



Evropská unie
Evropský sociální fond
Operační program Zaměstnanost



Příloha 17 Definičního manuálu klasifikačního systému CZ-DRG: Definiční listy MDC 16 – Nemoci a poruchy krve, krvetvorných orgánů a imunity

Metodické materiály projektu DRG Restart

Zpracoval autorský kolektiv pod vedením: T. Pavlík, M. Bartůňková, P. Klika, M. Zvolský, L. Dušek

Verze CZ-DRG: 6.0

Verze dokumentu: 2

Datum: 1. 9. 2023

Definiční list MDC 16 - Nemoci a poruchy krve, krvetvorných orgánů a imunity

MDC 16 představuje jednu z orgánově specifických MDC a zahrnuje hospitalizační případy pacientů s nemocemi a poruchami týkajícími se krve, mízního systému, krvetvorných orgánů a imunitních mechanismů. Výjimkou jsou onkologická onemocnění krve a mízního systému (např. leukémie nebo lymfomy), která tvoří vlastní MDC 17. Hospitalizační případ je klasifikován do MDC 16 tehdy, pokud se jeho hlavní diagnóza nachází v seznamu přípustných diagnóz pro tuto MDC (viz seznam níže). Výjimku tvoří hospitalizační případy pacientů splňující kritéria pro polytrauma (tyto případy jsou zařazeny do MDC 25), novorozenci (tyto případy jsou zařazeny do MDC 15), hospitalizační případy, v rámci kterých došlo k transplantaci orgánu resp. krvetvorných buněk nebo hospitalizační případy, kdy byl pacient více než 5 dní na umělé plicní ventilaci (tyto případy jsou zařazeny do MDC 00). V systému CZ-DRG je pro MDC 16 navrženo celkem 7 DRG kategorií definovaných na základě charakteru onemocnění, 20 DRG bází zohledňujících jednotlivé léčebné modalitty a 51 DRG skupin maximalizujících ekonomickou homogenitu.

Seznam hlavních diagnóz pro klasifikaci do MDC 16

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této MDC.

Hlavní diagnózy	
A182 - TBC periferních lymfatických uzlin	A281 - Nemoc kočičího škrábnutí
B231 - Onemocnění HIV s přetrvávající lymfadenopatií	C261 - ZN - slezina
C37 - Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)	D150 - Nezhooubný novotvar - brzlík
D384 - Novotvar NNCH - brzlík [thymus]	D460 - Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno
D461 - Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty	D462 - Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]
D464 - Refrakterní anemie NS	D465 - Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách
D466 - Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)	D467 - Jiné myelodysplastické syndromy
D469 - Myelodysplastický syndrom NS	D500 - Anemie z nedostatku železa, sekundární po ztrátě krve (chronická)
D501 - Sideropenická dysfagie	D508 - Jiné anemie z nedostatku železa
D509 - Anemie z nedostatku železa NS	D510 - Anemie z nedostatku vitamínu B12 způsob. nedostatkem vnitřního faktoru
D511 - Anemie z ned. vitamínu B12 způsob.jeho selekt. malabsorpcí s proteinurií	D512 - Nedostatek transkobalaminu II.
D513 - Jiná nutriční anemie z nedostatku vitamínu B12	D518 - Jiné anemie z nedostatku vitamínu B12
D519 - Anemie z nedostatku vitamínu B12 NS	D520 - Nutriční anemie z nedostatku kyseliny listové
D521 - Anemie z nedostatku kyseliny listové, vyvolaná léky	D528 - Jiné anemie z nedostatku kyseliny listové
D529 - Anemie z nedostatku kyseliny listové NS	D530 - Anemie z nedostatku proteinů
D531 - Jiné megaloblastické anemie nezařazené jinde	D532 - Anemie z nedostatku vitamínu C
D538 - Jiné určené nutriční anemie	D539 - Nutriční anemie NS
D550 - Anemie způsobená nedostatkem G-6-PD	D551 - Anemie způsobená jinými poruchami metabolismu glutationu
D552 - Anemie způsobená poruchami glykolytických enzymů	D553 - Anemie způsobená poruchami metabolismu nukleotidů
D558 - Jiné anemie způsobené poruchami enzymů	D559 - Anemie způsobená poruchou enzymu NS
D560 - Alfa talasemie	D561 - Beta talasemie
D562 - Delta-beta talasemie	D563 - Talasemický typ
D564 - Dědičná perzistence fetálního hemoglobinu [HPFH]	D568 - Jiné talasemie
D569 - Talasemie NS	D570 - Srpkovitá anemie s krizí
D571 - Srpkovitá anemie bez krize	D572 - Zdvojené heterozygotní poruchy srpkovatění
D573 - Další typy srpkovité anemie	D578 - Jiné srpkovité poruchy
D580 - Dědičná sférocytóza	D581 - Dědičná eliptocytóza
D582 - Jiné hemoglobinopatie	D588 - Jiné určené dědičné hemolytické anemie
D589 - Dědičná hemolytická anemie NS	D590 - Autoimunitní hemolytická anemie vyvolaná léky
D591 - Jiné autoimunitní hemolytické anemie	D592 - Neautoimunitní hemolytická anemie vyvolaná léky
D594 - Jiné neautoimunitní hemolytické anemie	D595 - Paroxysmální noční hemoglobinurie (Marchiafavův-Micheliův syndrom)



Hlavní diagnózy

D596 - Hemoglobinurie způsobená hemolýzou z jiných vnějších příčin

D599 - Získaná hemolytická anemie NS

D601 - Přejídná získaná čistá aplázie červených krvinek

D609 - Získaná čistá aplázie červených krvinek NS

D611 - Aplastická anemie vyvolaná léky

D613 - Idiopatická aplastická anemie

D619 - Aplastická anemie NS

D630 - Anemie při onemocněních novotvary (C00-D48+)

D640 - Dědičná sideroblastická anemie

D642 - Sekundární sideroblastická anemie způsobená léky a jedy

D644 - Vrozená dyserythropoetická anemie

D649 - Anemie NS

D66 - Dědičný nedostatek faktoru VIII

D680 - Von Willebrandova nemoc

D682 - Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů

D684 - Získaný nedostatek koagulačních faktorů

D686 - Jiné trombofilie

D689 - Porucha koagulace NS

D691 - Kvalitativní poruchy trombocytů

D693 - Idiopatická trombocytopenická purpura

D695 - Sekundární trombocytopenie

D698 - Jiné určené krvácivé stavy

D70 - Agranulocytóza

D720 - Genetické anomálie leukocytů

D728 - Jiné určené poruchy bílých krvinek

D730 - Hyposplenismus

D732 - Chronická kongestivní splenomegalie

D734 - Cysta sleziny

D738 - Jiné nemoci sleziny

D740 - Vrozená methemoglobinemie

D749 - Methemoglobinemie NS

D751 - Sekundární polycytemie

D759 - Nemoc krve a krvetvorných orgánů NS

D800 - Dědičná hypogamaglobulinemie

D802 - Selektivní defekt imunoglobulinu A [IgA]

D804 - Selektivní defekt imunoglobulinu M [IgM]

D806 - Imunodeficiency s téměř normál. imunoglobuliny n. hyperglobulinemií

D808 - Jiné imunodeficiency s převahou poruch protilátek

D810 - Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s retikulární dysgenezí

D812 - Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s nízkým počtem B buněk

D814 - Nezelofův syndrom

D816 - Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) I. třídy

D818 - Jiné kombinované poruchy imunity

D820 - Syndrom Wiskottův-Aldrichův

D822 - Imunodeficiency s dysproporčním trpaslivitvím

D824 - Syndrom hyperimmunoglobulinemie E [IgE]

D598 - Jiné získané hemolytické anemie

D600 - Chronická získaná čistá aplázie červených krvinek

D608 - Jiná získaná čistá aplázie červených krvinek

D610 - Konstituční aplastická anemie

D612 - Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami

D618 - Jiné určené aplastické anemie

D62 - Akutní posthemoragická anemie

D638 - Anemie při jiných chronických nemocech zařazených jinde

D641 - Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí

D643 - Jiné sideroblastické anemie

D648 - Jiné určené anemie

D65 - Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]

D67 - Dědičný nedostatek faktoru IX

D681 - Dědičný nedostatek faktoru XI

D683 - Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty

D685 - Primární trombofilie

D688 - Jiné určené poruchy koagulace

D690 - Alergická purpura

D692 - Jiné netrombocytopenické purpury

D694 - Jiná primární trombocytopenie

D696 - Trombocytopenie NS

D699 - Krvácivý stav NS

D71 - Funkční poruchy granulocytů

D721 - Eozinofilie

D729 - Porucha bílých krvinek NS

D731 - Hypersplenismus

D733 - Absces sleziny

D735 - Infarkt sleziny

D739 - Nemoc sleziny NS

D748 - Jiné methemoglobinemie

D750 - Familiární erytrocytóza

D758 - Jiné určené nemoci krve a krvetvorných orgánů

D77 - Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí ZJ

D801 - Hypogamaglobulinemie rodinně se nevyskytující

D803 - Selektivní defekt podtříd imunoglobulinu G [IgG]

D805 - Imunodeficiency se zvýšením imunoglobulinu M [IgM]

D807 - Přejídná hypogamaglobulinemie v dětství

D809 - Imunodeficiency s převahou poruch protilátek NS

D811 - Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s nízkým počtem T a B buněk

D813 - Nedostatek adenosindeaminázy [ADA]

D815 - Nedostatek purinnukleosidfosforylázy (PNP)

D817 - Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) II. třídy

D819 - Kombinovaná porucha imunity NS

D821 - DiGeorgeův syndrom

D823 - Imunodef. u dědič. chybné odpovědi na virus Epstein-Barr (EBV)

D828 - Jiné imunodeficiency spojené s velkými poruchami nezařazené jinde



Hlavní diagnózy

D829 - Imunodeficiencie spojená s velkými poruchami NS	D830 - Běžná variabil.imunodef.(CVID) s přev.abnor.v počtu a funk. B buněk
D831 - Běžná variabil.imunodef. (CVID) s přev. imunoregul. poruch T buněk	D832 - Běžná variabil.imunodef. (CVID) s autoprotiřát. proti B a T buňkám
D838 - Jiné běžné variabilní imunodeficiencie	D839 - Běžná variabilní imunodeficiencie NS
D840 - Defekt leukocytárního funkčního antigenu 1 [LFA-1]	D841 - Defekt v systému komplementu
D848 - Jiné specifikovatelné imunodeficiencie	D849 - Imunodeficiencie NS
D890 - Polyklonální hypergamaglobulinemie	D891 - Kryoglobulinemie
D892 - Hypergamaglobulinemie NS	D893 - Syndrom imunitní obnovy (Immune reconstitution syndrome)
D898 - Jiné určené poruchy imunity nezařazené jinde	D899 - Porucha imunity NS
E320 - Přetrvávající hyperplázie brzlíku [hyperplasia thymi persistens]	E321 - Absces brzlíku
E328 - Jiné nemoci brzlíku	E329 - Nemoc brzlíku NS
I880 - Nespecifická mezenterická lymfadenitida	I881 - Chronická lymfadenitida, mimo mezenterickou
I888 - Jiná nespecifická lymfadenitida	I889 - Nespecifická lymfadenitida NS
I898 - Jiná určená neinfekční onemocnění mizních cév a mizních uzlin	I899 - Neinfekční onemocnění mizních cév a mizních uzlin NS
L040 - Akutní lymfadenitida obličeje, hlavy a krku	L041 - Akutní lymfadenitida trupu
L042 - Akutní lymfadenitida horní končetiny	L043 - Akutní lymfadenitida dolní končetiny
L048 - Akutní lymfadenitida jiných lokalizací	L049 - Akutní lymfadenitida NS
P151 - Poranění sleziny za porodu	P53 - Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 - DIC u plodu nebo novorozence	P610 - Přejídná trombocytopenie u novorozence
P611 - Novorozenecká polycytemie [polycythaemia neonatorum]	P612 - Anemie z nezralosti
P613 - Vrozená anemie z fetální ztráty krve	P614 - Jiné vrozené anemie nezařazené jinde
P615 - Přejídná novorozenecká neutropenie	P616 - Jiné přejídné poruchy koagulace u novorozence
P618 - Jiné určené perinatální hematologické poruchy	P619 - Perinatální hematologické poruchy NS
Q890 - Vrozené vady sleziny	R161 - Zvětšení sleziny (splenomegalie) nezařazené jinde
R233 - Samovolné ekchymózy	R590 - Lokalizované zvětšení mizních uzlin
R591 - Celkové zvětšení mizních uzlin	R599 - Zvětšené mizní uzliny NS
R700 - Zvýšená rychlost sedimentace červených krvinek	R701 - Abnormální viskozita plazmy
R71 - Abnormality červených krvinek	R72 - Abnormality bílých krvinek nezařazené jinde
S3600 - Poranění sleziny; neotevřená rána	S3601 - Poranění sleziny; otevřená rána

Seznam DRG kategorií MDC 16 a příslušných hlavních diagnóz dle MKN-10

DRG kategorie 16-Z01 - Zvětšení a zánět mízních uzlin

DRG kategorie 16-Z01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu zvětšení a zánětů mízních uzlin.

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.

Hlavní diagnózy - zvětšení a zánět mízních uzlin	
A182 - TBC periferních lymfatických uzlin	A281 - Nemoc kočičího škrábnutí
B231 - Onemocnění HIV s přetrvávající lymfadenopatií	I880 - Nespecifická mezenterická lymfadenitida
I881 - Chronická lymfadenitida, mimo mezenterickou	I888 - Jiná nespecifická lymfadenitida
I889 - Nespecifická lymfadenitida NS	I898 - Jiná určená neinfekční onemocnění mízních cév a mízních uzlin
I899 - Neinfekční onemocnění mízních cév a mízních uzlin NS	L040 - Akutní lymfadenitida obličeje, hlavy a krku
L041 - Akutní lymfadenitida trupu	L042 - Akutní lymfadenitida horní končetiny
L043 - Akutní lymfadenitida dolní končetiny	L048 - Akutní lymfadenitida jiných lokalizací
L049 - Akutní lymfadenitida NS	R590 - Lokalizované zvětšení mízních uzlin
R591 - Celkové zvětšení mízních uzlin	R599 - Zvětšené mízní uzliny NS

DRG kategorie 16-F01 - Anémie

DRG kategorie 16-F01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu anémie.

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.

Hlavní diagnózy - anémie	
D500 - Anémie z nedostatku železa, sekundární po ztrátě krve (chronická)	D501 - Sideropenická dysfagie
D508 - Jiné anémie z nedostatku železa	D509 - Anémie z nedostatku železa NS
D510 - Anémie z nedostatku vitamínu B12 způsobenou nedostatkem vnitřního faktoru	D511 - Anémie z ned. vitamínu B12 způsobenou selekt. malabsorpcí s proteinurií
D512 - Nedostatek transkobalaminu II.	D513 - Jiná nutriční anémie z nedostatku vitamínu B12
D518 - Jiné anémie z nedostatku vitamínu B12	D519 - Anémie z nedostatku vitamínu B12 NS
D520 - Nutriční anémie z nedostatku kyseliny listové	D521 - Anémie z nedostatku kyseliny listové, vyvolaná léky
D528 - Jiné anémie z nedostatku kyseliny listové	D529 - Anémie z nedostatku kyseliny listové NS
D530 - Anémie z nedostatku proteinů	D531 - Jiné megaloblastické anémie nezařazené jinde
D532 - Anémie z nedostatku vitamínu C	D538 - Jiné určené nutriční anémie
D539 - Nutriční anémie NS	D550 - Anémie způsobená nedostatkem G-6-PD
D551 - Anémie způsobená jinými poruchami metabolismu glutationu	D552 - Anémie způsobená poruchami glykolytických enzymů
D553 - Anémie způsobená poruchami metabolismu nukleotidů	D558 - Jiné anémie způsobené poruchami enzymů
D559 - Anémie způsobená poruchou enzymu NS	D560 - Alfa talasemie
D561 - Beta talasemie	D562 - Delta-beta talasemie
D563 - Talasemický typ	D564 - Dědičná perzistence fetálního hemoglobinu [HPFH]
D568 - Jiné talasemie	D569 - Talasemie NS
D570 - Srpkovitá anémie s krizí	D571 - Srpkovitá anémie bez krize
D572 - Zdvojené heterozygotní poruchy srpkovitění	D573 - Další typy srpkovité anémie
D578 - Jiné srpkovité poruchy	D580 - Dědičná sférocytóza
D581 - Dědičná eliptocytóza	D582 - Jiné hemoglobinopatie
D588 - Jiné určené dědičné hemolytické anémie	D589 - Dědičná hemolytická anémie NS
D590 - Autoimunitní hemolytická anémie vyvolaná léky	D591 - Jiné autoimunitní hemolytické anémie
D592 - Neautoimunitní hemolytická anémie vyvolaná léky	D594 - Jiné neautoimunitní hemolytické anémie
D595 - Paroxysmální noční hemoglobinurie (Marchiafavi-Micheliův syndrom)	D596 - Hemoglobinurie způsobená hemolýzou z jiných vnějších příčin

Hlavní diagnózy - anémie

D598 - Jiné získané hemolytické anemie	D599 - Získaná hemolytická anemie NS
D600 - Chronická získaná čistá aplázie červených krvinek	D601 - Přejídná získaná čistá aplázie červených krvinek
D608 - Jiná získaná čistá aplázie červených krvinek	D609 - Získaná čistá aplázie červených krvinek NS
D62 - Akutní posthemoragická anemie	D630 - Anemie při onemocněních novotvary (C00-D48+)
D638 - Anemie při jiných chronických nemocech zařazených jinde	D648 - Jiné určené anemie
D649 - Anemie NS	D740 - Vrozená methemoglobinemie
D748 - Jiné methemoglobinemie	D749 - Methemoglobinemie NS
P612 - Anemie z nezralosti	P613 - Vrozená anemie z fetální ztráty krve
P614 - Jiné vrozené anemie nezařazené jinde	R700 - Zvýšená rychlost sedimentace červených krvinek
R701 - Abnormální viskozita plazmy	R71 - Abnormality červených krvinek

DRG kategorie 16-F02 - Poruchy krevního srážení

DRG kategorie 16-F02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu poruch krevního srážení.

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.

Hlavní diagnózy - poruchy krevního srážení

D65 - Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]	D66 - Dědičný nedostatek faktoru VIII
D67 - Dědičný nedostatek faktoru IX	D680 - Von Willebrandova nemoc
D681 - Dědičný nedostatek faktoru XI	D682 - Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
D683 - Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty	D684 - Získaný nedostatek koagulačních faktorů
D685 - Primární trombofilie	D686 - Jiné trombofilie
D688 - Jiné určené poruchy koagulace	D689 - Porucha koagulace NS
D690 - Alergická purpura	D691 - Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 - Jiné netrombocytopenické purpury	D693 - Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 - Jiná primární trombocytopenie	D695 - Sekundární trombocytopenie
D696 - Trombocytopenie NS	D698 - Jiné určené krvácivé stavy
D699 - Krvácivý stav NS	P53 - Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 - DIC u plodu nebo novorozence	P610 - Přejídná trombocytopenie u novorozence
P616 - Jiné přejídné poruchy koagulace u novorozence	R233 - Samovolné ekchymózy

DRG kategorie 16-F03 - Poruchy kostní dřeně

DRG kategorie 16-F03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu poruch kostní dřeně, například myelodysplastického syndromu, aplastické nebo sideroblastické anémie, agranulocytózy a jiných poruch.

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.

Hlavní diagnózy - poruchy kostní dřeně

D460 - Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno	D461 - Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty
D462 - Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]	D464 - Refrakterní anemie NS
D465 - Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách	D466 - Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)
D467 - Jiné myelodysplastické syndromy	D469 - Myelodysplastický syndrom NS
D610 - Konstituční aplastická anemie	D611 - Aplastická anemie vyvolaná léky
D612 - Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami	D613 - Idiopatická aplastická anemie
D618 - Jiné určené aplastické anemie	D619 - Aplastická anemie NS
D640 - Dědičná sideroblastická anemie	D641 - Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí
D642 - Sekundární sideroblastická anemie způsobená léky a jedy	D643 - Jiné sideroblastické anemie
D644 - Vrozená dyserythropoetická anemie	D70 - Agranulocytóza

Hlavní diagnózy - poruchy kostní dřeně

D71 - Funkční poruchy granulocytů	D720 - Genetické anomálie leukocytů
D721 - Eozinofilie	D728 - Jiné určené poruchy bílých krvinek
D729 - Porucha bílých krvinek NS	D750 - Familiární erytrocytóza
D751 - Sekundární polycytemie	D758 - Jiné určené nemoci krve a krvetvorných orgánů
D759 - Nemoc krve a krvetvorných orgánů NS	D77 - Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí ZJ
P611 - Novorozenecká polycytemie [polycythaemia neonatorum]	P615 - Přejídná novorozenecká neutropenie
P618 - Jiné určené perinatální hematologické poruchy	P619 - Perinatální hematologické poruchy NS
R72 - Abnormality bílých krvinek nezařazené jinde	

DRG kategorie 16-F04 - Poruchy imunitních mechanismů

DRG kategorie 16-F04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu poruch imunitních mechanismů.

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.

Hlavní diagnózy - poruchy imunitních mechanismů

D800 - Dědičná hypogamaglobulinemie	D801 - Hypogamaglobulinemie rodinně se nevyskytující
D802 - Selektivní defekt imunoglobulinu A [IgA]	D803 - Selektivní defekt podtříd imunoglobulinu G [IgG]
D804 - Selektivní defekt imunoglobulinu M [IgM]	D805 - Imunodeficiency se zvýšením imunoglobulinu M [IgM]
D806 - Imunodeficiency s téměř normál. imunoglobuliny n. hyperglobulinemií	D807 - Přejídná hypogamaglobulinemie v dětství
D808 - Jiné imunodeficiency s převahou poruch protilátek	D809 - Imunodeficiency s převahou poruch protilátek NS
D810 - Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s retikulární dysgenezí	D811 - Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s nízkou počtu T a B buněk
D812 - Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s nízkou norm. počtem B buněk	D813 - Nedostatek adenosindeaminázy [ADA]
D814 - Nezelofův syndrom	D815 - Nedostatek purinnukleosidfosforylázy (PNP)
D816 - Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) I. třídy	D817 - Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) II. třídy
D818 - Jiné kombinované poruchy imunity	D819 - Kombinovaná porucha imunity NS
D820 - Syndrom Wiskottův-Aldrichův	D821 - DiGeorgeův syndrom
D822 - Imunodeficiency s dysproporčním trpaslivitím	D823 - Imunodef. u dědič. chybné odpovědi na virus Epstein-Barr (EBV)
D824 - Syndrom hyperimmunoglobulinemie E [IgE]	D828 - Jiné imunodeficiency spojené s velkými poruchami nezařazené jinde
D829 - Imunodeficiency spojená s velkými poruchami NS	D830 - Běžná variabil. imunodef. (CVID) s přev. abnor. v počtu a funk. B buněk
D831 - Běžná variabil. imunodef. (CVID) s přev. imunoregul. poruch T buněk	D832 - Běžná variabil. imunodef. (CVID) s autoprotilát. proti B a T buňkám
D838 - Jiné běžné variabilní imunodeficiency	D839 - Běžná variabilní imunodeficiency NS
D840 - Defekt leukocytárního funkčního antigenu 1 [LFA-1]	D841 - Defekt v systému komplementu
D848 - Jiné specififikovatelné imunodeficiency	D849 - Imunodeficiency NS
D890 - Polyklonální hypergamaglobulinemie	D891 - Kryoglobulinemie
D892 - Hypergamaglobulinemie NS	D893 - Syndrom imunitní obnovy (Immune reconstitution syndrome)
D898 - Jiné určené poruchy imunity nezařazené jinde	D899 - Porucha imunity NS

DRG kategorie 16-T01 - Trauma sleziny

DRG kategorie 16-T01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu otevřených či neotevřených traumat sleziny (kromě pacientů s diagnostikovaným polytraumatem, kteří jsou klasifikováni do MDC 25).

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.



Hlavní diagnózy - trauma sleziny

P151 - Poranění sleziny za porodu

S3600 - Poranění sleziny; neotevřená rána

S3601 - Poranění sleziny; otevřená rána

DRG kategorie 16-X01 - Nemoci sleziny a brzlíku

DRG kategorie 16-X01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů přijatých na lůžko akutní péče pro diagnostiku a léčbu nemocí sleziny a brzlíku. Jsou zde zařazena zánětlivá onemocnění těchto orgánů, funkční a strukturální poruchy, zhoubné i nezhoubné novotvary a také vrozené vady.

Následující seznam diagnóz představuje úplný výčet kódů MKN-10, které na pozici hlavní diagnózy hospitalizačního případu klasifikují daný případ do této DRG kategorie.

Hlavní diagnózy - nemoci sleziny a brzlíku

C261 - ZN - slezina

D150 - Nezhoubný novotvar - brzlík

D730 - Hyposplenismus

D732 - Chronická kongestivní splenomegalie

D734 - Cysta sleziny

D738 - Jiné nemoci sleziny

E320 - Přetrvávající hyperplázie brzlíku [hyperplasia thymi persistens]

E328 - Jiné nemoci brzlíku

Q890 - Vrozené vady sleziny

C37 - Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)

D384 - Novotvar NNCH - brzlík [thymus]

D731 - Hypersplenismus

D733 - Absces sleziny

D735 - Infarkt sleziny

D739 - Nemoc sleziny NS

E321 - Absces brzlíku

E329 - Nemoc brzlíku NS

R161 - Zvětšení sleziny (splenomegalie) nezařazené jinde

Seznam DRGází a DRG skupin MDC 16

DRG báze jsou seřazeny dle priority pro vyhodnocování v rámci klasifikačního algoritmu CZ-DRG, příslušné DRG skupiny jsou uvedeny pod DRGází a jsou také seřazeny dle priority pro vyhodnocování v rámci klasifikačního algoritmu.

16-C01 Podání koagulačních faktorů

- 16-C01-01 Podání koagulačních faktorů v CVSP
- 16-C01-02 Podání koagulačních faktorů mimo CVSP

16-M01 Léčebná výměnná plazmaferéza pro anémii nebo poruchu krevního srážení

- 16-M01-00 Léčebná výměnná plazmaferéza pro anémii nebo poruchu krevního srážení

16-C02 Podání romiplostimu nebo eltrombopagu

- 16-C02-00 Podání romiplostimu nebo eltrombopagu

16-C03 Podání trombocytů

- 16-C03-01 Podání trombocytů v CVSP u pacientů s CC=2-4
- 16-C03-02 Podání trombocytů v CVSP u pacientů s CC=0-1
- 16-C03-03 Podání trombocytů mimo CVSP

16-I01 Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině

- 16-I01-01 Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině u dětí do 18 let nebo u pacientů s CC=2-4
- 16-I01-02 Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině u pacientů ve věku 18 a více let s CC=0-1

16-I02 Odstranění brzlíku pro onemocnění brzlíku

- 16-I02-00 Odstranění brzlíku pro onemocnění brzlíku

16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu

- 16-C04-01 Aplikace více než 150 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-02 Aplikace 90 až 150 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-03 Aplikace 45 až 90 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-04 Aplikace 25 až 45 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-05 Aplikace 15 až 25 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-06 Aplikace méně než 15 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu

16-I03 Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku

- 16-I03-01 Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku u dětí do 18 let nebo u pacientů s CC=2-4
- 16-I03-02 Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku u pacientů ve věku 18 a více let s CC=0-1

16-I04 Odstranění mízních uzlin pro zvětšení nebo zánět

- 16-I04-01 Odstranění krčních mízních uzlin pro zvětšení nebo zánět nebo odstranění mízních uzlin pro zvětšení nebo zánět u pacientů s CC=2-4
- 16-I04-02 Odstranění mízních uzlin mimo krční pro zvětšení nebo zánět u pacientů s CC=0-1

16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

- 16-R01-01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 21 a více ozařovacích dní s použitím techniky IMRT
- 16-R01-02 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 21 a více ozařovacích dní bez použití techniky IMRT
- 16-R01-03 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 11-20 ozařovacích dní s použitím techniky IMRT
- 16-R01-04 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 11-20 ozařovacích dní bez použití techniky IMRT
- 16-R01-05 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 6-10 ozařovacích dní u pacientů s CC=2-4

- 16-R01-06 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 6-10 ozařovacích dní u pacientů s CC=0-1
- 16-R01-07 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 1-5 ozařovacích dní u pacientů s CC=2-4
- 16-R01-08 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 1-5 ozařovacích dní u pacientů s CC=0-1

16-C05 Chemoterapie nebo cílená léčba pro myelodysplastický syndrom

- 16-C05-01 Cílená léčba pro myelodysplastický syndrom
- 16-C05-02 Chemoterapie pro myelodysplastický syndrom

16-C06 Chemoterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

- 16-C06-00 Chemoterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

16-C07 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů

- 16-C07-01 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů v CVSP u pacientů s CC=2-4
- 16-C07-02 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů v CVSP u pacientů s CC=0-1
- 16-C07-03 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů mimo CVSP u pacientů s CC=2-4
- 16-C07-04 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů mimo CVSP u pacientů s CC=0-1

16-K01 Zvětšení a zánět mízních uzlin

- 16-K01-01 Zvětšení a zánět mízních uzlin u pacientů s CC=1-4
- 16-K01-02 Zvětšení a zánět mízních uzlin u pacientů s CC=0

16-K02 Anémie

- 16-K02-01 Anémie u pacientů s CC=3-4
- 16-K02-02 Anémie u pacientů s CC=1-2
- 16-K02-03 Anémie u pacientů s CC=0

16-K03 Poruchy krevního srážení

- 16-K03-01 Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=3-4
- 16-K03-02 Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=1-2
- 16-K03-03 Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=0

16-K04 Poruchy kostní dřeně

- 16-K04-01 Poruchy kostní dřeně v CVSP u pacientů s CC=1-4
- 16-K04-02 Poruchy kostní dřeně v CVSP u pacientů s CC=0
- 16-K04-03 Poruchy kostní dřeně mimo CVSP u pacientů s CC=1-4
- 16-K04-04 Poruchy kostní dřeně mimo CVSP u pacientů s CC=0

16-K05 Poruchy imunitních mechanismů

- 16-K05-00 Poruchy imunitních mechanismů

16-K06 Trauma sleziny

- 16-K06-01 Trauma sleziny v CVSP
- 16-K06-02 Trauma sleziny mimo CVSP

16-K07 Nemoci sleziny a brzlíku

- 16-K07-00 Nemoci sleziny a brzlíku

Definiční listy DRG bází a DRG skupin MDC 16

Definiční listy jednotlivých DRG bází a skupin obsahují sumarizaci klasifikačních pravidel systému CZ-DRG a objasňují tak způsob zařazení HP do jednotlivých DRG skupin tak, jak jej bude provádět software označovaný jako Grouper. Definiční manuál tedy umožňuje zjistit orientační zařazení HP do příslušné DRG skupiny, ale nelze jej brát jako náhradu za klasifikační software (Grouper).

DRG báze 16-C01 - Podání koagulačních faktorů

DRG báze 16-C01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou krevního srážení, kterým byly podány koagulační faktory (přípravky s ATC skupinou B02BD). Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny dle centra vysoce specializované péče pro pacienty s hemofilií a dalšími poruchami hemostázy.

Typ DRG báze	C — terapeutická – podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	1
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F02

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-C01-01 - Podání koagulačních faktorů v CVSP
- 16-C01-02 - Podání koagulačních faktorů mimo CVSP

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy krevního srážení	
D65 — Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]	D66 — Dědičný nedostatek faktoru VIII
D67 — Dědičný nedostatek faktoru IX	D680 — Von Willebrandova nemoc
D681 — Dědičný nedostatek faktoru XI	D682 — Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
D683 — Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty	D684 — Získaný nedostatek koagulačních faktorů
D685 — Primární trombofilie	D686 — Jiné trombofilie
D688 — Jiné určené poruchy koagulace	D689 — Porucha koagulace NS
D690 — Alergická purpura	D691 — Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 — Jiné netrombocytopenické purpury	D693 — Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 — Jiná primární trombocytopenie	D695 — Sekundární trombocytopenie
D696 — Trombocytopenie NS	D698 — Jiné určené krvácivé stavy
D699 — Krvácivý stav NS	P53 — Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 — DIC u plodu nebo novorozence	P610 — Přechodná trombocytopenie u novorozence
P616 — Jiné přechodné poruchy koagulace u novorozence	R233 — Samovolné ekchymózy
A ZÁROVEŇ	
Zvlášť účtované léčivé přípravky - koagulační faktory	
V100091 — FIBROGAMMIN P	0006480 — OCPLEX
0019971 — MONONINE	0025578 — HELIXATE NEXGEN
0025579 — HELIXATE NEXGEN	0025580 — HELIXATE NEXGEN
0025901 — NOVOSEVEN 60 KIU (1,2 MG)	0025902 — NOVOSEVEN 120 KIU (2,4 MG)
0025903 — NOVOSEVEN 240 KIU (4,8 MG)	0026758 — NONAFAC
0026759 — NONAFAC	0027195 — KOGENATE BAYER
0027196 — KOGENATE BAYER	0027197 — KOGENATE BAYER
0027263 — REFACTO AF	0027264 — REFACTO AF
0027265 — REFACTO AF	0027266 — REFACTO AF
0028055 — ADVATE 250 IU	0028056 — ADVATE 500 IU
0028057 — ADVATE	0028058 — ADVATE
0028303 — KOGENATE BAYER	0028304 — KOGENATE BAYER



0028305 — KOGENATE BAYER	0029448 — NOVOSEVEN
0029449 — NOVOSEVEN	0029450 — NOVOSEVEN
0029796 — KOGENATE BAYER	0029797 — KOGENATE BAYER
0029888 — BENEFIX	0029889 — BENEFIX
0029890 — BENEFIX	0029891 — BENEFIX
0049128 — FANHDI	0057468 — OCTANINE F 250
0057477 — OCTANINE F 500	0057481 — OCTANINE F 1000
0058278 — OCTANATE 250 I.U.	0058279 — OCTANATE
0058700 — OCTANATE	0060379 — HAEMOCTIN SDH 250
0060380 — HAEMOCTIN SDH 500	0060381 — HAEMOCTIN SDH 1000
0075634 — PROTHROMPLEX TOTAL NF	0086657 — PROTHROMPLEX TOTAL TIM 4 200I.U
0087238 — FANHDI	0087239 — FANHDI
0087240 — FANHDI	0088335 — HAEMATE P
0088336 — HAEMATE P	0088337 — HAEMATE P
0089027 — IMMUNATE STIM PLUS 250	0089028 — IMMUNATE STIM PLUS 500
0089029 — IMMUNATE STIM PLUS 1000	0090099 — FACTOR VII BAXTER
0107498 — FEIBA NF	0107499 — FEIBA NF
0116090 — RECOMBINATE 250 IU	0116094 — RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/10 ML
0116098 — RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/10 ML	0127716 — IMMUNINE BAXTER 200 IU
0127717 — IMMUNINE BAXTER	0127718 — IMMUNINE BAXTER
0129691 — BERIPLEX	0129692 — BERIPLEX
0136009 — RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/10 ML	0136010 — RECOMBINATE 250 INTERNATIONAL UNIT/10 ML
0136011 — RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/10 ML	0149031 — HELIXATE NEXGEN
0154244 — IMMUNINE	0154245 — IMMUNINE
0154708 — FEIBA NF	0154709 — FEIBA NF
0156173 — WILATE 450	0156174 — WILATE 900
0161052 — OCTANATE	0165508 — WILLFACT
0167803 — KOGENATE BAYER	0167804 — KOGENATE BAYER
0167805 — HELIXATE NEXGEN	0167935 — NOVOSEVEN
0168221 — REFACTO AF	0168222 — REFACTO AF
0168223 — REFACTO AF	0168224 — REFACTO AF
0168926 — ADVATE	0168927 — ADVATE
0168928 — ADVATE	0168929 — ADVATE
0171317 — RECOMBINATE 250 INTERNATIONAL UNIT/5 ML	0171318 — RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/5 ML
0171319 — RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/5 ML	0171965 — WILATE 500
0171966 — WILATE 1000	0173140 — RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/5 ML
0173141 — RECOMBINATE 250 INTERNATIONAL UNIT/5 ML	0173142 — RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/5 ML
0173181 — IMMUNATE STIM PLUS	0173182 — IMMUNATE STIM PLUS 250 IU FVIII/190 IU VWF
0173183 — IMMUNATE STIM PLUS	0183200 — BETAFAC
0183201 — BETAFAC 50 IU/ML	0183202 — BETAFAC
0186974 — OBIZUR	0186975 — OBIZUR
0186976 — OBIZUR	0186992 — ELOCTA
0186993 — ELOCTA	0186994 — ELOCTA
0186995 — ELOCTA	0186996 — ELOCTA
0186997 — ELOCTA	0186998 — ELOCTA
0193481 — BENEFIX	0193620 — NOVOTHIRTEEN
0193687 — REFACTO AF	0194240 — NOVOSEVEN
0194241 — NOVOSEVEN	0194242 — NOVOSEVEN
0194243 — NOVOSEVEN	0194400 — VONCENTO
0194401 — VONCENTO	0194402 — VONCENTO
0194403 — VONCENTO	0194614 — NOVOEIGHT
0194615 — NOVOEIGHT	0194616 — NOVOEIGHT
0194617 — NOVOEIGHT	0194618 — NOVOEIGHT



0194619 — NOVOEIGHT	0196202 — CLUVOT
0196203 — CLUVOT	0203317 — IMMUNATE STIM PLUS 1000 IU FVIII/750 IU VWF
0203318 — IMMUNATE STIM PLUS 250 IU FVIII/190 IU VWF	0203319 — IMMUNATE STIM PLUS 500 IU FVIII/375 IU VWF
0205251 — WILLFACT	0205253 — WILLFACT
0205762 — OCTANATE 500 IU/5 ML	0205787 — OCTANATE 1 000 IU/5 ML
0209188 — IBLIAS	0209189 — IBLIAS
0209190 — IBLIAS	0209191 — IBLIAS
0209192 — IBLIAS	0209199 — KOVALTRY
0209200 — KOVALTRY	0209201 — KOVALTRY
0209202 — KOVALTRY	0209203 — KOVALTRY
0209204 — KOVALTRY	0209205 — KOVALTRY
0209206 — KOVALTRY	0209207 — KOVALTRY
0209208 — KOVALTRY	0209233 — COAGADEX
0209234 — COAGADEX	0209331 — IDELVION
0209332 — IDELVION	0209333 — IDELVION
0209334 — IDELVION	0209335 — ALPROLIX
0209336 — ALPROLIX	0209337 — ALPROLIX
0209338 — ALPROLIX	0209339 — ALPROLIX
0209906 — FACTOR VII BAXALTA	0209907 — FEIBA NF
0209908 — FEIBA NF	0209909 — FEIBA NF
0209910 — FEIBA NF	0210087 — NUWIQ
0210088 — NUWIQ	0210089 — NUWIQ
0210090 — NUWIQ	0210265 — RIXUBIS
0210266 — RIXUBIS	0210267 — RIXUBIS
0210268 — RIXUBIS	0210269 — RIXUBIS
0210273 — ADVATE	0210274 — ADVATE
0210275 — ADVATE	0210276 — ADVATE
0210277 — ADVATE	0210278 — ADVATE
0210279 — ADVATE	0210280 — ADVATE
0210281 — ADVATE	0210282 — ADVATE
0211837 — RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/10 ML	0211838 — RECOMBINATE 1000 INTERNATIONAL UNIT/10 ML
0211839 — RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/10 ML	0211840 — RECOMBINATE 500 INTERNATIONAL UNIT/10 ML
0211981 — PROTHROMPLEX TOTAL NF	0212007 — BERIATE
0212008 — BERIATE	0212009 — BERIATE
0212010 — BERIATE	0212531 — OCPLEX
0212626 — OPTIVATE	0212628 — OPTIVATE
0212629 — OPTIVATE	0222070 — AFSTYLA
0222071 — AFSTYLA	0222072 — AFSTYLA
0222073 — AFSTYLA	0222074 — AFSTYLA
0222075 — AFSTYLA	0222076 — AFSTYLA
0222099 — BENEFIX	0222112 — VIHUMA
0222113 — VIHUMA	0222114 — VIHUMA
0222115 — VIHUMA	0222118 — KOVALTRY
0222119 — KOVALTRY	0222120 — KOVALTRY
0222121 — KOVALTRY	0222122 — KOVALTRY
0222123 — KOVALTRY	0222372 — REFIXIA
0222373 — REFIXIA	0222374 — REFIXIA
0222767 — ADYNOVI	0222768 — ADYNOVI
0222769 — ADYNOVI	0222770 — ADYNOVI
0222771 — ADYNOVI	0222772 — ADYNOVI
0222773 — ADYNOVI	0222774 — ADYNOVI
0222775 — ADYNOVI	0222776 — ADYNOVI
0222777 — ADYNOVI	0222778 — ADYNOVI



0222779 — ADYNOVI	0222780 — ADYNOVI
0222845 — NUWIQ	0222846 — NUWIQ
0222847 — NUWIQ	0230485 — OCTANATE
0230486 — OCTANATE	0230487 — OCTANATE
0230493 — WILATE	0230494 — WILATE
0230546 — OCTANATE 1 000 IU/5 ML	0230547 — OCTANATE 500 IU/5 ML
0230570 — FEIBA NF	0230571 — FEIBA NF
0230686 — OCPLEX	0230687 — OCPLEX
0230688 — OCTANINE F 1000	0230689 — OCTANINE F 500
0232988 — VEYVONDI	0232989 — VEYVONDI
0238276 — JIVI	0238277 — JIVI
0238278 — JIVI	0238279 — JIVI
0238280 — JIVI	0238321 — VIHUMA
0238322 — VIHUMA	0238323 — VIHUMA
0238324 — ELOCTA	0238325 — ELOCTA
0238326 — ELOCTA	0238532 — ESPEROCT
0238533 — ESPEROCT	0238534 — ESPEROCT
0238535 — ESPEROCT	0238536 — ESPEROCT
0242057 — HAEMOCTIN SDH	0242058 — HAEMOCTIN SDH
0243458 — MONONINE	0249871 — IDELVION
0249931 — KOVALTRY	0249932 — KOVALTRY
0249933 — KOVALTRY	0249934 — KOVALTRY
0249935 — KOVALTRY	0249936 — KOVALTRY
0249937 — KOVALTRY	0249938 — KOVALTRY
0255428 — ADYNOVI	0255435 — NUWIQ
0500044 — ADVATE	0500045 — ADVATE

DRG skupiny báze 16-C01 - Podání koagulačních faktorů

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-C01-01 - Podání koagulačních faktorů v CVSP

DRG skupina 16-C01-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C01 Podání koagulačních faktorů, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované péče pro pacienty s hemofilií a dalšími poruchami hemostázy.

Klasifikační pravidlo 1	
Centra vysoce specializované péče pro pacienty s hemofilií a dalšími poruchami hemostázy	
02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze	05002000 — Fakultní nemocnice v Motole
72100000 — Fakultní nemocnice Brno	91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava

• DRG skupina 16-C01-02 - Podání koagulačních faktorů mimo CVSP

DRG skupina 16-C01-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C01 Podání koagulačních faktorů, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované péče pro pacienty s hemofilií a dalšími poruchami hemostázy.

DRG báze 16-M01 - Léčebná výměnná plazmaferéza pro anémii nebo poruchu krevního srážení

DRG báze 16-M01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s anémií nebo poruchou krevního srážení, kterým byla provedena léčebná plazmaferéza. Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina.

Typ DRG báze	M — terapeutická s miniinvasivním nebo neinvazivním kritickým výkonem
Priorita báze v rámci MDC	2
Počet DRG skupin	1
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F01 , 16-F02

Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina :

- 16-M01-00 - Léčebná výměnná plazmaferéza pro anémii nebo poruchu krevního srážení

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - anémie	
D500 — Anémie z nedostatku železa, sekundární po ztrátě krve (chronická)	D501 — Sideropenická dysfagie
D508 — Jiné anémie z nedostatku železa	D509 — Anémie z nedostatku železa NS
D510 — Anémie z nedostatku vitamínu B12 způsobenou nedostatkem vnitřního faktoru	D511 — Anémie z ned. vitamínu B12 způsobenou selekt. malabsorpcí s proteinurií
D512 — Nedostatek transkobalaminu II.	D513 — Jiná nutriční anémie z nedostatku vitamínu B12
D518 — Jiné anémie z nedostatku vitamínu B12	D519 — Anémie z nedostatku vitamínu B12 NS
D520 — Nutriční anémie z nedostatku kyseliny listové	D521 — Anémie z nedostatku kyseliny listové, vyvolaná léky
D528 — Jiné anémie z nedostatku kyseliny listové	D529 — Anémie z nedostatku kyseliny listové NS
D530 — Anémie z nedostatku proteinů	D531 — Jiné megaloblastické anémie nezařazené jinde
D532 — Anémie z nedostatku vitamínu C	D538 — Jiné určené nutriční anémie
D539 — Nutriční anémie NS	D550 — Anémie způsobená nedostatkem G-6-PD
D551 — Anémie způsobená jinými poruchami metabolismu glutationu	D552 — Anémie způsobená poruchami glykolytických enzymů
D553 — Anémie způsobená poruchami metabolismu nukleotidů	D558 — Jiné anémie způsobené poruchami enzymů
D559 — Anémie způsobená poruchou enzymu NS	D560 — Alfa talasemie
D561 — Beta talasemie	D562 — Delta-beta talasemie
D563 — Talasemický typ	D564 — Dědičná perzistence fetálního hemoglobinu [HPFH]
D568 — Jiné talasemie	D569 — Talasemie NS
D570 — Srpkovitá anémie s krizí	D571 — Srpkovitá anémie bez krize
D572 — Zdvojené heterozygotní poruchy srpkovatení	D573 — Další typy srpkovité anémie
D578 — Jiné srpkovité poruchy	D580 — Dědičná sférocytóza
D581 — Dědičná eliptocytóza	D582 — Jiné hemoglobinopatie
D588 — Jiné určené dědičné hemolytické anémie	D589 — Dědičná hemolytická anémie NS
D590 — Autoimunitní hemolytická anémie vyvolaná léky	D591 — Jiné autoimunitní hemolytické anémie
D592 — Neautoimunitní hemolytická anémie vyvolaná léky	D594 — Jiné neautoimunitní hemolytické anémie
D595 — Paroxysmální noční hemoglobinurie (Marchiafavův-Micheliův syndrom)	D596 — Hemoglobinurie způsobená hemolýzou z jiných vnějších příčin
D598 — Jiné získané hemolytické anémie	D599 — Získaná hemolytická anémie NS
D600 — Chronická získaná čistá aplázie červených krvinek	D601 — Přechodná získaná čistá aplázie červených krvinek
D608 — Jiná získaná čistá aplázie červených krvinek	D609 — Získaná čistá aplázie červených krvinek NS
D62 — Akutní posthemoragická anémie	D630 — Anémie při onemocněních novotvary (C00-D48+)
D638 — Anémie při jiných chronických nemocech zařazených jinde	D648 — Jiné určené anémie
D649 — Anémie NS	D740 — Vrozená methemoglobinemie
D748 — Jiné methemoglobinemie	D749 — Methemoglobinemie NS



P612 — Anemie z nezralosti	P613 — Vrozená anemie z fetální ztráty krve
P614 — Jiné vrozené anemie nezařazené jinde	R700 — Zvýšená rychlost sedimentace červených krvinek
R701 — Abnormální viskozita plazmy	R71 — Abnormality červených krvinek

Hlavní diagnózy - poruchy krevního srážení

D65 — Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]	D66 — Dědičný nedostatek faktoru VIII
D67 — Dědičný nedostatek faktoru IX	D680 — Von Willebrandova nemoc
D681 — Dědičný nedostatek faktoru XI	D682 — Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
D683 — Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulancii	D684 — Získaný nedostatek koagulačních faktorů
D685 — Primární trombofilie	D686 — Jiné trombofilie
D688 — Jiné určené poruchy koagulace	D689 — Porucha koagulace NS
D690 — Alergická purpura	D691 — Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 — Jiné netrombocytopenické purpury	D693 — Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 — Jiná primární trombocytopenie	D695 — Sekundární trombocytopenie
D696 — Trombocytopenie NS	D698 — Jiné určené krvácivé stavy
D699 — Krvácivý stav NS	P53 — Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 — DIC u plodu nebo novorozence	P610 — Přechodná trombocytopenie u novorozence
P616 — Jiné přechodné poruchy koagulace u novorozence	R233 — Samovolné ekchymózy

A ZÁROVEŇ

Kritické výkony - léčebná výměnná plazmaferéza

18580 — PLAZMAFERÉZA MEMBRÁNOVÁ	22363 — VÝMĚNNÁ PLAZMAFERÉZA
---------------------------------	------------------------------

DRG skupiny báze 16-M01 - Léčebná výměnná plazmaferéza pro anémii nebo poruchu krevního srážení

DRG báze 16-M01 - Léčebná výměnná plazmaferéza pro anémii nebo poruchu krevního srážení obsahuje pouze jednu DRG skupinu. Klasifikační pravidla pro zařazení hospitalizačního případu do DRG skupiny jsou tedy shodná s klasifikačními pravidly pro zařazení do DRG báze.



DRG báze 16-C02 - Podání romiplostimu nebo eltrombopagu

DRG báze 16-C02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou krevního srážení, kterým byl podán eltrombopag nebo romiplostim (přípravky s ATC kódem B02BX04 nebo B02BX05). Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina.

Typ DRG báze	C — terapeutická – podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	3
Počet DRG skupin	1
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F02

Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina :

- 16-C02-00 - Podání romiplostimu nebo eltrombopagu

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy krevního srážení	
D65 — Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]	D66 — Dědičný nedostatek faktoru VIII
D67 — Dědičný nedostatek faktoru IX	D680 — Von Willebrandova nemoc
D681 — Dědičný nedostatek faktoru XI	D682 — Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
D683 — Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty	D684 — Získaný nedostatek koagulačních faktorů
D685 — Primární trombofilie	D686 — Jiné trombofilie
D688 — Jiné určené poruchy koagulace	D689 — Porucha koagulace NS
D690 — Alergická purpura	D691 — Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 — Jiné netrombocytopenické purpury	D693 — Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 — Jiná primární trombocytopenie	D695 — Sekundární trombocytopenie
D696 — Trombocytopenie NS	D698 — Jiné určené krvácivé stavy
D699 — Krvácivý stav NS	P53 — Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 — DIC u plodu nebo novorozence	P610 — Přechodná trombocytopenie u novorozence
P616 — Jiné přechodné poruchy koagulace u novorozence	R233 — Samovolné ekchymózy
A ZÁROVENĚ	
Zvlášť účtované léčivé přípravky - romiplostim a eltrombopag	
0149036 — NPLATE	0149042 — NPLATE
0167449 — NPLATE	0167450 — NPLATE
0167451 — NPLATE	0167452 — NPLATE
0167470 — REVOLADE	0167471 — REVOLADE
0167472 — REVOLADE	0167473 — REVOLADE
0167474 — REVOLADE	0167475 — REVOLADE
0185337 — ELTROMBOPAG OLAMINE POTAHOVANÉ TABLETY 12,5 MG	0185338 — ELTROMBOPAG OLAMINE POTAHOVANÉ TABLETY 25 MG
0185339 — ELTROMBOPAG OLAMINE POTAHOVANÉ TABLETY 50 MG	0185340 — ELTROMBOPAG OLAMINE POTAHOVANÉ TABLETY 75 MG
0185341 — ELTROMBOPAG OLAMINE PRÁŠEK PRO PŘÍPRAVU PERORÁLNÍ SUSPENZE 20 MG/G	0194383 — REVOLADE
0194384 — REVOLADE	0194385 — REVOLADE
0209290 — REVOLADE	0209291 — REVOLADE
0209292 — REVOLADE	0209293 — REVOLADE
0222743 — NPLATE	0222744 — NPLATE
0500552 — NPLATE	0500553 — NPLATE

DRG skupiny báze 16-C02 - Podání romiplostimu nebo eltrombopagu

DRG báze 16-C02 - Podání romiplostimu nebo eltrombopagu obsahuje pouze jednu DRG skupinu. Klasifikační pravidla pro **MDC16**



zařazení hospitalizačního případu do DRG skupiny jsou tedy shodná s klasifikačními pravidly pro zařazení do DRG báze.

DRG báze 16-C03 - Podání trombocytů

DRG báze 16-C03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou kostní dřeně, kterým byly podány trombocyty (přípravek s ATC kódem B05AX02). Pro tuto DRG bázi jsou definovány 3 DRG skupiny na základě skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací a centra vysoce specializované hematoonkologické péče.

Typ DRG báze	C — terapeutická – podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	4
Počet DRG skupin	3
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F03

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 3 DRG skupiny:

- 16-C03-01 - Podání trombocytů v CVSP u pacientů s CC=2-4
- 16-C03-02 - Podání trombocytů v CVSP u pacientů s CC=0-1
- 16-C03-03 - Podání trombocytů mimo CVSP

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy kostní dřeně	
D460 — Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno	D461 — Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty
D462 — Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]	D464 — Refrakterní anemie NS
D465 — Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách	D466 — Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)
D467 — Jiné myelodysplastické syndromy	D469 — Myelodysplastický syndrom NS
D610 — Konstituční aplastická anemie	D611 — Aplastická anemie vyvolaná léky
D612 — Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami	D613 — Idiopatická aplastická anemie
D618 — Jiné určené aplastické anemie	D619 — Aplastická anemie NS
D640 — Dědičná sideroblastická anemie	D641 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí
D642 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená léky a jedy	D643 — Jiné sideroblastické anemie
D644 — Vrozená dyserytropoetická anemie	D70 — Agranulocytóza
D71 — Funkční poruchy granulocytů	D720 — Genetické anomálie leukocytů
D721 — Eozinofilie	D728 — Jiné určené poruchy bílých krvinek
D729 — Porucha bílých krvinek NS	D750 — Familiární erytrocytóza
D751 — Sekundární polycytemie	D758 — Jiné určené nemoci krve a krvetvorných orgánů
D759 — Nemoc krve a krvetvorných orgánů NS	D77 — Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí ZJ
P611 — Novorozenecká polycytemie [polycythaemia neonatorum]	P615 — Přejídná novorozenecká neutropenie
P618 — Jiné určené perinatální hematologické poruchy	P619 — Perinatální hematologické poruchy NS
R72 — Abnormality bílých krvinek nezařazené jinde	
A ZÁROVEŇ	
Zvlášť účtované léčivé přípravky - trombocyty	
0107928 — TROMBOCYTY Z ODBĚRU PLNÉ KRVE	0107930 — Trombocyty z odběru plné krve
0107931 — Trombocyty z aferézy	0107935 — Trombocyty z buffy coatu směsné
0107936 — Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované	0107937 — Trombocyty z buffy coatu směsné, deleukotizované
0107952 — Trombocyty z aferézy deleukotizované	0107958 — Trombocyty z odběru plné krve - deleukotizované
0107959 — Trombocyty z aferézy deleukotizované	0107960 — Trombocyty z aferézy deleukotizované
0107961 — Trombocyty patogen-inaktivované	0107962 — Trombocyty patogen-inaktivované
0507948 — Trombocyty z aferézy pro autotransfuzi	

DRG skupiny báze 16-C03 - Podání trombocytů

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG

báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

- **DRG skupina 16-C03-01 - Podání trombocytů v CVSP u pacientů s CC=2-4**

DRG skupina 16-C03-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C03 Podání trombocytů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 2, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

Klasifikační pravidlo 1	
Centra vysoce specializované hematoonkologické péče	
02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze	02004000 — Všeobecná fakultní nemocnice v Praze
05002000 — Fakultní nemocnice v Motole	10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady
32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.	44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň
59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.	61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové
72100000 — Fakultní nemocnice Brno	89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc
91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava	
A ZÁROVEŇ	
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací	
2 — 4	

- **DRG skupina 16-C03-02 - Podání trombocytů v CVSP u pacientů s CC=0-1**

DRG skupina 16-C03-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C03 Podání trombocytů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací nejvýše 1, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

Klasifikační pravidlo 1	
Centra vysoce specializované hematoonkologické péče	
02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze	02004000 — Všeobecná fakultní nemocnice v Praze
05002000 — Fakultní nemocnice v Motole	10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady
32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.	44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň
59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.	61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové
72100000 — Fakultní nemocnice Brno	89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc
91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava	

- **DRG skupina 16-C03-03 - Podání trombocytů mimo CVSP**

DRG skupina 16-C03-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C03 Podání trombocytů, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

DRG báze 16-I01 - Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině

DRG báze 16-I01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s onemocněním nebo poraněním sleziny, u kterých byl proveden vybraný chirurgický nebo endovaskulární výkon. Zařazeny jsou zde i hospitalizační případy pacientů s hemolytickou anémií, u kterých byla odstraněna slezina. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny na základě věku a skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	I — terapeutická s invazivním kritickým výkonem
Priorita báze v rámci MDC	6
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F01 , 16-F02 , 16-T01 , 16-X01

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-I01-01 - Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině u dětí do 18 let nebo u pacientů s CC=2-4
- 16-I01-02 - Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině u pacientů ve věku 18 a více let s CC=0-1

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - hemolytická anémie	
D580 — Dědičná sférocytóza	D581 — Dědičná eliptocytóza
D582 — Jiné hemoglobinopatie	D588 — Jiné určené dědičné hemolytické anemie
D589 — Dědičná hemolytická anemie NS	D590 — Autoimunitní hemolytická anemie vyvolaná léky
D591 — Jiné autoimunitní hemolytické anemie	D592 — Neautoimunitní hemolytická anemie vyvolaná léky
D594 — Jiné neautoimunitní hemolytické anemie	D595 — Paroxysmální noční hemoglobinurie (Marchiafavi-Micheliův syndrom)
D596 — Hemoglobinurie způsobená hemolýzou z jiných vnějších příčin	D598 — Jiné získané hemolytické anemie
D599 — Získaná hemolytická anemie NS	
Hlavní diagnózy - purpura a jiné krvácivé stavy	
D690 — Alergická purpura	D691 — Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 — Jiné netrombocytopenické purpury	D693 — Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 — Jiná primární trombocytopenie	D695 — Sekundární trombocytopenie
D696 — Trombocytopenie NS	D698 — Jiné určené krvácivé stavy
D699 — Krvácivý stav NS	P616 — Jiné přechodné poruchy koagulace u novorozence
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - odstranění sleziny	
51311 — SPLENEKTOMIE	51312 — SPLENEKTOMIE S AUTOTRANSPLANTACÍ SLEZINNÉ TKÁNĚ
90881 — (DRG) SPLENEKTOMIE LAPAROSKOPICKY	

Klasifikační pravidlo 2	
Hlavní diagnózy - trauma sleziny	
P151 — Poranění sleziny za porodu	S3600 — Poranění sleziny; neotevřená rána
S3601 — Poranění sleziny; otevřená rána	
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - chirurgický výkon na slezině	
51311 — SPLENEKTOMIE	51312 — SPLENEKTOMIE S AUTOTRANSPLANTACÍ SLEZINNÉ TKÁNĚ
51313 — ZÁCHOVNÉ OPERACE SLEZINY	51391 — LAPAROTOMIE A OŠETŘENÍ VÍCEČETNÉHO VISCERÁLNÍHO PORANĚNÍ BŘICHA
51392 — RELAPAROTOMIE PRO POOPERAČNÍ KRVÁCENÍ, PERITONITIDU, ILEUS	51393 — EXPLORATIVNÍ LAPAROTOMIE



89323 — TERAPEUTICKÁ EMBOLIZACE V CÉVNÍM ŘEČIŠTI

90820 — (DRG) REVIZE PŘI PERITONITIDĚ NEJASNÉHO PŮVODU NEBO PŘI TRAUMATU LAPAROSKOPICKY

90881 — (DRG) SPLENEKTOMIE LAPAROSKOPICKY

Klasifikační pravidlo 3

Hlavní diagnózy - nemoci sleziny

C261 — ZN - slezina

D730 — Hyposplenismus

D731 — Hypersplenismus

D732 — Chronická kongestivní splenomegalie

D733 — Absces sleziny

D734 — Cysta sleziny

D735 — Infarkt sleziny

D738 — Jiné nemoci sleziny

D739 — Nemoc sleziny NS

Q890 — Vrozené vady sleziny

R161 — Zvětšení sleziny (splenomegalie) nezařazené jinde

A ZÁROVEŇ

Kritické výkony - chirurgický výkon na slezině 2

51311 — SPLENEKTOMIE

51312 — SPLENEKTOMIE S AUTOTRANSPLANTACÍ SLEZINNÉ TKÁNĚ

51313 — ZÁCHOVNÉ OPERACE SLEZINY

51393 — EXPLORATIVNÍ LAPAROTOMIE

90820 — (DRG) REVIZE PŘI PERITONITIDĚ NEJASNÉHO PŮVODU NEBO PŘI TRAUMATU LAPAROSKOPICKY

90881 — (DRG) SPLENEKTOMIE LAPAROSKOPICKY

DRG skupiny báze 16-I01 - Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

- **DRG skupina 16-I01-01 - Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině u dětí do 18 let nebo u pacientů s CC=2-4**

DRG skupina 16-I01-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-I01 Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině ve věku do 18 let nebo se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 2 až 4.

Klasifikační pravidlo 1

Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací

2 — 4

Klasifikační pravidlo 2

Věk při přijetí (v letech)

< 18

- **DRG skupina 16-I01-02 - Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině u pacientů ve věku 18 a více let s CC=0-1**

DRG skupina 16-I01-02 zahrnuje hospitalizační případy dospělých pacientů z DRG báze 16-I01 Chirurgický nebo endovaskulární výkon na slezině se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací rovno nejvýše 1.

DRG báze 16-I02 - Odstranění brzlíku pro onemocnění brzlíku

DRG báze 16-I02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s onemocněním brzlíku, u kterých bylo provedeno jeho odstranění. Pro tuto DRG bázi je definována pouze 1 DRG skupina.

Typ DRG báze	I — terapeutická s invazivním kritickým výkonem
Priorita báze v rámci MDC	7
Počet DRG skupin	1
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-X01

Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina :

- 16-I02-00 - Odstranění brzlíku pro onemocnění brzlíku

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - nemoci brzlíku	
C37 — Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)	D150 — Nezhooubný novotvar - brzlík
D384 — Novotvar NNCH - brzlík [thymus]	E320 — Přetrvávající hyperplázie brzlíku [hyperplasia thymi persistens]
E321 — Absces brzlíku	E328 — Jiné nemoci brzlíku
E329 — Nemoc brzlíku NS	
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - odstranění brzlíku	
57217 — ODSTRANĚNÍ TUMORU MEDIASTINA - TYMEKTOMIE	57267 — ROBOTICKY ASISTOVANÁ THYMEKTOMIE
90867 — (DRG) ODSTRANĚNÍ TUMORU MEDIASTINA THORAKOSKOPICKY	

DRG skupiny báze 16-I02 - Odstranění brzlíku pro onemocnění brzlíku

DRG báze 16-I02 - Odstranění brzlíku pro onemocnění brzlíku obsahuje pouze jednu DRG skupinu. Klasifikační pravidla pro zařazení hospitalizačního případu do DRG skupiny jsou tedy shodná s klasifikačními pravidly pro zařazení do DRG báze.

DRG báze 16-C04 - Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu

DRG báze 16-C04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s vybranou poruchou krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu, kterým byly intravenózně aplikovány imunoglobuliny (přípravek s ATC kódem J06BA02). Pro tuto DRG bázi je definováno 6 DRG skupin na základě podaného množství imunoglobulinů.

Typ DRG báze	C — terapeutická — podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	8
Počet DRG skupin	6
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F02 , 16-F03 , 16-F04

Pro tuto DRG bázi je definováno 6 DRG skupin:

- 16-C04-01 - Aplikace více než 150 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-02 - Aplikace 90 až 150 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-03 - Aplikace 45 až 90 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-04 - Aplikace 25 až 45 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-05 - Aplikace 15 až 25 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu
- 16-C04-06 - Aplikace méně než 15 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy krevního srážení	
D65 — Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]	D66 — Dědičný nedostatek faktoru VIII
D67 — Dědičný nedostatek faktoru IX	D680 — Von Willebrandova nemoc
D681 — Dědičný nedostatek faktoru XI	D682 — Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
D683 — Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty	D684 — Získaný nedostatek koagulačních faktorů
D685 — Primární trombofilie	D686 — Jiné trombofilie
D688 — Jiné určené poruchy koagulace	D689 — Porucha koagulace NS
D690 — Alergická purpura	D691 — Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 — Jiné netrombocytopenické purpury	D693 — Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 — Jiná primární trombocytopenie	D695 — Sekundární trombocytopenie
D696 — Trombocytopenie NS	D698 — Jiné určené krvácivé stavy
D699 — Krvácivý stav NS	P53 — Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 — DIC u plodu nebo novorozence	P610 — Přechodná trombocytopenie u novorozence
P616 — Jiné přechodné poruchy koagulace u novorozence	R233 — Samovolné ekchymózy
Hlavní diagnózy - poruchy kostní dřeně	
D460 — Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno	D461 — Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty
D462 — Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]	D464 — Refrakterní anemie NS
D465 — Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách	D466 — Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)
D467 — Jiné myelodysplastické syndromy	D469 — Myelodysplastický syndrom NS
D610 — Konstituční aplastická anemie	D611 — Aplastická anemie vyvolaná léky
D612 — Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami	D613 — Idiopatická aplastická anemie
D618 — Jiné určené aplastické anemie	D619 — Aplastická anemie NS
D640 — Dědičná sideroblastická anemie	D641 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí

D642 — Sekundární sideroblastická anémie způsobená léky a jedy
D644 — Vrozená dyserythropoetická anémie
D71 — Funkční poruchy granulocytů
D721 — Eozinofilie
D729 — Porucha bílých krvinek NS
D751 — Sekundární polycytemie
D759 — Nemoc krve a krvetvorných orgánů NS
P611 — Novorozenecká polycytemie [polycythaemia neonatorum]
P618 — Jiné určené perinatální hematologické poruchy
R72 — Abnormality bílých krvinek nezařazené jinde

D643 — Jiné sideroblastické anémie
D70 — Agranulocytóza
D720 — Genetické anomálie leukocytů
D728 — Jiné určené poruchy bílých krvinek
D750 — Familiární erytrocytóza
D758 — Jiné určené nemoci krve a krvetvorných orgánů
D77 — Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí ZJ
P615 — Přejídná novorozenecká neutropenie
P619 — Perinatální hematologické poruchy NS

Hlavní diagnózy - poruchy imunitních mechanismů

D800 — Dědičná hypogamaglobulinemie
D802 — Selektivní defekt imunoglobulinu A [IgA]
D804 — Selektivní defekt imunoglobulinu M [IgM]
D806 — Imunodeficiency s téměř normál. imunoglobuliny n. hyperglobulinemií
D808 — Jiné imunodeficiency s převahou poruch protilátek
D810 — Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s retikulární dysgenezí
D812 — Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s níz.n.norm.počtem B buněk
D814 — Nezelofův syndrom
D816 — Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) I.třídy
D818 — Jiné kombinované poruchy imunity
D820 — Syndrom Wiskottův-Aldrichův
D822 — Imunodeficiency s dysproporčním trpasličtím
D824 — Syndrom hyperimmunoglobulinemie E [IgE]
D829 — Imunodeficiency spojená s velkými poruchami NS
D831 — Běžná variabil.imunodef. (CVID) s přev. imunoregul. poruch T buněk
D838 — Jiné běžné variabilní imunodeficiency
D840 — Defekt leukocytárního funkčního antigenu 1 [LFA-1]
D848 — Jiné specifikovatelné imunodeficiency
D890 — Polyklonální hypergamaglobulinemie
D892 — Hypergamaglobulinemie NS
D898 — Jiné určené poruchy imunity nezařazené jinde

D801 — Hypogamaglobulinemie rodinně se nevyskytující
D803 — Selektivní defekt podtříd imunoglobulinu G [IgG]
D805 — Imunodeficiency se zvýšením imunoglobulinu M [IgM]
D807 — Přejídná hypogamaglobulinemie v dětství
D809 — Imunodeficiency s převahou poruch protilátek NS
D811 — Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s níz.počty T a B buněk
D813 — Nedostatek adenosindeaminázy [ADA]
D815 — Nedostatek purinnukleosidfosforylázy (PNP)
D817 — Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) II.třídy
D819 — Kombinovaná porucha imunity NS
D821 — DiGeorgeův syndrom
D823 — Imunodef. u dědič. chybné odpovědi na virus Epstein-Barrové (EBV)
D828 — Jiné imunodeficiency spojené s velkými poruchami nezařazené jinde
D830 — Běžná variabil.imunodef.(CVID) s přev.abnor.v počtu a funk. B buněk
D832 — Běžná variabil.imunodef. (CVID) s autoprotilát. proti B a T buňkám
D839 — Běžná variabilní imunodeficiency NS
D841 — Defekt v systému komplementu
D849 — Imunodeficiency NS
D891 — Kryoglobulinemie
D893 — Syndrom imunitní obnovy (Immune reconstitution syndrome)
D899 — Porucha imunity NS

A ZÁROVEN

Zvlášť účtované léčivé přípravky - normální lidské imunoglobuliny pro intravaskulární aplikaci

0012691 — OCTAGAM
0012693 — OCTAGAM
0017376 — GAMMAGARD S/D
0017378 — GAMMAGARD S/D
0026040 — KIOVIG
0026042 — KIOVIG
0029463 — PRIVIGEN
0029465 — PRIVIGEN
0029978 — FLEBOGAMMA DIF
0029980 — FLEBOGAMMA DIF
0045372 — OCTAGAM
0085514 — FLEBOGAMMA 5%
0085516 — FLEBOGAMMA 5%

0012692 — OCTAGAM
0017375 — GAMMAGARD S/D
0017377 — GAMMAGARD S/D
0026039 — KIOVIG
0026041 — KIOVIG
0026043 — KIOVIG
0029464 — PRIVIGEN
0029977 — FLEBOGAMMA DIF
0029979 — FLEBOGAMMA DIF
0029981 — FLEBOGAMMA DIF
0085513 — FLEBOGAMMA 5%
0085515 — FLEBOGAMMA 5%
0125973 — PANZYGA



0125974 — PANZYGA	0125975 — PANZYGA
0125976 — PANZYGA	0125977 — PANZYGA
0125978 — PANZYGA	0125979 — PANZYGA
0125980 — PANZYGA	0125981 — PANZYGA
0137122 — GAMUNEX	0137123 — GAMUNEX
0137124 — GAMUNEX	0137125 — GAMUNEX
0147812 — OCTAGAM	0147813 — OCTAGAM
0147814 — OCTAGAM	0147815 — OCTAGAM
0149199 — PRIVIGEN	0149488 — PRIVIGEN
0149489 — PRIVIGEN	0167646 — KIOVIG 100 MG/ML
0167960 — FLEBOGAMMA DIF	0167961 — FLEBOGAMMA DIF
0167962 — FLEBOGAMMA DIF	0173178 — GAMMAGARD S/D
0173179 — GAMMAGARD S/D	0183790 — INTRATECT
0183791 — INTRATECT	0183792 — INTRATECT
0183793 — INTRATECT	0185976 — GAMUNEX
0189241 — INTRATECT 100 G/L INFUZNÍ ROZTOK	0189242 — INTRATECT 100 G/L INFUZNÍ ROZTOK
0189243 — INTRATECT 100 G/L INFUZNÍ ROZTOK	0189244 — INTRATECT 100 G/L INFUZNÍ ROZTOK
0194533 — PRIVIGEN	0203242 — OCTAGAM
0203243 — OCTAGAM	0203244 — OCTAGAM
0207257 — GAMUNEX	0207258 — GAMUNEX
0207259 — GAMUNEX	0207260 — GAMUNEX
0207261 — GAMUNEX	0207530 — GAMUNEX
0207531 — GAMUNEX	0207532 — GAMUNEX
0207533 — GAMUNEX	0207534 — GAMUNEX
0207535 — GAMUNEX	0207536 — GAMUNEX
0207537 — GAMUNEX	0207538 — GAMUNEX
0207539 — GAMUNEX	0212521 — IQYMUNE
0212522 — IQYMUNE	0212523 — IQYMUNE
0212524 — IQYMUNE	0228951 — OCTAGAM
0228952 — OCTAGAM	0228953 — OCTAGAM
0228954 — OCTAGAM	0228955 — OCTAGAM
0228956 — OCTAGAM	0228957 — OCTAGAM
0230478 — OCTAGAM	0230479 — OCTAGAM
0230480 — OCTAGAM	0230481 — OCTAGAM
0230482 — OCTAGAM	0230483 — OCTAGAM
0230484 — OCTAGAM	0230548 — PANZYGA
0230549 — PANZYGA	0230550 — PANZYGA
0230551 — PANZYGA	0230552 — PANZYGA
0230553 — PANZYGA	0230554 — PANZYGA
0230555 — PANZYGA	0230556 — PANZYGA
0243201 — INTRATECT	0247141 — OCTAGAM

DRG skupiny báze 16-C04 - Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-C04-01 - Aplikace více než 150 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu

DRG skupina 16-C04-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu s podáním imunoglobulinů v množství více než 150 ODTD.

Klasifikační pravidlo 1**Celková dávka imunoglobulinů (ODTD)**

>= 150

- **DRG skupina 16-C04-02 - Aplikace 90 až 150 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu**

DRG skupina 16-C04-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu s podáním imunoglobulinů v množství více než 90 až 150 ODTD.

Klasifikační pravidlo 1**Celková dávka imunoglobulinů (ODTD)**

90 — 150

- **DRG skupina 16-C04-03 - Aplikace 45 až 90 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu**

DRG skupina 16-C04-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu s podáním imunoglobulinů v množství více než 45 až 90 ODTD.

Klasifikační pravidlo 1**Celková dávka imunoglobulinů (ODTD)**

45 — 90

- **DRG skupina 16-C04-04 - Aplikace 25 až 45 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu**

DRG skupina 16-C04-04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu s podáním imunoglobulinů v množství více než 25 až 45 ODTD.

Klasifikační pravidlo 1**Celková dávka imunoglobulinů (ODTD)**

25 — 45

- **DRG skupina 16-C04-05 - Aplikace 15 až 25 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu**

DRG skupina 16-C04-05 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu s podáním imunoglobulinů v množství více než 15 až 25 ODTD.

Klasifikační pravidlo 1**Celková dávka imunoglobulinů (ODTD)**

15 — 25

- **DRG skupina 16-C04-06 - Aplikace méně než 15 ODTD intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu**

DRG skupina 16-C04-06 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C04 Aplikace intravenózních imunoglobulinů pro poruchu krve, krvetvorby nebo imunitního mechanismu s podáním imunoglobulinů v množství do 15 ODTD.

Klasifikační pravidlo 1**Celková dávka imunoglobulinů (ODTD)**

< 15

DRG báze 16-I03 - Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku

DRG báze 16-I03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s nemocí lymfatických orgánů, kterým byla provedena drenáž abscesu. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny dle věku a skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	I — terapeutická s invazivním kritickým výkonem
Priorita báze v rámci MDC	9
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-Z01 , 16-X01

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-I03-01 - Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku u dětí do 18 let nebo u pacientů s CC=2-4
- 16-I03-02 - Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku u pacientů ve věku 18 a více let s CC=0-1

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - nemoci sleziny a brzlíku	
C261 — ZN - slezina	C37 — Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)
D150 — Nezhoubný novotvar - brzlík	D384 — Novotvar NNCH - brzlík [thymus]
D730 — Hyposplenismus	D731 — Hypersplenismus
D732 — Chronická kongestivní splenomegalie	D733 — Absces sleziny
D734 — Cysta sleziny	D735 — Infarkt sleziny
D738 — Jiné nemoci sleziny	D739 — Nemoc sleziny NS
E320 — Přetrvávající hyperplázie brzlíku [hyperplasia thymi persistens]	E321 — Absces brzlíku
E328 — Jiné nemoci brzlíku	E329 — Nemoc brzlíku NS
Q890 — Vrozené vady sleziny	R161 — Zvětšení sleziny (splenomegalie) nezařazené jinde
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - drenážní výkon 1	
89325 — PERKUTÁNNÍ DRENÁŽ ABSCESU, CYSTY EV. JINÉ DUTINY RADIOLOGEM	90805 — (DRG) ENUKLEACE JEDNODUCHÉ CYSTY LAPAROSKOPICKY

Klasifikační pravidlo 2	
Hlavní diagnózy - zvětšení a zánět mízních uzlin	
A182 — TBC periferních lymfatických uzlin	A281 — Nemoc kočičího škrábnutí
B231 — Onemocnění HIV s přetrvávající lymfadenopatií	I880 — Nespecifická mezenterická lymfadenitida
I881 — Chronická lymfadenitida, mimo mezenterickou	I888 — Jiná nespecifická lymfadenitida
I889 — Nespecifická lymfadenitida NS	I898 — Jiná určená neinfekční onemocnění mízních cév a mízních uzlin
I899 — Neinfekční onemocnění mízních cév a mízních uzlin NS	L040 — Akutní lymfadenitida obličeje, hlavy a krku
L041 — Akutní lymfadenitida trupu	L042 — Akutní lymfadenitida horní končetiny
L043 — Akutní lymfadenitida dolní končetiny	L048 — Akutní lymfadenitida jiných lokalizací
L049 — Akutní lymfadenitida NS	R590 — Lokalizované zvětšení mízních uzlin
R591 — Celkové zvětšení mízních uzlin	R599 — Zvětšené mízní uzliny NS
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - drenážní výkon 2	
51367 — APENDEKTOMIE NEBO OPERAČNÍ DRENÁŽ PERIAPENDIKULÁRNÍHO A PERIKOLICKÉHO ABCEU	51811 — INCIZE A DRENÁŽ ABSCESU NEBO HEMATOMU
65949 — OŠETŘENÍ KOLEM ČELISTNÍHO ZÁNĚTU A DRENÁŽ	89325 — PERKUTÁNNÍ DRENÁŽ ABSCESU, CYSTY EV. JINÉ DUTINY RADIOLOGEM

DRG skupiny báze 16-I03 - Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

- **DRG skupina 16-I03-01 - Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku u dětí do 18 let nebo u pacientů s CC=2-4**

DRG skupina 16-I03-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-I03 Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku do 18 let věku nebo pacientů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 2 až 4.

Klasifikační pravidlo 1
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací
2 — 4

Klasifikační pravidlo 2
Věk při přijetí (v letech)
< 18

- **DRG skupina 16-I03-02 - Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku u pacientů ve věku 18 a více let s CC=0-1**

DRG skupina 16-I03-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů ve věku 18 a více let z DRG báze 16-I03 Drenážní výkon pro onemocnění mízních uzlin, sleziny nebo brzlíku se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 0 až 1.

DRG báze 16-I04 - Odstranění mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět

DRG báze 16-I04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů se zvětšením nebo zánětem mizních uzlin, kterým bylo provedeno jejich odstranění. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny dle lokalizace odstraněných mizních uzlin a skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	I — terapeutická s invazivním kritickým výkonem
Priorita báze v rámci MDC	10
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-Z01

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-I04-01 - Odstranění krčních mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět nebo odstranění mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět u pacientů s CC=2-4
- 16-I04-02 - Odstranění mizních uzlin mimo krční pro zvětšení nebo zánět u pacientů s CC=0-1

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - zvětšení a zánět mizních uzlin	
A182 — TBC periferních lymfatických uzlin	A281 — Nemoc kočičího škrábnutí
B231 — Onemocnění HIV s přetrvávající lymfadenopatií	I880 — Nespecifická mezenterická lymfadenitida
I881 — Chronická lymfadenitida, mimo mezenterickou	I888 — Jiná nespecifická lymfadenitida
I889 — Nespecifická lymfadenitida NS	I898 — Jiná určená neinfekční onemocnění mizních cév a mizních uzlin
I899 — Neinfekční onemocnění mizních cév a mizních uzlin NS	L040 — Akutní lymfadenitida obličeje, hlavy a krku
L041 — Akutní lymfadenitida trupu	L042 — Akutní lymfadenitida horní končetiny
L043 — Akutní lymfadenitida dolní končetiny	L048 — Akutní lymfadenitida jiných lokalizací
L049 — Akutní lymfadenitida NS	R590 — Lokalizované zvětšení mizních uzlin
R591 — Celkové zvětšení mizních uzlin	R599 — Zvětšené mizní uzliny NS
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - odstranění mizních uzlin	
51239 — RADIKÁLNÍ EXSTIRPACE AXILÁRNÍCH NEBO INQUINÁLNÍCH UZLIN	57117 — MEDIASTINOSKOPIE
71747 — ČÁSTEČNÁ EXSTIRPACE KRČNÍCH UZLIN	71749 — BLOKOVÁ DISEKCE KRČNÍCH UZLIN
71751 — EXENTERACE KRČNÍCH UZLIN JEDNOSTRANNÁ	71763 — TONZILEKTOMIE
76331 — LYMFADENEKTOMIE ILIOINGUINÁLNÍ JEDNOSTRANNÁ	76441 — LYMFADENEKTOMIE RETROPERITONEÁLNÍ
76471 — LYMFADENEKTOMIE PÁNEVNÍ	90825 — (DRG) LYMFADENEKTOMIE PÁNEVNÍ LAPAROSKOPICKY
90841 — (DRG) LYMFADENEKTOMIE PARAAORTÁLNÍ LAPAROSKOPICKY	90886 — (DRG) LAPAROSKOPICKÁ LYMFADENEKTOMIE RADIKÁLNÍ PARAAORTÁLNÍ A PARAKAVÁLNÍ
91951 — (DRG) LYMFADENEKTOMIE PARAKAVÁLNÍ LAPAROSKOPICKY	

DRG skupiny báze 16-I04 - Odstranění mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

- **DRG skupina 16-I04-01 - Odstranění krčních mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět nebo odstranění mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět u pacientů s CC=2-4**

DRG skupina 16-I04-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-I04 Odstranění mizních uzlin pro zvětšení nebo zánět, kterým byly odstraněny krční uzliny nebo pacienty se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 2 až 4.



Klasifikační pravidlo 1
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací
2 — 4

Klasifikační pravidlo 2
Kritické výkony - odstranění krčních mízních uzlin
71747 — ČÁSTEČNÁ EXSTIRPACE KRČNÍCH UZLIN
71749 — BLOKOVÁ DISEKCE KRČNÍCH UZLIN
71751 — EXENTERACE KRČNÍCH UZLIN JEDNOSTRANNÁ
71763 — TONZILEKTOMIE

- **DRG skupina 16-I04-02 - Odstranění mízních uzlin mimo krční pro zvětšení nebo zánět u pacientů s CC=0-1**

DRG skupina 16-I04-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-I04 Odstranění krčních uzlin pro zvětšení nebo zánět, kteří nesplňují definiční pravidla DRG skupin s vyšší prioritou.

DRG báze 16-R01 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

DRG báze 16-R01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů se zhoubným novotvarem sleziny nebo brzlíku, u kterých byla provedena zevní radioterapie. Pro tuto DRG bázi je definováno 8 DRG skupin na základě počtu ozařovacích dnů, použité techniky ozařování a skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	R — terapeutická – radioterapie
Priorita báze v rámci MDC	11
Počet DRG skupin	8
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-X01

Pro tuto DRG bázi je definováno 8 DRG skupin:

- 16-R01-01 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 21 a více ozařovacích dní s použitím techniky IMRT
- 16-R01-02 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 21 a více ozařovacích dní bez použití techniky IMRT
- 16-R01-03 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 11-20 ozařovacích dní s použitím techniky IMRT
- 16-R01-04 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 11-20 ozařovacích dní bez použití techniky IMRT
- 16-R01-05 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 6-10 ozařovacích dní u pacientů s CC=2-4
- 16-R01-06 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 6-10 ozařovacích dní u pacientů s CC=0-1
- 16-R01-07 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 1-5 ozařovacích dní u pacientů s CC=2-4
- 16-R01-08 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 1-5 ozařovacích dní u pacientů s CC=0-1

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku	
C261 — ZN - slezina	C37 — Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - zevní radioterapie	
43111 — RTG TERAPIE 10-300 kV (1 POLE)	43213 — RADIOTERAPIE CO 60 S POUŽITÍM FIXAČNÍCH POMŮCEK, BLOKŮ, KOMPENSÁTORŮ APOD. (1 POLE)
43215 — RADIOTERAPIE CO 60 (1 POLE)	43311 — RADIOTERAPIE LINEÁRNÍM URYCHLOVAČEM (1 POLE)
43315 — RADIOTERAPIE LINEÁRNÍM URYCHLOVAČEM S POUŽITÍM FIXAČNÍCH POMŮCEK, BLOKŮ, KOMPENZÁTORŮ APOD. (1 POLE)	43434 — RADIOTERAPIE S INTRAFRAKČNÍ KOREKČÍ NASTAVENÍ NA ZÁKLADĚ MONITORACE 3D OBRAZU POVRCHU TĚLA V REÁLNÉM ČASE - 1 POLE
43611 — RADIOTERAPIE CS 137 (1 POLE)	43633 — RADIOTERAPIE POMOCÍ URYCHLOVAČE ČÁSTIC S POUŽITÍM TECHNIKY IMRT (1 POLE)
43637 — STEREOTAKTICKÁ RADIOTERAPIE LINEÁRNÍM URYCHLOVAČEM	43652 — PROTONOVÉ OZÁŘENÍ MIMO KRANIOSPINÁLNÍ OSU
43653 — PROTONOVÉ OZÁŘENÍ V KRANIOSPINÁLNÍ OSE	

DRG skupiny báze 16-R01 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

- **DRG skupina 16-R01-01 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 21 a více ozařovacích dní s použitím techniky IMRT**

DRG skupina 16-R01-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro

zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 21 a více dnech a zároveň byla alespoň 1 použita technika IMRT.

Klasifikační pravidlo 1
Kritické výkony - zevní radioterapie za užití techniky IMRT
43633 — RADIOTERAPIE POMOCÍ URYCHLOVAČE ČÁSTIC S POUŽITÍM TECHNIKY IMRT (1 POLE)
A ZÁROVEŇ
Počet ozařovacích dnů
>= 21

- **DRG skupina 16-R01-02 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 21 a více ozařovacích dní bez použití techniky IMRT**

DRG skupina 16-R01-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 21 a více dnech a zároveň nebyla ani jednou použita technika IMRT.

Klasifikační pravidlo 1
Počet ozařovacích dnů
>= 21

- **DRG skupina 16-R01-03 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 11-20 ozařovacích dní s použitím techniky IMRT**

DRG skupina 16-R01-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 11 až 20 dnech a zároveň byla alespoň 1 použita technika IMRT.

Klasifikační pravidlo 1
Kritické výkony - zevní radioterapie za užití techniky IMRT
43633 — RADIOTERAPIE POMOCÍ URYCHLOVAČE ČÁSTIC S POUŽITÍM TECHNIKY IMRT (1 POLE)
A ZÁROVEŇ
Počet ozařovacích dnů
11 — 20

- **DRG skupina 16-R01-04 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 11-20 ozařovacích dní bez použití techniky IMRT**

DRG skupina 16-R01-04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 11 až 20 dnech a zároveň nebyla ani jednou použita technika IMRT.

Klasifikační pravidlo 1
Počet ozařovacích dnů
11 — 20

- **DRG skupina 16-R01-05 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 6-10 ozařovacích dní u pacientů s CC=2-4**

DRG skupina 16-R01-05 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 6 až 10 dnech a zároveň je jejich skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 2.

Klasifikační pravidlo 1
Počet ozařovacích dnů
6 — 10
A ZÁROVEŇ

Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací

2 — 4

- **DRG skupina 16-R01-06 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 6-10 ozařovacích dní u pacientů s CC=0-1**

DRG skupina 16-R01-06 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 6 až 10 dnech a zároveň je jejich skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací nejvýše 1.

Klasifikační pravidlo 1**Počet ozařovacích dnů**

6 — 10

- **DRG skupina 16-R01-07 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 1-5 ozařovacích dní u pacientů s CC=2-4**

DRG skupina 16-R01-07 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 1 až 5 dnech a zároveň je jejich skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 2.

Klasifikační pravidlo 1**Počet ozařovacích dnů**

1 — 5

A ZÁROVEŇ

Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací

2 — 4

- **DRG skupina 16-R01-08 - Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku v délce 1-5 ozařovacích dní u pacientů s CC=0-1**

DRG skupina 16-R01-08 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-R01 Zevní radioterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku, kteří byli ozařováni v 1 až 5 dnech a zároveň je jejich skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací nejvýše 1.

Klasifikační pravidlo 1**Počet ozařovacích dnů**

1 — 5

DRG báze 16-C05 - Chemoterapie nebo cílená léčba pro myelodysplastický syndrom

DRG báze 16-C05 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s myelodysplastickým syndromem, kterým byla podána chemoterapie nebo cílená léčba. Pro tuto DRG bázi jsou definovány celkem 2 DRG skupiny dle typu podané léčby.

Typ DRG báze	C — terapeutická – podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	12
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F03

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-C05-01 - Cílená léčba pro myelodysplastický syndrom
- 16-C05-02 - Chemoterapie pro myelodysplastický syndrom

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - myelodysplastický syndrom	
D460 — Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno	D461 — Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty
D462 — Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]	D464 — Refrakterní anemie NS
D465 — Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách	D466 — Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)
D467 — Jiné myelodysplastické syndromy	D469 — Myelodysplastický syndrom NS
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - chemoterapie nebo cílená léčba	
42510 — NÁROČNÁ APLIKACE REŽIMŮ LÉČBY CYTOSTATIKY (1 DEN, NEZAHRNÚJE PŘÍPRAVU LÉČIV)	42520 — APLIKACE PROTINÁDOROVÉ TERAPIE

DRG skupiny báze 16-C05 - Chemoterapie nebo cílená léčba pro myelodysplastický syndrom

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-C05-01 - Cílená léčba pro myelodysplastický syndrom

DRG skupina 16-C05-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C05 Chemoterapie nebo cílená léčba pro myelodysplastický syndrom, kterým byla za hospitalizace podána cílená léčba.

Klasifikační pravidlo 1	
Zvlášť účtované léčivé přípravky - cílená léčba	
0027451 — EXJADE	0027452 — EXJADE
0027801 — EXJADE	0027802 — EXJADE
0027803 — EXJADE	0027804 — EXJADE
0028936 — REVLIMID	0028937 — REVLIMID
0028938 — REVLIMID	0028939 — REVLIMID
0193527 — DACOGEN	0193631 — REVLIMID
0193632 — REVLIMID	0194784 — REVLIMID
0194785 — REVLIMID	0209211 — EXJADE
0209212 — EXJADE	0209213 — EXJADE
0209214 — EXJADE	0209215 — EXJADE
0209216 — EXJADE	0209217 — EXJADE
0209218 — EXJADE	0209219 — EXJADE



0210330 — REVLIMID
0218022 — DEFERASIROX TEVA
0218024 — DEFERASIROX TEVA
0218026 — DEFERASIROX TEVA
0218028 — DEFERASIROX TEVA
0218030 — DEFERASIROX TEVA
0222002 — REVLIMID
0222631 — EXJADE
0223990 — LENALIDOMID TEVA
0223992 — LENALIDOMID TEVA
0223994 — LENALIDOMID TEVA
0223996 — LENALIDOMID TEVA
0223998 — LENALIDOMID TEVA
0224000 — LENALIDOMID TEVA
0224002 — LENALIDOMID TEVA
0228225 — DEFERASIROX MSN
0228227 — DEFERASIROX MSN
0228229 — DEFERASIROX MSN
0228297 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228299 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228301 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228303 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228305 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228307 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228309 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0233055 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233057 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233059 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233061 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233063 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233065 — LENALIDOMIDE ACCORD
0236643 — DEFERASIROX SYNTHON
0236645 — DEFERASIROX SYNTHON
0236647 — DEFERASIROX SYNTHON
0236649 — DEFERASIROX SYNTHON
0236651 — DEFERASIROX SYNTHON
0236653 — DEFERASIROX SYNTHON
0236655 — DEFERASIROX SYNTHON
0236657 — DEFERASIROX SYNTHON
0236659 — DEFERASIROX SYNTHON
0236661 — DEFERASIROX SYNTHON
0236663 — DEFERASIROX SYNTHON
0236665 — DEFERASIROX SYNTHON
0236922 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236924 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236926 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236928 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236930 — DEFERASIROX ZENTIVA
0238476 — REVLIMID
0238564 — AZACITIDIN CELGENE
0238652 — DEFERASIROX MYLAN
0238654 — DEFERASIROX MYLAN
0238656 — DEFERASIROX MYLAN
0238658 — DEFERASIROX MYLAN

0210908 — EXJADE
0218023 — DEFERASIROX TEVA
0218025 — DEFERASIROX TEVA
0218027 — DEFERASIROX TEVA
0218029 — DEFERASIROX TEVA
0222001 — REVLIMID
0222630 — EXJADE
0222632 — EXJADE
0223991 — LENALIDOMID TEVA
0223993 — LENALIDOMID TEVA
0223995 — LENALIDOMID TEVA
0223997 — LENALIDOMID TEVA
0223999 — LENALIDOMID TEVA
0224001 — LENALIDOMID TEVA
0224003 — LENALIDOMID TEVA
0228226 — DEFERASIROX MSN
0228228 — DEFERASIROX MSN
0228230 — DEFERASIROX MSN
0228298 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228300 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228302 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228304 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228306 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228308 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0228310 — LENALIDOMIDE GRINDEKS
0233056 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233058 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233060 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233062 — LENALIDOMIDE ACCORD
0233064 — LENALIDOMIDE ACCORD
0236642 — DEFERASIROX SYNTHON
0236644 — DEFERASIROX SYNTHON
0236646 — DEFERASIROX SYNTHON
0236648 — DEFERASIROX SYNTHON
0236650 — DEFERASIROX SYNTHON
0236652 — DEFERASIROX SYNTHON
0236654 — DEFERASIROX SYNTHON
0236656 — DEFERASIROX SYNTHON
0236658 — DEFERASIROX SYNTHON
0236660 — DEFERASIROX SYNTHON
0236662 — DEFERASIROX SYNTHON
0236664 — DEFERASIROX SYNTHON
0236921 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236923 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236925 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236927 — DEFERASIROX ZENTIVA
0236929 — DEFERASIROX ZENTIVA
0238475 — REVLIMID
0238477 — REVLIMID
0238651 — DEFERASIROX MYLAN
0238653 — DEFERASIROX MYLAN
0238655 — DEFERASIROX MYLAN
0238657 — DEFERASIROX MYLAN
0238659 — DEFERASIROX MYLAN



0238660 — DEFERASIROX MYLAN
0238662 — DEFERASIROX MYLAN
0238664 — DEFERASIROX MYLAN
0238666 — DEFERASIROX MYLAN
0238858 — DEFERASIROX ACCORD
0238860 — DEFERASIROX ACCORD
0238862 — DEFERASIROX ACCORD
0238864 — DEFERASIROX ACCORD
0238866 — DEFERASIROX ACCORD
0238868 — DEFERASIROX ACCORD
0238886 — AZACITIDINE BETAPHARM
0238889 — AZACITIDIN MYLAN
0239277 — DEFERASIROX TEVA
0239279 — DEFERASIROX TEVA
0239281 — DEFERASIROX TEVA
0240401 — AZACITIDIN SANDOZ
0240579 — DEFERASIROX ZENTIVA
0240581 — DEFERASIROX ZENTIVA
0240583 — DEFERASIROX ZENTIVA
0240585 — DEFERASIROX ZENTIVA
0241090 — LENALIDOMID STADA
0241093 — LENALIDOMID STADA
0245270 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245272 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245274 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245276 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245278 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245414 — LENALIDOMID SANDOZ
0245416 — LENALIDOMID SANDOZ
0245418 — LENALIDOMID SANDOZ
0245420 — LENALIDOMID SANDOZ
0245422 — LENALIDOMID SANDOZ
0245424 — LENALIDOMID SANDOZ
0245426 — LENALIDOMID SANDOZ
0245428 — LENALIDOMID SANDOZ
0245430 — LENALIDOMID SANDOZ
0245432 — LENALIDOMID SANDOZ
0245962 — DEFERASIROX SANDOZ
0246691 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246693 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246695 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246697 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246699 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246701 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246703 — LENALIDOMID ZENTIVA
0247043 — LENALIDOMIDE G.L. PHARMA
0247045 — LENALIDOMIDE G.L. PHARMA
0247384 — DEFERASIROX ZENTIVA
0248206 — EXFERANA
0248208 — EXFERANA
0248210 — EXFERANA
0248212 — EXFERANA
0248214 — EXFERANA
0248216 — EXFERANA

0238661 — DEFERASIROX MYLAN
0238663 — DEFERASIROX MYLAN
0238665 — DEFERASIROX MYLAN
0238832 — AZACITIDINE ACCORD
0238859 — DEFERASIROX ACCORD
0238861 — DEFERASIROX ACCORD
0238863 — DEFERASIROX ACCORD
0238865 — DEFERASIROX ACCORD
0238867 — DEFERASIROX ACCORD
0238869 — DEFERASIROX ACCORD
0238888 — AZACITIDIN MYLAN
0239209 — AZACITIDINE MSN
0239278 — DEFERASIROX TEVA
0239280 — DEFERASIROX TEVA
0239282 — DEFERASIROX TEVA
0240433 — AZACITIDIN STADA
0240580 — DEFERASIROX ZENTIVA
0240582 — DEFERASIROX ZENTIVA
0240584 — DEFERASIROX ZENTIVA
0241088 — LENALIDOMID STADA
0241092 — LENALIDOMID STADA
0245269 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245271 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245273 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245275 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245277 — LENALIDOMIDE CIPLA
0245413 — LENALIDOMID SANDOZ
0245415 — LENALIDOMID SANDOZ
0245417 — LENALIDOMID SANDOZ
0245419 — LENALIDOMID SANDOZ
0245421 — LENALIDOMID SANDOZ
0245423 — LENALIDOMID SANDOZ
0245425 — LENALIDOMID SANDOZ
0245427 — LENALIDOMID SANDOZ
0245429 — LENALIDOMID SANDOZ
0245431 — LENALIDOMID SANDOZ
0245906 — ZASSIDA
0246690 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246692 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246694 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246696 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246698 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246700 — LENALIDOMID ZENTIVA
0246702 — LENALIDOMID ZENTIVA
0247042 — LENALIDOMIDE G.L. PHARMA
0247044 — LENALIDOMIDE G.L. PHARMA
0247383 — DEFERASIROX ZENTIVA
0247385 — DEFERASIROX ZENTIVA
0248207 — EXFERANA
0248209 — EXFERANA
0248211 — EXFERANA
0248213 — EXFERANA
0248215 — EXFERANA
0248217 — EXFERANA



0248218 — EXFERANA	0248219 — EXFERANA
0248220 — EXFERANA	0248221 — EXFERANA
0248222 — EXFERANA	0248223 — EXFERANA
0248224 — EXFERANA	0248225 — EXFERANA
0248226 — EXFERANA	0248227 — EXFERANA
0248228 — EXFERANA	0248229 — EXFERANA
0248437 — LENALIDOMIDE GLENMARK	0248439 — LENALIDOMIDE GLENMARK
0248441 — LENALIDOMIDE GLENMARK	0248443 — LENALIDOMIDE GLENMARK
0250275 — LENALIDOMIDE MYLAN	0250280 — LENALIDOMIDE MYLAN
0250282 — LENALIDOMIDE MYLAN	0250288 — LENALIDOMIDE MYLAN
0250406 — LENALIDOMID KRKA	0250410 — LENALIDOMID KRKA
0250412 — LENALIDOMID KRKA	0250416 — LENALIDOMID KRKA
0250423 — LENALIDOMID KRKA D.D. NOVO MESTO	0250427 — LENALIDOMID KRKA D.D. NOVO MESTO
0250429 — LENALIDOMID KRKA D.D. NOVO MESTO	0250433 — LENALIDOMID KRKA D.D. NOVO MESTO
0250615 — DEFERASIROX GLENMARK	0254033 — AZACITIDIN STADA ARZNEIMITTEL AG
0254485 — LENALIDOMIDE GEDEON RICHTER	0254487 — LENALIDOMIDE GEDEON RICHTER
0254488 — LENALIDOMIDE GEDEON RICHTER	0254490 — LENALIDOMIDE GEDEON RICHTER
0255100 — ONUREG	0500786 — EXJADE
0500787 — EXJADE	0500788 — EXJADE
0500947 — VIDAZA	

- **DRG skupina 16-C05-02 - Chemoterapie pro myelodysplastický syndrom**

DRG skupina 16-C05-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C05 Chemoterapie nebo cílená léčba pro myelodysplastický syndrom, kterým byla za hospitalizace podána chemoterapie.

DRG báze 16-C06 - Chemoterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

DRG báze 16-C06 zahrnuje hospitalizační případy pacientů se zhoubným novotvarem sleziny nebo brzlíku, kterým byla podána chemoterapie. Pro tuto DRG bázi je definována pouze 1 DRG skupina.

Typ DRG báze	C — terapeutická – podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	13
Počet DRG skupin	1
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-X01

Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina :

- 16-C06-00 - Chemoterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku	
C261 — ZN - slezina	C37 — Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)
A ZÁROVEŇ	
Kritické výkony - chemoterapie nebo cílená léčba	
42510 — NÁROČNÁ APLIKACE REŽIMŮ LÉČBY CYTOSTATIKY (1 DEN, NEZAHHRNUJE PŘÍPRAVU LÉČIV)	42520 — APLIKACE PROTINÁDOROVÉ TERAPIE

DRG skupiny báze 16-C06 - Chemoterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku

DRG báze 16-C06 - Chemoterapie pro zhoubný novotvar sleziny nebo brzlíku obsahuje pouze jednu DRG skupinu. Klasifikační pravidla pro zařazení hospitalizačního případu do DRG skupiny jsou tedy shodná s klasifikačními pravidly pro zařazení do DRG báze.

DRG báze 16-C07 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů

DRG báze 16-C07 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou kostní dřeně, kterým byly podány faktory stimulující tvorbu leukocytů (přípravky s ATC skupinou L03AA). Pro tuto DRG bázi jsou definovány 4 DRG skupiny dle skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací a dle centra vysoce specializované hematologické péče.

Typ DRG báze	C — terapeutická – podání cílené léčby (biologické, imunologické, cytostatik)
Priorita báze v rámci MDC	14
Počet DRG skupin	4
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F03

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 4 DRG skupiny:

- 16-C07-01 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů v CVSP u pacientů s CC=2-4
- 16-C07-02 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů v CVSP u pacientů s CC=0-1
- 16-C07-03 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů mimo CVSP u pacientů s CC=2-4
- 16-C07-04 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů mimo CVSP u pacientů s CC=0-1

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy kostní dřeně	
D460 — Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno	D461 — Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty
D462 — Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]	D464 — Refrakterní anemie NS
D465 — Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách	D466 — Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)
D467 — Jiné myelodysplastické syndromy	D469 — Myelodysplastický syndrom NS
D610 — Konstituční aplastická anemie	D611 — Aplastická anemie vyvolaná léky
D612 — Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami	D613 — Idiopatická aplastická anemie
D618 — Jiné určené aplastické anemie	D619 — Aplastická anemie NS
D640 — Dědičná sideroblastická anemie	D641 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí
D642 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená léky a jedy	D643 — Jiné sideroblastické anemie
D644 — Vrozená dyserytroetická anemie	D70 — Agranulocytóza
D71 — Funkční poruchy granulocytů	D720 — Genetické anomálie leukocytů
D721 — Eozinofilie	D728 — Jiné určené poruchy bílých krvinek
D729 — Porucha bílých krvinek NS	D750 — Familiární erytrocytóza
D751 — Sekundární polycytemie	D758 — Jiné určené nemoci krve a krvetvorných orgánů
D759 — Nemoc krve a krvetvorných orgánů NS	D77 — Jiné poruchy krve a krvetvorných orgánů u nemocí ZJ
P611 — Novorozenecká polycytemie [polycythaemia neonatorum]	P615 — Přejídná novorozenecká neutropenie
P618 — Jiné určené perinatální hematologické poruchy	P619 — Perinatální hematologické poruchy NS
R72 — Abnormality bílých krvinek nezařazené jinde	
A ZÁROVEŇ	
Zvlášť účtované léčivé přípravky - faktory stimulující kolonie hematopoetických buněk	
0014902 — NEUPOGEN	0014903 — NEUPOGEN 0,3 MG/ML
0026753 — NEULASTA	0028197 — NEULASTA
0078905 — NEUPOGEN 48 MU/0,5 ML	0078906 — NEUPOGEN 48 MU/0,5 ML
0078909 — NEUPOGEN	0078910 — NEUPOGEN
0078913 — NEUPOGEN 30 MU/0,5 ML	0078914 — NEUPOGEN 30 MU/0,5 ML
0149766 — RATIOGRASTIM	0149767 — RATIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML
0149768 — RATIOGRASTIM	0149769 — RATIOGRASTIM 48 MU/0,8 ML
0149770 — NEULASTA	0149992 — TEVAGRASTIM
0149993 — TEVAGRASTIM	0149994 — TEVAGRASTIM
0149995 — TEVAGRASTIM	0149996 — TEVAGRASTIM



0149997 — TEVAGRASTIM	0167621 — FILGRASTIM HEXAL
0167622 — FILGRASTIM HEXAL	0167623 — FILGRASTIM HEXAL
0167624 — FILGRASTIM HEXAL	0167625 — FILGRASTIM HEXAL
0167626 — FILGRASTIM HEXAL	0167627 — FILGRASTIM HEXAL
0167628 — FILGRASTIM HEXAL	0167630 — ZARZIO
0167631 — ZARZIO	0167632 — ZARZIO
0167633 — ZARZIO	0167634 — ZARZIO
0167635 — ZARZIO	0167636 — ZARZIO
0167637 — ZARZIO	0167713 — NIVESTIM
0167714 — NIVESTIM 12 MU/0,2 ML	0167715 — NIVESTIM
0167716 — NIVESTIM	0167717 — NIVESTIM
0167718 — NIVESTIM	0167719 — NIVESTIM 48 MU/0,5 ML
0167720 — NIVESTIM	0167721 — NIVESTIM
0167835 — BIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML	0167836 — BIOGRASTIM 48 MU/0,8 ML
0186914 — ACCOFIL	0186915 — ACCOFIL
0186916 — ACCOFIL	0186917 — ACCOFIL
0186918 — ACCOFIL	0186919 — ACCOFIL
0186920 — ACCOFIL	0186921 — ACCOFIL
0186922 — ACCOFIL	0186923 — ACCOFIL
0186924 — ACCOFIL	0186925 — ACCOFIL
0194294 — LONQUEx	0194295 — LONQUEx
0194548 — GASTOFIL	0194549 — GASTOFIL
0194550 — GASTOFIL	0194551 — GASTOFIL
0209426 — NIVESTIM	0209427 — NIVESTIM
0209428 — NIVESTIM	0209468 — ACCOFIL
0209469 — ACCOFIL	0210183 — ACCOFIL
0210184 — ACCOFIL	0210185 — ACCOFIL
0210186 — ACCOFIL	0210393 — RISTEMPA
0210394 — RISTEMPA	0210395 — RISTEMPA
0233066 — UDENYCA	0238203 — PELGRAZ
0238238 — NEULASTA	0238240 — FULPHILA
0238241 — FULPHILA	0238245 — ZIEXTENZO
0238250 — PELMEG	0238537 — GRASUSTEK
0238669 — PELGRAZ	0238776 — CEGFILA
0250226 — NYVEPRIA	0255159 — ACCOFIL
0500250 — RATIOGRASTIM	0500251 — RATIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML
0500252 — RATIOGRASTIM	0500253 — RATIOGRASTIM
0500254 — RATIOGRASTIM	0500255 — RATIOGRASTIM 48 MU/0,8 ML
0500256 — RATIOGRASTIM	0500257 — RATIOGRASTIM
0500556 — FILGRASTIM HEXAL	0500557 — FILGRASTIM HEXAL
0500558 — FILGRASTIM HEXAL	0500559 — FILGRASTIM HEXAL
0500560 — FILGRASTIM HEXAL	0500561 — FILGRASTIM HEXAL
0500562 — FILGRASTIM HEXAL	0500563 — FILGRASTIM HEXAL
0500564 — ZARZIO 30 MU/0,5 ML	0500565 — ZARZIO 30 MU/0,5 ML
0500566 — ZARZIO	0500567 — ZARZIO 30 MU/0,5 ML
0500568 — ZARZIO 48 MU/0,5 ML	0500569 — ZARZIO 48 MU/0,5 ML
0500570 — ZARZIO	0500571 — ZARZIO 48 MU/0,5 ML
0500682 — TEVAGRASTIM 30 MU/0,5 ML	0500683 — TEVAGRASTIM
0500684 — TEVAGRASTIM 30 MU/0,5 ML	0500685 — TEVAGRASTIM 30 MU/0,5 ML
0500686 — TEVAGRASTIM 48 MU/0,8 ML	0500687 — TEVAGRASTIM
0500688 — TEVAGRASTIM 48 MU/0,8 ML	0500689 — TEVAGRASTIM 48 MU/0,8 ML
0500690 — BIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML	0500691 — BIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML
0500692 — BIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML	0500693 — BIOGRASTIM 30 MU/0,5 ML
0500694 — BIOGRASTIM 48 MU/0,8 ML	0500695 — BIOGRASTIM 48 MU/0,8 ML

DRG skupiny báze 16-C07 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-C07-01 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů v CVSP u pacientů s CC=2-4

DRG skupina 16-C07-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C07 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 2 až 4, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematologické péče.

Klasifikační pravidlo 1	
Centra vysoce specializované hematologické péče	
02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze	02004000 — Všeobecná fakultní nemocnice v Praze
05002000 — Fakultní nemocnice v Motole	10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady
32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.	44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň
59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.	61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové
72100000 — Fakultní nemocnice Brno	89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc
91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava	
A ZÁROVENĚ	
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací	
2 — 4	

• DRG skupina 16-C07-02 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů v CVSP u pacientů s CC=0-1

DRG skupina 16-C07-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C07 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 0 až 1, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematologické péče.

Klasifikační pravidlo 1	
Centra vysoce specializované hematologické péče	
02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze	02004000 — Všeobecná fakultní nemocnice v Praze
05002000 — Fakultní nemocnice v Motole	10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady
32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.	44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň
59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.	61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové
72100000 — Fakultní nemocnice Brno	89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc
91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava	

• DRG skupina 16-C07-03 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů mimo CVSP u pacientů s CC=2-4

DRG skupina 16-C07-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C07 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 2 až 4, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematologické péče.

Klasifikační pravidlo 1
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací
2 — 4

• DRG skupina 16-C07-04 - Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů mimo CVSP u pacientů s CC=0-1



DRG skupina 16-C07-04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-C07 Podání faktorů stimulujících tvorbu leukocytů se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 0 až 1, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

DRG báze 16-K01 - Zvětšení a zánět mízních uzlin

DRG báze 16-K01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů se zvětšením nebo zánětem mízních uzlin, které nesplňují definiční kritéria DRG bází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny dle skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	15
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-Z01

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-K01-01 - Zvětšení a zánět mízních uzlin u pacientů s CC=1-4
- 16-K01-02 - Zvětšení a zánět mízních uzlin u pacientů s CC=0

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - zvětšení a zánět mízních uzlin	
A182 — TBC periferních lymfatických uzlin	A281 — Nemoc kočičího škrábnutí
B231 — Onemocnění HIV s přetrvávající lymfadenopatií	I880 — Nespecifická mezenterická lymfadenitida
I881 — Chronická lymfadenitida, mimo mezenterickou	I888 — Jiná nespecifická lymfadenitida
I889 — Nespecifická lymfadenitida NS	I898 — Jiná určená neinfekční onemocnění mízních cév a mízních uzlin
I899 — Neinfekční onemocnění mízních cév a mízních uzlin NS	L040 — Akutní lymfadenitida obličeje, hlavy a krku
L041 — Akutní lymfadenitida trupu	L042 — Akutní lymfadenitida horní končetiny
L043 — Akutní lymfadenitida dolní končetiny	L048 — Akutní lymfadenitida jiných lokalizací
L049 — Akutní lymfadenitida NS	R590 — Lokalizované zvětšení mízních uzlin
R591 — Celkové zvětšení mízních uzlin	R599 — Zvětšené mízní uzliny NS

DRG skupiny báze 16-K01 - Zvětšení a zánět mízních uzlin

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-K01-01 - Zvětšení a zánět mízních uzlin u pacientů s CC=1-4

DRG skupina 16-K01-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K01 Zvětšení a zánět mízních uzlin se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 1.

Klasifikační pravidlo 1
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací
1 — 4

• DRG skupina 16-K01-02 - Zvětšení a zánět mízních uzlin u pacientů s CC=0

DRG skupina 16-K01-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K01 Zvětšení a zánět mízních uzlin se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací rovno 0.

DRG báze 16-K02 - Anémie

DRG báze 16-K02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s anémií, které nesplňují definiční kritéria DRG bází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 3 DRG skupiny dle skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	16
Počet DRG skupin	3
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F01

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 3 DRG skupiny:

- 16-K02-01 - Anémie u pacientů s CC=3-4
- 16-K02-02 - Anémie u pacientů s CC=1-2
- 16-K02-03 - Anémie u pacientů s CC=0

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - anémie	
D500 — Anémie z nedostatku železa, sekundární po ztrátě krve (chronická)	D501 — Sideropenická dysfagie
D508 — Jiné anémie z nedostatku železa	D509 — Anémie z nedostatku železa NS
D510 — Anémie z nedostatku vitamínu B12 způsobeným nedostatkem vnitřního faktoru	D511 — Anémie z ned. vitamínu B12 způsobeného selekt. malabsorpcí s proteinurií
D512 — Nedostatek transkobalaminu II.	D513 — Jiná nutriční anémie z nedostatku vitamínu B12
D518 — Jiné anémie z nedostatku vitamínu B12	D519 — Anémie z nedostatku vitamínu B12 NS
D520 — Nutriční anémie z nedostatku kyseliny listové	D521 — Anémie z nedostatku kyseliny listové, vyvolaná léky
D528 — Jiné anémie z nedostatku kyseliny listové	D529 — Anémie z nedostatku kyseliny listové NS
D530 — Anémie z nedostatku proteinů	D531 — Jiné megaloblastické anémie nezařazené jinde
D532 — Anémie z nedostatku vitamínu C	D538 — Jiné určené nutriční anémie
D539 — Nutriční anémie NS	D550 — Anémie způsobená nedostatkem G-6-PD
D551 — Anémie způsobená jinými poruchami metabolismu glutationu	D552 — Anémie způsobená poruchami glykolytických enzymů
D553 — Anémie způsobená poruchami metabolismu nukleotidů	D558 — Jiné anémie způsobené poruchami enzymů
D559 — Anémie způsobená poruchou enzymu NS	D560 — Alfa talasemie
D561 — Beta talasemie	D562 — Delta-beta talasemie
D563 — Talasemický typ	D564 — Dědičná perzistence fetálního hemoglobinu [HPFH]
D568 — Jiné talasemie	D569 — Talasemie NS
D570 — Srpkovitá anémie s krizí	D571 — Srpkovitá anémie bez krize
D572 — Zdvojené heterozygotní poruchy srpkovatení	D573 — Další typy srpkovité anémie
D578 — Jiné srpkovité poruchy	D580 — Dědičná sférocytóza
D581 — Dědičná eliptocytóza	D582 — Jiné hemoglobinopatie
D588 — Jiné určené dědičné hemolytické anémie	D589 — Dědičná hemolytická anémie NS
D590 — Autoimunitní hemolytická anémie vyvolaná léky	D591 — Jiné autoimunitní hemolytické anémie
D592 — Neautoimunitní hemolytická anémie vyvolaná léky	D594 — Jiné neautoimunitní hemolytické anémie
D595 — Paroxysmální noční hemoglobinurie (Marchiafavův-Micheliův syndrom)	D596 — Hemoglobinurie způsobená hemolýzou z jiných vnějších příčin
D598 — Jiné získané hemolytické anémie	D599 — Získaná hemolytická anémie NS
D600 — Chronická získaná čistá aplázie červených krvinek	D601 — Přechodná získaná čistá aplázie červených krvinek
D608 — Jiná získaná čistá aplázie červených krvinek	D609 — Získaná čistá aplázie červených krvinek NS
D62 — Akutní posthemoragická anémie	D630 — Anémie při onemocněních novotvary (C00-D48+)
D638 — Anémie při jiných chronických nemocech zařazených jinde	D648 — Jiné určené anémie
D649 — Anémie NS	D740 — Vrozená methemoglobinemie



D748 — Jiné methemoglobinemie

P612 — Anemie z nezralosti

P614 — Jiné vrozené anemie nezařazené jinde

R701 — Abnormální viskozita plazmy

D749 — Methemoglobinemie NS

P613 — Vrozená anemie z fetální ztráty krve

R700 — Zvýšená rychlost sedimentace červených krvinek

R71 — Abnormality červených krvinek

DRG skupiny báze 16-K02 - Anémie

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-K02-01 - Anémie u pacientů s CC=3-4

DRG skupina 16-K02-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K02 Anémie se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 3.

Klasifikační pravidlo 1

Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací

3 — 4

• DRG skupina 16-K02-02 - Anémie u pacientů s CC=1-2

DRG skupina 16-K02-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K02 Anémie se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 1 až 2.

Klasifikační pravidlo 1

Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací

1 — 2

• DRG skupina 16-K02-03 - Anémie u pacientů s CC=0

DRG skupina 16-K02-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K02 Anémie se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací rovno 0.

DRG báze 16-K03 - Poruchy krevního srážení

DRG báze 16-K03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou krevního srážení, které nesplňují definiční kritéria DRG bází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 3 DRG skupiny dle skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	17
Počet DRG skupin	3
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F02

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 3 DRG skupiny:

- 16-K03-01 - Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=3-4
- 16-K03-02 - Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=1-2
- 16-K03-03 - Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=0

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy krevního srážení	
D65 — Diseminovaná intravaskulární koagulace (defibrinační syndrom) [DIC]	D66 — Dědičný nedostatek faktoru VIII
D67 — Dědičný nedostatek faktoru IX	D680 — Von Willebrandova nemoc
D681 — Dědičný nedostatek faktoru XI	D682 — Dědičný nedostatek jiných koagulačních faktorů
D683 — Krvácivé stavy způsobené cirkulujícími antikoagulanty	D684 — Získaný nedostatek koagulačních faktorů
D685 — Primární trombofilie	D686 — Jiné trombofilie
D688 — Jiné určené poruchy koagulace	D689 — Porucha koagulace NS
D690 — Alergická purpura	D691 — Kvalitativní poruchy trombocytů
D692 — Jiné netrombocytopenické purpury	D693 — Idiopatická trombocytopenická purpura
D694 — Jiná primární trombocytopenie	D695 — Sekundární trombocytopenie
D696 — Trombocytopenie NS	D698 — Jiné určené krvácivé stavy
D699 — Krvácivý stav NS	P53 — Hemoragická nemoc u plodu a novorozence
P60 — DIC u plodu nebo novorozence	P610 — Přechodná trombocytopenie u novorozence
P616 — Jiné přechodné poruchy koagulace u novorozence	R233 — Samovolné ekchymózy

DRG skupiny báze 16-K03 - Poruchy krevního srážení

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-K03-01 - Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=3-4

DRG skupina 16-K03-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K03 Poruchy krevního srážení se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 3.

Klasifikační pravidlo 1
Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 3 — 4

• DRG skupina 16-K03-02 - Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=1-2

DRG skupina 16-K03-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K03 Poruchy krevního srážení se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací 1 až 2.

Klasifikační pravidlo 1



Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací

1 — 2

- **DRG skupina 16-K03-03 - Poruchy krevního srážení u pacientů s CC=0**

DRG skupina 16-K03-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K03 Poruchy krevního srážení se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací rovno 0.

DRG báze 16-K04 - Poruchy kostní dřeně

DRG báze 16-K04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou kostní dřeně, které nesplňují definiční kritéria DRG bází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 4 DRG skupiny dle skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací a dle centra vysoce specializované hematologické péče.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	18
Počet DRG skupin	4
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-F03

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 4 DRG skupiny:

- 16-K04-01 - Poruchy kostní dřeně v CVSP u pacientů s CC=1-4
- 16-K04-02 - Poruchy kostní dřeně v CVSP u pacientů s CC=0
- 16-K04-03 - Poruchy kostní dřeně mimo CVSP u pacientů s CC=1-4
- 16-K04-04 - Poruchy kostní dřeně mimo CVSP u pacientů s CC=0

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy kostní dřeně	
D460 — Refrakterní anemie bez prstenčitých sideroblastů, takto uvedeno	D461 — Refrakterní anemie s prstenčitými sideroblasty
D462 — Refrakterní anemie s přebytkem blastů [RAEB]	D464 — Refrakterní anemie NS
D465 — Refrakterní anemie s dysplázií ve více řadách	D466 — Myelodysplastický syndrom s izolovanou chromozomální aberací del(5q)
D467 — Jiné myelodysplastické syndromy	D469 — Myelodysplastický syndrom NS
D610 — Konstituční aplastická anemie	D611 — Aplastická anemie vyvolaná léky
D612 — Aplastická anemie způsobená jinými zevními příčinami	D613 — Idiopatická aplastická anemie
D618 — Jiné určené aplastické anemie	D619 — Aplastická anemie NS
D640 — Dědičná sideroblastická anemie	D641 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená nemocí
D642 — Sekundární sideroblastická anemie způsobená léky a jedy	D643 — Jiné sideroblastické anemie
D644 — Vrozená dyserytroetická anemie	D70 — Agranulocytóza
D71 — Funkční poruchy granulocytů	D720 — Genetické anomálie leukocytů
D721 — Eozinofilie	D728 — Jiné určené poruchy bílých krvinek
D729 — Porucha bílých krvinek NS	D750 — Familiární erytrocytóza
D751 — Sekundární polycytemie	D758 — Jiné určené nemoci krve a krevetvorných orgánů
D759 — Nemoc krve a krevetvorných orgánů NS	D77 — Jiné poruchy krve a krevetvorných orgánů u nemocí ZJ
P611 — Novorozenecká polycytemie [polycythaemia neonatorum]	P615 — Přechodná novorozenecká neutropenie
P618 — Jiné určené perinatální hematologické poruchy	P619 — Perinatální hematologické poruchy NS
R72 — Abnormality bílých krvinek nezařazené jinde	

DRG skupiny báze 16-K04 - Poruchy kostní dřeně

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-K04-01 - Poruchy kostní dřeně v CVSP u pacientů s CC=1-4

DRG skupina 16-K04-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K04 Poruchy kostní dřeně se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 1, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematologické péče.

Klasifikační pravidlo 1

Centra vysoce specializované hematoonkologické péče

02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze

05002000 — Fakultní nemocnice v Motole

32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.

59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.

72100000 — Fakultní nemocnice Brno

91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava

02004000 — Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady

44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň

61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové

89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc

A ZÁROVEŇ**Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací**

1 — 4

• DRG skupina 16-K04-02 - Poruchy kostní dřeně v CVSP u pacientů s CC=0

DRG skupina 16-K04-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K04 Poruchy kostní dřeně se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací rovno 0, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

Klasifikační pravidlo 1**Centra vysoce specializované hematoonkologické péče**

02002000 — Ústav hematologie a krevní transfuze

05002000 — Fakultní nemocnice v Motole

32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.

59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.

72100000 — Fakultní nemocnice Brno

91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava

02004000 — Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady

44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň

61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové

89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc

• DRG skupina 16-K04-03 - Poruchy kostní dřeně mimo CVSP u pacientů s CC=1-4

DRG skupina 16-K04-03 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K04 Poruchy kostní dřeně se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací alespoň 1, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

Klasifikační pravidlo 1**Skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací**

1 — 4

• DRG skupina 16-K04-04 - Poruchy kostní dřeně mimo CVSP u pacientů s CC=0

DRG skupina 16-K04-04 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K04 Poruchy kostní dřeně se skóre klinické závažnosti komorbidit a komplikací rovno 0, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované hematoonkologické péče.

DRG báze 16-K05 - Poruchy imunitních mechanismů

DRG báze 16-K05 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s poruchou imunitního mechanismu, které nesplňují definiční kritéria DRG bází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	19
Počet DRG skupin	1
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definována	16-F04

Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina :

- 16-K05-00 - Poruchy imunitních mechanismů

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - poruchy imunitních mechanismů	
D800 — Dědičná hypogamaglobulinemie	D801 — Hypogamaglobulinemie rodinně se nevyskytující
D802 — Selektivní defekt imunoglobulinu A [IgA]	D803 — Selektivní defekt podtříd imunoglobulinu G [IgG]
D804 — Selektivní defekt imunoglobulinu M [IgM]	D805 — Imunodeficiency se zvýšením imunoglobulinu M [IgM]
D806 — Imunodeficiency s téměř normál. imunoglobuliny n. hyperglobulinemií	D807 — Přechodná hypogamaglobulinemie v dětství
D808 — Jiné imunodeficiency s převahou poruch protilátek	D809 — Imunodeficiency s převahou poruch protilátek NS
D810 — Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s retikulární dysgenezí	D811 — Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s nízkými počty T a B buněk
D812 — Těžké kombinované imunodeficiency (SCID) s nízkým normálním počtem B buněk	D813 — Nedostatek adenosindeaminázy [ADA]
D814 — Nezelofův syndrom	D815 — Nedostatek purinnukleosidfosforylázy (PNP)
D816 — Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) I. třídy	D817 — Defekt exprese hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) II. třídy
D818 — Jiné kombinované poruchy imunity	D819 — Kombinovaná porucha imunity NS
D820 — Syndrom Wiskottův-Aldrichův	D821 — DiGeorgeův syndrom
D822 — Imunodeficiency s dysproporčním trpaslivitím	D823 — Imunodef. u dědič. chybné odpovědi na virus Epstein-Barr (EBV)
D824 — Syndrom hyperimmunoglobulinemie E [IgE]	D828 — Jiné imunodeficiency spojené s velkými poruchami nezařazené jinde
D829 — Imunodeficiency spojená s velkými poruchami NS	D830 — Běžná variabil. imunodef. (CVID) s přev. abnorm. v počtu a funkci B buněk
D831 — Běžná variabil. imunodef. (CVID) s přev. imunoregul. poruch T buněk	D832 — Běžná variabil. imunodef. (CVID) s autoprotilát. proti B a T buňkám
D838 — Jiné běžné variabilní imunodeficiency	D839 — Běžná variabilní imunodeficiency NS
D840 — Defekt leukocytárního funkčního antigenu 1 [LFA-1]	D841 — Defekt v systému komplementu
D848 — Jiné specififikovatelné imunodeficiency	D849 — Imunodeficiency NS
D890 — Polyklonální hypergamaglobulinemie	D891 — Kryoglobulinemie
D892 — Hypergamaglobulinemie NS	D893 — Syndrom imunitní obnovy (Immune reconstitution syndrome)
D898 — Jiné určené poruchy imunity nezařazené jinde	D899 — Porucha imunity NS

DRG skupiny báze 16-K05 - Poruchy imunitních mechanismů

DRG báze 16-K05 - Poruchy imunitních mechanismů obsahuje pouze jednu DRG skupinu. Klasifikační pravidla pro zařazení hospitalizačního případu do DRG skupiny jsou tedy shodná s klasifikačními pravidly pro zařazení do DRG báze.

DRG báze 16-K06 - Trauma sleziny

DRG báze 16-K06 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s traumatem sleziny, které nesplňují definiční kritéria DRGází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny dle centra vysoce specializované traumatologické péče.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	20
Počet DRG skupin	2
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-T01

Pro tuto DRG bázi jsou definovány 2 DRG skupiny:

- 16-K06-01 - Trauma sleziny v CVSP
- 16-K06-02 - Trauma sleziny mimo CVSP

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - trauma sleziny	
P151 — Poranění sleziny za porodu	S3600 — Poranění sleziny; neotevřená rána
S3601 — Poranění sleziny; otevřená rána	

DRG skupiny báze 16-K06 - Trauma sleziny

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy definičních faktorů, jejichž kombinace představují přípustná klasifikační pravidla, která zařazují hospitalizační případ v rámci této DRG báze do DRG skupiny (klasifikační pravidla pro zařazení případu do DRG báze zde tedy nejsou uvedena). DRG skupiny jsou uvedeny dle priority v rámci klasifikačního algoritmu.

• DRG skupina 16-K06-01 - Trauma sleziny v CVSP

DRG skupina 16-K06-01 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K06 Trauma sleziny, kteří byli hospitalizováni v centru vysoce specializované traumatologické péče.

Klasifikační pravidlo 1	
Centra vysoce specializované traumatologické péče I. typu	
04005000 — Thomayerova nemocnice	05002000 — Fakultní nemocnice v Motole
06051000 — ÚVN - Vojenská fakultní nemocnice Praha	10002000 — Fakultní nemocnice Královské Vinohrady
32006000 — Nemocnice České Budějovice, a.s.	44101000 — Fakultní nemocnice Plzeň
54100000 — Krajská nemocnice Liberec, a.s.	59001000 — KZ, a.s., Masarykova nem. Ústí n. L., o.z.
61004000 — Fakultní nemocnice Hradec Králové	72100000 — Fakultní nemocnice Brno
82001000 — Krajská nemocnice T. Bati a.s.	89301000 — Fakultní nemocnice Olomouc
91009000 — Fakultní nemocnice Ostrava	
Centra vysoce specializované traumatologické péče II. typu	
08006000 — Nemocnice Na Bulovce	42008000 — KKN a.s., Nemocnice Karlovy Vary
65001000 — Nem. Pardubického kraje, a.s., Pardubická nem.	72933000 — Úrazová nemocnice v Brně
76001000 — Nemocnice Jihlava, p.o.	

• DRG skupina 16-K06-02 - Trauma sleziny mimo CVSP

DRG skupina 16-K06-02 zahrnuje hospitalizační případy pacientů z DRG báze 16-K06 Trauma sleziny, kteří nebyli hospitalizováni v centru vysoce specializované traumatologické péče.

DRG báze 16-K07 - Nemoci sleziny a brzlíku

DRG báze 16-K07 zahrnuje hospitalizační případy pacientů s onemocněním sleziny nebo brzlíku, které nesplňují definiční kritéria DRG bází s vyšší prioritou. Zejména se může jednat o konzervativní léčbu onemocnění, případně diagnostické hospitalizace. Pro tuto DRG bázi je definována pouze 1 DRG skupina.

Typ DRG báze	K — terapeutická bez kritického výkonu
Priorita báze v rámci MDC	21
Počet DRG skupin	1
Kódy DRG kategorií, pro které je tato DRG báze definovaná	16-X01

Pro tuto DRG bázi je definována 1 DRG skupina :

- 16-K07-00 - Nemoci sleziny a brzlíku

Pravidla pro přiřazení hospitalizačního případu do DRG báze

Jednotlivé bloky níže uvádí seznamy příslušných definičních faktorů (hlavních diagnóz, kritických výkonů a případně dalších). Jejich kombinace definují přípustná klasifikační pravidla, která přiřazují hospitalizační případ do této DRG báze.

Klasifikační pravidlo 1	
Hlavní diagnózy - nemoci sleziny a brzlíku	
C261 — ZN - slezina	C37 — Zhoubný novotvar brzlíku (thymu)
D150 — Nezhoubný novotvar - brzlík	D384 — Novotvar NNCH - brzlík [thymus]
D730 — Hyposplenismus	D731 — Hypersplenismus
D732 — Chronická kongestivní splenomegalie	D733 — Absces sleziny
D734 — Cysta sleziny	D735 — Infarkt sleziny
D738 — Jiné nemoci sleziny	D739 — Nemoc sleziny NS
E320 — Přetrvávající hyperplázie brzlíku [hyperplasia thymi persistens]	E321 — Absces brzlíku
E328 — Jiné nemoci brzlíku	E329 — Nemoc brzlíku NS
Q890 — Vrozené vady sleziny	R161 — Zvětšení sleziny (splenomegalie) nezařazené jinde

DRG skupiny báze 16-K07 - Nemoci sleziny a brzlíku

DRG báze 16-K07 - Nemoci sleziny a brzlíku obsahuje pouze jednu DRG skupinu. Klasifikační pravidla pro zařazení hospitalizačního případu do DRG skupiny jsou tedy shodná s klasifikačními pravidly pro zařazení do DRG báze.