

<p>1. Lupus nefritis - immuuncomplex glomerulonefritis (GN)</p> <p>1a. Lupus nefritis - Klasse I</p> <p>1b. Lupus nefritis - Klasse II</p> <p>1c. Lupus nefritis - Klasse III</p> <p>1d. Lupus nefritis - Klasse IV</p> <p>1e. Lupus nefritis - Klasse V</p> <p>1f. Lupus nefritis - Klasse VI</p> <p>1g. Combinatie van meerdere Klassen</p> <p>2. Infectiegerelateerde - immuuncomplex glomerulonefritis – <i>graag subtyperen</i></p> <p>2a. Gerelateerd aan virale infectie</p> <p>2b. Gerelateerd aan bacteriële infectie</p> <p>2c. Gerelateerd aan andere infectie (parasitair...)</p> <p>3. IgA - immuuncomplex glomerulonefritis – <i>graag subtyperen</i></p> <p>3a. IgA nefropathie - primair</p> <p>3b. Henoch-Schonlein purpura</p> <p>3c. IgA nefropathie - secundair</p> <p>4. Cryoglobulinemische glomerulonefritis</p> <p>5. Fibrillaire GN met polyclonale immuundeposities</p> <p>6. Andere immuuncomplex glomerulonefritis</p> <p>7. Pauci-immune necrotiserende glomerulonefritis</p> <p>7a. ANCA-positieve pauci-immune glomerulonefritis</p> <p>7b. ANCA-negatieve pauci-immune glomerulonefritis</p> <p>8. Anti-GBM nefritis</p> <p>9. Glomerulonefritis (GN) geassocieerd met monoclonale immuundeposities</p> <p>9a. Proliferatieve GN geassocieerd met monoclonale immuundeposities</p> <p>9b. Fibrillaire GN geassocieerd met monoclonale immuundeposities</p> <p>9c. Immunotactoidale glomerulopathie</p> <p>10. C3 glomerulopathie</p> <p>10a. Dense deposit disease</p> <p>10b. C3 glomerulonefritis</p> <p><u><i>De diagnose codes 1 tot en met 10 passen in de systematiek van Sethi et al. JASN 2016;27:1278: Mayo Clinic / RPS consensus report on GN.</i></u></p> <p>61. Renale Vasculitis - zonder glomerulonefritis</p>	<p>11. Membraneuze nefropathie</p> <p>11a. Membraneuze nefropathie – primair / idiopathisch (<i>oa. aPLA2R As</i>)</p> <p>11b. Membraneuze nefropathie - secundair (<i>gekende oorzaak: maligniteit, HBV infectie</i>) [<i>indien SLE : zie PA code 1e.</i>]</p> <p>12. Focale segmentale glomerulosclerose (FSGS)</p> <p>12a. FSGS - primair / idiopathisch / NOS</p> <p>12b. FSGS - genetische oorzaak</p> <p>12c. FSGS - secundair aan een gekende oorzaak (<i>bv. vaatlijden, obesitas</i>)</p> <p>13. Collapsing FSGS</p> <p>13a. Collapsing FSGS - HIVAN</p> <p>13b. Collapsing FSGS - andere gekende oorzaak</p> <p>14. Minimal change disease (MCD)</p> <p>15. FSGS/MCD – <i>alleen te gebruiken als een onderscheid niet mogelijk is</i></p> <p>16. Diabetische nefropathie</p> <p>17. Idiopathische nodulaire glomerulosclerose</p> <p>18. Nefroangiosclerose</p> <p>19. Amyloïdose</p> <p>19a. AL amyloïdose</p> <p>19b. AA amyloïdose</p> <p>19c. Amyloïdose - andere</p> <p>20. Lichte keten cilinder nefropathie (myeloma cast nephropathy)</p> <p>21. Lichte keten proximale tubulopathie</p> <p>22. Monoclonale immunoglobuline depositie ziekte (MIDD)</p> <p>22a. Light chain depositie ziekte (LCDD)</p> <p>22b. Heavy chain depositie ziekte (HCDD)</p> <p>22c. Light and heavy chain depositie ziekte (LHCDD)</p> <p>23. Thrombotische microangiopathie (TMA) – <i>graag subtyperen</i></p> <p>23a. TMA - hemolytisch uremisch syndroom (HUS)</p> <p>23b. TMA - atypische HUS (aHUS)</p> <p>23c. TMA - pre-eclampsie</p> <p>23d. TMA - medicatiegerelateerd</p> <p>23e. TMA - maligne hypertensie</p>
---	--

<p>24. Nierinfarct</p> <p>25. Collagenofibrotische glomerulopathie</p> <p>26. Fibronectine glomerulopathie</p> <p>27. Lipoproteïne glomerulopathie</p> <p>28. Dunne basaalmembraanziekte</p> <p>29. Ziekte van Alport 29a. X-linked ziekte van Alport 29b. Andere vorm ziekte van Alport</p> <p>30. Dunne basaalmembraanziekte / Alport – <i>alleen te gebruiken als een onderscheid niet mogelijk is</i></p> <p>31. Nefropathie of bevindingen gerelateerd aan stapelingsziekte 31a. Ziekte van Fabry 31b. Glycogeen stapelingsziekte 31c. Stapelingsziekte - andere gekende oorzaak</p> <p>32. Aangeboren / Erfelijk syndroom 32a. Diffuse mesangiale sclerose 32b. Andere</p> <p>33. Acute tubulaire schade / acute tubulaire necrose</p> <p>34. Acute tubulo-interstitiële nefritis (TIN)</p> <p>35. Granulomateuze TIN</p> <p>36. IgG4-gerelateerde TIN</p> <p>37. Chronische TIN</p> <p>38. Auto-immuun gerelateerd TIN</p> <p>39. Acute pyelonefritis</p> <p>40. Xanthogranulomateuze pyelonefritis</p>	<p>41. Chronische pyelonefritis 41a. Chronische pyelonefritis gerelateerd aan vesico-ureterale reflux 41b. Chronische pyelonefritis - andere oorzaak</p> <p>42. Nefrocalcinose</p> <p>43. Oxalaat nefropathie</p> <p>44. Uraat nefropathie</p> <p>45. Myoglobine / Hemoglobine cilinder nefropathie</p> <p>46. Gal cilinder nefropathie</p> <p>47. Pigment nefropathie - andere</p> <p>48. Cholesterol emboli</p> <p>49. Medicatie-geïnduceerde renale veranderingen (<i>maar niet code 50</i>)</p> <p>50. Calcineurine-inhibitor renale toxiciteit</p> <p>51. Cystische nierziekte</p> <p>52. Tumor 52a. Benigne tumor 52b. Maligne tumor</p> <p>53. End-stage renal disease (zonder specifieke renale pathologie)</p> <p>54. Glomerulaire pathologie, NOS</p> <p>55. Tubulo-interstitiële pathologie, NOS</p> <p>56. Normaal nierweefsel - alle technieken uitgevoerd (IF/IHC en EM)</p> <p>57. Normaal nierweefsel - niet alle technieken uitgevoerd (IF/IHC en/of EM)</p> <p>58. Geen diagnose - niet representatief (onvoldoende materiaal)</p> <p>59. Geen diagnose - niet alle technieken uitgevoerd (IF/IHC en/of EM)</p> <p>60. Geen diagnose - beoordeling bemoeilijkt door technische problemen</p>
--	--