2794 Malattia renale cistica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 40 - Malattia renale cistica - tipo non specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 82525005 - Congenital cystic kidney disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q619 - Cystic kidney disease, unspecified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2804 Malattia cistica della midollare renale tipo I

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Esame urine
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Solitamente familiarità indicativa per ereditarietà autosomica dominante, esame urine anodino e senza importante (o massiva) proteinuria.

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/174000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444699000 - Medullary cystic kidney disease type 1 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q615 - Medullary cystic kidney

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2815 Malattia cistica della midollare renale tipo II

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Geneticamente identica a nefropatie associate ad uromodulina, ma caratterizzata dalla presenza di cisti e gotta.

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/603860>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445503007 - Medullary cystic kidney disease type 2 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q615 - Medullary cystic kidney

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2827 Nefropatia Uromodulino-associata (nefropatia familiare giovanile iperuricemica)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Eredità autosomica dominante, alta incidenza di gotta, ma non cisti.

Codici EDTA versione 1994-1995

49 - Malattia renale cistica - tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/162000> about HNFJ1
<http://omim.org/entry/613092> about HNFJ2
<http://omim.org/entry/614227> about HNFJ3
for background information see:
<http://omim.org/entry/191845> about uromodulin

SNOMED CT codice identificativo e definizione

46785007 - Familial juvenile gout (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E798 - Other disorders of purine and pyrimidine metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2836 Nefronoftisi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/609254> about senior-loken syndrome 5; SLSN5 and NPHP
<http://omim.org/entry/612013> about coiled-coil and C2 domains-containing protein 2A; CC2D2A
<http://omim.org/entry/613159> about NPHPL1
<http://omim.org/entry/609237> about IQ motif-containing protein B1; IQCB1 = nephrocystin 5; NPHP5
<http://omim.org/entry/610142> about centrosomal protein, 290-KD; CEP290 = nephrocystin 6; NPHP6
<http://omim.org/entry/611498> about NPHP7
<http://omim.org/entry/610937> about RPGRIP1-like; RPGRIP1L = nephrocystin 8; NPHP8
<http://omim.org/entry/613824> about NPHP9
<http://omim.org/entry/613524> about serologically defined colon cancer antigen 8; SDCCAG8 = NPHP10 gene
<http://omim.org/entry/613550> about NPHP11
<http://omim.org/entry/613820> about NPHP12

SNOMED CT codice identificativo e definizione

204958008 - Nephronophthisis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2843 Nefronoftisi - tipo 1 (tipo giovanile)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/256100> about NPHP1
<http://omim.org/entry/607100> about nephrocystin 1; NPHP

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444830001 - Juvenile nephronophthisis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2858 Nefronoftisi - tipo 2 (tipo infantile)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information <http://omim.org/entry/602088> about NPHP2

SNOMED CT codice identificativo e definizione 444558002 - Infantile nephronophthisis (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2862 Nefronoftisi - tipo 3 (tipo adolescenziale)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/604387> about NPHP3
<http://omim.org/entry/608002> about nephrocystin 3; NPHP3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444749006 - Adolescent nephronophthisis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2870 Nefronoftisi - tipo 4 (tipo giovanile)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/606966> about NPHP4
<http://omim.org/entry/607215> about nephrocystin 4; NPHP4

SNOMED CT codice identificativo e definizione

446989009 - Nephronophthisis type 4 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2889 Nefronoftisi - tipo 5

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

446991001 - Nephronophthisis type 5 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2891 Nefronoftisi - tipo 6

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

43 - Malattia cistica della midollare; inclusa nefronoftisi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

447335007 - Nephronophthisis type 6 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q618 - Other cystic kidney diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2901 Sindrome di Fanconi primitiva

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici

Altri criteri e note

Sindrome clinica associata a mutazione genetica.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/134600> about FRTS1

<http://omim.org/entry/613388> about FRTS2

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236466005 - Congenital Fanconi syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E720 - Disorders of amino-acid transport

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2917 Disfunzione tubulare nell'ambito delle malattie metaboliche ereditarie

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/551200> about chronic tubulointerstitial nephropathy

SNOMED CT codice identificativo e definizione

197744007 - Renal tubulo-interstitial disorders in metabolic diseases (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N163A - Renal tubulo-interstitial disorders in metabolic diseases

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2929 Malattia di Dent

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Nefrolitiasi recessiva associata al cromosoma X + mutazione nel gene CLCN5 Segni clinici: proteinuria a basso peso molecolare, aumento del rapporto calciuria/creatininuria. Può esserci nefrocalinosi, nefrolitiasi, rachitismo ipofosfatemico.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/300009>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

444645005 - Dent's disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N398 - Other specified disorders of urinary system

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2938 Sindrome di Lowe (sindrome oculocerebrorenale)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Mutazione genetica in OCR1. Fenotipo renale simile a quello rilevabile nella malattia di Dent.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/309000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

79385002 – Lowe syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E720 - Disorders of amino-acid transport

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2940 Aminoaciduria ereditaria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/> search for <amino AND aciduria>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

522601000000103 – Inherited aminoaciduria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E729 - Disorder of amino-acid metabolism, unspecified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2955 Cistinuria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Concentrazione di cistina urinaria/ nefrolitiasi/ mutazioni genetiche.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/220100>
<http://omim.org/entry/606407> about hypotonia-cystinuria syndrome

SNOMED CT codice identificativo e definizione

85020001 - Cystinuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E720 - Disorders of amino-acid transport

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2964 Cistinosi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Depositi sistemici di cistina / mutazione nel gene CTNS.

Codici EDTA versione 1994-1995

52 - Cistinosi

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/220100>
<http://omim.org/entry/606407> about hypotonia-cystinuria syndrome

SNOMED CT codice identificativo e definizione

190681003 - Cystinuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E720 - Disorders of amino-acid transport

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2972 Glicosuria renale ereditaria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Esame urine

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/233100>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

226309007 - Familial renal glucosuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E748 - Other specified disorders of carbohydrate metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2986 Rachitismo ipofosfatemico X-linked (XL)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/307800> about hypophosphatemic rickets, X-linked dominant; XLHR
<http://omim.org/entry/300554> about hypophosphatemic rickets, X-linked recessive

SNOMED CT codice identificativo e definizione

82236004 - Familial x-linked hypophosphatemic vitamin D refractory rickets (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E833 - Disorders of phosphorus metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

2993 Rachitismo ipofosfatemico autosomico recessivo (AR)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Le tecniche di immagine dimostrano rachitismo

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/241520>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

90505000 - Autosomal recessive hypophosphatemic vitamin D refractory rickets (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E833 - Disorders of phosphorus metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3000 Acidosi tubulare renale primitiva (RTA)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information for background information see: <http://omim.org/entry/267200> about renal tubular acidosis III

SNOMED CT codice identificativo e definizione 1776003 - Renal tubular acidosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione N258 - Other disorders resulting from impaired renal tubular function

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3016 Acidosi tubulare renale primitiva (RTA) – tipo II

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/179830>
<http://omim.org/entry/604278> about renal tubular acidosis, proximal, with ocular abnormalities and mental retardation

SNOMED CT codice identificativo e definizione

24790002 - Proximal renal tubular acidosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N258 - Other disorders resulting from impaired renal tubular function

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3028 Acidosi tubulare renale primitiva (RTA) – tipo I

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Può essere presente nefrocalcinosi.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/179800> about renal tubular acidosis, distal, autosomal dominant
<http://omim.org/entry/602722> about renal tubular acidosis, distal, autosomal recessive; RTADR
<http://omim.org/entry/611590> about renal tubular acidosis, distal, with hemolytic anemia

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236461000 - Distal renal tubular acidosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N258 - Other disorders resulting from impaired renal tubular function

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3037 Acidosi tubulare renale distale con sordità neurosensoriale - da mutazione genetica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Può essere presente nefrocalcinosi.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/267300> about renal tubular acidosis, distal, with progressive nerve deafness

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236461000 - Distal renal tubular acidosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N258 AND H905 - Other disorders resulting from impaired renal tubular function AND Sensorineural hearing loss, unspecified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3044 Diabete insipido nefrogenico

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/304800> about diabetes insipidus, nephrogenic, X-linked
<http://omim.org/entry/125800> about diabetes insipidus, nephrogenic, autosomal
<http://omim.org/entry/221995> about diabetes insipidus, nephrogenic, with mental retardation and intracerebral calcification

SNOMED CT codice identificativo e definizione

111395007 - Nephrogenic diabetes insipidus (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N251 - Nephrogenic diabetes insipidus

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3059 Sindrome di Lesch-Nyhan - deficit di ipoxantina - guanina fosforibosil trasferasi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/300322>
<http://omim.org/entry/300323>
for background information see:
<http://omim.org/entry/308000>
<http://omim.org/entry/308950>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

10406007 - Lesch-Nyhan syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E791 - Lesch-Nyhan syndrome

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3063 Iperattività della fosforibosil pirofosfato sintetasi (PRPPS)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/300661>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

35759001 - Ribose-phosphate pyrophosphokinase overactivity (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E798 - Other disorders of purine and pyrimidine metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3071 Sindrome di Alagille

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

In questa condizione sono descritte displasia renale, stenosi dell'arteria renale e malattia cistica renale.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/118450> about alagille syndrome 1; ALGS1
<http://omim.org/entry/610205> about alagille syndrome 2; ALGS2

SNOMED CT codice identificativo e definizione

31742004 - Arteriohepatic dysplasia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q447 - Other congenital malformations of liver

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3085 Sindrome di Bartter

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/601678> about type 1
<http://omim.org/entry/241200> about type 2
<http://omim.org/entry/607364> about type 3
<http://omim.org/entry/602522> about type 4a
<http://omim.org/entry/613090> about type 4b

SNOMED CT codice identificativo e definizione

71275003 - Pseudoprimary aldosteronism (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E268 - Other hyperaldosteronism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3092 Sindrome di Gitelman

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/263800>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

3188003 - Familial hypokalemia-hypomagnesemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E876 - Hypokalaemia

-

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3102 Sindrome di Liddle

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/177200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

71275003 - Pseudoprimary aldosteronism (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E268 - Other hyperaldosteronism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3118 Eccesso apparente di mineralcorticoidi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information <http://omim.org/entry/218030>

SNOMED CT codice identificativo e definizione 237770005 - Syndrome of apparent mineralocorticoid excess (disorder)

ICD 10 codice e definizione E278 - Other specified disorders of adrenal gland

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3125 Iperaldosteronismo sopprimibile con glucocorticoidi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/103900>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

237743003 - Glucocorticoid-suppressible hyperaldosteronism (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E268 - Other hyperaldosteronism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3139 Diabete mellito tipo II ereditario / genetico

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Mutazioni multiple/variabili.
Precedentemente chiamata "maturity onset diabetes in young people (MODY)".
MODY tipo 1-6 (il 65% dei soggetti con mutazione di HNF-1alfa).

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/125853> about DM II and its gene relationships

SNOMED CT codice identificativo e definizione

237604008 - Diabetes mellitus autosomal dominant type II (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E139 - Other specified diabetes mellitus without complications

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3141 Pseudoipoaldosteronismo, tipo 1

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/177735> about Pseudohypoaldosteronism type I, autosomal dominant PHA1A
<http://omim.org/entry/264350> about Pseudohypoaldosteronism type I, autosomal recessive PHA1B

SNOMED CT codice identificativo e definizione 43941006 - Pseudohypoaldosteronism, type 1 (disorder)

ICD 10 codice e definizione E274 - Other and unspecified adrenocortical insufficiency

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3156 Pseudoipoaldosteronismo, tipo 2 (sindrome di Gordon)

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/145260>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

15689008 - Pseudohypoaldosteronism, type 2 (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E878 - Other disorders of electrolyte and fluid balance NEC

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3160 Ipercalcemia ipocalciurica familiare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/145980> about HHC1
<http://omim.org/entry/145981> about HHC2
<http://omim.org/entry/600740> about HHC3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

237885008 - Familial hypocalciuric hypercalcemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E835 - Disorders of calcium metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3173 Ipocalcemia ipercalciurica familiare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/145980>

<http://omim.org/entry/146200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

237885008 - Familial hypocalciuric hypercalcemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E835 - Disorders of calcium metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3187 Ipomagnesiemia familiare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Sono state identificate numerose sindromi con differenti mutazioni.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/602014> about HOMG1
<http://omim.org/entry/154020> about HOMG2
<http://omim.org/entry/248250> about HOMG3
<http://omim.org/entry/611718> about HOMG4
<http://omim.org/entry/248190> about HOMG5
<http://omim.org/entry/613882> about HOMG6

SNOMED CT codice identificativo e definizione

80710001 - Primary hypomagnesemia (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E834 - Disorders of magnesium metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3194 Iperossaluria primaria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

53 – Ossalosi primitiva

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/259900> about hyperoxaluria, primary, type I; HP1
<http://omim.org/entry/260000> about hyperoxaluria, primary, type II; HP2
<http://omim.org/entry/613616> about hyperoxaluria, primary, type III; HP3

SNOMED CT codice identificativo e definizione

17901006 - Primary hyperoxaluria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E748 - Other specified disorders of carbohydrate metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3207 Iperossaluria primaria di tipo I

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

53 – Ossalosi primitiva

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/259900>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

65520001 - Primary hyperoxaluria type I (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E748 - Other specified disorders of carbohydrate metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3211 Iperossaluria primaria di tipo II

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

53 – Ossalosi primitiva

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/260000>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

40951006 - Primary hyperoxaluria type II (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E748 - Other specified disorders of carbohydrate metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3731 Iperossaluria primaria di tipo III

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Dati biochimici
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Associato a mutazioni in un gene non caratterizzato (DHDPSL) sul cromosoma 10

Codici EDTA versione 1994-1995

53 – Ossalosi primitiva

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/613616>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

828971000000101 - Primary hyperoxaluria type III (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E748 - Other specified disorders of carbohydrate metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3224 Malattia di Fabry - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Immunologia
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

54 – Malattia di Fabry

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/301500>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

16652001 - Fabry's disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E752 - Other sphingolipidosis

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3230 Malattia di Fabry - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Dati biochimici
- Immunologia
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

54 – Malattia di Fabry

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/301500>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

16652001 - Fabry's disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E752 - Other sphingolipidosis

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3248 Xantinuria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/278300> about xanthinuria, type I
<http://omim.org/entry/603592> about xanthinuria, type II

SNOMED CT codice identificativo e definizione

190919008 - Xanthinuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

E798 - Other disorders of purine and pyrimidine metabolism

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3253 Sindrome Nail-patella

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/161200>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236527004 - Nail patella-like renal disease (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N078 - Hereditary nephropathy, not elsewhere classified, other

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3269 Sindrome di Rubinstein-Taybi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/180849> about Rubinstein-Taybi syndrome 1; RSTS1
<http://omim.org/entry/613684> about Rubinstein-Taybi syndrome 2; RSTS2

SNOMED CT codice identificativo e definizione

45582004 - Rubinstein-Taybi syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q872 - Cong malformation syndromes predominantly involving limbs

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3276 Sclerosi tuberosa

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/191100> about tuberous sclerosis 1; TSC1

<http://omim.org/entry/605284> about TSC1 gene; TSC1

<http://omim.org/entry/613254> about tuberous sclerosis 2; TSC2

<http://omim.org/entry/191092> about TSC2 gene; TSC2

SNOMED CT codice identificativo e definizione

7199000 - Tuberous sclerosis syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q851 - Tuberous sclerosis

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3282 Malattia di von Hippel-Lindau

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame clinico
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/193300> about Von Hippel-Lindau syndrome; VHL

<http://omim.org/entry/608537> about VHL gene

SNOMED CT codice identificativo e definizione

46659004 - Von Hippel-Lindau syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q858 - Other phakomatoses, not elsewhere classified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3295 Rene a spugna midollare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 236443009 - Medullary sponge kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q615 - Medullary cystic kidney

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3305 Rene a ferro di cavallo

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 41729002 - Horseshoe kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione Q631 - Lobulated, fused and horseshoe kidney

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3314 Sindrome di Frasier

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/136680>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

445431000 - Frasier syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q998 - Other specified chromosome abnormalities

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3658 Sindrome da coloboma renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Imaging
- Genetica

Altri criteri e note

Associato al gene Pax2.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/120330>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

446449009 - Renal coloboma syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q605 - Renal hypoplasia, unspecified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3322 Sindrome branchio-oto-renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/113650> about branchiootorenal syndrome 1; BOR1
<http://omim.org/entry/610896> about branchiootorenal syndrome 2; BOR2

SNOMED CT codice identificativo e definizione

290006 - Melnick-Fraser syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q870 - Cong malform syndromes predom affect facial appearance

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3333 Sindrome di Williams

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

63247009 - Williams syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q878 - Other specified congenital malformation syndromes NEC

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3346 Sindrome di Townes-Brocks

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

L'unico gene di cui sia nota l'associazione alla TBS è il SALL1

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim/107480>

SNOMED CT codice identificativo e definizione

523411000000105 - Townes-Brocks syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3351 Sindrome di Lawrence-Moon-Biedl / Bardet-Biedl

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Anamnesi familiare
- Esame clinico
- Genetica

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefroptia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/245800> about Laurence-Moon syndrome

<http://omim.org/entry/209900> about Bardet-Biedl syndrome; BBS

SNOMED CT codice identificativo e definizione

232059000 - Laurence-Moon syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

Q878 - Other specified congenital malformation syndromes NEC

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3367 Citopatia mitocondriale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Genetica

Altri criteri e note

Di solito diagnosticato tramite istologia muscolare ed esame funzionale del complesso enzimatico mitocondriale.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

for background information see:
<http://omim.org/entry/251900> about mitochondrial myopathy

SNOMED CT codice identificativo e definizione

240096000 - Mitochondrial cytopathy (disorder)

ICD 10 codice e definizione

G713 - Mitochondrial myopathy, not elsewhere classified

IV Nefropatie familiari/ereditarie

3379 Nefropatia familiare

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi familiare

Altri criteri e note

Deve essere presente una evidente familiarità compatibile con la malattia e non ascrivibile ad altro disordine familiare.

Codici EDTA versione 1994-1995

59 - Nefropatia ereditaria - altro tipo specificato

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236419006 - Progressive hereditary glomerulonephritis without deafness (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N079 - Unspecified morphological changes

V Altre alterazioni renali

3380 Danno renale acuto

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Per una breve definizione di insufficienza renale acuta e cronica quando la terapia sostitutiva è necessaria vedi 'note per l'utente'. Questo sopra-codice PRD dovrebbe essere usato solo se non è possibile utilizzarne uno più accurato.

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

14669001 - Acute renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N179 - Acute renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3398 Danno renale acuto da ipovolemia

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

14669001 - Acute renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N179 AND E86X - Acute renal failure, unspecified AND Volume depletion

V Altre alterazioni renali

3403 Danno renale acuto da insufficienza circolatoria

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

14669001 - Acute renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N179 AND R579 - Acute renal failure, unspecified AND Shock, unspecified

V Altre alterazioni renali

3419 Danno renale acuto da sepsi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

14669001 - Acute renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N179 - Acute renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3426 Danno renale acuto da rabdomiolisi

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

14669001 - Acute renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N179 AND M628 - Acute renal failure, unspecified AND Other specified disorders of muscle

V Altre alterazioni renali

3435 Danno renale acuto da nefrotossicità

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236428007 - Nephrotoxic acute renal failure (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N144 - Toxic nephropathy, not elsewhere classified

V Altre alterazioni renali

3442 Necrosi corticale acuta

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Imaging

Altri criteri e note

E' accettabile sia la diagnostica per immagini che l'evidenza istologica

Codici EDTA versione 1994-1995

90 - Necrosi tubulare (irreversibile) o necrosi corticale (diversa da 88)

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

197650009 - Acute cortical necrosis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N171 - Acute renal failure with acute cortical necrosis

V Altre alterazioni renali

3457 Pielonefrite acuta

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Sia basata su evidenza di infezione delle vie urinarie che sul rilievo di cilindri leucocitari o sulla istologia.

Codici EDTA versione 1994-1995

Non presente nel sistema di codifica versione 1994-1995

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

36689008 - Acute pyelonephritis (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N10X - Acute tubulo-interstitial nephritis

V Altre alterazioni renali

3461 Tumore renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 95 - Neoplasia renale

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/144700> about renal cell carcinoma, nonpapillary; RCC
<http://omim.org/entry/150800> about hereditary leiomyomatosis and renal cell cancer; HLRCC
<http://omim.org/entry/609322> about rhabdoid tumor predisposition syndrome 1; RTPS1
<http://omim.org/entry/267000> about renal hamartomas, nephroblastomatosis, and fetal gigantism

SNOMED CT codice identificativo e definizione 126880001 - Neoplasm of kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione D410 - Neoplasm uncert / unkn behav kidney

V Altre alterazioni renali

3474 Carcinoma renale - istologicamente dimostrato

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

95 - Neoplasia renale

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/605074> about renal cell carcinoma, papillary, 1; RCCP1
<http://omim.org/entry/613253> about hereditary renal cancer, associated 1; HRCA1
<http://omim.org/entry/606423> about disrupted in renal carcinoma 1; DIRC1
<http://omim.org/entry/602773> about disrupted in renal carcinoma 2; DIRC2
<http://omim.org/entry/608262> about disrupted in renal carcinoma 3; DIRC3
<http://omim.org/entry/300854> about renal cell carcinoma, xp11-associated; RCCX1
<http://omim.org/entry/179755> about papillary renal cell carcinoma translocation-associated gene; PRCC
<http://omim.org/entry/605642> about thyroid carcinoma, papillary, with papillary renal neoplasia
<http://omim.org/entry/144700> about renal cell carcinoma, nonpapillary; RCC
<http://omim.org/entry/150800> about hereditary leiomyomatosis and renal cell cancer; HLRCC

SNOMED CT codice identificativo e definizione

254915003 - Clear cell carcinoma of kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

C64X - Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis

V Altre alterazioni renali

3488 Carcinoma a cellule di transizione - istologicamente dimostrato

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

95 - Neoplasia renale

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/109800> about bladder cancer. Refers to TCC of the renal pelvis

SNOMED CT codice identificativo e definizione

408642003 - Transitional cell carcinoma of kidney (disorder)

ICD 10 codice e definizione

C64X - Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis

V Altre alterazioni renali

3490 Tumore di Wilms - esaminato istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

95 - Neoplasia renale

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

<http://omim.org/entry/194070> about Wilms tumor 1; WT1
<http://omim.org/entry/605442> about Wilms tumor 1-associating protein; WTAP
<http://omim.org/entry/194071> about Wilms tumor 2; WT2
<http://omim.org/entry/194090> about Wilms tumor 3; WT3
<http://omim.org/entry/601363> about Wilms tumor 4; WT4 = familial wilms tumor 1; FWT1
<http://omim.org/entry/601583> about Wilms tumor 5; WT5
<http://omim.org/entry/194072> about Wilms tumor, aniridia, genitourinary anomalies, and mental retardation syndrome; WAGR
<http://omim.org/entry/612469> about Wilms tumor, aniridia, genitourinary anomalies, mental retardation, and obesity syndrome; WAGRO

SNOMED CT codice identificativo e definizione

302849000 - Nephroblastoma (disorder)

ICD 10 codice e definizione

C64X - Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis

V Altre alterazioni renali

3501 Nefroma mesoblastico - esaminato istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Istologia

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995 95 - Neoplasia renale

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 307604008 - Mesoblastic nephroma (disorder)

ICD 10 codice e definizione D410 - Neoplasm uncert / unkn behav kidney

V Altre alterazioni renali

3517 Monorene identificato nell'età adulta

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Imaging

Altri criteri e note

I codici di diagnosi che esprimono la presenza di un rene (sinistro o destro) sono inadeguati perchè non implicano l'assenza del rene controlaterale.

Codici EDTA versione 1994-1995

99 - Altre malattie renali identificate

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

824131000000108 - Solitary kidney (finding)

ICD 10 codice e definizione

ICD-10 code is not available.
When required, users should discuss the clinical features with local ICD-10 coding staff and select the most appropriate code.

V Altre alterazioni renali

3529 Malattia renale cronica / insufficienza renale cronica da nefrectomia per tumore

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Che causa malattia renale dovuta alla perdita di massa renale in assenza di altra malattia renale primitiva identificabile.

Codici EDTA versione 1994-1995

96 - Perdita traumatica o chirurgica del rene

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236425005 - Chronic renal impairment (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N189 - Chronic renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3538 Malattia renale cronica / insufficienza renale cronica da perdita traumatica del rene

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Che causa malattia renale dovuta alla perdita di massa renale in assenza di altra malattia renale primitiva identificabile.

Codici EDTA versione 1994-1995

96 - Perdita traumatica o chirurgica del rene

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236425005 - Chronic renal impairment (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N189 - Chronic renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3540 Malattia renale cronica / insufficienza renale cronica da nefrectomia in donatore

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi

Altri criteri e note

Che causa malattia renale dovuta alla perdita di massa renale in assenza di altra malattia renale primitiva identificabile.

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

236425005 - Chronic renal impairment (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N189 - Chronic renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3555 Malattia renale cronica / insufficienza renale cronica - eziologia incerta / sconosciuta - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici) - Anamnesi

Altri criteri e note

Questo codice PRD dovrebbe essere usato solo dopo rilevazione di accurata storia, esame clinico e appropriate indagini. Ciò non significa che non siano disponibili informazioni. In questo caso, si consideri di usare il codice PRD 3708 "insufficienza renale cronica".

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 236425005 - Chronic renal impairment (disorder)

ICD 10 codice e definizione N189 - Chronic renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3564 Malattia renale cronica / insufficienza renale cronica - eziologia incerta / sconosciuta - esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Istologia
- Anamnesi

Altri criteri e note

Questo codice PRD dovrebbe essere usato solo dopo rilevazione di accurata storia, esame clinico e appropriate indagini.

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione 236425005 - Chronic renal impairment (disorder)

ICD 10 codice e definizione N189 - Chronic renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3572 Ematuria e proteinuria - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Esame urine

Altri criteri e note

Questo codice PRD dovrebbe essere usato solo dopo rilevazione di accurata storia, esame clinico e appropriate indagini. Ciò non significa che non siano disponibili informazioni. In questo caso, si consideri di usare il codice PRD 3643 "insufficienza renale cronica".

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

53298000 AND 29738008 - Hematuria syndrome (disorder) AND Proteinuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

R31X AND N391 - Unspecified haematuria AND Persistent proteinuria, unspecified

V Altre alterazioni renali

3712 Ematuria isolata - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Esame urine

Altri criteri e note

Questo codice PRD dovrebbe essere usato solo dopo rilevazione di accurata storia, esame clinico e appropriate indagini. Ciò non significa che non siano disponibili informazioni. In questo caso, si consideri di usare il codice PRD 3643 "insufficienza renale cronica ". Sono disponibili codici PRD alternativi per 'proteinuria isolata – senza istologia' e per 'ematuria e proteinuria – senza istologia'.

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

53298000 - Hematuria syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

R31X - Unspecified haematuria

V Altre alterazioni renali

3720 Proteinuria isolata - non esaminata istologicamente

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Dati biochimici
- Esame urine

Altri criteri e note

Questo codice PRD dovrebbe essere usato solo dopo rilevazione di accurata storia, esame clinico e appropriate indagini. Ciò non significa che non siano disponibili informazioni. In questo caso, si consideri di usare il codice PRD 3643 "insufficienza renale cronica ". Sono disponibili codici PRD alternativi per 'proteinuria isolata – senza istologia' e per 'ematuria e proteinuria – senza istologia'.

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

29738008 - Proteinuria (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N391 - Persistent proteinuria, unspecified

V Altre alterazioni renali

3643 Insufficienza renale cronica da infezione sistemica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici
- Imaging

Altri criteri e note

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

90688005 - Chronic renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N189 - Chronic renal failure, unspecified

V Altre alterazioni renali

3691 Insufficienza renale

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

- Anamnesi
- Dati biochimici

Altri criteri e note

Questo sopra-codice PRD deve essere usato solo se non è possibile specificare anche se il paziente ha una insufficienza renale acuta o cronica.

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

42399005 - Renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N19X - Unspecified renal failure

V Altre alterazioni renali

3708 Insufficienza renale cronica

Diagnosi basata su (devono essere soddisfatti tutti i criteri diagnostici)

Altri criteri e note

Questo sopra-codice PRD deve essere usato;

1) quando le indagini effettuate non consentono di utilizzare un codice PRD più preciso

Ovvero

2) Molto raramente quando è stata posta una diagnosi completa che non si inquadra in nessun altro codice PRD. In questo caso, per cortesia inviare una mail a ERA EDTA evidenziando il codice PRD mancante.

Quando un paziente è stato sottoposto a tutti gli accertamenti appropriati, ma non è stato possibile scegliere un codice PRD più specifico, si consideri l'uso di:

PRD 3555= "malattia renale cronica (CKD)/insufficienza renale cronica (CRF) – ad eziologia incerta/sconosciuta – senza istologia",

o PRD 3564 "malattia renale cronica (CKD)/insufficienza renale cronica (CRF) – eziologia incerta/ sconosciuta - istologicamente comprovata". Vedi note per gli utilizzatoriha una insufficienza renale acuta o cronica.

Codici EDTA versione 1994-1995

00 - Insufficienza renale cronica; eziologia incerta

Online Mendelian Inheritance in Man - link from the National Center for Biotechnology Information

SNOMED CT codice identificativo e definizione

90688005 - Chronic renal failure syndrome (disorder)

ICD 10 codice e definizione

N189 - Chronic renal failure, unspecified