



CIM-10-GM 2024

Index alphabétique – Version française

Domaine «Santé»

Publications actuelles sur des thèmes apparentés

Presque tous les documents publiés par l'OFS sont disponibles gratuitement sous forme électronique sur le portail Statistique suisse (www.statistique.ch). Pour obtenir des publications imprimées, veuillez passer commande par téléphone (+41 58 463 60 60) ou par e-mail (order@bfs.admin.ch).

Santé – Statistique de poche 2024, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2024, numéro OFS: 1541-2400, 36 pages

Manuel de codage médical. Le manuel officiel des règles de codage en Suisse, Version 2025, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2024, numéro OFS: 544-2500, 244 pages

Statistique médicale des hôpitaux: Tableaux standard 2022, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2023, numéro OFS: su-b-14.04.01.02-MKS-2022

Utilisation multiple des données d'hospitalisation (projet SpiGes): état de la mise en œuvre et prochaines étapes, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2022, numéro OFS: be-f-14.04.01-SpiGes-01, 9 pages

Statistique des causes de décès 2022: L'impact de la pandémie de COVID-19 sur la mortalité et les causes de décès en Suisse, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2023, numéro OFS: 1258-2200, 10 pages

Enquête suisse sur la santé 2022 – Tableaux standard, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2023, <https://www.bfs.admin.ch/bfs/fr/home/statistiques/sante/enquetes/sgb/resultats-publications.html>

Enquête suisse sur la santé: La consommation de tabac de 1992 à 2022, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2024, numéro OFS: 213-2213, 6 pages

Le cancer en Suisse, rapport 2021 - État des lieux et évolutions, Office fédéral de la statistique, Organe national d'enregistrement du cancer (ONEC), Registre du Cancer de l'Enfant (RCdE), Neuchâtel 2021, numéro OFS: 1178-2100, 148 pages

Relevé des données structurelles des cabinets médicaux et des centres ambulatoires (MAS): Cabinets médicaux et médecine de premier recours en Suisse, de 2018 à 2021, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2023, numéro OFS: 1804-2100, 8 pages

Coût et financement du système de santé en 2022: Les coûts du système de santé se sont élevés à 91,5 milliards de francs en 2022, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2024, communiqué de presse, 6 pages

Hospitalisations pour maladies de l'appareil respiratoire entre 2012 et 2022, Office fédéral de la statistique, Neuchâtel 2024, numéro OFS: 2314-2200 8 pages

Domaine «Santé» sur Internet

www.statistique.ch → Santé ou www.health-stat.admin.ch

CIM-10-GM 2024

Index alphabétique – Version française

Rédaction Section Santé de la population,
domaine Classifications médicales
Éditeur Office fédéral de la statistique (OFS)

Neuchâtel 2024

Éditeur: Office fédéral de la statistique (OFS)

Renseignements: Secrétariat de codage
codeinfo@bfs.admin.ch

Rédaction: Office fédéral de la statistique (OFS)
Traduction basée sur la version du Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)

Série: Statistique de la Suisse

Domaine: 14 Santé

Langue du texte original: allemand

Traduction: Services linguistiques de l'OFS

Mise en page: Publishing et diffusion PUB, OFS
Ce document a été produit automatiquement à partir de banques de données. Il ne répond donc pas aux normes typographiques des publications de l'OFS.

En ligne: www.statistique.ch

Imprimés: www.statistique.ch
Office fédéral de la statistique, CH-2010 Neuchâtel,
order@bfs.admin.ch, tél. +41 58 463 60 60
Impression réalisée en Suisse

Copyright: OFS, Neuchâtel 2024
La reproduction est autorisée, sauf à des fins commerciales, si la source est mentionnée.

Numéro OFS: 1188-2434

ISBN: 978-3-303-14374-2

Table des matières

Introduction	V	S	621
		T	671
Index alphabétique – Volume 1 (A-L)		U	719
A	3	V	727
B	75	W	753
C	95	X	755
D	167	Y	757
E	209	Z	759
F	247		
G	273	Annexe	
H	301	Tableau des tumeurs	XI
I	337		
J	367		
K	371		
L	377		
Index alphabétique – Volume 2 (M-Z)			
M	407		
N	461		
O	485		
P	517		
Q	591		
R	593		

Introduction

Contexte et validité

La «Classification statistique internationale des maladies et des problèmes de santé connexes – 10^e révision» (CIM-10) est établie par l'Organisation mondiale de la santé (OMS). En Suisse, le codage des diagnostics, dans le cadre du relevé Séjours stationnaires en hôpitaux (SpiGes), se fait avec la version German Modification (GM). La CIM-10-GM se base sur la version de l'OMS et comporte des modifications spécifiques à l'Allemagne. Elle est établie par le «Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)» en Allemagne. Une nouvelle version de la CIM-10-GM n'est reprise que tous les deux ans en Suisse et ceci décalé d'une année par rapport à l'Allemagne.

La version 2024 de l'index alphabétique de la CIM-10-GM en français se base sur l'index systématique de la CIM-10-GM 2024 ainsi que sur une liste d'enrichissements. La version française de l'index systématique est la traduction de la version allemande de l'index systématique de référence, ICD-10-GM 2024, publié par le BfArM. La liste des enrichissements prend en compte les termes introduits dans l'index alphabétique allemand entre 2010 et 2024, si la traduction en est pertinente. De nombreux changements ont été entrepris dans l'index alphabétique allemand entre les versions 2022 et 2024.

La version 2024 de la CIM-10-GM entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2025 en Suisse. À cette date, son application sera obligatoire pour le codage des diagnostics dans le cadre du relevé Séjours stationnaires en hôpitaux (SpiGes).

En cas de divergence entre l'index systématique et l'index alphabétique, c'est l'index systématique qui l'emporte. En cas de divergence entre les divers formats techniques de l'index systématique et de l'index alphabétique, ce sont les documents PDF qui font foi.

Langues, formats, accès

L'index alphabétique de la CIM-10-GM 2024 est disponible en allemand auprès du BfArM, ainsi qu'en français et en italien auprès de l'OFS.

La version française de l'index alphabétique est disponible aux formats PDF, CSV et imprimé. Les versions PDF et CSV peuvent être téléchargées directement sur le site Internet de l'OFS. Une version imprimée payante peut également être commandée sur ce dernier.

Les instruments pour le codage médical sont disponibles sous www.statistique.ch → Bases statistiques → Nomenclatures → Classifications et codage médicaux → Instruments pour le codage médical → Instruments en vigueur pour le codage médical, par année.

La version allemande de l'ICD-10-GM 2024 est disponible sur le site internet du BfArM: www.bfarm.de → Kodiersysteme → Klassifikationen → ICD → ICD-10-GM

Remarques techniques

Les changements entre les versions 2022 et 2024 dans les listes «Alphabet EDV-Fassung TXT (CSV)» et «Alpha-ID-SE EDV-Fassung TXT (CSV)» publiées par le BfArM ont été analysés. Les termes pertinents pour la version française ont été traduits et intégrés dans la liste d'enrichissements.

L'index alphabétique est produit par permutation. Ni l'index systématique, ni la liste des enrichissements ne sont permutés dans leur intégralité. Les nombreuses répétitions aux différents niveaux hiérarchiques de la classification surchargeraient l'index alphabétique. Seuls les titres et inclusions de l'index systématique, ainsi que les termes de la liste des enrichissements dotés d'une marque de permutation sont donc sélectionnés.

Les textes sélectionnés sont décomposés en leurs termes. Un fichier de règles définit la forme sous laquelle ces termes apparaissent dans l'index alphabétique.

Les mots ou combinaisons de mots sémantiquement importants sont identifiés pour apparaître comme entrée de l'index. Certains substantifs et adjectifs sont réduits à leur forme neutre pour regrouper les textes permutés les contenant sous la même entrée de l'index. Des mots de faible importance sémantique, resp. très fréquents, n'apparaissent pas comme entrée principale de l'index ou sont suivis du renvoi «v./v.a. Type de maladie», mais figurent encore dans les textes permutés. Ce sont p. ex. des mots abondants comme acquis, idiopathique, interstitiel. Des mots sans contenu informatif et ne devant pas apparaître comme entrée dans l'index sont éliminés.

Les textes apurés sont permutés. Par le biais de cette permutation, chaque terme sémantiquement important apparaît comme terme principal (entrée dans l'index). Dans l'index alphabétique l'ordre initial des mots dans les libellés peut être reconstitué grâce à des retraits, traits et signes introduits automatiquement (voir les explications dans le paragraphe consacré à l'utilisation de l'index).

Les règles liées aux «voir/voir aussi» sont intégrées par ordre alphabétique sous les entrées concernées de l'index. Pour certains termes composés, des «voir/voir aussi» sous la seconde ou troisième partie du terme renvoient au terme complet, p. ex. pour le terme ostéo-articulaire (= ostéo; articulaire), un «voir/voir aussi» sous articulaire fait référence à ostéo-articulaire.

Pour réduire le volume de l'index alphabétique certaines combinaisons de mots ont été protégées pour apparaître comme entrée de l'index. Les textes permutés ne sont donc pas répétés sous chaque terme de la combinaison de mots. «Carcinome bronchique» apparaît p.ex. comme entrée sous «C» avec les textes permutés relatifs. Sous l'entrée «bronchique» de l'index un renvoi à la combinaison de mots est présent «v./v.a. Carcinome bronchique». Les textes permutés relatifs au «carcinome bronchique» ne sont pas répétés sous «bronchique».

Utilisation de l'index

L'index alphabétique ne sert, dans un premier temps, qu'à trouver un code. Ce code doit ensuite impérativement être vérifié dans l'index systématique.

Tous les termes importants peuvent être trouvés en raison de la permutation des textes choisis de l'index systématique, resp. de la liste des enrichissements. Comme tous les termes sélectionnés figurent (en caractères gras) parmi les entrées principales, la recherche peut s'effectuer selon la morphologie (par ex. cirrhose), l'étiologie (par ex. alcoolique), l'agent pathogène (par ex. Escherichia), le diagnostic (par ex. varicelle), la localisation (par ex. poumon) ou certains adjectifs particuliers (par ex. aérien). Les autres termes sont imprimés en retrait, dans l'ordre alphabétique, sous le terme principal.

Comme le montre l'exemple suivant, les codes peuvent être recherchés de plusieurs manières:

C84.6 Lymphome anaplasique à grandes cellules, ALK positif

Lymphome anaplasique à grandes cellules, CD30 positif

Apparaît sous

ALK

[...]

- Positif -

- - Lymphome anaplasique à grandes cellules, C84.6

Anaplasique

v./v.a. Lymphome anaplasique

CD30 positif -

[...]

- Lymphome anaplasique à grandes cellules, C84.6

Cellule

[...]

- ALK

[...]

- - Positif -

- - - Lymphome anaplasique à grandes C84.6

[...]

- CD30 positif - Lymphome anaplasique à grandes C84.6

Lymphome anaplasique grand cellule¹

- ALK

[...]

- - Positif - C84.6

- CD30 positif - C84.6

Positif

v./v.a. Type de maladie

Les combinaisons de codes primaires, codes dague (†), codes étoile (*) ou codes avec point d'exclamation (!) sont reprises dans l'index alphabétique.

P. ex. l'enrichissement «Méningite typhoïde A01.0† G01*» apparaît sous:

Méningite

[...]

- Typhoïde - A01.0†, G01*

Typhoïde

[...]

- -

[...]

- - - Méningite A01.0†, G01*

À noter:

Lisibilité: Il convient de remarquer que l'effacement des mots vides, la réduction à la forme neutre de certains termes et le réarrangement des mots rendent les textes moins lisibles. Pour en faciliter la lecture, on a utilisé le symbole (-) pour marquer le début et la fin du texte des codes. Pour lire la totalité du texte dans sa forme originale, il faut lire le mot clé qui figure juste après le symbole, y compris les autres termes jusqu'à ce que l'on tombe sur le contenu recherché avec le code.

¹ Remarque pour expliquer la rédaction de cette entrée d'index: «Lymphome anaplasique» est une combinaison de mots protégée et identifiée pour apparaître comme entrée de l'index. «Grand» et «cellule» viennent s'ajouter par logique de permutation. Si une forme neutre est définie pour un terme, celle-ci est reprise dans l'entrée de l'index, p.ex. ici «grand» et non pas «grandes». Les mots vides, p.ex. ici «à», quand ils ne font pas partie de la combinaison de mots protégée, ne sont pas repris dans les entrées de l'index.

Entrées en anglais: les termes anglais forment un tout. Les entrées en anglais n'apparaissent donc que sous la première lettre du premier mot; p. ex. «Periodic Limb Movements in Sleep» apparaît qu'à la lettre «P» (pour «Periodic») mais pas aux lettres «L» (pour «Limb»), «M» (pour «Movements») ou «S» (pour «Sleep»).

Renvois: Deux types de renvois sont utilisés dans l'index alphabétique de la CIM-10-GM:

- «Voir/voir aussi» (v./v.a.) suivi d'un terme:
 - si l'entrée de l'index n'est suivie d'aucun texte permuté, «voir/voir aussi» renvoie à une entrée plus spécifique, p. ex. acylcarnitine v./v.a. carnitine-acylcarnitine,
 - si l'entrée de l'index est suivie de textes permutés, «voir/voir aussi» fait référence à d'autres entrées (synonymes, hyponymes, etc.), qui peuvent en outre aider à trouver le code recherché, p.ex. ectodermique v./v.a. dysplasie ectodermique
- «Voir/voir aussi type de maladie» (v./v.a. Type de maladie): si l'entrée de l'index est un terme très fréquent, il n'est suivi d'aucun texte permuté. Le renvoi «voir/voir aussi Type de maladie» invite à chercher sous une entrée plus spécifique, p. ex. aigu v./v.a. Type de maladie.

Sous une même entrée de l'index les deux types de renvoi peuvent apparaître.

Tableau des tumeurs: De plus nous aimerions attirer votre attention sur le fait que le tableau des tumeurs se trouve à la fin de l'index alphabétique et non sous la lettre «T».

Incidences sur le codage et perspectives

La terminologie médicale étant très spécialisée, le codage requiert de bonnes connaissances médicales. Ainsi, en cas de doute, il convient de se renseigner auprès du médecin traitant. Une sélection plus poussée des termes permettrait par ailleurs de réduire le volume de la publication. Nous examinerons volontiers toute suggestion et toute proposition d'amélioration dans la perspective des prochaines éditions.

Remerciements

Nous remercions toutes les personnes qui nous ont aidés à établir cet index alphabétique. Nous sommes également reconnaissants à tous les collègues qui nous ont fait part de leurs suggestions et qui nous ont signalé des erreurs à corriger.

Index alphabétique

A/H1N1

- Pandémie de 2009 [grippe porcine] -
Influenza *U69.20!*
- - Influenza *J09, U69.20!*

A/H5N1

- Épidémie de 2009 [grippe aviaire] - Influenza
U69.21!
- - Influenza *J09, U69.21!*

A01 [Albinisme oculaire type 1] - E70.3**Aa**

v./v.a. Helsmoortel-Van Der Aa

Agænaes - Syndrome d' K71.0**Aalfs**

v./v.a. Ruijs-Aalfs

Aarons

v./v.a. Johnston-Aarons-Schelley

Aarskog - Syndrome d' Q87.1**Aarskog-Scott - Syndrome d' Q87.1****Aase-Smith type**

- I - Syndrome d' Q87.8
- II - Syndrome d' D61.0

Abactérienne - Conjonctivite H10.8**Abandon - Délaissement et T74.0****Abasie**

- Fonctionnelle - F44.4
- Hystérique - F44.4

Abattement - Maladie due au VIH avec B23.8, R53**ABCA3 - Pneumopathie interstitielle par déficit en J84.80****ABCB4 - Choléliithiase par mutation du gène K80.80****Abcès**

- Abdomino-pelvien - K65.09
- Aigu
- - Chronique non puerpéral
- - - Aréole - N61
- - - Sein - N61
- - Sinus de la face - J01
- - Tout ganglion lymphatique, sauf
mésentérique - L04
- Amibes - A06.4†, K77.0*
- Amygdale - J36
- Anal - K61.0
- Ano-rectal - K61.2
- Articulaire
- - Tuberculeux NCA - A18.0†, M01.19*
- - Vertébral non tuberculeux - M46.59
- Aseptiques corticosensibles - Syndrome
des M35.8
- Aspergillaire du poumon - B44.1
- Bouche, sans autre précision - Phlegmon et
K12.29
- Bourses séreuses - M71.0
- Brodie - M86.8
- Buccal - Autres phlegmon ou K12.28
- Candida - B37.9
- Cérébral

Abcès -suite

- Cérébral -suite
- - Gonocoques - A54.8†, G07*
- - - Abcès amibien
- - - Foie avec A06.6†, G07*
- - - Poumon avec A06.6†, G07*
- Cerveau à Entamoeba histolytica - A06.6†,
G07*
- Chromomycotique du cerveau - B43.1†,
G07*
- Chronique) d'un sinus (de la face) - J32
- Cordes vocales - J38.3
- Corps
- - Caverneux et de la verge - N48.2
- - Vitré - H44.0
- Dentaire
- - Fistule - K04.6
- - SAI - K04.7
- Dento alvéolaire
- - Fistule - K04.6
- - SAI - K04.7
- Dysentérique du foie - A06.4†, K77.0*
- Embolique
- - Cérébelleux - G06.0
- - Cérébral - G06.0
- - Cerveau [toute région] - G06.0
- - Moelle épinière [toute localisation] - G06.1
- - Otogène - G06.0
- Épididyme ou du testicule - N45.0
- Épidural tuberculeux - A17.8†, G07*
- Épiploïque - K65.09
- Extra-dural et sous-dural, sans précision -
G06.2
- Fascia - M72.8
- Foie
- - Entamoeba histolytica - A06.4†, K77.0*
- - - K75.0
- Fosse ischio-rectale - K61.3
- Furoncle et anthrax du nez - J34.0
- Gaine du tendon - M65.0
- Glande
- - Littré - N34.0
- - Sébacée - L02.9
- - Tarsiennes - H00.0
- Glande de Bartholin - N75.1
- Glande de Cowper - N34.0
- Glandes salivaires - K11.3
- Gonococcique des glandes de Bartholin -
A54.1
- Gonorrhéique de la prostate - A54.2†,
N51.0*
- Granulome
- - Intracrânien
- - - Épidural - G06.0
- - - Extra-dural - G06.0

Abcès -suite

- Granulome -suite
- - Intracrânien -suite
- - - Intrarachidiens au cours d'affections
classées ailleurs - G07*
- - - Sous-dural - G06.0
- - - - G06.0
- - - Intrarachidien
- - - Épidural - G06.1
- - - Extra-dural - G06.1
- - - Sous-dural - G06.1
- - - - G06.1
- Hypophyse - E23.6
- Indication saignement -
- - Diverticulite de l'intestin grêle sans
perforation, K57.12
- - Diverticulose de l'intestin grêle sans
perforation, K57.10
- Intestin - K63.0
- Intestinal tuberculeux - A18.3†, K93.0*
- Intra-abdominal après des actes médicaux -
T81.4
- Intrasphinctérien - K61.4
- Ischio-rectal
- - Tuberculeux - A18.3†, K93.0*
- - - K61.3
- Joue - K12.23
- Langue - K14.0
- Larynx - J38.7
- Ligament large précisé aigu - N73.0
- Lombaire tuberculeux - A18.0†, M49.06*
- Mamelon
- - Gestationnel - O91.0
- - Puerpéral - O91.0
- Mammaire gestationnel(le) ou puerpéral(e) -
O91.1
- Mastoïde - H70.0
- Maxillaire
- - Extension dans la fosse canine - K10.21
- - Sans indication d'extension rétromaxillaire
ou dans la fosse canine - K10.20
- Médiastin - J85.3
- Médullaire tuberculeux - A17.8†, G07*
- Méningé tuberculeux - A17.0†, G01*
- Mésentérique - K65.09
- Non puerpéral du col utérin - N72
- Œsophage - K20.8
- Orbité - H05.0
- Oreille externe - H60.0
- Organes génitaux non précisés de l'homme
- N49.9
- Osseux rachidien non tuberculeux - M46.29
- Ovaire - N70
- Paramètre précisé aigu - N73.0
- Parapharyngé et rétropharyngé - J39.0
- Parodontal - K05.2
- Paroi

Abcès –suite

- Paroi –suite
- - Thoracique – L02.2
- - Vessie – N30.80
- Paroi abdominale – L02.2
- Paupière – H00.0
- Pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe – H60.0
- Périamygdalien – J36
- Périanal
- - Tuberculeux – A18.3†, K93.0*
- - - K61.0
- Périapical
- - Fistule – K04.6
- - SAI – K04.7
- - Sans fistule – K04.7
- Périmandibulaire – K12.28
- Périnéphrétique tuberculeux – A18.1†, N29.1*
- Périodontal – K05.2
- Péripharyngé – J39.0
- Périrectal
- - Tuberculeux – A18.3†, K93.0*
- - - K61.1
- Périrénal – N15.11
- Péritonéal –
- - K65.09
- - Appendicite aiguë avec K35.32
- Périurétral
- - Glandes annexes – Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, avec A54.1
- - - N34.0
- Périvésical – N30.88
- Phaeohyphomycosique sous-cutané – B43.2†, L99.8*
- Pharynx – Autres J39.1
- Plaie après des actes médicaux – T81.4
- Pleural
- - Fistule – J86.09
- - -
- - - J86
- - - J86.9
- Posttyphoïdique – A01.0
- Poumon
- - Entamoeba histolytica – A06.5†, J99.8*
- - Pneumonie – J85.1
- - SAI – J85.2
- - Sans pneumonie – J85.2
- Prostate – N41.2
- Psoas – M60.05
- Pulmonaire tuberculeux primaire
- - Confirmation bactériologique ou histologique – A15.7
- - - A16.7
- Rate

Abcès –suite

- Rate –suite
- - Amibes – A06.8†, D77*
- - - D73.3
- Rectal – K61.1
- Rectovésical – N30.88
- Régions anale et rectale, avec ou sans fistule – K61
- Rénal
- - Calcul et hydronéphrose – N13.64
- - - N15.10
- Rétro-cæcal – K65.09
- Rétropéritonéal – K65.09
- Rétropharyngé tuberculeux avec confirmation bactériologique ou histologique – A15.8
- Rétrovésical – N30.88
- Rhinopharyngé – J39.1
- Saignement –
- - Diverticulite
- - - Côlon
- - - - Perforation, K57.23
- - - - Sans perforation ni K57.33
- - - Intestin
- - - - Grêle
- - - - - Côlon avec perforation, K57.43
- - - - - Côlon sans perforation ni K57.53
- - - - - Perforation, K57.03
- - - - - Sans perforation ni K57.13
- - - Siège
- - - - Non précisé, avec perforation, K57.83
- - - - Non précisé, sans perforation ni K57.93
- - Diverticulose
- - - Côlon sans perforation ni K57.31
- - - Grêle et du colon sans perforation ni K57.51
- - - Intestin
- - - - Grêle sans perforation ni K57.11
- - - - Siège non précisé, sans perforation ni K57.91
- - - - - Maladie diverticulaire
- - - - - Colon avec perforation, K57.23
- - - Intestin
- - - - Grêle
- - - - - Côlon avec perforation, K57.43
- - - - - Perforation, K57.03
- - - - - Perforation, K57.83
- - Sans indication saignement –
- - Diverticulite
- - - Côlon
- - - - Perforation et K57.22
- - - - Sans indication de saignement – Diverticulite du côlon sans perforation ni K57.32
- - - Intestin
- - - - Grêle

Abcès –suite

- Sans indication saignement – –suite
- - Diverticulite –suite
- - - Intestin –suite
- - - - Grêle –suite
- - - - - Côlon avec perforation et K57.42
- - - - - Côlon sans perforation ni K57.52
- - - - - Perforation et K57.02
- - - - Siège
- - - - - Non précisé, avec perforation et K57.82
- - - - - Non précisé, sans perforation ni K57.92
- - Diverticulose
- - - Côlon sans perforation ni K57.30
- - - Intestin
- - - - Grêle et du côlon sans perforation ni K57.50
- - - - Siège non précisé, sans perforation ni K57.90
- Sein associé à l'accouchement – O91.1
- Sous-diaphragmatique
- - Tuberculeux – A18.3†, K93.0*
- - - K65.09
- Sous-hépatique – K65.09
- Sous-mandibulaire
- - Indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale – K12.22
- - Sans indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale – K12.21
- Sous-phrénique
- - Actes médicaux – T81.4
- - - K65.09
- Staphylocoque
- - Langue – K14.0, B95.8!
- - Moelle épinière – G06.1, B95.8!
- Subaréolaire gestationnel(le) ou puerpéral(e) – O91.1
- Sutures après des actes médicaux – T81.4
- Thoracique
- - Fistule – J86.09
- - - J86
- Thymus – E32.1
- Thyroïde – E06.0
- Trompe de Fallope – N70
- Tubo-ovarien – N70
- Urétral
- - Glande urétrale) – N34.0
- - - N34.0
- Utérin – N71
- Vésicule biliaire sans calcul – K81.0
- Vessie – N30.80
- Vulve – N76.4
- - -
- - Chromomycose sous-cutanée avec B43.2†, L99.8*
- - Kyste sacro-coccygien avec L05.0

Abcès –suite

- - -suite
- - Maladie diverticulaire
- - - Côlon avec perforation et *K57.22*
- - - Intestin
- - - - Grêle
- - - - - Côlon avec perforation et *K57.42*
- - - - - Perforation et *K57.02*
- - - - Perforation et *K57.82*
- - Orchite épидидymite épидидymo-orchite
- - - *N45.0*
- - - Sans *N45.9*
- - Sinus pilonidal
- - - *L05.0*
- - - Sans *L05.9*
- - Tuberculose du rectum avec *A18.3†, K93.0**
- - Vaginite gonorrhéique avec *A54.1†, N77.1**
- - Vulvite gonorrhéique avec *A54.1†, N77.1**
- - Vulvo-vaginite à gonocoques avec *A54.1†, N77.1**

Abcès amibien

- Cerveau
- - Foie) (et du poumon) → *A06.6†*
- - - *A06.6†, G07**
- Foie
- - Abcès cérébral → *A06.6†, G07**
- - Poumon → *A06.5†, J99.8**
- - - *A06.4†, K77.0**
- Peau → *A06.7*
- Poumon
- - Abcès cérébral → *A06.6†, G07**
- - Pneumonie → *A06.5†, J17.3**
- - - *A06.5†, J99.8**

Abcès cutané furoncle anthrax

- Cou → *L02.1*
- Face → *L02.0*
- Fesse → *L02.3*
- Localisations → *L02.8*
- Membre → *L02.4*
- Sans précision → *L02.9*
- Tronc → *L02.2*

Abcès hépatique

- Angiocholique → *K75.0*
- Hématogène → *K75.0*
- Lymphogène → *K75.0*
- Pyléphlébitique → *K75.0*
- SAI → *K75.0*

Abcès tuberculeux

- Appareil génito-urinaire → *A18.1*
- Bassin féminin → *A18.1†, N74.1**
- Cerveau → *A17.8†, G07**
- Colonne vertébrale → *A18.0†, M49.09**
- Dure-mère → *A17.0†, G01**
- Genou → *A18.0†, M01.16**

Abcès tuberculeux –suite

- Glande de Cowper → *A18.1†, N51.8**
- Hanche → *A18.0†, M01.15**
- Intestin → *A18.3†, K93.0**
- Muscle → *A18.8†, M63.09**
- Organes génitaux NCA → *A18.1*
- Organes urinaires et génitaux → *A18.1*
- Os → *A18.0†, M90.09**
- Péritoine → *A18.3†, K67.3**
- Rein → *A18.1†, N29.1**
- Rétropharyngé → *A16.8*
- Scrotum → *A18.1†, N51.8**
- Sinus frontal
- - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.8*
- - - *A16.8*
- Testicule → *A18.1†, N51.1**
- - - *A16.9*

Abdomen

- Lombes bassin
- - Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S30.81*
- - Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S30.84*
- - Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S30.86*
- - Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S30.83*
- - Phlyctène (non due à la chaleur) → Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S30.82*
- - Sans précision →
- - - Gelure du thorax, de l' *T35.3*
- - - Lésion traumatique de l' *S39.9*
- - -
- - - Amputation traumatique de parties autres et non précisées de l' *S38.3*
- - - Écrasement de parties autres et non précisées de l' *S38.1*
- - - Lésion traumatique
- - - - Multiple
- - - - - *S39.7*
- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de l' *S35.7*
- - - - - Muscles et de tendons de l' *S39.0*
- - - - - Nerf
- - - - - Non précisés au niveau de l' *S34.8*
- - - - - S) périphérique(s) de l' *S34.6*
- - - - - Superficiel
- - - - - - *S30.88*
- - - - - Multiples de l' *S30.7*
- - - - - Thorax, de l' *T00.1*
- - - - - Vaisseau sanguin
- - - - - Niveau de l' *S35.88*
- - - - - Non précisés, au niveau de l' *S35.9*
- - - - - Plaie ouverte

Abdomen –suite

- Lombes bassin –suite
- - -suite
- - - Plaie ouverte –suite
- - - - Multiples de l' *S31.7*
- - - - Thorax avec plaies ouvertes de l' *T01.1*
- Membre(s) ou du thorax, de la région lombosacrée et de(s) membres, ou du thorax, du bassin et de(s) membre(s) → Écrasement du thorax, de l' *T04.7*
- Penduleux (ventre en besace) → Soins maternels pour: *O34.8*
- Région lombo-sacrée bassin
- - Associée à une lésion intraabdominale → Plaie ouverte (toute partie de l' *S31.83!*
- - SAI → Plaie ouverte de l' *S31*
- - - Lésion
- - - Précisées de l' *S39.88*
- - - Traumatique Vaisseau sanguin
- - - - Épiduraux au niveau de l' *S35.80*
- - - - Sous-arachnoïdiens au niveau de l' *S35.82*
- - - - Sous-duraux au niveau de l' *S35.81*
- Sensible SAI → *R10.4*
- Thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin → Écrasement du thorax et de l' *T04.1*
- Y compris l'espace rétropéritonéal → Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties de l' *R93.5*
- -
- - Angiosarcome de l' *C49.4*
- - Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des tissus mous de l' *C49.4*
- - Décollement sous-cutané de l' *S30.86*
- - Dissection transversale de: *T05.8*
- - Douleur localisé partie
- - - Inférieures de l' *R10.3*
- - - Supérieure de l' *R10.1*
- - Fibromyxosarcome des tissus mous de l' *C49.4*
- - Fibrosarcome de l' *C49.4*
- - Ganglioneuroblastome des nerfs de l' *C47.4*
- - Liposarcome bien différencié des tissus mous de l' *C49.4*
- - Liposarcome dédifférencié des tissus mous de l' *C49.4*
- - Liposarcome des tissus mous de l' *C49.4*
- - Liposarcome myxoïde des tissus mous de l' *C49.4*
- - Liposarcome pléiomorphe des tissus mous de l' *C49.4*
- - Métastase des ganglions lymphatiques de l' *C77.2*
- - Neuroblastome des nerfs de l' *C47.4*
- - Plaie ouverte de parties autres et non précisées de l' *S31.80*
- - Rhabdomyosarcome
- - - Alvéolaire des tissus mous de l' *C49.4*

Abdomen –suite

- - -suite
- - Rhabdomyosarcome –suite
- - - Pléomorphe des tissus mous de l' C49.4
- - - Tissus mous de l' C49.4
- - Sarcome alvéolaire des tissus mous de l' C49.4
- - Sarcome d'Ewing extrasquelettique des tissus mous de l' C49.4
- - Sarcome des tissus mous de l' C49.4
- - Sarcome du tissu conjonctif de l' C49.4
- - Sarcome épithélioïde des tissus mous de l' C49.4
- - Sarcome pléomorphe indifférencié de l' C49.4
- - Sarcome synovial des tissus mous de l' C49.4
- - Schwannome malin des nerfs de l' C47.4
- - Symptômes précis du système digestif et de l' R19.88
- - Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres tissus mous de l' D21.4
- - Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes des tissus mous de l' C49.4
- - Tumeur maligne
- - - C76.2
- - - Nerfs périphériques de l' C47.4
- - - Tissu conjonctif et autres tissus mous de l' C49.4
- - Tumeur rhabdoïde
- - - Nerfs de l' C47.4
- - - Tissus mous de l' C49.4

Abdominal

- v./v.a. Aorte abdominale
- v./v.a. Hernie abdominale
- v./v.a. Paroi abdominale
- Aigu – Syndrome R10.0
- Anormaux – Bruits R19.1
- Excessifs – Bruits R19.1
- Fœtus viable – Soins maternels pour grossesse Q36.7
- Gazeuse) – Distension R14
- Généralisée) (localisée) – Douleur abdominale intense (avec contracture R10.0
- Intense (avec contracture abdominale) (généralisée) (localisée) – Douleur R10.0
- Non précisées – Douleurs R10.4
- Rompu – Anévrisme aortique I71.3
- Sans mention de rupture – Anévrisme aortique I71.4
- Siège précisé NCA – hernie: K45
- Type glande salivaire – Carcinome de l'œsophage C15.2
- -
- - Absence de bruits R19.1
- - Actinomycose A42.1
- - Adénocarcinome de l'œsophage C15.2
- - Aplasie congénitale de la musculature Q79.4
- - Carcinome indifférencié de l'œsophage C15.2

Abdominal –suite

- - -suite
- - Contracture R19.3
- - Grossesse
- - - O00.0
- - - P01.4
- - Hernie sur cicatrice K43.2
- - Néoplasie neuroendocrine de l'œsophage C15.2
- - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur l'appareil digestif et la cavité R85
- - Situs inversus ou transversus Q89.3
- - Syndrome compartiment
- - - R19.80
- - Thrombose d'une veine I82.88
- - Transposition des viscères Q89.3
- - TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l'œsophage C15.2
- - Tularémie A21.3
- - Tumeur maligne: Œsophage C15.2
- - Typhus A01.0

Abdominis – Syndrome rectus G58.0**Abdomino pelvien –**

- Abcès: K65.09
- Schwannome malin des nerfs C47.8

Abducteurs du pouce au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique de muscles et de tendons extenseurs et S56.3**Aberfeld**

v./v.a. Schwartz-Jampel-Aberfeld

Aberrant –

- Artère pulmonaire Q25.7
- Artère sous-clavière Q27.8
- Vaisseau rénal Q27.8

Aberration

- Mammaire – Q83.88
- Rate – Q89.08

ABeta2M variante – Amylose E85.1**ABeta2Mwt – Amylose E85.3****Abêtalipoprotéïnémie**

- Large bande bêta – E78.2
- - E78.6

Abidi – Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8**Ablation**

- Condylome – Rétrécissement urétral secondaire à N99.18
- Organe à titre prophylactique – Admission pour Z40.0
- Prothèse ostéo-articulaire – Instabilité du système ostéo-articulaire suite à l' M96.88
- Sutures – Z48.0

Ablépharie – Q10.3**Ablépharie-macrostomie – Syndrome d' Q87.0****ABO**

- Fœtus et du nouveau-né – Iso-immunisation P55.1

ABO –suite

- -
- - Iso-immunisation: O36.1
- - Réaction d'incompatibilité T80.3

Abortive –

- Peste A20.8
- Poliomyélite A80.4

Abortus –

- Brucellose à Brucella A23.1
- Infection à Brucella A23.1

Abouchement

- Oreillette gauche via le sinus coronaire – Persistance de la veine cave supérieure gauche avec Q26.1
- Veine cave supérieur
- - Droite dans l'oreillette gauche – Q26.8
- - Gauche
- - - Oreillette gauche par le sinus coronaire – Q26.1
- - - Toit de l'oreillette gauche – Q26.1

Abrasion

- Cornée sans mention de corps étranger – Lésion traumatique de la conjonctive et S05.0
- Cou – S10.91
- Dentifrice des dents – K03.1
- Dents – K03.1
- Éraflure – Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du bras: S40.81
- Habituelle des dents – K03.1
- Multiples SAI – T00.9
- Professionnelle des dents – K03.1
- Rituelle des dents – K03.1
- Sur
- - Coude – S50.81
- - Genou – S80.81
- - Main – S60.81
- Thorax
- - Antérieure – S20.31
- - - S20.81
- Traditionnelle des dents – K03.1
- - lésion traumatique superficiel
- - Abdomen, des lombes et du bassin: S30.81
- - Avant-bras: S50.81
- - Cheville et du pied: S90.81
- - Hanche et de la cuisse: S70.81
- - Jambe: S80.81
- - Membre
- - - Inférieur, niveau non précisé: T13.01
- - - Supérieur, niveau non précisé: T11.01
- - Partie du corps non précisée: T14.01
- - Poignet et de la main: S60.81
- - Tronc, niveau non précisé: T09.01

Abruzzo-Erickson – Syndrome d' Q87.8**Abscedens suffodien**

- Hoffmann] – Folliculite et périfolliculite capitis L66.3

Abscedens suffodien – suite

- Maladie de Hoffmann [folliculitis et perifolliculitis capitis] L66.3

Absence

- Adolescence – Épilepsie (avec): G40.3
- Agénésie
- Appareil lacrymal – Q10.4
- Cils – Q10.3
- Paupière – Q10.3
- Anus avec fistule – Q42.2
- Aplasie
- Cordon spermatique – Q55.4
- Prostate – Q55.4
- Testicule – Q55.0
- Artère ou d'une veine NCA – Q27.8
- Artère pulmonaire – Q25.7
- Atrésie
- Rétrécissement congénitaux du conduit auditif (externe) – Q16.1
- Sténose congénital
- - - Côlon, sans précision de localisation – Q42.9
- - - Duodénum – Q41.0
- - - Intestin SAI – Q41.9
- - - Localisation
- - - - Côlon – Q42.8
- - - - Précisées de l'intestin grêle – Q41.8
- - - Rectum, avec fistule – Q42.0
- Bronches – Q32.4
- Bruits abdominaux – R19.1
- Canal artériel – Syndrome d'agénésie de la valve pulmonaire-tétralogie de Fallot- Q24.8, Q25.8
- Cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage thyroïdien – Q31.8
- Complet
- - Isolée du vermis cérébelleux – Q04.3
- - Partielle) des voies digestives SAI – Q45.8
- Congénital e
- - Aorte – Q25.4
- - Vulve – Q52.7
- Côtes congénitale – Q76.6
- Diaphragme – Q79.1
- Enfance – Épilepsie avec G40.3
- Épileptiques – État d' G41.1
- Familiale de cils nasaux – Q30.8
- Fibres sensitives myélinisées de gros calibre – Neuropathie héréditaire avec surdité, déficience intellectuelle et G60.0
- Foie congénital(e) – Q44.7
- Glandes ou de canaux salivaires – Q38.4
- Lurette – Q38.5
- Mamelon
- - Congénitale) – Q83.2
- - -
- - - Absence congénitale de sein avec Q83.0
- - - Agénésie de sein avec Q83.0

Absence – suite

- Mamelon – suite
 - - - – suite
 - - - Amastie avec Q83.0
 - Membres de la famille – Z63
 - Menstruation SAI – N91.2
 - Muscle – Q79.8
 - Myocloniques – Épilepsie avec: G40.4
 - Œsophage – Q39.8
 - Orifice lacrymal – Q10.4
 - Partie de l'encéphale – Q04.3
 - Partiel acquis deux membre
 - - Inférieurs – Z89.7
 - - Supérieurs – Z89.3
 - Perte de désir sexuel – F52.0
 - Point lacrymal – Syndrome de ptosis-mouvement oculaire limité- Q87.0
 - Radius
 - - Anomalies ano-génitales – Syndrome d' Q87.2
 - - TAR] – Thrombopénie avec Q87.2
 - Rate – Q89.01
 - Reconnue de fibrose kystique du pancréas – Iléus méconial en l' P76.0
 - Rectum avec fistule – Q42.0
 - Septum aortico-pulmonaire – Q21.4
 - Sinus frontaux – Syndrome de microcornée-glaucome- Q15.0, Q13.4
 - Tendon – Q79.8
 - Trompe d'Eustache – Q16.2
 - Trompe de Fallope ou du ligament large – Q50.6
 - Urètre – Q62.4
 - Veine
 - - Cave (inférieure) (supérieure) – Q26.8
 - - Innominée – Q26.8
 - - POMA [Myoclonie péri-orale avec G40.3
- Absence acquise**
- Canal déférent – Z90.7
 - Col de l'utérus – Z90.7
 - Deux bras – Z89.3
 - Doigt s
 - - Bilatérale – Z89.3
 - - Y compris le pouce], unilatérale – Z89.0
 - Épididyme – Z90.7
 - Fois de membres supérieurs et inférieurs [tout niveau] – Z89.8
 - Main et poignet, unilatéral – Z89.1
 - Membre
 - - Inférieur
 - - - Au-dessus du genou, unilatérale – Z89.6
 - - - Niveau du genou ou au-dessous – Z89.5
 - - Sans précision – Z89.9
 - - Supérieur au-dessus du poignet, unilatérale – Z89.2
 - Organe
 - - Voies urinaires – Z90.6

Absence acquise – suite

- Organe – suite
 - - - Z90.8
 - Organes génitaux – Z90.7
 - Ovaire – Z90.7
 - Partie
 - - Appareil digestif – Z90.4
 - - Estomac – Z90.3
 - - Tête et du cou – Z90.0
 - Pénis – Z90.7
 - Pied et cheville, unilatérale – Z89.4
 - Poumon [partie de] – Z90.2
 - Prostate – Z90.7
 - Rein – Z90.5
 - Sein(s) – Z90.1
 - Testicule – Z90.7
 - Trompe de Fallope – Z90.7
 - Utérus – Z90.7
 - Vésicules séminales – Z90.7
- Absence congénitale**
- Anus – Q42.3
 - Articulation d'une extrémité, n.c.a. – Q74.8
 - Avant-bras et de la main – Q71.2
 - Bras
 - - Avant-bras, main présente – Q71.1
 - - - Q71.0
 - Col de l'utérus – Q51.5
 - Complet membre
 - - Inférieur – Q72.0
 - - S) supérieur(s) – Q71.0
 - Cuisse et de la jambe, pied présent – Q72.1
 - Doigt – Q71.3
 - Duodénum – Q41.0
 - Fémur – Q72.4
 - Hypoplasie de l'artère ombilicale – Q27.0
 - Iléon – Q41.2
 - Iris – Q13.1
 - Jambe et du pied – Q72.2
 - Jéjunum – Q41.1
 - Lobe de l'oreille – Q17.8
 - Main – Q71.3
 - Membre
 - - S) non précisé(s) – Q73.0
 - - - Q73.0
 - Musculature du ventre – Q79.4
 - Nez – Q30.1
 - Oreille
 - - Interne – Q16.5
 - - SAI – Q16.9
 - Organe de Corti – Q16.5
 - Organes respiratoires – Q34.9
 - Os du crâne – Q75.8
 - Ovaire(s) – Q50.0
 - Pancréas – Q45.0

Absence congénitale – suite

- Pavillon de l'oreille → *Q16.0*
- Pénis → *Q55.5*
- Pied et d'un (des) orteil(s) → *Q72.3*
- Pouce → *Q71.3*
- Poumon → *Q33.3*
- Rectum → *Q42.1*
- Rein
 - - Bilatéral → *Q60.1*
 - - - → *Q60.2*
- Rotule → *Q74.1*
- Scrotum → *Q55.2*
- Sein
 - - Absence de mamelon → *Q83.0*
 - - - → *Q83.88*
- Septum auriculaire → *Q21.1*
- Sternum → *Q76.7*
- Thyroïde → *E03.1*
- Utérus → *Q51.0*
- Vagin
 - - → *Q52.0*
- Vertèbres sans précision ou non associée à une scoliose → *Q76.4*
- Vésicule biliaire → *Q44.0*
- Vessie et de l'urètre → *Q64.5*

Absent

- Cæcum et du côlon → Rotation: *Q43.3*
- Lent dans le corps → Blessure de reperfusion (retour *T88.8*)
- Polydactylie-kyste arachnoïdien → Syndrome de tibia *Q79.8, G93.0*
- → Syndrome d'aniridie-rotule *Q87.8*

Absidia → Infection à *B46.5***Absolu** → Glaucome *H44.5***Absorption**

- Aliments et de liquides → Autres symptômes et signes relatifs à l' *R63.8*
- Intestinal hydrates carbone
 - - Anomalies de l' *E74.3*
 - - Trouble de l' *E74.3*
- Transport des acides aminés → Trouble de l' *E72.0*

Abt-Letterer-Siwe → Maladie d' *C96.0***Abus**

- Alcool
 - - Sevrage → *F10.3*
 - - - → *F10.1*
- Antiacides → *F55*
- Chronique d'alcool → *F10.2*
- Gabapentine → *F13.1*
- Médicament
 - - Toxicomanie → Conseil et surveillance pour: *Z71*
 - - - → Rééducation des drogués et après *Z50.3!*
- Prégabaline → *F13.1*
- Préparations à base de plantes ou remèdes populaires → *F55*

Abus – suite

- Sans précision → *Z91.8*
- Sexuel allégué → Examen de la victime ou du coupable après un viol ou un *Z04.5*
- Stéroïdes ou hormones → *F55*
- Substances psycho-actives → Antécédents personnels d' *Z86.4*
- Vitamines → *F55*
- → Intoxication: Psychostimulants présentant un risque d' *T43.6*

Acalculie

- Développement → *F81.2*
- - → *R48.8*

Acanthamoeba -

- Conjonctivite due à *B60.1†, H13.1**
- Kératoconjonctivite interstitielle à *B60.1†, H19.2**

Acanthamœbiose

- Conjonctive → *B60.1†, H13.1**
- Kératite → *B60.1†, H19.2**
- Kératoconjonctivite → *B60.1†, H19.2**
- - → *B60.1*

Acanthocéphalose → *B83.8***Acanthocytose** -

- → *E78.6*
- Chorée- *E78.6*

Acantholyse

- Sans précision → *L11.9*
- → Autres formes précisées d' *L11.8*

Acantholytique

- Transitoire [Grover] → Dermatose *L11.1*
- → Épidermolyse bulleuse létale *Q81.0*

Acanthose buccale → *K13.2***Acanthosis nigricans**

- Cheveux anormaux → Syndrome de leuconychie totale-lésions de type *Q84.4, L83*
- Résistance à l'insuline-crampe-hypertrophie acrale → Syndrome d' *Q87.8*
- -
- - → *L83*
- - Syndrome d'achondroplasie sévère-retard de développement- *Q77.4*

Acariose

- Infestations → Sujets en contact avec et exposés à la pédiculose, l' *Z20.7*
- - → *B88.0*

Acarien -

- Dermite due aux *B88.0*
- Infestation SAI par des *B88.9*

Acarodermatite → *B88.0***Accélération de la vitesse de sédimentation** → *R70.0***Accélératrice** → Déficit héréditaire en globuline AC (*D68.22*)**Accélééré**

- Dysmorphie faciale-retard staturo-pondéral → Syndrome de maturation osseuse *Q87.3*

Accélééré – suite

- -
- - Angine: *I20.0*
- - Conduction auriculoventriculaire: *I45.6*

Accentuation de certains traits de la personnalité → *Z73***Acceptation intervention**

- Comportementales et psychologiques connues comme dangereuses et nuisibles → Recherche et *Z64.8*
- Physiques, chimiques ou nutritionnelles connues comme dangereuses et nuisibles → Recherche et *Z64.8*

Accès

- Établissements de santé et autres structures d'aide → Non disponibilité ou impossibilité d' *Z75.8*
- Vasculaire, non précisé → Adaptation et manipulation d'un autre *Z45.29*

Accessoire

v./v.a. Type de maladie

Accident

- Accident non précisé → Autre *X59.9!*
- Aiguille à injection → *W49.9!*
- Armes à feu → *W49.9!*
- Bicyclette → *V99!*
- Bus → *V99!*
- Camion → *V99!*
- Cardio-vasculaire SAI → *I51.6*
- Cérébrovasculaire
 - - Imminent → *G45.9*
 - - SAI → *I64*
- Chaleur artificielle → *W92.9!*
- Changement de pression atmosphérique → *W94.9!*
- Chute (dans l'eau) → *X59.9!*
- Complications au cours d'actes médicaux et chirurgicaux → *Y69!*
- Contact avec des plantes vénéneuses ou des animaux venimeux → *X29.9!*
- Corps de feu d'artifice → *W49.9!*
- Coup de couteau → *W49.9!*
- Courant électrique → *W87.9!*
- Équitation ou accident de véhicule attelé à un animal → *V99!*
- Explosion de chaudière/bouilloire → *W49.9!*
- Exposition forces mécanique objet
 - - Animés → *W64.9!*
 - - Inanimés → *W49.9!*
- Extraction ou affection périodontale localisée → Perte de dents consécutive à *K08.1*
- Froid artificiel → *W93.9!*
- Ischémique
 - - Cérébral transitoire
 - - - AIT] → *G45*
 - - - Régression complet
 - - - - 1 à 24 heures → *G45.92*
 - - - - Heure → *G45.93*

Accident –suite

- Ischémique –suite
- - Cérébral transitoire –suite
- - - Sans précision – G45.9
- - - Syndromes apparentés – Autres G45.8
- - Transitoire de territoires artériels précérébraux multiples et bilatéraux – G45.2
- Machines – W49.9!
- Moto – V99!
- Non précisé – Autre accident et X59.9!
- Objet (jeté) (tombant) – W49.9!
- Outils – W49.9!
- Pénétration d'un corps étranger à travers la peau – W49.9!
- Piéton – V99!
- Radiation – W91.9!
- Train – V99!
- Tram – V99!
- Transport
- - Aérien – V99!
- - -
- - - V99!
- - - Examen et mise en observation après un Z04.1
- Travail – Examen et mise en observation après un Z04.2
- Vasculaire cérébral
- - Ischémique
- - - Embolie d'artères cérébrales durant l'enfance – I63.4
- - - Thrombose d'une artère intracrânienne durant l'enfance – I63.3
- - Non précis étant hémorragique infarctus –
- - - I64
- - - Séquelles d' I69.4
- - - Antécédents personnels d' Z86.7
- Véhicule
- - Aquatique – V99!
- - Attelé à un animal – Accident d'équitation ou V99!
- - Livraison – V99!
- - Moteur causé délibérément – Y09.9!
- - Spécialisé – V99!
- Voiture – V99!
- - Examen et mise en observation après un autre Z04.3

Accommodation –

- Paralysie hystérique de l' F44.88†, H58.1*
- Parésie de l' H52.5
- Spasme de l' H52.5
- Troubles de l' H52.5

Accompagnant un sujet malade – Personne en bonne santé Z76.3

Accompagné d'autres manifestations neurologiques – Zona B02.2†

Accompagnement de la mère au cours d'un bloc AV du fœtus avec menace d'insuffisance cardiaque aiguë – O35.8

Accouchement

- v./v.a. Complication de l'accouchement
- v./v.a. Hémorragie pendant l'accouchement
- Anomalie de la coagulation – Hémorragie précédant l' O46.0
- Associé
- - Afibrinogénémié – Hémorragie (importante) précédant l' O46.0
- - Coagulation intravasculaire disséminée – Hémorragie (importante) précédant l' O46.0
- - Hyperfibrinolyse – Hémorragie (importante) précédant l' O46.0
- - Hypofibrinogénémié – Hémorragie (importante) précédant l' O46.0
- Avant terme – Ictère
- - Néonatal associé à un P59.0
- - Retard de la glycuronoconjugaison associée à un P59.0
- Césarienne – Fœtus et nouveau-né affectés par un P03.4
- Complicqué
- - Anomalie
- - - Cordon ombilical
- - - - Sans précision – Travail et O69.9
- - - - Travail et O69.8
- - - Rythme cardiaque fœtus
- - - - Présence de méconium dans le liquide amniotique – Travail et O68.2
- - - - - Travail et O68.0
- - - Brièveté du cordon – Travail et O69.3
- - Circulaire du cordon, avec compression – Travail et O69.1
- - Détresse foetale, sans précision – Travail et O68.9
- - Forme d'enchevêtrement du cordon – Travail et O69.2
- - Insertion vélalementeuse du cordon – Travail et O69.4
- - Lésions vasculaires du cordon – Travail et O69.5
- - Présence de méconium dans le liquide amniotique – Travail et O68.1
- - Prolapsus du cordon – Travail et O69.0
- - Signe
- - - Biochimiques de détresse foetale – Travail et O68.3
- - - Détresse foetale – Travail et O68.8
- - Due à l'administration de médicaments – détresse foetale au cours du travail ou de l' O68
- - - - - Hémorragie après expulsion du fœtus ou O72
- - - - - Extracteur pneumatique [ventouse] – Fœtus et nouveau-né affectés par un P03.3
- - - - - Extraction par le siège – Fœtus et nouveau-né affectés par un P03.0
- - - - - Forceps
- - - - - Césarienne – Application d'une ventouse ou d'un forceps suivie respectivement d'un O66.5
- - - - - Fœtus et nouveau-né affectés par un P03.2

Accouchement –suite

- Mère – Lacération du tissu péri-urétral en tant que lésion due à l' O70.0
- Précipité – Fœtus et nouveau-né affectés par un P03.5
- Prématuré
- - Césarienne
- - - Sans travail spontané – O60.3
- - - - Travail prématuré spontané avec O60.1
- - - - - Induit – O60.3
- - - Sans travail spontané – O60.3
- - - - Travail prématuré spontané avec O60.1
- - - Présence d'un léiomyome utérin – O34.1
- - Puerpéralité
- - Sans précision –
- - - Hypertension préexistante compliquant la grossesse, l' O10.9
- - - - Maladie infectieuse ou parasitaire de la mère compliquant la grossesse, l' O98.9
- - - - -
- - - - Anémie compliquant la grossesse, l' O99.0
- - - - Antécédents personnels de complications de la grossesse, de l' Z87.5
- - - - Cardionéphropathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l' O10.3
- - - - Cardiopathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l' O10.1
- - - Cours
- - - - O24
- - - - Travail, de l' O87
- - - Décès de la mère d'origine non précisée, survenant au cours de la grossesse, du travail, de l' O95
- - - Embolies de la grossesse, de l' O88
- - - Gonococcie compliquant la grossesse, l' O98.2
- - - Hépatite virale compliquant la grossesse, l' O98.4
- - - Hypertension
- - - - Essentielle préexistante compliquant la grossesse, l' O10.0
- - - - - Secondaire préexistante compliquant la grossesse, l' O10.4
- - - - - Maladie
- - - - - Affections précisées compliquant la grossesse, l' O99.8
- - - - - Appareil
- - - - - Circulatoire compliquant la grossesse, l' O99.4
- - - - - Digestif compliquant la grossesse, l' O99.6
- - - - - Respiratoire compliquant la grossesse, l' O99.5
- - - - - Dont le mode de transmission est essentiellement sexuel, compliquant la grossesse, l' O98.3
- - - - - Due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] et compliquant la grossesse, l' O98.7

Accouchement –suite

- Puerpéralité –suite
- –suite
- Maladie –suite
- Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques compliquant la grossesse, l' 099.2
- Infectieuses et parasitaires de la mère compliquant la grossesse, l' 098.8
- Peau et du tissu cellulaire sous-cutané compliquant la grossesse, l' 099.7
- Protozoaires compliquant la grossesse, l' 098.6
- Sang et des organes hématopoïétiques et certaines anomalies du système immunitaire compliquant la grossesse, l' 099.1
- Virales compliquant la grossesse, l' 098.5
- Malnutrition au cours de l' 025
- Néphropathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l' 010.2
- Séquelles de complications de la grossesse, de l' 094
- Subluxation de la symphyse (pubienne) au cours de la grossesse, de l' 026.7
- Syphilis compliquant la grossesse, l' 098.1
- Troubles mentaux et maladies du système nerveux compliquant la grossesse, l' 099.3
- Tuberculose compliquant la grossesse, l' 098.0
- Retardé
- Deuxième jumeau, triplé, etc. – 063.2
- Rupture
- Artificielle des membranes – 075.5
- Spontanée ou non précisée des membranes – 075.6
- SAI –
- Anoxie cérébrale survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l' 075.4
- Arrêt cardiaque survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l' 075.4
- Dépression (du): après un F53.0
- Insuffisance cardiaque survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l' 075.4
- Travail prématuré avec 060.1
- Sans
- Hémorragie – Rétention de produits de la conception après l' 073.1
- Précision –
- Complication de l'anesthésie au cours du travail et de l' 074.9
- Complication du travail et de l' 075.9

Accouchement –suite

- Sans –suite
- Précision – –suite
- Fœtus et nouveau-né affectés par une complication du travail et de l' P03.9
- Hémorragie précédant l' 046.9
- Mastopathies associées à l' 092.2
- Résultat de l' Z37.9!
- Spontané avec présentation en tête – 080
- Terme
- Césarienne – Travail prématuré spontané avec 060.2
- – Travail prématuré avec 060.2
- Tout à fait normal – 080
- Unique
- Césarienne – 082
- Forceps et ventouse – 081
- Spontané – 080
- Voie vaginale après une césarienne – 075.7
-
- Abscès du sein associé à l' 091.1
- Amputation du fœtus pour faciliter l' P03.8
- Anomalie du tissu pelvien lors de l' 034.9
- Anoxie cérébrale due à une anesthésie au cours du travail et de l' 074.3
- Arrêt cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l' 074.2
- Blessure de la mère par un instrument pendant l' 071.9
- Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une anesthésie épidurale au cours du travail et de l' 074.5
- Cervicite après 086.1
- Choc pendant ou après le travail et l' 075.1
- Collapsus pulmonaire par compression dû à une anesthésie au cours du travail et de l' 074.1
- Complication
- Anesthésie au cours du travail et de l' 074.8
- Cardiaques de l'anesthésie au cours du travail et de l' 074.2
- Intéressant le système nerveux central dues à l'anesthésie au cours du travail et de l' 074.3
- Précisées du travail et de l' 075.8
- Pulmonaires de l'anesthésie au cours du travail et de l' 074.1
- Rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours du travail et de l' 074.6
- Crevasses du mamelon associées à l' 092.1
- Déchirure
- Rupture
- Périnatal
- Intéressant): fourchette au cours de l' 070.0
- Intéressant): légère au cours de l' 070.0
- Intéressant): lèvres au cours de l' 070.0

Accouchement –suite

- –suite
- Déchirure –suite
- Rupture –suite
- Périnatal –suite
- Intéressant): peau au cours de l' 070.0
- Intéressant): vagin au cours de l' 070.0
- Intéressant): vulve au cours de l' 070.0
- 070.0, intéressant aussi: muscles du: périnée au cours de l' 070.1
- 070.0, intéressant aussi: muscles du: vagin au cours de l' 070.1
- 070.0, intéressant aussi: plancher pelvien au cours de l' 070.1
- 070.1, intéressant aussi: cloison recto-vaginale au cours de l' 070.2
- 070.1, intéressant aussi: sphincter: anal au cours de l' 070.2
- 070.1, intéressant aussi: sphincter: SAI au cours de l' 070.2
- 070.2, intéressant aussi la muqueuse anale au cours de l' 070.3
- 070.2, intéressant aussi la muqueuse rectale au cours de l' 070.3
- Tissus périurétraux au cours de l' 070.0
- Sillon vaginal pendant l' 071.4
- Tiers
- Moyen du vagin pendant l' 071.4
- Supérieur du vagin pendant l' 071.4
- Utérus pendant l' 071.1
- Échec ou difficulté d'intubation au cours du travail et de l' 074.7
- Épuisement maternel au cours du travail et de l' 075.0
- Fœtus nouveau-né affecté
- Anesthésie et par une analgésie de la mère, au cours de la grossesse, du travail et de l' P04.0
- Complications précisées du travail et de l' P03.8
- Présentations et positions vicieuses du fœtus et disproportions fœto-pelviennes au cours du travail et de l' P03.1
- Fracture proximale de l'humérus en tant que traumatisme dû à l' P13.3
- Galactorrhée sans relation avec un N64.3
- Hémorragie
- Importante pendant l' 067.8
- Pendant l' 067.8
- Précédant l' 046.8
- Hyperthermie d'origine inconnue, après 086.4
- Hypoxie intra-utérine constatée pour la première fois pendant le travail et l' P20.1
- Infection
- Mamelon associée à l' 091.0
- Suture: périnéale après 086.0
- Voies génitales, après 086.1
- Voies génito-urinaires, après 086.3
- Voies urinaires, après 086.2

Accouchement – suite

- - - suite
- - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l' *O74.0*
- - Insuffisance cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l' *O74.2*
- - Intervention destructrice pour faciliter l' *P03.8*
- - Invagination du mamelon associée à l' *O92.0*
- - Lésion du nerf optique au cours de l' *P11.4*
- - Malformation des organes pelviens lors de l' *O34.9*
- - Mastite non purulente associée à l' *O91.2*
- - Mort Séquelle relevant
- - - Cause obstétricale sans précision plus de 42 jours mais moins d'un an après l' *O96.9*
- - - Directement d'une cause obstétricale plus de 42 jours mais moins d'un an après l' *O96.0*
- - - Indirectement d'une cause obstétricale plus de 42 jours mais moins d'un an après l' *O96.1*
- - Pneumonie
- - - Chimique d'aspiration dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l' *O74.0*
- - - Infectieuse acquise in utero ou pendant l' *P23*
- - Pneumonie par aspiration due à une anesthésie au cours du travail et de l' *O74.0*
- - Réaction
- - - Intoxications dues à des opiacés et tranquillisants administrés à la mère pendant le travail et l' *P04.0*
- - - Toxique à une anesthésie locale au cours du travail et de l' *O74.4*
- - Rétention de produits de la conception SAI, après l' *O72.2*
- - Rétrécissement de l'urètre comme séquelle de: *N35.0*
- - Soins et examens immédiatement après l' *Z39.0*
- - Syndrome
- - - Hépato-rénal consécutif au travail et à l' *O90.4*
- - - Mendelson dû (due) à une anesthésie au cours du travail et de l' *O74.0*
- - Tétanos à l' *A34*
- - Thrombophlébite des veines pelviennes, avant l' *O22.3*
- - Thrombose veineuse profonde, avant l' *O22.3*
- - Travail prématuré sans *O60.0*
- - Vaginite après *O86.1*

Accretio cordis – *I31.0***Accrétion sur dent**

- Bétel – Dépôts [*K03.6*
- Materia alba – Dépôts [*K03.6*
- Noir – Dépôts [*K03.6*

Accrétion sur dent – suite

- Orange – Dépôts [*K03.6*
- Tabac – Dépôts [*K03.6*
- Vert – Dépôts [*K03.6*
- - - Dépôts [*K03.6*

Acculturation – Difficultés liées à l' *Z60***Acéroléoplasminémie** – *G23.0***Acétabulaire**

- Congénitale – Dysplasie *Q65.8*
- - - Protrusion *M24.7*

Acétabulum –

- Chondrosarcome de l' *C41.4*
- Fracture de l' *S32.4*
- Ostéoblastome de l' *D16.8*
- Ostéochondrite juvénile (de): *M91.0*

Acétazolamide –

- *T50.2*
- Myotonie répondant à l' *G71.1*

Acétique – Taux urinaires élevés de: acide indol- *R82.5***Acétoacétate transférase** – Déficit en succinyl-CoA *E71.3***Acétoacétyl**

v./v.a. alpha-méthyl-acétoacétyl-CoA

Acétoacétyl-CoA thiolase mitochondriale – Déficit en *E71.1***Acétonurie** – *R82.4***Acétyl**

v./v.a. alpha-N-acétyl-galactosaminidase
v./v.a. N-acétyl-6-sulfatase

Acetylgalactosamine

v./v.a. N-acetylgalactosamine

Acétylglucosamine

v./v.a. N-acétylglucosamine-1-phosphotransférase

Acétylsalicylique – Acide *Z92.2***Acétyltransférase** – Déficit en composé dihydroliipoamide *E74.4***Achalasie**

- Idiopathique
- - - Œsophage – *K22.0*
- - - *K22.0*
- - - Œsophage – *K22.0*
- - - Précoce – Maladie de Moyamoya avec *I67.5*
- - - Primitive de l'œsophage – *K22.0*
- - - SAI – *K22.0*
- - - -
- - - Cardialgie gastrique au cours d' *K22.0*
- - - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-alacrimie- *Q87.8*

Achalasie-microcéphalie – Syndrome d' *Q87.8***Acheirie** – *Q71.3***Acheiropodie** – *Q73.8***Achiasma congénital** – *H47.4***Achille** –

- Brièveté du tendon d' *M67.0*
- Bursite du tendon d' *M76.6*

Achille – suite

- Lésion traumatique du tendon d' *S86.0*
- Tendinite du tendon d' *M76.6*

Achlorhydrie – *K31.8***Acholorique (familial)** – Ictère: *D58.0***Achondrogénésie** – *Q77.0***Achondroplasie**

- Sévère-retard de développement-acanthosis nigricans – Syndrome d' *Q77.4*
- - - *Q77.4*

Achondroplastique – Insuffisance staturale d'origine *Q77.4***Achromatopsie** –

- *E70.3*
- *H53.5*

Achromie – *E70.3***Achromique**

- Lésions cutanées hyperchromiques de la pinta [caraté] – Lésions cutanées *A67.3*
- Pinta [caraté] – Lésions cutanées *A67.2*

Achylia pancreatica – *K86.88***Achylie pancréatique** – *K86.88***Acide**

- Acétylsalicylique – *Z92.2*
- Amidohydrolase – Déficit en N-acyl-L-amino *E72.8*
- Argininosuccinique – Anomalies du métabolisme de l' *E72.2*
- Ascorbique – Carence en *E54*
- Biliaire
- - - Cholestase et malabsorption – Défaut de synthèse des *K76.8*
- - - CoA ligase et défaut d'amidation – Insuffisance en *K76.8*
- - - -
- - - - Déficit congénital de synthèse des *K76.8*
- - - - Malabsorption idiopathique par défaut de synthèse des *K90.8*
- - - Chlorhydrique – *T54.2*
- - - Corrosifs et substances similaires – Effet toxique: *T54.2*
- - - Esters nitriques – Effet toxique: Nitroglycérine et autres *T65.5*
- - - Folinique – Convulsions sensibles à l' *G40.3*
- - - Folique
- - - - Due à des médicaments – Anémie par carence en *D52.1*
- - - - SAI – Anémie par carence en *D52.9*
- - - - Sans précision – Anémie par carence en *D52.9*
- - - - -
- - - - - Anémie par carence
- - - - - *D52.8*
- - - - - Alimentaire en *D52.0*
- - - - - Carence en: *E53.8*
- - - Gallique – Allergie à l' *T78.4*
- - - Gamma-aminobutyrique –
- - - Déficit en transaminase de l' *E72.8*

Acide – suite

- Gamma-aminobutyrique → – suite
- - Trouble du métabolisme de l' E72.8
- Gras
- - Chaîne
- - - Court →
- - - - Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des E71.3
- - - - Hyperinsulinisme par déficit en 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des E71.3
- - - - Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des E71.3
- - - Long → Déficit
- - - - 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des E71.3
- - - - Acyl-CoA-déshydrogénase des E71.3
- - - Moyenne → Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des E71.3
- - Essentiels → Carence en E63.0
- - Métabolisme des corps cétoniques → Trouble de l'oxydation des E71.3
- - -
- - - Anomalie du métabolisme des E71.3
- - - Déficit d'oxydoréduction des alcools d' Q87.1
- - - Neurodégénérescence associée à l'hydroxylase des G23.0
- Homogentisique → Déficit en oxydase de l' E70.2
- Iminés → Maladie des E72.8
- Indol-acétique → Taux urinaires élevés de: R82.5
- Labile → Petite taille par déficit primaire en sous-unité E34.3
- Lactique déshydrogénase → Augmentation des taux de transaminase et d' R74.0
- Lipoïque synthétase → Déficit en E88.8
- Lysergique] → Intoxication au LSD [diéthylamide de l' T40.8
- Lysosomale → Déficit en lipase E75.5
- Nicotinique
- - Dérivés) → T46.7
- - Pellagre] → Carence en E52
- - Tryptophane) → Carence en: E52
- - - Démence au cours de carence en E52†, F02.8*
- Normale → Glycogénose lysosomale à activité maltase E74.0
- Pantothénique → Carence en: E53.8
- Sialique libre → Maladie de surcharge en E77.8
- Sulfurique → T54.2
- Urique →
- - Intoxication: Médicaments agissant sur le métabolisme de l' T50.4
- - Néphrolithiase avec calcul d' M10.09†, N22.8*
- Valproïque →
- - T42.6

Acide – suite

- Valproïque → – suite
- - Intoxication à l' T42.6
- - -
- - Anomalies des taux de: phosphatase: R74.8
- - Déficit
- - - Alpha-1,4-glucosidase E74.0
- - - Céramidase E75.2
- - - Phosphatase E83.38
- - - Sphingomyélinase E75.2
- - Exposition à l' T54.9
- - Glycogénose par déficit en maltase E74.0
- Acidémie**
- 2-hydroxyglutarique → E72.8
- Argininosuccinique → E72.2
- D-2-hydroxyglutarique → E72.8
- Fœtale → O68.3
- Glutarique type
- - 1 → E72.3
- - 2 → E71.3
- Isovalérique → E71.1
- L-2-hydroxyglutarique → E72.8
- Méthylmalonique
- Homocystinurie
- - - Type
- - - - CblC → E72.8
- - - - CblD → E72.8
- - - - CblF → E72.8
- - - - CblJ → E72.8
- - - - → E71.1, E72.1
- - Résistante à la vitamine B12 → E71.1
- - Sensible vitamine B12
- - - Type cblB → E71.1
- - - - → E71.1
- - - → E71.1
- - Pipécolique → E72.3
- - Propionique → E71.1
- Acides aminés**
- Aromatiques
- - Sans précision → Anomalies du métabolisme des E70.9
- - - Déficit en décarboxylase des G24.8
- Bêta → Anomalies du métabolisme des E72.8
- Chaîne ramifié → anomalie métabolisme
- - E71.1
- - E71.2
- Non ramifiés → Trouble du métabolisme des E72.8
- Sans précision → Anomalie du métabolisme des E72.9
- Soufrés → Anomalies du métabolisme des E72.1
- -
- - Anémie (par): carence en D53.0

Acides aminés – suite

- - - suite
- - Anomalies précisées du métabolisme des E72.8
- - Carence en E72.9
- - Trouble
- - - Absorption et du transport des E72.0
- - - Congénital du métabolisme des E72.9
- - - Métabolisme des E72.9
- Acidifiants** → T50.9
- Acido-basique**
- Fœtale → Anomalie de l'équilibre O68.3
- - Anomalie mixte de l'équilibre E87.4
- Acidocétose** → MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.11
- Acidophile**
- Basophile de l'hypophyse → Carcinome mixte C75.1
- Hypophyse →
- - Adénocarcinome C75.1
- - Carcinome
- - - C75.1
- - - Mixte basophile et C75.1
- Acidose**
- v./v.a. Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes
- Fœtale ou intra-utérine → P20
- Lactique
- - Anémie sidéroblastique-défaillance multisystémique → Syndrome d'anasarque- Q87.8
- - Congénitale type Saguenay-Lac-Saint-Jean → G31.88
- - Déficit en MTO1 → Cardiomyopathie hypertrophique mitochondriale avec I42.2
- - Épisodes ressemblant à des AVC → Myopathie mitochondriale avec encéphalopathie, G31.81
- - Fatale avec acidurie méthylmalonique → E71.1, E87.2
- - Hyperammoniémie → Hypotonie avec I42.2
- - Néonatale sévère par déficit en complexe NFS1-ISD11 → E87.2
- - Pseudo-épisodes vasculaires cérébraux] → Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [myopathie, encéphalopathie, G31.81
- - Surdité → Syndrome de myopathie mitochondriale- G71.3
- - -
- - - E87.2
- - - Syndrome de cardiomyopathie-hypotonie- I42.2
- Métabolique
- - Tardive du nouveau-né → P74.0
- - - E87.2
- Respiratoire → E87.2
- SAI → E87.2
- Tubulaire

Acidose –suite

- Tubulaire –suite
- - Anémie → Syndrome de calcification du système nerveux central-surdité- *Q87.8*
- - Rénal
- - - Distal
- - - - Autosomique récessive → *N25.8*
- - - - → *N25.8*
- - - Proximale → *N25.8*
- - - Type
- - - - 1 → *N25.8*
- - - - 2 → *N25.8*
- - - - →
- - - - → *N25.8*
- - - - Ostéopétrose avec *Q78.2, N25.8*
- → *E87.2*
- Acidurie**
- 2
- - Hydroxyglutarique → *E72.8*
- - Méthylbutyrique → *E71.1*
- - 2-méthyl-3-hydroxybutyrique → *E72.8*
- 3
- - Hydroxy-3-méthylglutarique → *E71.1*
- - Hydroxyisobutyrique → *E71.1*
- - Méthylglutaconique
- - - Surdité-encéphalopathie] → Syndrome MEGDEL [Syndrome Leigh-like- *G31.88*
- - - Type
- - - - 1 → *E71.1*
- - - - 2 → *E71.1*
- - - - 3-méthylglutaconique type 3 → *E71.1*
- - - - 4 → *E71.1*
- - - - 5 → *E71.1†, I43.1**
- - - - 7 → *E71.1*
- - - - 8 → *E71.1*
- - - - 9 → *E71.1*
- 4-hydroxybutyrique → *E72.8*
- Alpha-aminoadipique → *E72.3*
- Alpha-méthyl-acétoacétylique → *E71.1*
- Argininosuccinique → *E72.2*
- Combinée malonique et méthylmalonique → *E71.1, E72.8*
- D,L-2-hydroxyglutarique → *E72.8*
- D-2-hydroxyglutarique →
- - *E72.8*
- - Chondromatose métaphysaire avec *Q78.4, E72.8*
- Formiminoglutamique → *E70.8*
- Fumarique → *E88.8*
- Gamma-hydroxybutyrique → *E72.8*
- Glutarique type
- - 1 → *E72.3*
- - 2 → *E71.3*
- - 3 → *E72.3*
- Glycolique → *E74.8*
- Hydroxym thylglutarique → *E71.1*

Acidurie –suite

- Isobutyrique → *E71.1*
- L-2-hydroxyglutarique → *E72.8*
- Malonique → *E72.8*
- Méthylmalonique
- - Déficit
- - - Méthylmalonyl-CoA  pim rase → *E71.1*
- - - Récepteur de la transcobalamine → *E71.1*
- - - Résistante à la vitamine B12 → *E71.1*
- - Sensible vitamine B12
- - - Type cblA → *E71.1*
- - - - → *E71.1*
- - - - →
- - - Acidose lactique fatale avec *E71.1, E87.2*
- - - Syndrome de déplétion de l'ADN mitochondrial forme encéphalomyopathique avec *G31.81, E71.1*
- - Mévalonique → *E88.8*
- - Orotique héréditaire → *E79.8*
- - Oxoglutarique → *E88.8*
- - Propionique → *E71.1*
- - Xanthurénique → *E70.8*
- Acin sie pure avec freezing de la marche – Syndrome de paralysie supranucléaire progressive- *G23.1***
- Acinetobacter**
- Baumannii multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie → Groupe *U81.11!*
- - 3MRGN → Groupe *U81.31!*
- - 4MRGN → Groupe *U81.51!*
- Multirésistants 3MRGN → Pseudomonas et *U81.3!*
- → *B96.5!*
- Acineuse**
- v./v.a. Carcinome à cellules acineuses
- Ackerman – Syndrome de molaires avec racines fusionnées d' *Q87.8***
- Acné**
- Apocrine → *L73.2*
- Ch loide [Folliculite sclerotisans nucae] → *L73.0*
- Conglobata → *L70.1*
- Due aux st roides → *L70.8*
- Excoriée
- - Jeunes filles → *L70.5*
- - → *L70.5*
- Hidradénite suppurée
- - Spondylarthrite ankylosante] → Syndrome PASS [pyoderma gangrenosum- *M35.8*
- - - → Syndrome
- - - PAPASH [arthrite pyogénique-pyoderma gangrenosum- *M35.8*
- - - PASH [pyoderma gangrenosum- *M35.8*
- - - PsAPASH [arthrite psoriasique-pyoderma gangrenosum- *M35.8*
- - Infantile → *L70.4*
- - Inversée → *L73.2*

Acné –suite

- Laissant des cicatrices → *L70.9*
- Miliare nécrosante → *L70.2*
- Rosacée
- - Sans précision → *L71.9*
- - - →
- - - Blépharite au cours d' *L71.8†, H03.8**
- - - Blépharo-conjonctivite au cours d' *L71.8†, H13.2**
- - - Conjonctivite au cours d' *L71.9†, H13.2**
- - - Formes d' *L71.8*
- - - Kératite au cours d' *L71.8†, H19.3**
- Sans précision → *L70.9*
- Tropicale → *L70.3*
- Varioliforme → *L70.2*
- Vulgaire → *L70.0*
- - →
- - Formes d' *L70.8*
- - Syndrome PAPA [d'arthrite purulente-pyoderma gangrenosum- *M35.8*
- Acnéiforme –  ryth me *L66.4***
- Acnéique – Triade *L73.2***
- Acontractilit  du muscle vésicale sans substrat neurologique – Hypo- et *N31.81***
- Acouphènes – *H93.1***
- Acoustique**
- Conduction osseuse → Appareil *Z96.2*
- Cours de la syphilis → Névrite *A52.1†, H94.0**
- Inflammation du nerf crânien VIII, vestibulocochléaire] au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Névrite *H94.0**
- N. stato-acoustique] → Nerf *S04.6*
- - →
- - Nerf acoustique [N. stato- *S04.6*
- - Neurinome de l' *D33.3*
- - Perte auditive neurosensorielle aiguë brutale due à un traumatisme *H83.3*
- - Syphilis du nerf *A52.1†, H94.0**
- - Traumatisme *H83.3*
- Acquired Renal Cystic Disease] – ACRD [*N28.1***
- Acquis**
- v./v.a. Type de maladie
- Acquisition**
- Arithmétique → Trouble
- - *F81.2*
- - Spécifique de l' *F81.2*
- Articulation → Trouble spécifique de l' *F80.0*
- Connaissances SAI → Incapacité (de): concernant l' *F81.9*
- Coordination → Trouble de l' *F82*
- Expression  crite → Trouble de l' *F81.8*
- Langage, de type expressif → Trouble de l' *F80.1*
- Orthographe → Trouble spécifique de l' *F81.1*
- Scolaires

Acquisition –suite

- Scolaires –suite
- Sans précision → Trouble du développement des *F81.9*
- → Trouble
- Développement des *F81.8*
- Mixte des *F81.3*

Acrânée → *Q00.0***ACRD [Acquired Renal Cystic Disease]** → *N28.1***Acro**

v./v.a. acro-capito-fémorale

Acro-calleux] → **ACS [Syndrome** *Q04.0***Acro-capito-fémorale** → **Dysplasie** *Q78.8***Acrocardiofacial** → **Syndrome** *Q87.8***Acrocéphalie** → *Q75.0***Acrocéphalopolydactylie** → *Q87.0***Acrocéphalosyndactylie**

- Type

-- 3 → ACS [*Q87.0*

-- 4 → *Q87.0*

-- 5 → ACS [*Q87.0*

-- →

-- *Q87.0*

-- ACS [*Q87.0*

-- Syndrome d'Apert [Forme de l' *Q87.0*

Acrochordon

- Anus → *K64.4*

- → *Q82.8*

Acro-cranio-faciale → **Dysostose** *Q87.0***Acrocyanose** →

- *I73.8*

- Syndrome de kératodermie palmoplantaire diffuse- *Q82.8*

Acrodermatite

- Chronique atrophique → *L90.4*

- Continue de Hallopeau → *L40.2*

- Entéropathique → *E83.2*

- Érythématopapuleuse infantile [Giannotti-Crosti] → *L44.4*

Acrodermatitis enteropathica → *E83.2***Acrodynie** → *T56.1***Acrodysostose**

- Résistance aux multiples hormones → *Q75.4*

- → *Q75.4*

Acrodystrophie →

- Maladie de Charcot-Marie-Tooth axonale autosomique récessive avec *G60.0*

- Neuropathie sensitivo-motrice axonale héréditaire avec *G60.0*

Acrofacial

- Kennedy-Teebi → Dysostose *Q75.4*

- Nager → Dysostose *Q75.4*

- Postaxiale → Dysostose *Q75.4*

- Type

-- Catane → Dysostose *Q75.4*

-- Palagonia → Dysostose *Q75.4*

Acrofacial –suite

- Type –suite

-- Rodríguez → Dysostose *Q75.4*

-- Weyers → Dysostose *Q75.4*

Acrofrontofacionasale → **Dysostose** *Q75.1***Acrogérie type Gottron** → *E34.8***Acrokératose verruciforme de Hopf** → *Q82.8***Acrokératose congénitale** → **Poïkilodermie** *Q82.8***Acromégalie**

- Gigantisme → *E22.0*

- Hyperactivité → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*

- Infantile et juvénile → *E22.0*

-- →

-- Arthrites au cours de l' *E22.0†, M14.59**

-- Arthropathie au cours de l' *E22.0†, M14.59**

-- Forme infantile de l' *E22.0*

-- Hypersécrétion antéhypophysaire avec *E22.0*

Acromégalique → **Syndrome du faciès** *Q87.0***Acromégaloïde** → **Syndrome du faciès** *Q87.0***Acromélanose** → *L81.4***Acromélique** → **Dysplasie fronto-nasale** *Q87.0***Acromésomélique type**

- Grebe → Dysplasie *Q78.8*

- Hunter-Thompson → Dysplasie *Q78.8*

- Maroteaux → Dysplasie *Q77.8*

Acromicrie

- Ménopause prématurée → Syndrome de polyneuropathie-déficience intellectuelle- *Q87.8*

- → Syndrome de déficience intellectuelle-calvitie-luxation de la rotule- *Q87.8*

Acromicrique → **Dysplasie** *Q77.8***Acromio-claviculaire** →

- Articulation *T84.10*

- Entorse et foulure de l'articulation *S43.5*

- Ligament *S43.5*

- Luxation de l'articulation *S43.1*

Acromion → **Fracture de l'omoplate:** *S42.12***Acroostéolyse phalangienne idiopathique** → *M89.58***Acrootoculaire** → **Syndrome** *Q87.0***Acroparesthésie**

- Simple [type Schultze] → *I73.8*

- Vasomotrice [type Nothnagel] → *I73.8*

Acropectoral → **Syndrome** *Q74.8, Q76.7***Acro-pectoro-vertébrale** → **Dysgénésie** *Q74.8***Acrophobie** → *F40.2***Acro-rénal** → **Syndrome** *Q87.2***Acrorénomandibulaire** → **Syndrome** *Q87.8***Acrosarcome** → *C46.0***Acroscyphodysplasie métaphysaire** → *Q78.5***Acrostéolyse autosomique dominante** → *M89.59***ACS**

- Acrocéphalosyndactylie

-- Type

--- 3 → *Q87.0*

--- 5 → *Q87.0*

-- → *Q87.0*

- Syndrome acro-calleux] → *Q04.0*

ACTH

- Hormone adrénocorticotrope

-- Extra-hypophysaire → Syndrome d' *E24.3*

-- → Syndrome de Cushing dû à la production ectopique d' *E24.3*

- Non associée à la maladie de Cushing → Hypersécrétion d' *E27.0*

-- →

-- Déficit

--- Congénital isolé en *E23.0*

--- Isolé tardif en *E23.0*

-- Hypersécrétion hypophysaire d' *E24.0*

-- Insuffisance (de): isolée en: *E23.0*

-- Syndrome

--- Cushingoïde de sécrétion ectopique d' *E24.3*

--- Sécrétion ectopique d' *E24.3*

Actif

v./v.a. Type de maladie

Actine → **Myopathie avec surcharge en** *G71.2***Actinique**

- Superficielle disséminée → Porokératose *Q82.8*

-- →

-- Granulome *L57.5*

-- Kératose *L57.0*

-- Lichen plan *L43.3*

-- Otite aiguë externe: *H60.5*

-- Prurigo *L56.4*

Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] → **Groupe HACEK [Haemophilus, B96.3!]**

Actinomyces israelii → **Infection à** *A42.9***Actinomycètes**

- Thermophiles → Alvéolite allergique due à des *J67.70*

- → Mycétome à *B47.1*

Actinomycétome → *B47.1***Actinomyose**

- Abdominale → *A42.1*

- Cervico-faciale → *A42.2*

- Cutanée → *A42.8*

- Gastro-intestinale → *A42.1*

- Pneumonie → *A42.0†, J17.0**

- Pulmonaire → *A42.0*

-- →

-- *A42.9*

-- Canaliculite au cours d' *A42.8†, H06.0**

-- Encéphalite au cours d' *A42.8†, G05.0**

-- Formes d' *A42.8*

Actinomyose – suite

- - - suite

- - Méningite au cours d' A42.8†, G01*
- - Méningo-encéphalomyélite au cours d' A42.8†, G05.0*

Actinomyosique –

- Infection A42.9
- Nodule A42.9
- Septicémie A42.7

Actinoréticulose – L57.1**Action**

- Centrale, non classés ailleurs – Intoxication: Agents bloquants neuronaux adrénérgiques et d' T44.8
- Insuffisance rénale – Syndrome de myoclonus d' G40.3
- Similaire – Intoxication: Glucosides cardiotoniques et médicaments d' T46.0

Activateur du plasminogène – Déficit congénital en inhibiteur 1 de l' D68.8**Activation**

- Macrophages associé à NLR4 – Syndrome d' M35.8
- Macrophagique – Syndrome d' D76.1
- Mastocytaire monoclonal – Syndrome d' D89.8

Activée [mutation du facteur V Leiden] – Résistance à la protéine C D68.5**Activité**

- Accrue de la phosphoribosylpyrophosphatase synthétase – E79.8
- Anti-MAG – Polyneuropathie associée à une gammopathie monoclonale IgM ayant une D47.2†, G63.1*
- Attention – Perturbation de l' F90.0
- Cérébrale du nouveau-né – Baisse de l' P91.4
- Continue familiale de la fibre musculaire – G71.1
- Électrique sans poulx, non classée ailleurs – R00.3
- Incapacité – Limites imposées aux Z73
- Inflammatoire
 - - Faible répllication – Hépatite virale chronique B sans agent delta, AgHBe négatif, sans B18.13
 - - Forte répllication – Hépatite virale chronique B sans agent delta AgHBe
 - - - Négatif, avec B18.14
 - - - Positif
 - - - - B18.12
 - - - - Sans agent delta: AgHBe positif, sans B18.11
- Maltase acide normale – Glycogénose lysosomale à E74.0
- Répréhensible en bande sans trouble psychiatrique évident – Mise en observation pour: Z03.2
- Sexuelle excessive – F52.7
- Vie quotidienne NCA – Thérapie concernant les Z50.8!

Acute Kidney Injury] – AKI [N17.99**Acute respiratory distress syndrome**

- Adolescent – ARDS [J80.09
- Enfant – ARDS [J80.04
- Léger
 - - Adolescent – ARDS [J80.04
 - - Adulte – ARDS [J80.01
 - - Enfant – ARDS [J80.04
- Modéré
 - - Adolescent – ARDS [J80.05
 - - Adulte – ARDS [J80.02
 - - Enfant – ARDS [J80.05
- Sévère
 - - Adolescent – ARDS [J80.06
 - - Adulte – ARDS [J80.03
 - - Enfant – ARDS [J80.06
- - -
- - - J80.09
- - - ARDS [J80.09

Acylcarnitine

v./v.a. carnitine-acylcarnitine

Acyl-CoA

- Oxydase – Déficit en E71.3
- Réductase 1 – Déficit en E71.3

Acyl-CoA-déshydrogénase

- 9 – Déficit en E71.3
- Acide gras chaîne
 - - Courte – Déficit en E71.3
 - - Longue – Déficit en E71.3
 - - Moyenne – Déficit en E71.3
- - - Déficit
 - - - Multiple en E71.3
 - - - Néonatal transitoire multiple en P72.8

Acyltransférase

v./v.a. lécithine-cholestérol-acyltransférase

ADA] – Déficit en adénosine désaminase [D81.3**ADA2 – Vascularite par déficit en M30.8****Adactylie**

- Unilatérale de la main – Q71.3
- - Syndrome d'aglossie- Q87.0

Adamantinome os long

- Membre
 - - Inférieurs – C40.2
 - - Supérieurs – C40.0
- - - C40.9

Adams

v./v.a. Bickers-Adams

- Stokes – Maladie d' I45.9

Adams-Oliver – Syndrome d' Q87.2**ADANE [Encéphalopathie nérosante aiguë familiale] – G93.4****Adaptation**

- Éducative – Mauvaise Z55
- Manipulation
 - - Accès vasculaire, non précisé – Z45.29

Adaptation – suite

- Manipulation – suite
 - - Appareils médicaux implantés – Z45.88
 - - Défibrillateur cardiaque implanté – Z45.01
 - - Dispositifs cardiaques (électroniques) – Z45.08
 - - Extenseur
 - - - Bronchique – Z45.84
 - - - Trachéal – Z45.85
 - - Neurostimulateur – Z45.80
 - - Stimulateur
 - - - Cardiaque implanté – Z45.00
 - - - Diaphragmatique – Z45.81
 - - Système
 - - - Assistance cardiaque – Z45.02
 - - - Cathéter vasculaire à demeure implanté chirurgicalement – Z45.20
 - - Pompe
 - - - Extracorporelle – Z45.02
 - - - Intracorporelle – Z45.02
 - - - Paracorporelle – Z45.02
 - - Travail – Mauvaise Z56
- - -
- - Réaction dépressif
 - - - Courte durée au cours d'un trouble de l' F43.2
 - - - Prolongée au cours d'un trouble de l' F43.2
- - Troubles de l' F43.2

Adapté – Personne attendant d'être admise dans un établissement de prise en charge Z75.8**Addison**

- Auto-immune – Maladie d' E27.1
- Tuberculeuse – Maladie d' A18.7†, E35.1*

- - -

- - Anémie (de): D51.0
- - Chéloïde d' L94.0
- - Complexe de Schilder- E71.3
- - Maladie d' E27.1
- - Myopathie au cours de maladie d' E27.1†, G73.5*
- - Syndrome d'hypoparathyroïdie auto-immune-candidose chronique-maladie d' E31.0

Addisonienne – Crise E27.2**Addison-Schilder** –

- Adrénoleucodystrophie [E71.3
- Maladie d' E71.3

Adducteurs de la cuisse – Lésion traumatique de muscles et de tendons S76.2**Adduction-arthrogrypose type**

- Christian – Syndrome des pouces en Q87.0
- Dundar – Syndrome des pouces en Q79.6

Adduction-spasticité-hydrocéphalie] – Syndrome CRASH [hypoplasie du corps calleux-retard mental-pouces en Q04.8

Adénite

- Chronique, de tout ganglion autre que mésentérique - *I88.1*
- Gonorrhéique - *A54.8*
- Tuberculeuse - *A18.2*

Adéno

- Cutanéomuqueux [Maladie de Kawasaki] - Syndrome *M30.3*
- Splénomégalie leucopénie - Arthrite rhumatoïde
- - *M05.0*
- - *M05.00*

Adénocarcinome

- Acidophile de l'hypophyse - *C75.1*
- Basophile de l'hypophyse - *C75.1*
- Canal anal - *C21.1*
- Cellules claires de l'ovaire - *C56*
- Chromophobe de l'hypophyse - *C75.1*
- Clitoris - *C51.2*
- Col de l'utérus
- - Lésion à localisations contiguës - *C53.8*
- - - *C53.9*
- Cordon spermatique - *C63.1*
- Corps de la verge - *C60.2*
- Cortex de la surrénale - *C74.0*
- Cours de tumeur primaire indéterminée - *C80.0*
- Diffus de l'estomac - *C16.9*
- Diverticule de Meckel - *C17.3*
- Duodénum - *C17.0*
- Endocol - *C53.0*
- Endométrioides de l'ovaire - *C56*
- Éosinophile de l'hypophyse - *C75.1*
- Épидидyme - *C63.0*
- Estomac - *C16.9*
- Exocol - *C53.1*
- Foetal bien différencié lobe
- - Moyen du poumon - *C34.2*
- - Pulmonaire inférieur - *C34.3*
- - Supérieur du poumon - *C34.1*
- Foie et des voies biliaires intrahépatiques - *C22.0, C22.1*
- Gastrique
- - Diffus héréditaire - *C16.9*
- - Polypose proximale de l'estomac] - GAPPS [*C16.9*
- Gland - *C60.1*
- Grandes lèvres - *C51.0*
- Hypophysaire à cellules mucoïdes - *C75.1*
- Iléon - *C17.2*
- Intestin grêle - *C17.9*
- Jéjunum - *C17.1*
- Jonction duodéno-jéjunale - *C17.8*
- Mucineux
- - Appendice - *C18.1*
- - Ovaire - *C56*

Adénocarcinome –suite

- Œsophage
- - Abdominal - *C15.2*
- - - *C15.9*
- Ovaire - *C56*
- Papillaire
- - Kystique de l'ovaire - *C56*
- - Ovaire - *C56*
- Paratesticulaire
- - Lésion à localisations contiguës - *C63.8*
- - - *C63.9*
- Parathyroïdien à cellules eau de roche - *C75.0*
- Petites lèvres - *C51.1*
- Portion vaginale du col de l'utérus - *C53.1*
- Prépuce - *C60.0*
- Pseudo-mucineux de l'ovaire - *C56*
- Pulmonaire bien différencié type foetal
- - Lésion à localisations contiguës - *C34.8*
- - - *C34.9*
- Scrotum - *C63.2*
- Siège primitif inconnu - *C80.0*
- Tiers inférieur de l'œsophage - *C15.5*
- Verge
- - Lésion à localisations contiguës - *C60.8*
- - - *C60.9*
- Vésicule
- - Biliaire
- - - Voies biliaires extrahépatiques - *C23, C24.0*
- - - - *C23*
- - - - Séminale - *C63.7*
- Voie biliaire extra-hépatique - *C24.0*
- Vulve
- - Lésion à localisations contiguës - *C51.8*
- - - *C51.9*

Adénofibrome

- Géant du sein - *D24*
- Métanéphrique - *D30.0*

Adénofibrose du sein - N60.2**Adénohypophysaires] - Hormones antéhypophysaires [T38.8****Adénohypophysite - E23.6****Adénoïde**

- v./v.a. Carcinome adénoïde
- Confirmation bactériologique ou histologique - Tuberculose du tissu *A15.8*
- Jonction cervico-vaginale - Carcinome basocellulaire *C53.8*
- SAI - Maladie (chronique) des amygdales et des végétations *J35.9*
- Sans précision - Maladie chronique des amygdales et des végétations *J35.9*
- -
- - Carcinome des végétations *C11.1*
- - Hyperplasie des végétations *J35.2*
- - Hypertrophie

Adénoïde –suite

- - -suite
- - Hypertrophie -suite
- - - Amygdales et des végétations *J35.3*
- - - Végétations *J35.2*
- - Maladies chroniques des amygdales et des végétations *J35.8*
- - Tissu *C11.1*
- - Tuberculose du tissu *A16.8*

Adénoïdienne) - Cicatrice amygdalienne (et J35.8**Adénomateux**

- Endomètre - Hyperplasie *N85.1*
- Familial
- - Atténué
- - - Associé
- - - - MSH3 - Polypose *D12.6*
- - - - NTHL1 - Polypose *D12.6*
- - - Lié
- - - - APC - Polypose *D12.6*
- - - - MUTYH - Polypose *D12.6*
- - - - PAFA [Polypose *D12.6*
- - - PAF [Polypose *D12.6*
- Prostate - Hyperplasie *N40*
- -
- - Hyperplasie atypique de l'endomètre (*N85.1*
- - Polype *D28*

Adénomatoïde kystique du poumon] - CCAM [Malformation Q33.0**Adénomatosé**

- Côlon - *D12.6*
- Endocrinien multiple -
- - *D44.8*
- Hépatique - *D13.4*
- Pluriendocrinienne - *D44.8*

Adénome

- v./v.a. Chorio-adénome
- Adrénocortical - *D35.0*
- Alvéoles pulmonaires - *D14.3*
- Bronchique - Carcinoïde de type *C34.9*
- Canal de Wolff chez la femme - *D28.7*
- Cellules principales de la parathyroïde - *D35.1*
- Cortex surrénalien produisant du cortisol - Syndrome de Cushing dû à un *D35.0, E24.8*
- Corticotrope hypophysaire - *D35.2*
- Gonadotrope fonctionnel - *D35.2*
- Hépatique - *D13.4*
- Hépatocellulaire télangiectasique - *D13.4*
- Hypophysaire
- - Cellules mucoïdes - *D35.2*
- - Non
- - - Fonctionnel] - NFPA [*D35.2*
- - - Immunoréactif - *D35.2*
- - PRL - *D35.2*
- - Prolactine - *D35.2*

Adénome –suite

- Hypophysaire –suite
- - - D35.2
- Lactotrope hypophysaire - D35.2
- Métanéphrique - D30.0
- Microkystique - D13.6
- Pancréas - D13.6
- Pancréatique
- - Microkystique - D13.6
- - Sécrétant de la gastrine - D13.6
- Parathyroïdien
- - Cellules eau de roche - D35.1
- - Familial - D35.1
- Para-urétral - D36.7
- Pituitaire isolé familial - D35.2
- Sigmoïde - D12.5
- Surrénalien (bilatéral) -
Hyperaldostéronisme primaire dû à un E26.0
- Thyroïdienne - D35.2

Adénomyose - N80.0**Adénopathie**

- v./v.a. Sialo-adenopathie
- Généralisées - R59.1
- Localisées - R59.0
- Massive - Histiocytose sinusale avec D76.3
- Sans précision - R59.9
- Tuberculeuse périphérique - A18.2
- -
- - Maladie due au VIH avec B23.8, R59.9
- - Syndrome PFAPA [fièvre périodique-
stomatite aphteuse-pharyngite- M35.8

Adénosarcome

- Col de l'utérus - C53.9
- Corps de l'utérus - C54.9
- Endocol - C53.0
- Exocol - C53.1
- Jonction cervico-vaginale - C53.8

Adénosine

- Désaminase
- - ADA] - Déficit en D81.3
- - -
- - - Anémie hémolytique due à une
surproduction d' D55.3
- - - Déficit immunitaire combiné sévère par
déficit en D81.3
- Monophosphate désaminase - Déficit en
E79.8
- Phosphoribosyltransférase - Déficit en
E79.8

**Adénosine-kinase - Hyperméthioninémie
provoquée par un déficit en E72.1****Adénosylhomocystéine**

v./v.a. S-adenosylhomocystéine

Adénosyltransférase -

- Déficit en méthionine E72.1
- Démyélinisation du cerveau par déficit en
méthionine E72.1

Adéno-virale

- Siège non précisé - Infection B34.0
- - Pneumonie J12.0

Adénovirus

- Cause de maladies classées dans d'autres
chapitres - B97.0!
- -
- - Conjonctivite
- - - B30.1†, H13.1*
- - - Folliculaire aiguë à B30.1†, H13.1*
- - Encéphalite à A85.1†, G05.1*
- - Encéphalomyélite à A85.1†, G05.1*
- - Entérite à A08.2
- - Kératite à B30.0†, H19.2*
- - Kératoconjonctivite à B30.0†, H19.2*
- - Méningite à A87.1†, G02.0*
- - Méningo-encéphalite
- - - A85.1†
- - - A85.1†, G05.1*
- - Myélite à A85.1†, G05.1*

**Adénylate kinase - Anémie hémolytique par
déficit en D55.3****Adénylosuccinase - Déficit en E79.8****Adénylosuccinate lyase - Déficit en E79.8****Adermatoglyphie congénitale isolée - Q82.8****Adhaerens**

- Saignement - Placenta O43.20, O72.0
- Sans saignement - Placenta O43.20, O73.0
- - Placenta O43.20

Adhérence

- Appendice vermiculaire - K66.0
- Brides congénital
- - Épiploïques anormales - Q43.3
- - Péritoneales - Q43.3
- Canal biliaire - K83.8
- Canal cystique ou de la vésicule biliaire -
K82.8
- Col de l'utérus - N88.1
- Congénital
- - Langue - Q38.3
- - Méninges spinales - Q06.8
- Diaphragmatiques - K66.0
- Due(s) à un corps étranger laissé
accidentellement dans une cavité corporelle
ou une plaie opératoire - T81.5
- Endocardiques - I38
- Épiploïques - K66.0
- Focale post-infectieuse du péricarde -
I31.88
- Gastriques - K66.0
- Intestin [brides] avec occlusion - K56.5
- Intestinales - K66.0
- Intra-utérines - N85.6
- Méningées (cérébrales) (rachidiennes) -
G96.1
- Mésentériques - K66.0
- Paroi abdominale - K66.0

Adhérence –suite

- Paroi extérieure de l'utérus - N73.6
- Pelvi péritonéal
- - Actes médicaux - N99.4
- - Femme - N73.6
- Pelviennes, chez l'homme - K66.0
- Péricarde
- - Rhumatismale - I09.2
- - - I31.0
- Péricardique focale - I31.88
- Péritoneal
- - Brides), avec occlusion intestinale - K56.5
- - - K66.0
- Perturbations de l'iris et du corps ciliaire -
Autres H21.5
- Placenta
- - Tant que complication de l'accouchement
sans saignement - O43.20, O73.0
- - - Hémorragie associée à la rétention,
l'incarcération ou l' O72.0
- Pleural -
- - A16.5
- - J94.8
- Tuberculeux
- - Bassin - A18.1†, N74.1*
- - Péricarde - A18.8†, I32.0*
- Vagin - N89.5
- Vaginales postopératoires - N99.2
- Vulve - N90.8
- -
- - Brides d' K66.0
- - Strabisme dû à des H50.6

Adhérent

- Peau - Cicatrice: L90.5
- -
- - Leucome H17.0
- - Prépuce: N47

Adhésif

- Arachnoïde - Syphilis A52.1†, G01*
- Chronique - Péricardite I31.0
- Méninges - Neurosyphilis A52.1†, G01*
- Oreille moyenne - Maladie H74.1
- Syphilitique - Arachnoïdite A52.1†, G01*
- -
- - Arachnoïdite G03.9
- - Dermite allergique de contact due aux
L23.1
- - Médiastino-péricardite I31.0
- - Otite H74.1

Adhésion

- Leucocytaire
- - Type
- - - I - Déficit d' D84.8
- - - III - Déficit d' D84.8
- - - Déficit d' D84.8
- Leucocytes type II - Déficit d' D84.8

Adhésion – suite

- Tuberculeuse des méninges – A17.0†, G01*
- Adiaspiromycose** – B48.88
- Adie**
v./v.a. Holmes-Adie
- Adipeux**
v./v.a. Tissu adipeux
- Segmentaire) du sein – Nécrose N64.1
- → Bourrelet E65
- Adiponécrose sous-cutanée due à un traumatisme obstétrical** – P15.6
- Adipose douloureuse** – E88.29
- Adipositas**
- Gigantea – E66.88
- Permagna
- - Indice de masse corporelle IMC
- - - 40 et moins de 50 – E66.86
- - - 50 et moins de 60 – E66.87
- - - 60 et plus – E66.88
- - - E66.89
- Adiposité localisée** – E65
- Adiposo-génitale – Dystrophie** E23.6
- Adjacentes – Dents incluses ou enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents** K07.3
- ADLD [Leucodystrophie autosomique dominante de l'adulte]** – E75.2
- Administration**
- Accidentelle ou prise erronée d'un médicament – X49.9!
- Anesthésique général local analgésique sédatif cours
- - Grossesse – complications maternelles dues à l' O29
- - Puerpéralité – complications chez la mère dues à l' O89
- Chloramphénicol au nouveau-né – Syndrome gris dû à l' P93
- Immunoglobuline – Z29.1
- Locale prophylactique d'antibiotiques – Z29.20
- Médicaments – détresse fœtale au cours du travail ou de l'accouchement due à l' O68
- ADN**
- Mitochondrial
- - Associée à DNA2 – Syndrome de délétion de l' G71.3
- - Forme
- - - Encéphalomyopathique
- - - - Acidurie méthylmalonique – Syndrome de déplétion de l' G31.81, E71.1
- - - - Anomalies cranio-faciales variables – Syndrome de déplétion de l' G31.81, Q75.9
- - - - Tubulopathie rénale – Déplétion de l' G31.81†, N16.8*
- - - Hépatocérébrale par déficit en DGUOK – Déplétion de l' G31.81
- - - Hépatocérébro-rénale – Déplétion de l' G31.81
- - - Myopathique – Déplétion de l' G71.3

ADN – suite

- Mitochondrial – suite
- - -
- - - Cardiomyopathie
- - - - Hypertrophique et tubulopathie dues à une mutation de l' I42.2
- - - - Surdité dues à une mutation de l' G31.81
- - - Insuffisance hépatique infantile aiguë par défaut de synthèse des protéines codées par l' K72.0
- - Ataxie cérébelleuse avec défaut de réparation de l' G11.3
- ADNFLE [Épilepsie frontale à crises nocturnes autosomique dominante]** – G40.1
- ADNP – Syndrome** Q87.8
- Adolescence**
- SAI – Réaction hyperkinétique de l'enfance ou de l' F90.9
- Sans précision – Trouble du comportement et trouble émotionnel apparaissant habituellement durant l'enfance et l' F98.9
- -
- - Épilepsie (avec): absences de l' G40.3
- - Evitement de l'enfance et de l' F93.2
- - Trouble
- - - Attention sans hyperactivité survenant dans l'enfance et l' F98.80
- - - Dissociatifs [de conversion] transitoires survenant dans l'enfance et l' F44.82
- - - Précisés du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l'enfance et l' F98.88
- Adolescent**
- Adulte [SDRA] – Syndrome de détresse respiratoire aiguë de l'enfant, de l' J80.0
- Cours de croissance – Examen de l' Z00.3
- Type non transsexuel – Trouble de l'identité sexuelle chez l'adulte ou l' F64.1
- -
- - Apophysite tibiale chez l' M92.5
- - ARDS Acute respiratory distress syndrome
- - - J80.09
- - - Léger de l' J80.04
- - - Modéré de l' J80.05
- - - Sévère de l' J80.06
- - Diabète insulino-dépendant non primaire chez l' E11
- - Épilepsie focale bénigne de l' G40.1
- - Maladie des membranes hyalines de l' J80.09
- - Obésité
- - - Due à un excès calorique chez l'enfant et l' E66.04
- - - Endogène chez l'enfant et l' E66.84
- - - Enfant et l' E66.94
- - - Extrême
- - - - Due à un excès calorique chez l'enfant et l' E66.05
- - - - Hypoventilation alvéolaire chez l'enfant et l' E66.25

Adolescent – suite

- - - suite
- - Obésité – suite
- - - Hypoventilation alvéolaire chez l'enfant et l' E66.24
- - - Médicamenteux
- - - - Enfant et l' E66.14
- - - - Extrême chez l'enfant et l' E66.15
- - - Scoliose de l' M41.1
- - Syndrome détresse respiratoire aigu
- - - J80.09
- - - Léger de l' J80.04
- - - Modéré de l' J80.05
- - - Sévère de l' J80.06

Adoption – Examen en vue de: Z02

Adoptive ou d'un placement – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: attente d'une famille Z76.2

ADPKD [Polykystose rénale autosomique dominante] – Q61.2**Adrénalite**

- Cryptocoques – B45.8
- Cytomégalovirus – B25.88†, E35.1*
- Hémorragique à méningocoques – A39.1†, E35.1*

Adrénériques et d'action centrale, non classés ailleurs – Intoxication: Agents bloquants neuronaux T44.8

Adrénocortical

- Nodulaire pigmentée primaire – Maladie E24.8
- -

Adénome D35.0

- - Carcinome C74.0
- - Syndrome E27.0

Adrénocorticotrope

- Extra-hypophysaire – Syndrome d'ACTH [hormone E24.3
- - Syndrome de Cushing dû à la production ectopique d'ACTH [hormone E24.3

Adrénogénital

- Congénital lié déficit enzymatique
- - Sans précision – Anomalie E25.09
- - - Autres anomalies E25.08
- - Perte de sel – Syndrome E25.0

Adrénoleucodystrophie

- Addison-Schilder] – E71.3
- Lié X
- - Forme cérébrale – E71.3
- - - E71.3
- - Néonatal –
- - - E71.3
- - Pseudo-ALDN [E71.3
- - - E71.3

Adrénomyélonuropathie – E71.3**Adrénomyodystrophie** – E27.1

Adriblastine - Lésion par *T88.7***ADULT - Syndrome** *Q87.8***Adulte**

v./v.a. Type de maladie

Adult-onset still disease] - AOSD [*M06.10*]**Adynamie épisodique héréditaire** - *G72.3***Aegyptius - Infection généralisée à Haemophilus** *A48.4***Aérien**

v./v.a. Voie aérienne

- - Accident de transport *V99!***Aerobacter aerogenes - Entérite infectieuse à** *A04.8, B96.2!***Aérobie**- Gram négatif SAI - Pneumonie due à: des bactéries (*J15.6*)- Gram positif précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Autres micro-organismes *B95.90!***Aerogene**- Capsulatus - Gangrène à Bacillus *A48.0*

- - Entérite infectieux

- - Aerobacter *A04.8, B96.2!*- - Enterobacter *A04.8, B96.2!***Aérophagie - Formes psychogènes de:** *F45.3***Aérosols - Pulseurs pour** *T59***Aeruginosa**

- Multirésistant

- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - Pseudomonas *U81.10!*- - 3MRGN - Pseudomonas *U81.30!*- - 4MRGN - Pseudomonas *U81.50!*

- - -

- - Otite externe à Pseudomonas *H60.2, B96.5!*- - Pneumonie due à une infection à Pseudomonas *J15.1*- - Pseudomonas *B96.5!***Affaissé**- Acquis - Pied *M21.63*- Perte de poids (chirurgie bariatrique) (régime alimentaire) - Peau flasque ou *L98.7*- SAI - Peau flasque ou *L98.7*- Valgus acquis - Pied *M21.63***Affaissement de la peau du visage après une perte de poids** - *L98.7***Affectant**- Cou et le dos - Panniculite *M54.0*- Fœtus ou le nouveau-né (avec hypoglycémie) - Diabète sucré de la mère (préexistant), *P70.1*- Fois les canaux biliaires intra- et extra-hépatiques - Tumeur maligne *C24.8*- Fonction palpébrale - Autres troubles *H02.5*- Plusieurs organes - Tuberculose *A18.8*

- Principalement

- - Lobe frontal] - AIEF [encéphalopathie infantile aiguë] *G40.2*

- - Système nerveux central cours

Affectant -suite

- Principalement -suite

- - Système nerveux central cours -suite

- - - Maladies classées ailleurs - Affections dégénératives systémiques *G13.8**- - - Maladies tumorales - Autres affections dégénératives systémiques *G13.1**- - Vésicule biliaire - Typhus *A01.0***Affectif**

- Bipolaire

- - Actuellement en rémission - Trouble *F31.7*

- - Épisode actuel

- - - Dépression

- - - - Légère ou moyenne - Trouble *F31.3*

- - - - Sévère

- - - - - Sans symptômes psychotiques - Trouble *F31.4*- - - - - Symptômes psychotiques - Trouble *F31.5*- - - - - Hypomaniaque - Trouble *F31.0*

- - - - - Maniaque

- - - - - Sans symptômes psychotiques - Trouble *F31.1*- - - - - Symptômes psychotiques - Trouble *F31.2*- - - - - Mixte - Trouble *F31.6*- - - - - Sans précision - Trouble *F31.9*- - - - - Autres troubles *F31.8*- - - - - Forme de négligence d'un enfant - Négligence *Z62*- - - - - Isolés - Autres troubles de l'humeur [*F38.0*]- - - - - Lors de démence - Symptômes *U63.1!*

- - - - - Mixte

- - - - - Isolé - Episode *F38.0*- - - - - Psychose schizophrénique et *F25.2*- - - - - Organique de l'hémisphère droit - Trouble *F07.8*- - - - - Pendant l'enfance - Perte de relation *Z61*- - - - - Persistant, sans précision - Trouble de l'humeur [*F34.9*]- - - - - Persistants - Autres troubles de l'humeur [*F34.8*]- - - - - Précisés - Autres troubles de l'humeur [*F38.8*]- - - - - Récurrents - Autres troubles de l'humeur [*F38.1*]- - - - - SAI - Psychose *F39*- - - - - Sans précision - Trouble de l'humeur [*F39*]

- - - - - -

- - - - - Épilepsie partielle bénigne à symptômes *G40.02*- - - - - Personnalité: *F34.0*- - - - - Psychopathie de privation *F94.2*- - - - - Psychose schizophrénique de type *F25.9*- - - - - Troubles organiques de l'humeur [*F06.3*]**Afférente chirurgicale - Vessie neurogène: après dénervation** *N31.2***Afib - Amylose** *E85.0†, N08.4****Afibrinogénémie**- Acquis - *D65.0*- Congénitale - *D68.20*- Familiale - *D68.20*- Post-partum - *O72.3*- Survenant après les états classés en *O00-O07 - O08.1*

- - -

- - - Hématome rétro-placentaire avec hémorragie (importante) associée à: *O45.0*- - - Hémorragie (importante) précédant l'accouchement associée à: *O46.0*- - - Hémorragie pendant l'accouchement (importante) associée à: *O67.0***Aflatoxine et d'autres mycotoxines contaminant des aliments - Effet toxique de l'** *T64***Africain**- Est répandue - Trypanosomiase SAI, en des lieux où la trypanosomiase *B56.9*

- - -

- - - Démence au cours de trypanosomiase *B56.9†, F02.8**- - - Hémochromatose *E83.1*- - - Trypanosomiase *B56.9***Agalactie**- Primaire - *O92.3*- Secondaire - *O92.5*- Thérapeutique - *O92.5*- - - *O92.3***Agammaglobulinémie**- Autosomique récessive (type suisse) - *D80.0*- Commune variable - *D80.1*- Isolée - *D80.0*- Liée au chromosome X [Bruton] (avec déficit de l'hormone de croissance) - *D80.0*- Lymphocytes B porteurs d'immunoglobulines - *D80.1*- Microcéphalie-craniosynostose-dermatite sévère - Syndrome d' *D80.0***Aganglionique - Mégacôlon** *Q43.1***Aganglionose**

- Intestinal

- - Congénitale - *Q43.1*- - Totale - *Q43.1*

- Rectum

- - Sigmoïde

- - - Côlon descendant

- - - - Côlon transverse - *Q43.1*- - - - - *Q43.1***AGAT - Déficit en** *E72.8***Âge**- Humide - Dégénérescence de la macula liée à l' *H35.30*

Âge – suite

- Néovasculaire – Dégénérescence de la macula liée à l' *H35.30*
- Osseux avancé-arthrose précoce – Syndrome de petite taille- *Q79.8*
- Sèche – Dégénérescence maculaire liée à l' *H35.31*
- -
- - Mort subite
- - - Inexpliquée mort subite nourrisson
- - - - *R96.0*
- - - - Avant l' *R95*
- - - Nourrisson
- - - - *R96.0*
- - - - Avant l' *R95.9*
- - SIDS [Sudden infant death syndrome], après l' *R96.0*
- - Sudden infant death syndrome, avant l' *R95.9*

Âge gestationnel

- Large-for-dates] – Soins maternels pour cause connue ou présumée de croissance excessive du fœtus [trop grand pour l' *O36.6*
- -
- - Enfant
- - - Gros pour l' *P08.1*
- - - Né après terme, qui n'est pas gros pour l' *P08.2*
- - - Faible poids pour l' *P05.0*
- - - Léger pour l' *P05.0*
- - - Malnutrition du fœtus, sans mention de léger ou petit pour l' *P05.2*
- - - Petit
- - - - *P05.1*
- - - Léger pour l' *P05.1*
- - - Petite taille pour l' *P05.1*
- - - Soin maternel cause connu présumé fœtus
- - - - Léger pour l' *O36.5*
- - - - Petit pour l' *O36.5*

Âgées – Lymphome B diffus à grandes cellules positif au virus Epstein-Barr [EBV] chez les personnes *C83.3***Agénésie**

- Anus
- - Fistule – *Q42.2*
- - - *Q42.3*
- Aplasie
- - Hypoplasie du pancréas – *Q45.0*
- - Utérus – *Q51.0*
- Appareil lacrymal – Absence et *Q10.4*
- Artère pulmonaire – *Q25.7*
- Bronches – *Q32.4*
- Canal anal – *Q42.3*
- Carotide interne – *Q28.18*
- Cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage thyroïdien – *Q31.8*
- Cérébelleuse – *Q04.3*
- Cérébrale – *Q00.0*

Agénésie – suite

- Cervelet – *Q04.3*
- Cils – Absence ou *Q10.3*
- Col de l'utérus – *Q51.5*
- Complet
- - Isolée du vermis cérébelleux – *Q04.3*
- - Jambe – *Q72.0*
- Congénital
- - Grandes lèvres-malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne-dysmorphie faciale – Syndrome d' *Q87.0*
- - Scrotum
- - - Malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne-dysmorphie faciale – Syndrome d' *Q87.0*
- - - - *Q55.2*
- - Corps calleux
- - Déficience intellectuelle
- - - Colobome et micrognathie – Syndrome d' *Q87.8*
- - - - Syndrome d'hypoplasie de la substance blanche- *Q04.8*
- - - - Dystrophie faciale-ataxie cérébelleuse – Syndrome de déficience intellectuelle sévère- *Q87.0*
- - - - Quadriparésie spastique – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- - - -
- - - - *Q04.0*
- - - - Forme isolée d' *Q04.0*
- - - - Syndrome de microcéphalie-polymicrogyrie- *Q02, Q04.0*
- - Dentaire sélective – *K00.0*
- - Enclume – *Q16.3*
- - Humérus – *Q71.8*
- - Hypoplasie cérébro-réno-génito-urinaire – Syndrome léthal fœtal d' *Q87.8*
- - Isolée
- - - Partielle du vermis cérébelleux – *Q04.3*
- - - Vermis cérébelleux – *Q04.3*
- - Labyrinthe membraneux – *Q16.5*
- - Membre
- - - Inférieurs – *Q72.0*
- - - Supérieur
- - - - Main conservée – *Q71.1*
- - - - *Q71.0*
- - - Nerf – *Q07.8*
- - - Nez – *Q30.1*
- - - Œil – *Q11.1*
- - Pancréas-holoprosencéphalie – Syndrome d' *Q04.2, Q45.0*
- - Partie de l'encéphale – *Q04.3*
- - Partielle du corps calleux-hypoplasie du vermis avec kystes de la fosse postérieure – Syndrome d' *Q04.3*
- - Paupière – Absence ou *Q10.3*
- - Pénis – *Q55.5*
- - Péronière – *Q72.6*
- - Poumon – *Q33.3*

Agénésie – suite

- Pulmonaire-anomalie cardiaque-pouce triphalangé – Syndrome d' *Q87.8*
 - Rate – *Q89.01*
 - Rénal
 - - Bilatérale – *Q60.1*
 - - Retard psychomoteur – Syndrome d'aniridie- *Q87.8*
 - - Sans précision – *Q60.2*
 - - Unilatérale – *Q60.0*
 - - - Syndrome d'utérus double-hémivagin- *Q51.2, Q60.0*
 - - Rotule – *Q74.1*
 - - Sacrée-ossification anormale des corps vertébraux-persistence de la notochorde – Syndrome d' *Q79.8*
 - - Scrotum – *Q55.2*
 - - Sein avec absence de mamelon – *Q83.0*
 - - Thyroïde – *E03.1*
 - - Tibiale – *Q72.5*
 - - Trachée – *Q32.1*
 - - Urètre – *Q62.4*
 - - Vaginal
 - - - Isolée partielle – *Q52.0*
 - - - *Q52.0*
 - - Valve pulmonaire
 - - - Septum ventriculaire intact-persistence du canal artériel – Syndrome d' *Q22.3, Q25.0*
 - - - Tétralogie de Fallot-absence du canal artériel – Syndrome d' *Q24.8, Q25.8*
 - - - *Q22.3*
 - - Valves tricuspides – *Q22.4*
 - - Veine cave supérieure – *Q26.8*
 - - Vermis cérébelleux – *Q04.3*
 - - Vésicule biliaire – *Q44.0*
- Agent**
- Anti-infectieux – Antécédents personnels d'allergie à d'autres *Z88.3*
 - Bloquants neuronaux adrénergiques et d'action centrale, non classés ailleurs – Intoxication: *T44.8*
 - Chimique – Voies de fait/agression par : *Y09.9!*
 - Diagnostic – Intoxication: *T50.8*
 - Externe, sans précision – Affection respiratoire due à un *J70.9*
 - Immunologiques – *T50.9*
 - Parasympholytiques [anticholinergiques et antimuscariques] et spasmolytiques, non classés ailleurs – Intoxication: Autres *T44.3*
 - Pathogène –
 - - Coronavirus en tant qu' *B97.2!*
 - - Staphylocoques en tant qu' *B95.8!*
 - - Principalement
 - - - Alpha-symphomimétiques, non classés ailleurs – Intoxication: *T44.4*
 - - - Bêta-symphomimétiques, non classés ailleurs – Intoxication: *T44.5*
 - - Sclérosants – Intoxication: Substances antivariqueuses, y compris les *T46.8*

Agent –suite

- Viral → Pneumonie congénitale due à un *P23.0*
- → Dermite
- - Allergique de contact due à d'autres *L23.8*
- - Contact, sans précision, due à d'autres *L25.8*
- - Irritante de contact due à d'autres *L24.8*

Agent alkylant –

- Leucémie myéloïde aiguë due à des *C92.00*
- Syndrome myélodysplasique dû à des *D46.9*

Agent bactérien

- Précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → Autres *B96.8!*
- → Pneumonie congénitale due à d'autres *P23.6*

Agent chimique

- Émanation fumée gaz
- - Non classée ailleurs → Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des *J68.2*
- - Sans précision → Affection respiratoire due à des *J68.9*
- - -
- - - Affection respiratoire
- - - - *J68.8*
- - - - Aiguës et subaiguës dues à des *J68.3*
- - - - Chroniques dues à des *J68.4*
- - - Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) dû (due) à l'inhalation d' *J68.4*
- - - Bronchite et pneumonie dues à des *J68.0*
- - - Emphysème (diffus) (chronique) dû (due) à l'inhalation d' *J68.4*
- - - Fibrose pulmonaire (chronique) dû (due) à l'inhalation d' *J68.4*
- - - Œdème du poumon dû à des *J68.1*
- - -
- - Bronchite (aiguë) due à des *J68.0*
- - Œdème (aigu) du poumon dû à des *J68.1*

Agent delta

- AgHBe
- - Négatif
- - - Activité inflammatoire, forte répliation → Hépatite virale chronique B sans *B18.14*
- - - Sans activité inflammatoire, faible répliation → Hépatite virale chronique B sans *B18.13*
- - Positif
- - - Activité inflammatoire, forte répliation → Hépatite virale chronique B sans *B18.12*
- - - Sans activité inflammatoire, forte répliation → Hépatite virale chronique B sans *B18.11*
- Coma hépatique → Hépatite aiguë B
- - *B16.0*
- - Co-infection à *B16.0, K72.74!*
- - Sans
- - - *B16.2*
- - - Co-infection à *B16.2, K72.74!*
- Phase

Agent delta –suite

- Phase –suite
- - 1 → Hépatite virale chronique B sans *B18.11*
- - 2 → Hépatite virale chronique B sans *B18.12*
- - 3 → Hépatite virale chronique B sans *B18.13*
- - 4 → Hépatite virale chronique B sans *B18.14*
- - Immunotolérance → Hépatite virale chronique B sans *B18.11*
- Sans coma hépatique → Hépatite aiguë B
- - *B16.1*
- - Co-infection à *B16.1*
- - Sans coma hépatique → Hépatite aiguë B, sans *B16.9*
- Sujet porteur de l'hépatite B → Infection aiguë par *B17.0*
- → Hépatite virale chronique B avec *B18.0*

Agent extern

- Précisés → Affections respiratoires dues à d'autres *J70.8*
- →
- - Anémies aplastiques due à d'autres *D61.2*
- - Syndrome parkinsonien secondaire dû à d'autres *G21.2*

Agent pathogène –

- Klebsiella pneumoniae comme *B96.2!*
- Proteus
- - Mirabilis comme *B96.2!*
- - Morganii comme *B96.2!*

Agent toxique –

- Myopathie due à d'autres *G72.2*
- Polynévrite due à d'autres *G62.2*

Agglutinine froid

- CADJ → Maladie des *D59.10*
- →
- - Hémoglobinurie à *D59.18*
- - Syndrome
- - - *D59.18*

Aggrécane – Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type *Q77.7***AgHBe**

- Négatif
- - Activité inflammatoire, forte répliation → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.14*
- - Sans activité inflammatoire, faible répliation → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.13*
- Positif
- - Activité inflammatoire, forte répliation → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.12*
- - Sans activité inflammatoire, forte répliation → Hépatite virale chronique B sans agent delta: *B18.11*

AgHBs] – Porteur de l'antigène de surface du virus de l'hépatite B [*B18.13***Agissant**

- Essentiellement sur
- - Appareil respiratoire, autres et sans précision → Intoxication: Substances *T48.7*
- - Muscles, autres et sans précision → Intoxication: Substances *T48.2*
- - Système
- - - Cardio-vasculaire, autres et sans précision → Intoxication: Substances *T46.9*
- - - Nerveux autonome, autres et sans précision → Intoxication: Médicaments *T44.9*
- - Tractus gastro-intestinal
- - - Sans précision → Intoxication: Substance *T47.9*
- - - → Intoxication: Autres substances *T47.8*
- Sur
- - Équilibre électrolytique, calorique et hydrique → Intoxication: Produits *T50.3*
- - Fibrinolyse → Intoxication: Médicaments *T45.6*
- - Métabolisme de l'acide urique → Intoxication: Médicaments *T50.4*
- - Protozoaires du sang → Intoxication: Antipaludiques et médicaments *T37.2*

Agitante

v./v.a. Paralyse agitante

Agitation

- Lors de démence → *U63.4!*
- Utilisation d'hypnotiques → *F13.8*
- → *R45.1*

Agitée épisode isolé sans symptômes psychotiques – Dépression: *F32.2***Aglossie**

- Adactylie → Syndrome d' *Q87.0*
- → *Q38.3*

Agnathie-holoprosencéphalie-situs inversus – Syndrome d' *Q87.8***Agnosie**

- Développement → *F88*
- → *R48.1*

Agoraphobie

- Sans mention de trouble panique → *F40.00*
- Trouble panique → *F40.01*

Agranulocytaire – Angine *D70***Agranulocytose**

- Génétique infantile → *D70.0*
- Neutropénie
- - Congénitale → *D70.0*
- - Médicament
- - - Non précisées → *D70.19*
- - - Phase critique
- - - - 4
- - - - - Jours → *D70.10*
- - - - - Jours à moins de 7 jours → *D70.13*
- - - - - 7 jours à moins de 10 jours → *D70.14*
- - - SAI → *D70.19*
- - - -

Agranulocytose - suite

- Neutropénie - suite
- Médicament - suite
- - suite
- D70.1
- Formes évolutives d' D70.18
- Phase critique
- 10 à moins de 20 jours - D70.11
- 20 jours ou plus - D70.12
- Traitement - D70.1
- SAI - D70.3
- -
- D70.3
- Maladie due au VIH avec B23.8, D70.3

Agraphie - R48.8**Agressif**

- Cellule NK
- Rémission complète - Leucémie C94.71
- Leucémie
- C94.7
- C94.70
- Réarrangement MYC
- BCL2
- BCL6 - Lymphome B d'évolution C83.8
- - Lymphome B d'évolution C83.8
- BCL6 - Lymphome B d'évolution C83.8
- Type mal socialisé - Trouble (des): F91.1
- -
- Fibromatose D48.1
- Lymphome T cutané épidermotrope CD8+ d'évolution C84.5
- Mastocytose systémique C96.2
- Personnalité: passive- F60.8
- Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypotonie-dysmorphie faciale-comportement Q87.8
- Trouble
- Conduites, type solitaire- F91.1
- Personnalité: F60.30

Agression

- Agent chimique - Voies de fait/ Y09.9!
- Armes - Voies de fait/ Y09.9!
- Médicament - Voies de fait/ Y09.9!
- Moyens non précisés - Effets non précisés de: T76
- Pulmonaire - S27.38
- -
- Examen
- Mise en observation après d'autres blessures dues à une Z04.5
- Victime ou du coupable après d'autres blessures dues à une Z04.5
- Voies de fait/ Y09.9!

Agressivité lors de démence - U63.4!**Agricoles et industrielles** - Substances toxiques Z57**Agrumes** - Hypersensibilité aux T78.1**Aguirre Negrete**

v./v.a. Hernández-Aguirre Negrete

Agyrie

- Dysplasie rétinienne - Syndrome d'hydrocéphalie- Q04.3
- - Q04.3

Ahlbäck [ostéonécrose aseptique de la tête fémorale médiale] - Maladie d' M87.05**Ahn-Lerman-Sagie - Syndrome d'** Q87.8**AHNMD] - Mastocytose systémique associée à une hémopathie clonale non mastocytaire [SM-** D47.0**Aicardi - Syndrome d'** Q04.0**Aicardi-Goutières - Syndrome d'** G31.88**Aide**

- Toux) - Dépendance (de longue durée) envers: insufflateur/exsufflateur (appareil d' Z99.0
- - Non disponibilité ou impossibilité d'accès aux établissements de santé et autres structures d' Z75.8

AIEF [encéphalopathie infantile aiguë affectant principalement le lobe frontal] - G40.2**Aigu**

v./v.a. Type de maladie

Aiguille à injection - Accident dû à: W49.9!**Aine**

- SAI - C76.3

- -

- - C49.5

- - L02.2

- - L03.3

- - S31.1

- - T21

- - Dermatophytose de l' B35.6

Ainhum - L94.6**Ainhumoïde et mutilante - Kératodermie** Q82.8**AINS] - Intoxication: Autres anti-inflammatoires non stéroïdiens [** T39.3**AIP] - Pancréatite auto-immune [** K86.10**Air**

- Ambient - Insuffisance d'oxygénation systémique due à: faible teneur en oxygène de l' T71
- Comprimé - Maladie de l' T70.3
- Poussée aigu - Maladie pulmonaire due système
- Conditionnement de l' J67.71
- Humidification de l' J67.71
- Sans mention poussée aigu - Maladie pulmonaire due système
- Conditionnement de l' J67.70
- Humidification de l' J67.70
- -
- Hypoplasie dermique en Q82.8
- Mal de: T75.3
- Pneumonie due système
- Conditionnement de l' J67.70

Air - suite

- - - suite
- Pneumonie due système - suite
- Humidification de l' J67.70
- Pollution de l' Z58
- Poussières et autres impuretés dans l' Z57

Aird

v./v.a. Flynn-Aird

Aisselle

v./v.a. creux axillaire

- Membre supérieur - Tumeur maligne: Ganglions lymphatiques de l' C77.3
- SAI - C76.1
- -

- - C49.3

- - D21.3

- - L02.4

- - L04.2

- - T22

- - Basaliome de l' C44.59

- - Carcinome cutané de l' C44.59

AIT] - Accidents ischémiques cérébraux transitoires [G45**Ajustement**

- Appareil
- Auditif - Mise en place et Z46.1
- Orthodontique - Mise en place et Z46.4
- Orthopédique - Mise en place et Z46.7
- Précisés - Mise en place et Z46.8
- Prothèse externe
- Non précisé - Mise en place et Z44.9
- - Mise en place et Z44.8
- Rapport avec le système nerveux et les organes des sens - Mise en place et Z46.2
- Sans précision - Mise en place et Z46.9
- Urinaire - Mise en place et Z46.6
- Bras artificiel (total) (partiel) - Mise en place et Z44.0
- Entretien
- Pompe à perfusion - Z45.1
- - Prothèse
- Auditive implantée - Z45.3
- Interne non précisée - Z45.9
- Iléostomie et autres dispositifs gastro-intestinaux - Mise en place et Z46.5
- Jambe artificielle (totale) (partielle) - Mise en place et Z44.1
- Lunettes et verres de contact - Mise en place et Z46.0
- Œil artificiel - Mise en place et Z44.2
- Prothèse
- Dentaire - Mise en place et Z46.3
- Externe du sein - Mise en place et Z44.3
- Transitions entre les différentes périodes de vie - Difficultés d' Z60

Akari -

- Infection due à Rickettsia A79.1

Akari - - suite

- Rickettsiose varicelliforme due à Rickettsia A79.1

Akathisie (induite par le traitement) (médicamenteuse) - G25.88

Akée - Intoxication aiguë par le fruit d' T62.2

AKI [Acute Kidney Injury] - N17.99

Akinésie foetale

- Familiale - Syndrome de lissencéphalie type 3-séquence d' Q04.3

- Hémorragies cérébrales et rétinienne - Syndrome d' G71.2, P52.4

- - Syndrome de microphthalmie-microtie- Q87.8

AKS [Syndrome alcoolique de Korsakoff] - F10.6

AKT2 - Lipodystrophie partielle familiale associée à E88.1

Al Awadi-Raas-Rothschild - Syndrome d' Q87.2

Al Gazali-Aziz-Salem - Syndrome d' Q87.1

Alacrymie

- Achalasie - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8

- Congénitale isolée - Q10.6

Alactasie - E73.0

Alagille

- Microdélétion 20p12 - Syndrome d' Q44.7

- - Syndrome d' Q44.7

Alagille-Watsons

- Monosomie 20p12 - Syndrome d' Q44.7

- Mutation ponctuelle de JAG1 - Syndrome d' Q44.7

Alajouanine] - Myélite nécrosante subaiguë [Syndrome de Foix- G37.4

Alanine aminotransférase - Taux anormal d' R74.8

Alanine-glyoxylate aminotransférase peroxysomale - Déficit en E74.8

Alazami - Syndrome d' Q87.1

Alba -

- Dépôts [accrétions] sur les dents: materia K03.6

- Pityriasis L30.5

Albers-Schönberg - Syndrome d' Q78.2

Albescente

- Vitelliforme) - Dystrophie: rétinienne (pigmentaire) (ponctuée H35.5

- - Rétinite ponctuée H35.5

Albinisme

- Anomalies digitales - Syndrome de microcéphalie- Q87.8

- Cutané

- - Phénotype hermine - E70.3

- - - E70.3

- Cutané-oculaire - E70.3

- Isolé - E70.3

- Partiel - E70.3

- - E70.3

Albinisme oculaire

- Récessif lié à l'X - E70.3

- Surdité

- - Neurosensorielle congénitale - E70.3

- - Sensorielle tardive - E70.3

- Type

- - 1] - A01 [E70.3

- - Nettleship-Falls - E70.3

- - E70.3

Albinisme oculo-cutané

- Jaune - E70.3

- Rouge - E70.3

- Type

- - 1

- - - Pigmentation minimale - E70.3

- - - Thermosensible - E70.3

- - 8] - AOC8 [E70.3

- - Amish - E70.3

- Tyrosinase-négatif - E70.3

- - AOC [E70.3

Albinisme-surdité - Syndrome

- H90.5

- COMMAD [colobome-ostéopétrose-microphthalmie-macrocéphalie- Q87.8

Albipunctatus - Fundus H35.5

Albo-papuloïde - Dystrophie cutanée bulleuse atrophiant et Q81.2

Albright - Syndrome de McCune- Q78.1

Albuginée du corps caverneux du pénis -

Lésion de la tunique S39.80

Albumine - Anomalie de l' R77.0

Albuminémie

v./v.a. dyspré-albuminémie

Albuminurie

- SAI - R80

- Sévère - Hypertension lors de grossesse avec O14.1

Albuminurique - Rétinite N18.9†, H32.8*

Alcaline -

- Anomalies des taux de: phosphatase: R74.8

- (Œsophagite K20.8

Alcalinisants - T50.9

Alcalis corrosifs et substances similaires - Effet toxique: T54.3

Alcalose

- Métabolique - E87.3

- Respiratoire - E87.3

- SAI - E87.3

- -

- - E87.3

- - Syndrome d'hyperuricémie-hypertension artérielle pulmonaire-insuffisance rénale- E72.8

Alcaptonurie -

- E70.2

- Arthrose au cours d' E70.2†, M36.8*

Alcock] - hernie: honteuse [du canal d' K45

Alcool

- Acides gras - Déficit d'oxydoréduction des Q87.1

- Amylique - T51.3

- Butylique [1-butanol] - T51.3

- Cétylstéarylique - Hypersensibilité à l' T78.4

- Drogue dans le sang - Recherche d' Z04.8

- Éthylique - T51.0

- Isopropylique - T51.2

- Méthylique -

- - T51.1

- - Effet toxique de l' T51.1

- Propylique [1-propanol] - T51.3

- Sang - Présence d' R78.0

- Sans précision - Effet toxique: T51.9

- Sevrage - Abus d' F10.3

- Substances psycho-actives - Syndrome amnésique organique, non induit par l' F04

- Sur la moelle osseuse - Effets toxiques de l' D61.2

- Tabac, de médicaments ou de drogues - Difficultés liées à: la consommation d' Z72.0

- -

- - Abus

- - - F10.1

- - - Chronique d' F10.2

- - Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: G40.5

- - Dégénérescence du système nerveux liée à l' G31.2

- - Dysfonctionnement du système nerveux végétatif du à l' G31.2

- - Effet toxique: Autres T51.8

- - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: X49.9!

- - Pseudosyndrome de Cushing dû à l' E24.4

- - Sevrage d' Z50.2!

- - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d' F10

Alcoolique -

- Aigu

- - Subaigu(ë) - état confusionnel (non F05

- - Sur chronique - Insuffisance hépatique K70.42

- - - Insuffisance hépatique K70.40

- Chronique - Insuffisance hépatique K70.41

- Coma hépatique - Insuffisance hépatique K70.48

- Foie

- - Hémorragie par rupture des varices œsophagiennes - Cirrhose K70.3†, I98.3*

- - Saignement de varices gastriques - Cirrhose K70.3†, I98.3*

- - Sans précision - Maladie K70.9

- - Varice

- - - Gastriques - Cirrhose K70.3†, I98.2*

- - - Œsophagiennes - Cirrhose K70.3†, I98.2*

- - -

- - - Cirrhose K70.3

Alcoolique –suite

- Foie –suite
- - - –suite
- - - Dégénérescence graisseuse *K70.0*
- - - Fibrose et sclérose *K70.2*
- Korsakoff] → AKS [Syndrome *F10.6*
- NASH] → Stéatohépatite non *K75.8*
- Subaiguë → Insuffisance hépatique *K70.40*
- - -
- - - Ataxie cérébelleuse *G31.2*
- - - Cirrhose *K70.3*
- - - Dégénérescence cérébelleuse *G31.2*
- - - Dégénérescence cérébrale *G31.2*
- - - Encéphalopathie *G31.2*
- - - État hallucinatoire organique (non *F06.0*)
- - - Gastrite *K29.2*
- - - Hépatite *K70.1*
- - - Insuffisance hépatique *K70.48*
- - - Myocardiopathie *I42.6*
- - - Myopathie *G72.1*
- - - Pancréatite
- - - Aiguë *K85.2*
- - - Chronique *K86.0*
- - - Pellagre (*E52*)
- - - Polynévrite *G62.1*
- - - Produits de désintoxication *T50.6*
- - - Psychose ou syndrome de Korsakov non *F04*
- - - Séquelles d'intoxication *T97*
- - - Stéatohépatite *K70.1*
- - - Stéatose hépatique non *K76.0*

Alcoolisation fœtale – Syndrome d' *Q86.0***Alcoolisme**

- Foetal
- - Dymorphique → Syndrome
- - - *Q86.0*
- - - Syndrome d' *Q86.0*
- Maternel → Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) dues à l' *O35.4*
- Mère → Fœtus et nouveau-né affectés par l' *P04.3*
- - Conseil et surveillance pour: *Z71*

Aldéhyde

v./v.a. succinate-semi-aldéhyde

- Oxydase
- - Type A → Déficit combiné en sulfite oxydase, xanthine déshydrogénase et *E72.1*
- - - Déficit combiné en xanthine déshydrogénase et xanthine *E79.8*

Alder – Anomalie (granulation) (granulocyte) ou syndrome de: *D72.0***Aldolase**

- A musculaire →
- - Glycogénose par déficit en *E74.0*
- - GSD par déficit en *E74.0*
- - -

Aldolase –suite

- - - –suite
 - - - Carence héréditaire en *E74.1*
 - - - Déficit héréditaire en fructose-1-phosphate *E74.1*
- Aldostérone**
- Synthase
 - - Non lié à CYP11B2 → Déficit en *E27.4*
 - - - Déficit en *E27.4*
 - - -
 - - - Angio-œdème secondaire aux inhibiteurs du système rénine-angiotensine- *T78.3*
 - - - Carcinome corticosurrénalien à hypersécrétion pure d' *C74.0, E26.0*
 - - - Tumeur ectopique sécrétrice d' *D48.9, E26.0*

Aldred – Syndrome d' *Q87.8***Aldrich**

v./v.a. Wiskott-Aldrich

ALECT2 [Amylose à Leucocyte chemotactic factor-2] – Amylose *E85.0***Alembik**

v./v.a. Stoll-Alembik-Finck

Aleucémique

- Leucémie à mastocytes → Variante *C94.30*
- - Réticulose *C96.0*

Alexie – Dyslexie et *R48.0***Al-Gazali – Dysplasie épiphysaire multiple type *Q77.3*****Al-Gazali-al-Talabani – Syndrome d' *Q79.8*****Algie**

- Céphaliques → Autres syndromes précisés d' *G44.8*
- Dentaires SAI → *K08.8*
- Faciale atypique → *G50.1*
- Vasculaire face
- - Chronique → *G44.0*
- - Épisodique → *G44.0*
- - - Syndrome d' *G44.0*

Algique chronique – Modification durable de la personnalité liée à un syndrome *F62.80***Algodystrophie – *M89.09*****Algoneurodystrophie –**

- *M89.0*
- *M89.09*

Alibert-Bazin – Syndrome d' *C84.0***Aliment**

- Contact peau → Dermite
 - - Allergique de contact due à des *L23.6*
 - - Contact avec la peau → Dermite de contact, sans précision, due à des *L25.4*
 - - Irritante de contact due à des *L24.6*
 - - Liquides → Autres symptômes et signes relatifs à l'absorption d' *R63.8*
 - - Régurgités →
 - - - Aspiration néonatale de lait et d' *P24.3*
 - - - Pneumonie par aspiration (de): *J69.0*
 - - Suffocation par: *T17*
- Aliment –suite**
- Sans précision → Effet toxique: Substance nocive absorbée par le biais d' *T62.9*
 - Vomissements → Pneumonie due à des *J69.0*
 - - -
 - - - Dermite
 - - - Allergique de contact due aux végétaux, sauf *L23.7*
 - - - Contact, sans précision, due aux végétaux, sauf *L25.5*
 - - - Due à l'ingestion d' *L27.2*
 - - - Irritante de contact due aux végétaux, sauf *L24.7*
 - - Effet toxique
 - - - Aflatoxine et d'autres mycotoxines contaminant des *T64*
 - - - Substances nocives précisées absorbées par le biais d' *T62.8*
- Alimentaire**
- Acide folique → Anémie par carence *D52.0*
 - Bacillus cereus → Intoxication *A05.4*
 - Base poisson
 - Exacerbation aiguë → Poumon des travailleurs de préparations *J67.81*
 - - Sans mention d'exacerbation aiguë → Poumon des travailleurs de préparations *J67.80*
 - - - Poumon des travailleurs de préparations *J67.80*
 - Calcium → Carence *E58*
 - Carencé → Arthropathie lors d'un état *E63.9†, M14.59**
 - Clostridium botulinum → Intoxication *A05.1*
 - Clostridium perfringens [Clostridium welchii] → Intoxication *A05.2*
 - Inadéquats → Régime et habitudes *Z72.8*
 - Non classées ailleurs → Autres réactions d'intolérance *T78.1*
 - Nouveau-né
 - - Sans précision → Problème *P92.9*
 - - - Autres problèmes *P92.8*
 - Précisées → Autres intoxications bactériennes d'origine *A05.8*
 - Sélénium → Carence *E59*
 - Staphylocoques → Intoxication *A05.0*
 - Vibrio parahaemolyticus → Intoxication *A05.3*
 - Vitamine B12 →
 - - Anémies par carence *D51.3*
 - - Polyneuropathie au cours de l'anémie par carence *D51.3†, G63.4**
 - Zinc → Carence *E60*
 - - -
 - - - Asthme dû aux denrées *J45.09*
 - - Choc anaphylactique dû à une intolérance *T78.0*
 - - Déséquilibre *E63.1*
 - - Érosion des dents: due à: régime *K03.2*
 - - Gastroentérite colite
 - - - Allergiques et *K52.2*

Alimentaire – suite

- - - suite
- - Gastroentérite colite – suite
- - - Hypersensibilité *K52.2*
- - Infection listérienne d'origine *A32*
- - Listériose d'origine *A32.9*
- - Peau flasque ou affaissée: après une perte de poids (chirurgie bariatrique) (régime *L98.7*)

Alimentation

- Défectueuse – *Z59*
- Enfant – Trouble de l' *F98.2*
- Excessive – *R63.2*
- Lente du nouveau-né – *P92.2*
- Mouvements stéréotypés des mains- cataracte bilatérale – Trouble neurologique du développement sévère avec troubles de l' *G31.88*
- Rapport avec le sommeil – Troubles de l' *F51.3*
- SAI – Difficultés d' *R63.3*
- Sans précision – Trouble de l' *F50.9*
- Sein difficile chez le nouveau-né – *P92.5*
- - -
- - Cataracte au cours de trouble de l' *E63.9†, H28.1**
- - Épilepsie réflexe à l' *G40.8*
- - Polyneuropathie liée à l' *E63.9†, G63.4**
- - Troubles de l' *F50.8*

Aliphatiques

- Aromatiques, sans précision – Effet toxique: Dérivé halogéné d'hydrocarbures *T53.9*
- - Effet toxique: Autres dérivés halogénés d'hydrocarbures *T53.6*

ALK

- Négatif – Lymphome anaplasique à grandes cellules, *C84.7*
- Positif –
- - Lymphome anaplasique à grandes cellules, *C84.6*
- - Lymphome B à grandes cellules *C83.3*

Alcaline céramidase 3 – Leucodystrophie par déficit en *E75.2***Alkaptonurica – Osteoarthrosis deformans *E70.2†, M36.8******Alkuraya-Kucinskas – Syndrome d' *Q87.8*****Alkylant**

v./v.a. Agent alkylant

ALL] en rémission complète – Leucémie lymphoblastique aiguë [*C91.0†***Allaitement**

- Maternel – Soins et examens de l' *Z39.1*
- - Surveillance de l' *Z39.1*

Allbright – Ostéodystrophie héréditaire d' *E20.1***Allégué – Examen de la victime ou du coupable après un viol ou un abus sexuel *Z04.5*****Allen-Masters] – Syndrome de déchirure du ligament large [*N83.8*****Allergènes – Désensibilisation aux *Z51.6*****Allergie**

- Acide gallique – *T78.4*
- Agents anti-infectieux – Antécédents personnels d' *Z88.3*
- Ambroisie avec asthme – *J45.09*
- Analgésiques – Antécédents personnels d' *Z88.6*
- Anesthésiques – Antécédents personnels d' *Z88.4*
- Antibiotiques – Antécédents personnels d' *Z88.1*
- Cucurbitacées – *T78.1*
- Dérivé
- - Azole – *T88.7*
- - Triazole – *T88.7*
- Farine – Asthme dû à une *J45.09*
- Gallate de propyle – *T78.4*
- Graisses industrielles – *L23.5*
- Huile de sésame – *T78.1*
- Lait de vache – *L27.2*
- Légumineuses – *T78.1*
- Médicament substance biologique
- - Sans précision – Antécédents personnels d' *Z88.9*

- - - Antécédent personnel

- - - *Z88.8*

- - - *Z91.0*

- Moisissures – *J30.3*

- Multiples-cachexie métabolique] – Syndrome SAM [dermatite sévère- *Q80.8*

- Narcotiques – Antécédents personnels d' *Z88.5*

- Paragroupes – *T78.4*

- Pénicilline –

- - *T88.7*

- - Antécédents personnels d' *Z88.0*

- Plumes – *J30.3*

- Poisson – *T78.1*

- Pollens avec asthme – *J45.09*

- Poussière de maison avec asthme – *J45.09*

- Produits cosmétiques – *L23.2*

- Protéine

- - Cacahuètes – *T78.1*

- - Poulet – *T78.1*

- SAI due au pollen – *J30.1*

- Sans précision – *T78.4*

- Sérum et vaccin – Antécédents personnels d' *Z88.7*

- Solvants organiques – *L23.5*

- Sulfamides – Antécédents personnels d' *Z88.2*

- - Tests (de): *Z01.5*

Allergique

v./v.a. Type de maladie

Allescheriase – *B48.2*

Alloanticorps contre facteur

- IX – Hémophilie B avec *D67*

- VIII – Hémophilie A avec *D66*

Allodynie – *R20.8***Allo-immune –**

- Neutropénie néonatale *P61.5*
- Thrombopénie materno-fœtale et néonatale *P61.0*

Allongé

- Bulbe rachidien] – Astrocytome de la moelle *C71.7*

- -

- - Dent *K00.2*

- - Syndrome du processus styloïde *M77.9*

Allongement

- Acquis du côlon – *K59.8*

- Complexe QRS – *R94.3*

- Hypertrophique du col de l'utérus – *N88.4*

Allumer des incendies [pyromanie] – Tendance pathologique à *F63.1***Allure schizophrénique**

- Cours d'une épilepsie – Psychose d' *F06.2*

- - Trouble

- - Délirant organique [d' *F06.2*

- - Psychotique aigu d' *F23.2*

Alobaire – Holoprosencéphalie *Q04.2***Alopécie**

v./v.a. folliculaire-alopécie-photophobie

- Androgénique

- - Médicamenteuse – *L64.0*

- - Sans précision – *L64.9*

- - - Autres formes d' *L64.8*

- Anomalie

- - Génitales – Dysplasie fronto-nasale avec *Q87.0*

- - Pigmentation – Syndrome d'hypoplasie du pouce- *Q87.1*

- - Atrophique – *L66.0*

- Cicatriciel

- - Sans précision – *L66.9*

- - - Autres formes d' *L66.8*

- Circonscrite-polydactylie – Syndrome d' *Q87.2*

- Congénital

- - Autosomique

- - - Dominante – Kératodermie palmoplantaire et *Q82.8*

- - - Récessive – Hyperkératose palmoplantaire et *Q82.8, Q84.0*

- - - *Q84.0*

- Contractures-nanisme-déficience intellectuelle – Syndrome d' *Q87.8*

- Cutis laxa-scoliose] – Syndrome MACS [macrocéphalie- *Q82.8*

- Déficience intellectuelle

- - Hypogonadisme hypergonadotrope – Syndrome d' *Q87.8*

- - - Syndrome d' *Q87.8*

- Déficit immunitaire – Syndrome d' *D84.9, L63.0*

- Due à un médicament cytotoxique – *L65.8*

Alopécie – suite

- Épilepsie-pyorrhée-déficience intellectuelle – Syndrome d' Q87.8
- Frontale fibrosante – L66.1
- Fronto-pariétale – Syndrome d'hypogonadisme hypergonadotrope- E23.0, L65.9
- Macrocéphalie-dysmorphie faciale-anomalies cérébrales structurales – Syndrome de retard global de développement- Q87.8
- Masculine – L64
- Mucineuse de Pinkus – L65.2
- Partiel – Syndrome hypogonadisme hypergonadotrope primaire
 - - E28.3, Q84.0
 - - E29.1, Q84.0
- Post-infectieuse – L65.8
- SAI – L65.9
- Suite d'une infection – L65.8
- Syphilitique – A51.3†, L99.8*
- Totale – L63.0
- -
- - Dysostose mandibulo-faciale avec Q75.4, L65.9
- - Syndrome d'atrophie choroidienne- H31.1, Q82.8
- - Syphilis avec A51.3†, L99.8*

Alorainy

v./v.a. Bosley-Salih-Alorainy

Alpers –

- Polydystrophie sclérosante progressive d' G31.88
- Syndrome d' G31.88

Alpers-Huttenlocher – Syndrome d' G31.88**Alpha**

- 5] – Syndrome multisystémique lié à LAMA5 [laminine- M79.89
- Bêta-adrénergiques – Médicaments stimulant aussi bien les récepteurs T44.9
- CD8 – Susceptibilité aux infections respiratoires associée à une mutation de la chaîne D84.8
- Complexe protéique coatomère] – Syndrome COPA [sous-unité M35.8
- Cytosolique] – Anomalie plaquettaire associée à PLA2G4A [phospholipase-A2 D69.1
- Delta – Déficit en granules D69.1
- Fibrinogène A – Amylose à chaîne E85.0†, N08.4*
- HSV-2 – Dermite vésiculaire
 - - Lèvre due au virus humain type 2 (B00.1
 - - Oreille due au virus humain type 2 (B00.1
 - -
- - Déficit en cellules TCR [récepteur des cellules T] D81.8
- - Maladie des chaînes lourdes C88.3
- - Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutations du récepteur aux hormones thyroïdiennes E05.8

Alpha-1

- Antitrypsine –
 - - Déficit en E88.0
 - - Hémorragie due à la mutation Pittsburgh de l' E88.0†, D77*
- Protéinase – Déficit en inhibiteur d' E88.0

Alpha-1,4-glucosidase acide – Déficit en E74.0**Alpha-1-antichymotrypsine – Déficit en E88.0****Alpha-2**

- Laminine R23 – Dystrophie musculaire des ceintures liée à la sous-unité G71.0
- - Dystrophie musculaire congénitale par déficit en laminine G71.2

Alpha2-antiplasmin – Déficit congénital en D68.8**Alpha-7 – Dystrophie musculaire congénitale par déficit en intégrine G71.2****Alpha-aminoadipique – Acidurie E72.3****Alpha-B cristalline – Myopathie distale tardive associée à l' G71.0****Alphabétisation – Difficultés liées à l'éducation et l' Z55****Alpha-bloquants, non classés ailleurs – Intoxication: T44.6****Alpha-cétoglutarate réductase – Déficit en lysine E72.3****Alpha-D-mannosidase lysosomale – Déficit en E77.1****Alpha-fœtoprotéine –**

- Anomalie de l' R77.2
- Dépistage prénatal d'un taux élevé d' Z36.1

Alpha-fœto-protéine –

- Déficit congénital en R77.2
- Persistance héréditaire de l' R77.2

Alpha-galactosidase A – Déficit en E75.2**Alpha-hydroxylase –**

- Déficit en 25-hydroxyvitamine-D-1- E83.31
- Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 17- E25.08

Alpha-hydroxyphénylpyruvate hydroxylase – Déficit en 4- E70.2**Alpha-L-fucosidase – Déficit en E77.1****Alpha-L-iduronidase – Déficit en E76.0****Alpha-mannosidose – E77.1****Alpha-méthyl-acétoacétyl-CoA thiolase – Déficit en E71.1****Alpha-méthyl-acétoacétylique – Acidurie E71.1****Alpha-méthylacyl-CoA racémase – Déficit en K76.8****Alpha-N-acétyl-galactosaminidase**

- Adulte – Déficit en E77.1
- - Déficit en E77.1

Alpha-réductase (avec pseudo-hermaphroditisme masculin) – Déficit en 5- E29.1**Alpha-sarcoglycanopathie – G71.0****Alpha-sympathomimétiques, non classés ailleurs – Intoxication: Agents principalement T44.4****Alpha-thalassémie**

- Déficience intellectuelle liée à l'X – D56.0
- Syndrome myélodysplasique – Syndrome d' D56.0, D46.9
- - D56.0

ALPI – Maladie inflammatoire de l'intestin associée à K52.8**Alport lié X**

- Léiomyomatose diffuse – Syndrome d' Q87.8
- - Syndrome d' Q87.8

ALPS [Syndrome lymphoprolifératif auto-immun] – D47.9**ALSG] – Aplasie des glandes salivaires et lacrymales [Q10.4, Q38.4****Alström – Syndrome d' Q87.8****ALTE] – Apparent life-threatening event [R06.80****Altération**

- Attention
 - - Syndrome avec hyperactivité – F90.0
 - - Trouble avec hyperactivité – F90.0
- Audition oreille – Surdité
 - - Neurosensorielle unilatérale sans H90.4
 - - Unilatéral
 - - - Mixte de transmission et neurosensorielle sans H90.7
 - - - Transmission sans H90.1
- État général – R53
- Fonction rénale – Goutte due à une M10.3
- Gène MLL – Leucémie myéloïde aiguë avec C92.60
- Intragénique – Syndrome FOXP1 dû à une Q93.5
- Osseuse diabétique – E14.60†, M90.89*
- Vasculaire
 - - Rétine –
 - - - H35.0
 - - - Maladie due au VIH avec B23.8, H35.0
 - - - Rétiennes – Autres rétinopathies et H35.0
 - - -
 - - - Diabète sucré avec E14.50†, I79.2*
 - - - Diabète sucré de type 1 avec E10.50†, I79.2*
 - - - Diabète sucré de type 2 avec E11.50†, I79.2*

Altérée au glucose – Tolérance R73.0**Alternante**

- Enfance – Hémiplégie Q07.8
- Monoculaire
 - - Non intermittent –
 - - - Ésotropie (H50.0
 - - - Exotropie (H50.1
 - - -
 - - - Ésotropie [strabisme convergent] intermittente (H50.3
 - - - Exotropie [strabisme divergens] intermittente (H50.3
- Nerf oculomoteur – Paralysie G83.8

Alternante –suite

- Nocturne bénigne de l'enfance → Hémiplégie *G81.9*
- → Hémiplégie faciale *G83.8*

Alternaria – Infection à *B48.7***Altherr**

v./v.a. Von-Meyenburg-Altherr-Uehlinger

Altitude

- Non précisés → Effets de l' *T70.2*
- →
- - Anoxie due à l' *T70.2*
- - Œdème pulmonaire de haute *T70.2*
- - Polycythémie: due à: *D75.1*

Aluminium

- Dialyse → Anémie induite par l' *N18.5†, D63.8**
- → Maladie osseuse due à l' *M83.4*

Aluminose (du poumon) → *J63.0***Alvéolaire**

- v./v.a. Hypoventilation alvéolaire
- v./v.a. Protéïnose alvéolaire
- v./v.a. Sarcome alvéolaire
- Diffuse → Hémorragie *R04.8*
- Édentée
- - Associées à un traumatisme → Lésions gingivales et de la crête *K06.2*
- - Sans précision → Affection de la gencive et de la crête *K06.9*
- - →
- - - Affections précisées de la gencive et de la crête *K06.8*
- - - Atrophie de la crête *K08.2*
- Exacerbation aiguë → Microlithiase pulmonaire *J84.01*
- Fistule → Abcès: dento- *K04.6*
- Foie → Échinococcose *B67.5†, K77.0**
- Localisations multiples → Infections à *Echinococcus multilocularis* [échinococcose *B67.6*
- Maxillaire
- - Inférieur → Fracture de la partie *S02.67*
- - Supérieur → Fracture de la partie *S02.43*
- Primaires → Multiples tumeurs *C34.9, C97!*
- SAI →
- - Abcès: dento- *K04.7*
- - Hypertrophie de la crête *K08.8*
- Sans mention d'exacerbation aiguë → Microlithiase pulmonaire *J84.00*
- Tissu mou
- - Abdomen → Rhabdomyosarcome *C49.4*
- - Cou → Rhabdomyosarcome *C49.0*
- - Lésion à localisations contiguës → Rhabdomyosarcome *C49.8*
- - Membre
- - - Inférieurs → Rhabdomyosarcome *C49.2*
- - - Supérieurs → Rhabdomyosarcome *C49.1*
- - Pelvis → Rhabdomyosarcome *C49.5*
- - Tête → Rhabdomyosarcome *C49.0*
- - Thorax → Rhabdomyosarcome *C49.3*

Alvéolaire –suite

- Tissu mou –suite
- - Tronc → Rhabdomyosarcome *C49.6*
- →
- - Affections précisées des dents et de l'appareil *K08.88*
- - Echinococcose *B67.7*
- - Fente
- - - Labial
- - - - Bilatérale avec fente de la partie *Q37.4*
- - - - Fente de la partie *Q37.5*
- - - - Unilatérale avec fente de la partie *Q37.5*
- - - Processus) *K08.8*
- - Irrégularité de la crête *K08.8*
- - Kyste (de): naso-labial [naso- *K09.1*
- - Lésion des parois *J84.00*
- - Microlithiase pulmonaire *J84.00*
- - Muqueuse (de la crête) *C03*
- - Ostéite *K10.3*
- - Plaie ouverte
- - - Lèvre et de la cavité buccale: Gencive (processus) *S01.53*
- - - Zone de l'os *S01.59*
- - Pneumopathie
- - - *J84.00*
- - Pariéto- *J84.00*

Alvéole

- Dentaires au cours de scorbut → Inflammation des *E54†, K93.8**
- Maxillaire supérieur → Fracture de l' *S02.43*
- Pulmonaire →
- - Adénome des *D14.3*
- - Collapsus primitif des *P28.0*
- → Fracture de l' *S02.8*

Alvéolite

- Allergique
- - Due
- - - Actinomycètes thermophiles → *J67.70*
- - - Moisissures → *J67.70*
- - - Organismes se développant dans les systèmes de ventilation → *J67.70*
- - - Poussière organique
- - - - Exacerbation aiguë → *J67.91*
- - - - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J67.90*
- - - - → *J67.8*
- - - Exogène → *J67.90*
- - - →
- - - *J67.90*
- - - Obstruction des voies respiratoires avec *J67.90*
- - Due
- - - Aspergillus clavatus → *J67.40*
- - - Cryptostroma corticale → *J67.60*
- - Extrinsic → *J67.90*
- - Fibreux

Alvéolite –suite

- Fibreux –suite
- - Cryptogénique → *J84.10*
- - Exacerbation aiguë → *J84.11*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.10*
- - - → *J84.10*
- - Fibrosante cryptogénique] → CFA [*J84.10*
- - Mâchoires → *K10.3*
- - Sèche → *K10.3*
- Alvéolo-capillaire congénitale** → **Dysplasie** *P27.8*
- Alymphoplasie thymique** → *D82.1*
- Alzheimer**
- Apparition
- - Présénile → Démence dégénérative primaire de type *G30.0†, F00.0**
- - Sénile → Démence dégénérative primaire de type *G30.1†, F00.1**
- Début
- - Précoce (type 2) → Démence de la maladie d' *G30.0†, F00.0**
- - Présénile → Démence dégénérative primaire de type *F00.0**
- - Sénile → Démence dégénérative primaire de type *F00.1**
- Tardif
- - Type 1) → Démence de la maladie d' *G30.1†, F00.1**
- - - → Démence de la maladie d' *G30.1†, F00.1**
- - DSTA) → Démence sénile, de type *F00.1**
- Forme
- - Atypique → Démence de type *G30.8†, F00.2**
- - Mixte → Démence de type *G30.8†, F00.2**
- - Précoce autosomique dominante → Maladie d' *G30.0*
- Type
- - 1 → Maladie d' *F00.1**
- - 2 → Maladie d' *F00.0**
- → Démence
- - *G30.9†, F00.9**
- - Atypique, de type *F00.2**
- Cours
- - Maladie d' *G30.9†, F00.9**
- - Sclérose d' *G30.9†, F00.9**
- - Dégénérative primaire de type *G30.9†, F00.9**
- - Présénile
- - - Cours de maladie d' *G30.0†, F00.0**
- - - Type *F00.0**
- - Sénile au cours de maladie d' *G30.1†, F00.1**

Alzheimerlike – **Maladie à prions familiale** *A81.9***Amantadine** → *T42.8***Amastie**

- Absence de mamelon → *Q83.0*

Amastie – suite

- Congénitale isolée → *Q83.0*
- Présence du mamelon → *Q83.88*
- → *Q83.88*

Amaurose

- Congénital Leber →
- - *H35.5*
- - Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire-surdité neurosensorielle-déficiência intellectuelle- *Q87.1*
- Fugace régression total
- - 1 à 24 heures → *G45.32*
- - Heure → *G45.33*
- Hypertrichose → Syndrome d' *H35.5, Q84.2*
- Traumatique → *S05.9*

Amaurotique

- Familiale → Idiote *E75.4*
- Infantile → Idiote *E75.4*
- Juvénile → Idiote *E75.4*
- →
- - Forme tardive de l'idiotie *E75.4*
- - Idiote *E75.4*

Ambiant

- Eau → Effets sur l'oreille des changements de la pression atmosphérique *T70.0*
- →
- - Effets sur les sinus des changements de la pression atmosphérique *T70.1*
- - Hypothermie, non associée à une baisse de la température *R68.0*
- - Insuffisance d'oxygénation systémique due à: faible teneur en oxygène de l'air *T71*

Ambiguïté

- Organes génitaux → *Q56.4*
- Sexuelle XX-prédisposition au carcinome spinocellulaire → Syndrome de kératodermie palmoplantaire- *Q56.0, Q82.8*

Amblyopie

- Anisométrique → *H53.0*
- Défaut d'usage → *H53.0*
- Ex anopsia → *H53.0*
- Strabisme → *H53.0*

Ambras → Syndrome d' *Q84.2***Ambroisie avec asthme** → Allergie à l' *J45.09***AMC [Arthrogrypose multiple congénitale]** → *Q74.3***Amégacaryocytaire congénitale** → Thrombocytopenie *D69.41***Amégacaryocytaire** → Syndrome de synostose radiolnaire-thrombocytopenie *Q87.2***Amélie**

- Autosomique récessive → *Q73.0*
- Malformations multiples → Syndrome de tetra- *Q87.8*
- Membre
- - Inférieur → *Q72.0*
- - Supérieur → *Q71.0*
- SAI → *Q73.0*

Améloblastique

- v./v.a. Carcinome améloblastique
- Mandibule →
- - Fibrosarcome *C41.1*
- - Odontosarcome *C41.1*
- - Sarcome *C41.1*
- Maxillaire supérieur → Fibrosarcome *C41.02*
- →
- - Fibro-odontosarcome *C41.1*
- - Fibrosarcome *C41.1*

Améloblastome

- Maxillaire inférieur → *D16.5*
- → *D16.5*

Amélogénèse imparfaite

- Hyperplasie gingivale → Syndrome d' *K00.5*
- Hypocalcifiée → *K00.5*
- Hypomature → *K00.5*
- Hypoplasie → *K00.5*
- Néphrocalcinose → Syndrome d' *K00.5†, N29.8**
- → Syndrome
- - Dystrophie des cônes et des bâtonnets- *K00.5, H35.5*
- - Trichodysplasie- *Q82.8*

Amelogenesis imperfecta → *K00.5***Amélo-onycho-hypohidrotique** → Syndrome *Q82.4***Amélosarcome de la mandibule** → *C41.1***Aménorrhée**

- Primaire → *N91.0*
- Sans précision → *N91.2*
- Secondaire → *N91.1*

Américaine

- Atteinte cardiaque → Trypanosomiase *B57.2†, I41.2**
- → trypanosomiase *B57*

Amérindienne → Myopathie *G71.2***Amérique du Nord** → Cirrhose héréditaire des enfants indiens d' *K74.6***Amertume post-traumatique** → Trouble d' *F43.1***Amiante**

- Mention d'exacerbation aiguë → Pneumoconiose due à l' *J61.1*
- Sans mention d'exacerbation aiguë → Pneumoconiose due à l' *J61.0*
- → Pneumoconiose due à l' *J61.0*

Amiantose → *J61.0***Amibes** →

- Abcès
- - *A06.4†, K77.0**
- - Rate dû à des *A06.8†, D77**
- Cystite due à des *A06.8†, N33.8**
- Dermatite due à des *A06.7*
- Pneumonie due à des *A06.5†, J17.3**
- Vésiculite due à des *A06.8†, N51.8**
- Vulvo-vaginite due à des *A06.8†, N77.1**

Amibiase

- Aigu
- - Entamoeba histolytica → *A06.0*
- - → *A06.0*
- Chronique → Ulcère de l'intestin au cours d'une *A06.1*
- Cutanée → *A06.7*
- Entamoeba histolytica → *A06.9*
- Foie → *A06.4†, K77.0**
- Hépatique → *A06.4†, K77.0**
- Intestinal chronique
- - Entamoeba histolytica → *A06.1*
- - → *A06.1*
- Poumon → *A06.5†, J99.8**
- → *A06.9*

Ambien

- v./v.a. Abcès ambien
- Aigu →
- - Diarrhée *A06.0*
- - Dysenterie *A06.0*
- - Entérite *A06.0*
- Chronique →
- - Diarrhée *A06.1*
- - Dysenterie *A06.1*
- - Entérite *A06.1*
- Non dysentérique
- - Entamoeba histolytica → Colite *A06.2*
- →
- - Colite *A06.2*
- - Diarrhée *A06.2*
- - Entérite *A06.2*
- Peau → Ulcère *A06.7*
- Primitive] → MEAP [méningo-encéphalite *B60.2†, G05.2**

→

- - Appendicite *A06.8*
- - Balanite *A06.8†, N51.2**
- - Cystite *A06.8†, N33.8**
- - Diarrhée *A06.0*
- - Entérite *A06.0*
- - Infection *A06.9*
- - Kératite *B60.1†, H19.2**
- - Localisations d'une infection *A06.8*
- - Proctite aiguë *A06.8*

Amidation → Insuffisance en acides biliaires-CoA ligase et défaut d' *K76.8***Amidinotransférase** → Déficit en l-arginine:glycine *E72.8***Amidohydrolase** → Déficit en N-acyl-L-amino acide *E72.8***Amidon** → Malabsorption due à une intolérance (à): *K90.4***Amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole** → Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l' *U81.6!*

Amincissement stromal] - Syndrome EDICT [dystrophie endothéliale-hypoplasie de l'iris-cataracte congénitale- Q13.8

Aminé

v./v.a. acides aminés

Amino

v./v.a. N-acyl-L-amino

Amino-4-imidazole carboxamide ribosidurie - 5- E79.8

Aminoacidopathie - E72.9

Aminoacidurie

- Hyperdibasique type

-- 1 - E72.0

-- 2 - E72.0

--

-- E72.9

-- Camptodactylie familiale avec une Q68.1

Aminoacylase 2 - Déficit en E75.2

Aminobenzène] - Aniline [T65.3

Aminobutyrique

v./v.a. gamma-aminobutyrique

Aminoglycoside

- Non résistant glycopeptides -

-- Enterococcus faecalis résistant aux oxazolidinones ou hautement résistant aux U80.21!

-- Enterococcus faecium résistant aux oxazolidinones ou aux streptogramines ou hautement résistant aux U80.31!

--

-- Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides et fortement résistant aux U80.20!

-- Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides et hautement résistant aux U80.30!

-- Surdité neurosensorielle mitochondriale non syndromique avec sensibilité accrue aux H90.5

Aminol vulinate

v./v.a. delta-aminolévulinate

Aminoph nol - Intoxication par des dérivés du 4- T39.1

Aminoptérine

v./v.a. pseudo-aminoptérine

- - Embryof etopathie à l' Q86.88

Aminosides - Intoxication: T36.5

Aminotransférase

- Peroxysomale - Déficit en alanine-glyoxylate E74.8

--

-- Déficit

--- Ornithine E72.4

--- Phosphosérine E72.8

-- Taux anormal

--- Alanine R74.8

--- Aspartate R74.8

-- Tyrosinémie par déficit en tyrosine E70.2

Amish -

- Albinisme oculo-cutané type E70.3

- Microcéphalie létale type Q02

Amish - -suite

- Myopathie n male type G71.2

AMME - Syndrome Q87.8

Ammoniac

v./v.a. histidine-ammoniac-lyase

- - Trouble métabolisme

-- E72.2

-- Cycle de l'urée et de la détoxification de l' E72.2

Ammoniaque - Taux accru d' R79.8

Ammonium quaternaire - Hypersensibilité aux composés d' T78.4

Amnésie

- Antérograde - R41.1

- Dissociative - F44.0

- Global transitoire régression total

-- 1   24 heures - G45.42

-- Heure - G45.43

- Rétrograde - R41.2

- SAI - R41.3

- - Autres formes d' R41.3

Amnésique organique, non induit par l'alcool et d'autres substances psycho-actives - Syndrome F04

Amnii) - Aspiration de liquide (P24.1

Amniocentèse

- Césarienne ou déclenchement chirurgical - Lésion du placenta par P02.1

--

-- Z36.0

-- Dépistages prénatals par Z36.2

-- Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) résultant de: O35.7

Amnio-perfusion - Syndrome d' O88.1

Amniotique

- Membrane

-- Sans précision - Anomalie du liquide O41.9

--- Anomalies précisées du liquide O41.8

--- Infection du sac O41.1

- Mucus - Aspiration néonatale de liquide P24.1

- Survenant après les  tats classés en O00-O07 - Embolie (due à): liquide O08.2

- Unique - Enchevêtrement des cordons de jumeaux dans un sac O69.2

--

-- Embolie O88.1

-- Présence de méconium dans le liquide P20

-- Syndrome de brides Q79.8

-- Travail accouchement compliqué

--- Anomalie du rythme cardiaque du f etus avec présence de méconium dans le liquide O68.2

--- Présence de méconium dans le liquide O68.1

Amniotite

v./v.a. Chorio-amniotite

- - O41.1

AMNR] Neurorétinopathie aiguë maculaire - [H35.39

Am bome - A06.3

Amorale - Personnalité: F60.2

Amphétamine méthamphétamine -

- Consommation non intraveineuse de produits contenant de l' U69.34!

- Utilisation intraveineuse de produits contenant de l' U69.33!

Amphibien - Venin d' T63.8

Ampoule

- Rectale - C20

- Vater -

-- D01.5

-- D37.6

-- Carcinome de l' C24.1

-- Tumeur maligne: C24.1

Amputation

- Col utérin en tant que complication de l'accouchement - O65.5

- F etus pour faciliter l'accouchement - P03.8

- Partie inférieure du membre inférieur - S88.9

- Traumatique membre

-- Inférieur - Séquelles d'écrasement et d' T93.6

-- Supérieur - Séquelles d'écrasement et d' T92.6

--

-- Complications autres et non précisées au niveau d'un moignon d' T87.6

-- Contracture (flexion) (de l'articulation la plus proche) au niveau d'un moignon d' T87.6

-- Hématome au niveau d'un moignon d' T87.6

-- Infection d'un moignon d' T87.4

-- Nécrose d'un moignon d' T87.5

-- Névrome sur moignon d' T87.3

--  d me au niveau d'un moignon d' T87.6

Amputation traumatique

- Articulation

-- Coude - S58.0

-- Hanche - S78.0

- Articulation de l'épaule - S48.0

- Associations de parties du corps - T05.8

- Associée de (parties de) doigt(s) et d'autres parties du poignet et de la main - S68.3

- Avant-bras, niveau non précisé - S58.9

- Bras SAI - T11.6

- Coude et le poignet - S58.1

- Deux

-- Doigts ou plus (complète) (partielle) - S68.2

-- Mains - T05.0

-- Membre

--- Inférieurs [tout niveau] - T05.5

--- Supérieurs [tout niveau] - T05.2

-- Orteils ou plus - S98.2

Amputation traumatique – suite

- Deux – suite
- Pieds – T05.3
- Doigt (complète) (partielle) – S68.1
- Épaule
- Bras, niveau non précisé – S48.9
- Coude – S48.1
- Genou et la cheville – S88.1
- Hanche
- Cuisse, niveau non précisé – S78.9
- Genou – S78.1
- Jambe
- Niveau non précisé – S88.9
- SAI – T13.6
- Main
- Membre supérieur [tout niveau, sauf la main] – T05.1
- Niveau du poignet – S68.4
- Membre
- Inférieur, niveau non précisé – T13.6
- Supérieur
- Inférieurs, toute association [tout niveau] – T05.6
- Niveau non précisé – T11.6
- Multiples, sans précision – T05.9
- Niveau
- Cou – S18
- Genou – S88.0
- Oreille – S08.1
- Organes génitaux externes – S38.2
- Orteil
- S) et d'autres parties du pied – S98.3
- – S98.1
- Partie
- Corps non précisée – Écrasement et T14.7
- Non précisées de l'abdomen, des lombes et du bassin – S38.3
- Pied – S98.3
- Poignet et de la main – S68.8
- Tête
- Non précisée – S08.9
- – S08.8
- Thorax – S28.1
- Pied
- Membre inférieur [tout niveau, sauf le pied] – T05.4
- Niveau
- Cheville – S98.0
- Non précisé – S98.4
- Plusieurs parties du corps – T05
- Poignet et de la main, niveau non précisé – S68.9
- Pouce (complète) (partielle) – S68.0
- SAI – T14.7
- Tronc, niveau non précisé – T09.6

AMS-P [atrophie multisystématisée de type parkinsonien] – G23.2**Amsterdam** – **Maladie hémorragique du facteur V d'** D68.22**Amyélie** – Q06.0**Amygdale**

- Antérieur) (postérieur) – Tumeur maligne: Pilier de l' C09.1
- Confirmation bactériologique ou histologique – Tuberculose des A15.8
- Lingual –
- D10.1
- Syphilis tardive des A52.7t, J99.8*
- Tumeur maligne: C02.4
- Palatin –
- C09.9
- D10.4
- Pharyngien –
- D10.6
- Carcinome des C11.1
- SAI – C09.9
- Sans précision – Tumeur maligne: C09.9
- Végétation adénoïde
- SAI – Maladie (chronique) des J35.9
- Sans précision – Maladie chronique des J35.9
- –
- Hypertrophie des J35.3
- Maladies chroniques des J35.8
- –
- Abcès de l' J36
- Angiosarcome d' C09.9
- Aspergillose des B44.2t, J99.8*
- Fosse des D10.5
- Gomme d' A52.7t, J99.8*
- Hyperplasie des J35.1
- Hypertrophie des J35.1
- Piliers des D10.5
- Syphilis des A52.7t, J99.8*
- Tératome de l' D37.0
- Tuberculose des A16.8
- Tumeur bénigne: D10.4
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de l' C09.8

Amygdalien

- Adénoïdienne) – Cicatrice J35.8
- –
- Diphtérie A36.0
- Tumeur maligne: Fosse C09.0
- Ulcère J35.8

Amygdalite

- Aigu
- Due à d'autres micro-organismes précisés – J03.8
- Folliculaire – J03.9
- Gangréneuse – J03.9
- Infectieuse – J03.9

Amygdalite – suite

- Aigu – suite
- Sans précision – J03.9
- Ulcéreuse – J03.9
- – J03.9
- Aspergillus – B44.2t, J99.8*
- Chronique – J35.0
- Diphtérique – A36.0
- Due au virus de l'herpès – Gingivo-stomatite et pharyngo- B00.2
- Pneumocoques – J03.8, B95.3!
- Staphylocoques – J03.8, B95.8!
- Streptocoques – J03.0
- Tuberculeux
- Confirmation bactériologique ou histologique – A15.8
- – A16.8

Amygdalolithe – J35.8**Amylase** – **Anomalies des taux de:** R74.8**Amylique** – **Alcool:** T51.3**Amylo-1,6-glucosidase** – **Déficit en** E74.0**Amyloïde**

- Autonome – Neuropathie E85.9t, G99.08*
- Familiale – Néphropathie E85.0t, N08.4*
- Héritaire – Néphropathie E85.0t, N08.4*
- Moelle épinière – Dégénérescence E85.4t, G32.8*
- Portugaise – Polyneuropathie E85.1
- Rate – Maladie E85.4t, D77*
- Système nerveux – Dégénérescence E85.4t, G99.8*
- Transthyrétine – Cardiopathie E85.4t, I43.1*
- Type portugais – Polyneuropathie E85.1t, G63.3*
- –
- Angiopathie cérébrale E85.4t, I68.0*
- Dégénérescence capillaire E85.8t, I79.8*
- Glomérulopathie fibrillaire non N03.8
- Lichen E85.4t, L99.0*
- Maladie gastro-intestinale E85.4t, K93.8*
- Néphropathie E85.4t, N08.4*
- Névrite E85.4t, G63.3*
- Polyneuropathie E85.1t, G63.3*

Amylopectinose – E74.0**Amylose**

- AA – E85.3
- AApoAI – E85.0
- AApoAII [Amylose à apolipoprotéine A-II] – E85.0t, N08.4*
- ABeta2M variante – E85.1
- ABeta2Mwt – E85.3
- Afib – E85.0t, N08.4*
- AL
- Localisée – E85.4
- – E85.9
- ALECT2 [Amylose à Leucocyte chemotactic factor-2] – E85.0

Amylose –suite

- Apolipoprotéine
- A-I → E85.0
- A-II] → Amylose AApoAll [E85.0†, N08.4*
- A-IV → E85.8
- Associée à hémodialyse → E85.3
- ATTR wild type → E85.8
- ATTRV30M → E85.1†, G63.3*
- Chaîne
- Alpha du fibrinogène A → E85.0†, N08.4*
- Légère → E85.9
- Lourde → E85.9
- Conjonctivale → E85.4†, H13.8*
- Cutané
- Dyschromique → E85.4†, L99.0*
- Familiale isolée → E85.4†, L99.0*
- Nodulaire → E85.4†, L99.0*
- → E85.4†, L99.0*
- Dépôt conjonctival → E85.4†, H13.8*
- Familial
- Type finlandais → E85.1
- → Polyneuropathie au cours d' E85.1†, G63.3*
- Gastrique → E85.4†, K93.8*
- Généralisée secondaire → E85.3
- Hérédofamiliale
- Neuropathique → E85.1
- Non neuropathique → E85.0
- Sans précision → E85.2
- Intestin grêle → E85.4†, K93.8*
- Intestinale → E85.4†, K93.8*
- ITM2B [protéine membranaire intégrale 2B] → E85.4†, I68.0*
- Larynx → E85.4†, J99.8*
- Leucocyte chemotactic factor-2] → Amylose ALECT2 [E85.0
- Limitée à un ou plusieurs organe(s) → E85.4
- Localisée → E85.4
- Maculaire → E85.4†, L99.0*
- Maculeuse → E85.4†, L99.0*
- Pleurale → E85.4†, J99.8*
- Primitif
- Systémique → E85.2
- → E85.9
- Pulmonaire → E85.4†, J99.8*
- Rénale → E85.4†, N29.8*
- Sans précision → E85.9
- Secondaire → E85.3
- Sous-glottique → E85.4†, J99.8*
- Sujet âgé → E85.8
- Systémique
- Protéine prion → E85.8
- Sénile → E85.8
- Transthyréline héréditaire] → h-ATTR [E85.2
- Type

Amylose –suite

- Type –suite
- Arctique → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Flamande → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Iowa → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Islandais → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Italien → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Néerlandais → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Piémontais → Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- →
- E85.8
- Arthrite au cours d' E85.4†, M14.49*
- Arthropathie au cours d' E85.9†, M14.49*
- Glaucome au cours d' E85.9†, H42.0*
- Glomérulonéphrite au cours d' E85.9†, N08.4*
- Hémorragie cérébrale héréditaire avec E85.4†, I68.0*
- Maladie
- Glomérulaire au cours d' E85.9†, N08.4*
- Pulmonaire au cours d' E85.4†, J99.8*
- Myopathie au cours d' E85.4†, G73.6*
- Neuropathie des nerfs périphériques autonomes au cours d' E85.4†, G99.08*
- Amyoplasie congénitale → Q79.8**
- Amyotrophie**
- Bulbospinale → G12.2
- Congénitale → Q79.8
- Diabétique → E14.40†, G73.0*
- Monomélisque → G12.2
- Névralgique de l'épaule] → Syndrome de Parsonage-Turner [G54.5
- Péronière (type axonal) (type hypertrophique) → G60.0
- Type 1 → G12.0
- →
- G71.8
- Diabète sucré de type 2 avec E11.40†, G73.0*
- Amyotrophie spinale**
- Adulte → G12.1
- Détresse respiratoire type
- 1 → G12.2
- 2 → G12.2
- Distal
- Autosomique récessive type 5 → G12.1
- Bénigne autosomique dominante → G12.1
- Type
- 3 → G12.1
- 4 → G12.1
- →
- G12.1

Amyotrophie spinale –suite

- Distal –suite
- → –suite
- Syndrome d'encéphalopathie progressive à début précoce-ataxie spastique- G31.88
- Enfant, type II → G12.1
- Forme
- Juvénile, type III [Kugelberg-Welander] → G12.1
- Scapulo-péronière → G12.1
- Héréditaires → Autres G12.1
- Infantile
- Liée à l'X → G12.1, Q74.3
- Type I → G12.0
- Malformation de Dandy-Walker-cataracte → Syndrome d' G12.8†, H28.2*, Q03.1
- Périnatale avec fractures congénitales des os → G12.2, Q74.8
- Progressive → G12.2
- Proximal
- Autosomique dominant
- Adulte → G12.1
- Enfance
- - Associé
- BICD2 → G12.1
- DYNC1H1 → G12.1
- → G12.1
- Épilepsie myoclonique progressive → Syndrome d' G12.1, G40.3
- Type
- 1 → G12.0
- 2 → G12.1
- 3 → G12.1
- 4 → G12.1
- Jokela → G12.1
- → G12.1
- Sans précision → G12.9
- Syndromes apparentés → Autres G12.8
- Amyotrophique**
- Type 4 → Sclérose latérale G12.2
- →
- Maladie de Charcot [sclérose latérale G12.2
- Névralgie G54.5
- Paralysie G12.2
- Sclérose latérale G12.2
- SLA [Sclérose latérale G12.2
- Anabolisants → Intoxication: Androgènes et autres T38.7**
- Anadysplasie métaphysaire → Q78.5**
- Anaérobies**
- Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → Bacillus fragilis et autres micro-organismes B96.6!
- Gram positif non sporulants non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → Autres micro-organismes B95.91!

Anaérobies –suite

- Sporulants Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres – Clostridium perfringens et autres micro-organismes *B96.7!*
- –
- - Sepsis du nouveau-né dû à des *P36.5*
- - Septicémie à micro-organismes *A41.4*

Anagène – L65.1**Anagènes caduc –**

- Maladie des cheveux *L65.1*
- Syndrome Noonan-like avec cheveux *Q87.1*

Anal

v./v.a. Type de maladie

Analbuminémie

- Congénitale – *E88.0*
- – *E88.0*

Analeptiques et antagonistes des opiacés – Intoxication: T50.7**Analgésie**

- Congénitale avec déficience intellectuelle sévère – *G90.88, F72.9*
- Mère, au cours de la grossesse, du travail et de l'accouchement – Fœtus et nouveau-né affectés par une anesthésie et par une *P04.0*

Analgésique

- Non opioïde
- - Antipyrétique
- - - Antirhumatismal, sans précision – Intoxication: *T39.9*
- - - Non opioïdes et antipyrétiques, non classés ailleurs – Intoxication: Autres *T39.8*
- - - Intoxication par *T39.9*
- - Sédatif cours
- - Grossesse – complications maternelles dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un *O29*
- - Puerpéralité – complications chez la mère dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un *O89*
- -
- - Antécédents personnels d'allergie aux *Z88.6*
- - Asthme due aux *J45.19*
- - Néphropathie due à un *N14.0*
- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.2*

Analphabétisme – Z55**Analphalipoprotéïnémie – E78.6****Anankastique –**

- Névrose: *F42*
- Personnalité *F60.5*

Anaphylactique

- v./v.a. Choc anaphylactique
- Myorelaxants – Réaction *T88.6*
- SAI – Réaction *T78.2*

Anaphylactoïde

- Pendant la grossesse – Syndrome *O88.1*
- – Purpura: *D69.0*

Anaphylaxie SAI – T78.2**Anaplasique**

v./v.a. Lymphome anaplasique

- Cerveau –
- - Astrocytome *C71.0*
- - Oligoastrocytome *C71.0*
- Cervelet –
- - Astrocytome *C71.6*
- - Gangliogliome *C71.6*
- - Oligoastrocytome *C71.6*
- - Oligodendrogliome *C71.6*
- Encéphale –
- - Gangliogliome *C71.0*
- - Oligodendrogliome *C71.0*
- Grandes cellules – Lymphome cutané *C86.6*
- Lésion localisation contigu encéphale –
- - Astrocytome *C71.8*
- - Gangliogliome *C71.8*
- - Oligoastrocytome *C71.8*
- - Oligodendrogliome *C71.8*
- Lobe frontal –
- - Astrocytome *C71.1*
- - Gangliogliome *C71.1*
- - Oligoastrocytome *C71.1*
- - Oligodendrogliome *C71.1*
- Lobe occipital –
- - Astrocytome *C71.4*
- - Gangliogliome *C71.4*
- - Oligoastrocytome *C71.4*
- - Oligodendrogliome *C71.4*
- Lobe pariétal –
- - Astrocytome *C71.3*
- - Gangliogliome *C71.3*
- - Oligoastrocytome *C71.3*
- - Oligodendrogliome *C71.3*
- Lobe temporal –
- - Astrocytome *C71.2*
- - Gangliogliome *C71.2*
- - Oligoastrocytome *C71.2*
- - Oligodendrogliome *C71.2*
- Moelle épinière – Épendymome *C72.0*
- Quatrième ventricule –
- - Épendymome *C71.7*
- - Gangliogliome *C71.7*
- - Oligoastrocytome *C71.7*
- - Oligodendrogliome *C71.7*
- Thyroïde – Cancer *C73*
- Tronc cérébral –
- - Astrocytome *C71.7*
- - Gangliogliome *C71.7*
- - Oligoastrocytome *C71.7*
- - Oligodendrogliome *C71.7*
- Ventricule cérébral –
- - Astrocytome *C71.5*
- - Épendymome *C71.5*
- - Gangliogliome *C71.5*

Anaplasique –suite

- Ventricule cérébral – –suite
- - Oligodendrogliome *C71.5*
- -
- - Astrocytome *C71.9*
- - Épendymome *C71.9*
- - Gangliogliome *C71.9*
- - Lymphome diffus à grandes cellules B *C83.3*
- - Médulloblastome *C71.6*
- - Oligoastrocytome *C71.9*
- - Oligodendrogliome *C71.9*
- Anarthrie – Dysarthrie et R47.1**
- Anasarque**
- Acidose lactique-anémie sidérolastique-défaillance multisystémique – Syndrome d' *Q87.8*
- Fièvre-insuffisance rénale-organomégalie] – Syndrome de TAFRO [thrombocytopénie- *D89.8*
- Fœto-placentaire
- - Due
- - - Iso-immunisation – *P56.0*
- - - Maladies hémolytiques, autres et sans précision – *P56.9*
- - Non
- - - Associée à une iso-immunisation – *O36.2*
- - - Due à une maladie hémolytique – *P83.2*
- - SAI –
- - - *O36.2*
- - - *P83.2*
- - -
- - - Incompatibilité Rh (avec *O36.0*
- - - Iso-immunisation: SAI (avec *O36.1*
- - - Soins maternels pour *O36.2*

Anastomose

- Congénitale entre vaisseaux rétinien et chorioïdiens – *Q14.8*
- Iléo-anale avec poche – Incontinence fécale liée à une *R15, K91.88*
- Intestinale – Status post dérivation ou *Z98.0*
- Opérations du pancréas – Insuffisance d' *K91.82*
- Pancréas avec atteinte de l'intestin grêle – Insuffisances d' *K91.82*
- Suture opération
- - Anus – Insuffisances d' *K91.83*
- - Estomac – Insuffisances d' *K91.83*
- - Intestin – Insuffisances d' *K91.83*
- - Œsophage – Insuffisances d' *K91.83*
- - Organes du système digestif – Insuffisances d' *K91.83*
- - Pancréas – Insuffisances d' *K91.82*
- - Rectum – Insuffisances d' *K91.83*
- - Trachée, des bronches et des poumons – Insuffisances d' *J95.82*
- - Vésicule et des voies biliaires – Insuffisances d' *K91.81*
- Vasculaire –

Anastomose – suite

- Vasculaire – suite
- - Complication mécanique due à une T82.3
- - Infection d'une T82.7
- - Inflammation d'une T82.7
- Voies digestives – Insuffisance d'une K91.83
- - Z49.0

Anastomotique – ulcère (peptique) ou érosion: K28**Anauxétique – Dysplasie Q77.7****ANCA – Vasculite associée aux I77.6****Ancien**

v./v.a. Type de maladie

Ancrage osseux [BAHA] – Présence d'une Prothèse auditive à Z96.2**Andermann – Syndrome d' Q04.0, G60.0****Andersen –**

- Maladie de: E74.0
- Syndrome d' I49.8, Q79.8

Andersen-Tawil – Syndrome d' I49.8, Q79.8**Anderson –**

- Maladie d' E78.6
- Ostéodysplasie familiale type Q75.1

Anderson-Fabry – Dégénérescence cérébrale au cours de maladie d' E75.2†, G32.8***Andopeptidase neutre – Néphropathie membraneuse congénitale par anticorps maternels contre l' P96.0****Andrews – Syndrome d' L40.3****Androgène**

- Anabolisants – Intoxication: T38.7
- CAIS] – Insensibilité totale aux E34.51
- Ovariens – Hypersécrétion des E28.1
- PAIS] – Insensibilité partielle aux E34.50
- Sans précision – Syndrome de résistance aux E34.59
- Testiculaire SAI – Biosynthèse défectueuse de l'hormone E29.1
- -
- - Insensibilité aux E34.5
- - Pseudo-hermaphrodisme masculin avec résistance aux E34.5
- - Syndrome résistance
- - - Partielle aux E34.50
- - - Totale aux E34.51

Androgénique

- Médicamenteuse – Alopecie L64.0
- Sans précision – Alopecie L64.9
- - Autres formes d'alopecie L64.8

ANE – Syndrome Q87.8**Anémie**

- Addison – D51.0
- Anomalies enzymatiques – Autres D55.8
- Arégénérative – D64.9
- Associé carence
- - Cuivre – D53.8
- - Molybdène – D53.8

Anémie – suite

- Associé carence – suite
- - Zinc – D53.8
- Biermer – D51.0
- Bothriocephalus – B70.0†, D63.8*
- Carence en acides aminés – D53.0
- Chronique simple – D53.9
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – O99.0
- Congénital
- - Corps de Heinz – D58.2
- - Non classées ailleurs – Autres P61.4
- - Perte de sang foetal – P61.3
- - SAI – P61.4
- Cours
- - Maladies chroniques classées ailleurs – D63.8*
- - Néphropathie chronique stade
- - - 3 – N18.3†, D63.8*
- - - 4 – N18.4†, D63.8*
- - - 5 – N18.5†, D63.8*
- - Tumeur NCA – D48.9†, D63.0*
- Déficit en fer réfractaire au traitement par le fer – D50.8
- Dégénérescence combinée de la moelle épinière NCA – D51.0†, G32.0*
- Diphtérique – A36.8
- Diphyllbothrium – B70.0†, D63.8*
- Drépanocytaire] avec crises – Anémie à hématies falciformes [D57.0
- Due
- - Anomalie
- - - Enzymatiques, sans précision – D55.9
- - - Enzymes glycolytiques – D55.2
- - - Métabolisme
- - - - Glutathion – D55.1
- - - - Nucléotides – D55.3
- - Carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase [G6PD] – D55.0
- - Déficience en glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase – D55.2
- - Déficit
- - - 6-phosphogluconate déshydrogénase – D55.1
- - - Enzymatique, excepté G6PD, de la voie de l'hexose monophosphate [HMP] – D55.1
- - - Gamma-glutamylcystéine ligase – D55.1
- - - Hexokinase – D55.2
- - - Pyruvate kinase [PK] – D55.2
- - - Triose-phosphate isomérase – D55.2
- - Fièvre
- - - Marais – B54†, D63.8*
- - - Tierce bénigne – B54†, D63.8*
- - Hémolytique non sphérocytaire héréditaire type
- - - I – D55.1
- - - II – D55.2
- - Myxoœdème – E03.9†, D63.8*

Anémie – suite

- Due – suite
- - Paludisme – B54†, D63.8*
- Dysérythropoïétique liée à l'X avec plaquettes anormales et neutropénie – D64.4, D70.0
- Fanconi – D61.0
- Ferriprive – D50
- Hémorragie per- et postopératoire – D62
- Hémosidérotyque pulmonaire – E83.1†, J99.8*
- Héritaire juvénile mégalo-blastique due à une carence en facteur intrinsèque – D51.0
- Hyperostose – Syndrome d'insuffisance pancréatique- K86.83, D64.4
- Hypochrome
- - Congénitale sévère avec sidéroblastes en couronne – D64.0
- - Sidéroblastique liée au sexe – D64.0
- - - D50
- Hypoplasique
- - Congénitale de Blackfan-Diamond – D61.0
- - Familiale – D61.0
- - SAI – D61.9
- Induite par l'aluminium après dialyse – N18.5†, D63.8*
- Leuco-érythroblastique – D64.8
- Méditerranéen
- - Hémoglobinopathie) – D56.9
- - - D56.9
- Microcytaire avec surcharge hépatique en fer – D50.8
- Myélofibreuse – D47.4†, D63.0*
- Myélose funiculaire NCA – D51.0†, G32.0*
- Nutritionnel
- - Précisées – Autres D53.8
- - Sans précision – D53.9
- - Orotacidurique – D53.0
- Paranéoplasique – C80.9†, D63.0*
- Polycythémie gemellaire – Séquence O43.0
- Post-hémorragique
- - Aiguë – D62
- - Chronique) – D50.0
- - Précisées – Autres D64.8
- Prématurité – P61.2
- Rénale – N18.9†, D63.8*
- Retard de croissance – Syndrome CIMDAG [hypoplasie cérébelleuse-déficience intellectuelle-microcéphalie congénitale-dystonie- Q87.8
- Sans précision – D64.9
- Scorbutique – D53.2
- Syphilitique tardive – A52.7†, D63.8*
- Tuberculeuse – A18.8†, D63.8*
- Tumorale (tumeur primaire inconnue) – D48.9†, D63.0*
- Type Dyke-Young – D59.18
- -

Anémie –suite

- - -suite
- - Maladie due au VIH avec *B23.8, D64.9*
- - Syndrome de calcification du système nerveux central-surdité-acidose tubulaire-*Q87.8*

Anémie à hématies falciformes

- Anémie drépanocytaire] avec crises -> *D57.0*
- Drépanocytaire] SAI -> *D57.1*
- Sans crises -> *D57.1*

Anémie aplastique

- Acquis pur
- - Chronique -> Aplasie médullaire [*D60.0*
- - Sans précision -> Aplasie médullaire [*D60.9*
- - Transitoire -> Aplasie médullaire [*D60.1*
- - - Autres aplasies médullaires [*D60.8*
- Constitutionnelle -> *D61.0*
- Due à d'autres agents externes -> *D61.2*
- Idiopathique -> *D61.3*
- Médicamenteux
- - Due à un traitement cytostatique -> Aplasie médullaire [*D61.10*
- - Sans précision -> Aplasie médullaire [*D61.19*
- - - Autre aplasie médullaire [*D61.18*
- Précisées -> Autres *D61.8*
- Pure congénitale -> *D61.0*

- - -

- - *D61.9*
- - Dyskératose congénitale avec *Q82.8, D61.9*

Anémie dysérythropoïétique congénitale

- Type
- - 1 -> CDA [*D64.4*
- - 2 -> CDA [*D64.4*
- - 3 -> CDA [*D64.4*
- - 4 -> CDA [*D64.4*
- - Thrombocytopénie avec *D69.41, D64.4*

Anémie hémolytique

- Acquis
- - Sans précision -> *D59.9*
- - -
- - - *D59.8*
- - - Maladie due au VIH avec *B23.8, D59.9*
- Anticorps
- - Chauds -> *D59.18*
- - Froids -> *D59.18*
- Auto-anticorps chauds -> *D59.18*
- Auto-immun
- - Due à des médicaments -> *D59.0*
- - Mixte -> *D59.18*
- - Néonatale -> *D59.18*
- - Primaire type à auto-anticorps froids -> *D59.10*
- - Secondaire de type froid -> *D59.18*
- - Symptomatique -> *D59.18*
- - Type

Anémie hémolytique –suite

- Auto-immun -> suite
- - Type -> suite
- - - Chaud -> *D59.18*
- - - Froid -> *D59.18*
- - - Mixte -> *D59.18*
- - - *D59.18*
- Déficit en adénylate kinase -> *D55.3*
- Donath-Landsteiner -> *D59.6*
- Due
- - Carence en glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase -> *D55.2*
- - Déficit
- - - Glutamate-cystéine ligase -> *D55.1*
- - - Glutathion réductase -> *D55.1*
- - - Phosphoglucose isomérase -> *D55.2*
- - - Phosphoglycérémotase -> *D55.2*
- - - Pyrimidine 5' nucléotidase -> *D55.3*
- - - Pyruvate kinase du globule rouge -> *D55.2*
- - Surproduction d'adénosine désaminase -> *D55.3*
- Héritaire
- - Précisées -> Autres *D58.8*
- - Sans précision -> *D58.9*
- Idiopathique chronique -> *D59.9*
- Lederer -> *D59.18*

Anémie mégaloblastique

- Due à un déficit en dihydrofolate réductase -> *D52.8*
- Héritaire -> *D51.1*
- Non classées ailleurs -> Autres *D53.1*
- Nutritionnelle -> *D52.0*
- SAI -> *D53.1*
- Sensible à la thiamine-diabète sucré-surdité de perception -> Syndrome d' *Q87.8*
- - Syndrome de mucoviscidose-gastrite-*Q87.8*

Anémie par carence

- Acide folique
- - Due à des médicaments -> *D52.1*
- - SAI -> *D52.9*
- - Sans précision -> *D52.9*
- - - Autres *D52.8*
- Alimentaire
- - Acide folique -> *D52.0*
- - Vitamine B12 ->
- - - *D51.3*
- - - Polyneuropathie au cours de l' *D51.3†, G63.4**
- Fer
- - Sans précision -> *D50.9*
- - Secondaire à une perte de sang (chronique) -> *D50.0*
- - - Autres *D50.8*
- G6PD -> *D55.0*
- Protéines -> *D53.0*
- Vitamine B12

Anémie par carence –suite

- Vitamine B12 -> suite
- - Due
- - - Carence en facteur intrinsèque -> *D51.0*
- - - Malabsorption sélective de la vitamine B12 avec protéinurie -> *D51.1*
- - Sans précision -> *D51.9*
- - - Autres *D51.8*
- - Maladie due au VIH avec *B23.8, D53.9*

Anémie pernicieuse

- Acquis -> *D51.0*
- Congénitale -> *D51.0*
- Glossite -> *D51.0*
- Juvenile -> *D51.0*
- - Polyneuropathie au cours de l' *D51.0†, G63.4**

Anémie réfractaire

- Crise blastique
- - Cours de transformation -> *C92.00*
- - Prolifération de blastes en transformation) -> *C92.0*
- Dysplasie multilignées -> *D46.5*
- Excès blastes
- - AREB] -> *D46.2*
- - Transformation -> *D46.2*
- - Type
- - - I [AREB I] -> *D46.2*
- - - II [AREB II] -> *D46.2*
- - - *D46.2*
- Non
- - Précisée -> *D46.4*
- - Sidéroblastique, ainsi précisée -> *D46.0*
- - Sans sidéroblastes -> *D46.0*
- - Sidéroblastes en couronne -> *D46.1*

Anémie sidéroblastique

- Associée à GLRX5 -> *D64.0*
- Autosomique récessive -> *D64.0*
- Congénitale-immunodéficience à cellules B-
fièvre périodique-retard de développement] -
Syndrome SIFD [*D64.0, D82.8*
- Défaillance multisystémique -> Syndrome
d'anasarque-acidose lactique- *Q87.8*
- Héritaire -> *D64.0*
- Idiopathique acquis ->
- - *D46.1*
- - *D64.3*
- Lié X
- - Ataxie -> *D64.0*
- - - XLSA [*D64.0*
- Primaire acquise -> *D64.3*
- Réagissant à la pyridoxine NCA -> *D64.3*
- SAI -> *D64.3*
- Secondaire due
- - Maladie -> *D64.1*
- - Médicaments et des toxines -> *D64.2*
- - -

Anémie sidéroblastique – suite

- - - suite
- - D64.3
- - Myopathie mitochondriale et G71.3
- Anémone de mer** – T63.6
- Anencéphalie** –
- Q00.0
- Difformité crânienne congénitale avec Q00.0
- Hypoplasie crânienne avec Q00.0
- Anencéphalomyélie** – Q00.0
- Anendocrinose entérique** – K90.8
- Anergie des cellules T] – Maladie BENTA [expansion des cellules B et D81.8**
- Anesthésie**
v./v.a. Complication de l'anesthésie
- Analgésie de la mère, au cours de la grossesse, du travail et de l'accouchement – Fœtus et nouveau-né affectés par une P04.0
- Congénitale du nerf trijumeau – G50.8
- Cornée – H18.8
- Cours
- - Grossesse
- - - Sans précision – Complication d'une O29.9
- - - -
- - - - Anoxie cérébrale due à une O29.2
- - - - Arrêt cardiaque dû (due) à une O29.1
- - - - Collapsus pulmonaire par compression dû (due) à une O29.0
- - - - Complication
- - - - - O29.8
- - - - - Cardiaques d'une O29.1
- - - - - Impliquant le système nerveux central dues à une O29.2
- - - - - Pulmonaires d'une O29.0
- - - - - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à une O29.0
- - - - - Insuffisance cardiaque dû (due) à une O29.1
- - - - - Pneumonie chimique d'aspiration dû (due) à une O29.0
- - - - - Pneumonie par aspiration dû (due) à une O29.0
- - - - - Syndrome de Mendelson dû (due) à une O29.0
- - Puerpéralité –
- - - Anoxie cérébrale due à une O89.2
- - - Arrêt cardiaque dû (due) à une O89.1
- - - Collapsus pulmonaire par compression dû (due) à l' O89.0
- - - Complication
- - - - O89.8
- - - - Cardiaques de l' O89.1
- - - - Intéressant le système nerveux central dues à une O89.2
- - - - Pulmonaires de l' O89.0
- - - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à l' O89.0
- - - Insuffisance cardiaque dû (due) à une O89.1

Anesthésie – suite

- Cours – suite
- - Puerpéralité – suite
- - - Pneumonie chimique d'aspiration dû (due) à l' O89.0
- - - - Pneumonie par aspiration dû (due) à l' O89.0
- - - - Syndrome de Mendelson dû (due) à l' O89.0
- - Travail accouchement –
- - - Anoxie cérébrale due à une O74.3
- - - Arrêt cardiaque dû (due) à une O74.2
- - - Collapsus pulmonaire par compression dû à une O74.1
- - - Complication
- - - - O74.8
- - - - Cardiaques de l' O74.2
- - - - Intéressant le système nerveux central dues à l' O74.3
- - - - Pulmonaires de l' O74.1
- - - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à une O74.0
- - - Insuffisance cardiaque dû (due) à une O74.2
- - - Pneumonie chimique d'aspiration dû (due) à une O74.0
- - - Pneumonie par aspiration due à une O74.0
- - - Syndrome de Mendelson dû (due) à une O74.0
- Cutanée – R20.0
- Dissociative et atteintes sensorielles – F44.6
- Épidural cours
- - Grossesse –
- - - Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une O29.4
- - - Complications d'une rachianesthésie et d'une O29.5
- - Puerpéralité –
- - - Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une O89.4
- - - Complications d'une rachianesthésie et d'une O89.5
- - Travail accouchement –
- - - Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une O74.5
- - - Complications d'une rachianesthésie et d'une O74.6
- Local cours
- - Grossesse – Réaction toxique au cours d'une O29.3
- - Puerpéralité – Réaction toxique à une O89.3
- - Travail et de l'accouchement – Réaction toxique à une O74.4
- - Tant que complication de l'accouchement – Décès dû à l' O74.9
- - -
- - - Complications consécutives à une T88.5
- - - Hyperpyrexie maligne due à une T88.3
- - - Hyperthermie maligne due à une T88.3

Anesthésie – suite

- - - suite
- - Hypothermie consécutive à une T88.5
- - Pneumonie chimique d'aspiration due à l' J95.4
- Anesthésique**
v./v.a. Choc anesthésique
- Gazeux – Intoxication: T41.0
- Général
- - Local analgésique sédatif cours
- - - Grossesse – complications maternelles dues à l'administration d'un O29
- - - Puerpéralité – complications chez la mère dues à l'administration d'un O89
- - Sans précision – Intoxication: T41.2
- - Inhalés – Intoxication aux T41.0
- - Intraveineux – Intoxication
- - - T41.1
- - Local – Intoxication à l' T41.3
- - Locaux – Intoxication: T41.3
- - Sans précision – Intoxication: T41.4
- - - Antécédents personnels d'allergie aux Z88.4
- Anétodermie**
v./v.a. exostoses-anétodermie-brachydactylie
- Familiale – L90.8
- Jadassohn-Pellizzari – L90.2
- Schweninger-Buzzi – L90.1
- Aneuploïdie en mosaïque – Syndrome variable d' Q99.8**
- Anévrismal**
- Acquise – Hémorragie sous-arachnoïdienne 160.9
- Lésion fibro-osseuse – lésions ayant les caractéristiques histologiques d'un kyste K09
- Os – Kyste M85.5
- - Kyste de la mâchoire: K09.2
- Anévrisme**
v./v.a. Arthrose-anévrisme
v./v.a. Micro-anévrisme
- Acquis d'artères précérébrales – 172.5
- Aorte
- - Cours de maladies classées ailleurs – 179.0*
- - -
- - - 171.9
- - - Calcification d'un 171.9
- - Aorte abdominale descendante – Rupture d' 171.3
- - Artère basilaire – Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.4
- - Artère carotide
- - - Extra-crânienne – 172.0
- - - Interne dans sa portion intracrânienne – 167.10
- - Artère cérébrale moyenne – Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.1

Anévrisme – suite

- Artère communicante
- - Antérieure → Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.2
- - Postérieure → Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.3
- - - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à la rupture d'un 160.7
- Artère coronaire → 125.4
- Artère pulmonaire → 128.1
- Artère vertébrale → Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.5
- Artères précérébrales → Rupture d' 172.5
- Artérioscléreux
- - Cérébral → Rupture d' 160.7
- - Cerveau → Rupture d' 160.7
- Artério-veineux
- - Acquis → 177.0
- - Pulmonaire → Q25.7
- - Sinus caverneux → Q28.20
- Canal artériel → Q25.8
- Carotidien → Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.0
- Cirsoïde (faux) (rompu) → 172
- Congénital ventriculaire gauche → Q24.8
- Conjonctive → H11.4
- Coronarien syphilitique → A52.0†, 152.0*
- Crampes musculaires [HANAC] → Syndrome héréditaire d'angiopathie-néphropathie- Q28.88, Q61.8
- Dissection
- - Artère basilaire (tronc) → 172.5
- - Artère carotide → 172.0
- - Artère de membre
- - - Inférieur → 172.4
- - - Supérieur → 172.1
- - Artère iliaque → 172.3
- - Artère précérébrale → 172.5
- - Artère rénale → 172.2
- - Artère vertébrale → 172.6
- - Artères précisées → 172.8
- - Localisation non précisée → 172.9
- Disséquant de l'aorte → 171.0
- Familial
- - Aorte abdominale → 171.4
- - Rompu de l'aorte abdominale → 171.3
- Fistule (artério-veineuse) traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) SAI → T14.5
- Intracrânien sacculaire, forme familiale → Q28.30
- Intrathoracique syphilitique → A52.0†, 179.0*
- Médiastinal syphilitique → A52.0†, 179.8*
- Pariétal) du cœur → 125.3
- Périphérique) congénital(e) → Q27.8

Anévrisme – suite

- Polygone de Willis → Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.6
- Pulmonaire
- - Artério-veineux → Q25.7
- - Syphilitique → A52.0†, 179.8*
- Rasmussen NCA → A16.2
- Rétinien diabétique → E14.30†, H36.0*
- Septum
- - Interauriculaire → Q21.0
- - Interventriculaire → Q21.1
- Sinus
- - Caverneux → Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d' 160.8
- - Valsalva (rompu) → Q25.4
- Spinal syphilitique → A52.0†, 179.8*
- Syphilitique congénital → A50.5†, 179.0*
- Système nerveux central → Syphilis avec A52.0†, 168.8*
- Variqueux → 177.0
- Veine de Galien → Q28.20
- Ventriculaire → 125.3
- -
- - Compression chiasmatique par 167.10†, H48.8*
- - Syndrome NEVADA [naevus épidermique verruqueux avec angiodyplasie et Q87.8

Anévrisme aortique

- Abdominal
- - Rompu → 171.3
- - Sans mention de rupture → 171.4
- Localisation non précis
- - Rompu → 171.8
- - Sans mention de rupture → 171.9
- Thoracique
- - Rompu → 171.1
- - Sans mention de rupture → 171.2
- Thoraco-abdominal
- - Rompu → 171.5
- - Sans mention de rupture → 171.6

Anévrisme artério-veineux

- Congénital
- - Vaisseaux cérébraux → Q28.20
- - Vaisseaux précérébraux → Q28.00
- - Q27.3

Anévrisme cérébral

- Acquis) → 167.10
- Syphilitique → A52.0†, 168.8*
- - Neurosyphilis avec A52.0†, 168.8*

Anévrisme congénital

- Artère coronaire → Q24.5
- Artère pulmonaire → Q25.7
- Coronaire (artère) → Q24.5
- E) de l'aorte → Q25.4
- Rétine → Q14.1

Anévrisme congénital – suite

- Vaisseaux cérébraux → Q28.30
- Vaisseaux précérébraux → Q28.10
- - Autre Q28.80
- Anévrisme syphilitique**
- Aorte → A52.0†, 179.0*
- Aorte thoracique → A52.0†, 179.0*
- Artère cérébrale → Rupture d'un A52.0†, 168.8*
- Artère sous-clavière → A52.0†, 179.8*
- Carotide → A52.0†, 179.8*
- Intracrânien
- - Artère carotide → A52.0†, 168.8*
- - Carotide → A52.0†, 168.8*
- Tronc brachio-céphalique → A52.0†, 179.8*

Angéite

- Allergique → M31.0
- Cutanée leucocytoclasique → M31.0
- Cytomégalovirus → B25.88
- Granulomateuse allergique → M30.1
- Hypersensibilité → M31.0
- Primaire du système nerveux central → 167.7
- Vasculaire] cryoglobulinémique → D89.1

Angelman

- Mutation ponctuelle → Syndrome d' Q93.5
- - Syndrome d' Q93.5

Anges [ASPED] → Dysplasie phalango-épiphysaire en ailes d' Q78.8**Angiectasie**

- Duodénum
- - Saignement → K31.82
- - Sans indication de saignement → K31.81
- Estomac
- - Saignement → K31.82
- - Sans indication de saignement → K31.81

Angine

- Accélérée → 120.0
- Aggravée à l'effort → 120.0
- Agranulocytaire → D70
- Aigu
- - Pneumocoques → J03.8, B95.3!
- - SAI → J02.9
- - Staphylocoques → J03.8, B95.8!
- - - J02
- Chronique → J31.2
- Diphtérique
- - Pseudomembraneuse → A36.0
- - - A36.0
- Effort → 120.8
- Infarctus imminent [Impending infarction] → 120.0
- Monocytes → B27
- Novo à l'effort → 120.0
- Poitrine
- - Angiospastique → 120.1

Angine –suite

- Poitrine –suite
- Due à un spasme – I20.1
- Instable – I20.0
- Prinzmetal – I20.1
- SAI – I20.9
- Sans précision – I20.9
- Spasme coronaire vérifié – I20.1
- Variable – I20.1
- → Autres formes d' I20.8
- Streptocoques – J02.0
- Vincent – A69.1

Angineux – Syndrome I20.9**Angioblastome de Nakagawa** – D18.01**Angiocentrique**

- Éosinophiles – Fibrose J39.88
- ↯
- Gliome C71.9
- Lésion immunoproliférative C86.0
- Lymphome T C86.0

Angiocholécystite sans calcul – K81.0**Angiocholique – Abscès hépatique:** K75.0**Angiocholite**

- v./v.a. Duodéno-angiocholite
- Ascendante – K83.08
- Bactérienne – K83.09
- Cholécystite –
- Calcul
- Bloqué) d'un canal biliaire SAI sans précision ou sans K80.5
- Canaux biliaires sans K80.5
- Cholédocholithiase sans précision ou sans K80.5
- Cholélithiase
- Hépatique sans précision ou sans K80.5
- Intrahépatique sans précision ou sans K80.5
- Colique hépatique (récidivante) sans précision ou sans K80.5
- Lithiase du canal cholédoque sans précision ou sans K80.5
- Chronique – K83.09
- Destructive chronique, non suppurée – K74.3
- Primitive – K83.08
- Récidivante – K83.08
- Sclérosante – K83.08
- Secondaire – K83.08
- Sténosante – K83.08
- Suppurée – K83.08
- ↯
- K83.09
- Calcul des canaux biliaires avec K80.3

Angiodysplasie

- Anévrismes] – Syndrome NEVADA [naevus épidermique verruqueux avec Q87.8
- Côlon

Angiodysplasie –suite

- Côlon –suite
- SAI – K55.21
- Saignement – K55.22
- Sans indication de saignement – K55.21
- Estomac duodénum
- Saignement – K31.82
- Sans indication de saignement – K31.81
- Intestin grêle
- Hémorragie – K55.32
- Sans indication d'une hémorragie – K55.31
- → K55.3

Angioendothéliome intralympatique primaire – C49.9**Angiofibrome nasopharyngé juvénile** – D10.6**Angiofolliculaire – Hyperplasie lymphoïde** D47.7**Angiohémophilie**

- A – D68.09
- B – D68.09
- ↯
- D68.0
- D68.09

Angiohypertrophique sub-aiguë – Myélomalacie G37.4**Angioïd streaks] – Stries angioïdes [** H35.38**Angioïdes [Angioïd streaks] – Stries** H35.38**Angio-immunoblastique**

- Cellules T – Lymphome C86.5
- Dysprotéïnémie [LAID] – Lymphadénopathie C86.5
- ↯
- Lymphadénome C86.5
- Lymphome non-hodgkinien C86.5

Angioimmunoblastome – C86.5**Angiokératome diffus de Fabry** – E75.2**Angiolipomatose familial**

- Membres – D17.2
- Tronc – D17.1
- → D17.9

Angiomatoïde – Histiocytome fibreux D48.5**Angiomatose**

- Bacillaire – A44.8
- Cérébellorétinienne familiale – Q85.8
- Cérébrale – Syndrome de fibrose pulmonaire interstitielle-neurodégénérescence- Q87.8
- Cutanéoméningospinale – Q27.3
- Encéphalofaciale – Q85.8
- Encéphalotrigémينية – Q85.8
- Hépatique – K76.4
- Rétinocérébelleuse de von Hippel-Lindau – Q85.8
- Sturge-Weber-Krabbe – Q85.8

Angiome

- Laryngotrachéal – D18.08
- SAI – D18.0

Angiome –suite

- Serpigineux – L81.7
- Stellaire] – Téléangiectasie [I78.1
- Touffes – D18.01

Angioneurotique

- Familial – Œdème D84.1
- Héritaire –
- Œdème D84.1
- Urticair avec œdème D84.1
- → Œdème T78.3

Angio-œdème

- Acquis
- Déficit en C1Inh – D84.1
- → AOA [T78.3
- Bradykinique
- Acquis – T78.3
- Héritaire – D84.1
- Héritaire
- C1Inh normal
- Lié
- ANGPT1 – D84.1
- F12 – D84.1
- PLG – D84.1
- Non associé à F12 ni PLG – D84.1
- → D84.1
- Déficit en C1Inh – D84.1
- Type
- I – D84.1
- II – D84.1
- Non histaminique
- Acquis – T78.3
- Héritaire – D84.1
- Secondaire aux inhibiteurs du système rénine-angiotensine-aldostérone – T78.3
- Vibratoire – L50.4

Angio-ostéo-hypertrophique – Syndrome Q87.2**Angiopathie**

- v./v.a. Macroangiopathie
- v./v.a. Microangiopathie
- Cérébrale amyloïde – E85.4†, I68.0*
- Néphropathie-anévrismes-crampes musculaires [HANAC] – Syndrome héréditaire d' Q28.88, Q61.8
- Périphérique au cours de maladies classées ailleurs – I79.2*
- Syphilitique rétinienne – A52.0†, H36.8*
- ↯
- Diabète sucré avec E14.50†, I79.2*
- Diabète sucré de type 1 avec E10.50†, I79.2*
- Diabète sucré de type 2 avec E11.50†, I79.2*

Angioplastie coronarienne SAI – Suites d'une Z95.5**Angiosarcome**

- Abdomen – C49.4
- Amygdales – C09.9

Angiosarcome - suite

- Cou - C49.0
- Cuir chevelu - C44.4
- Épaule - C49.1
- Foie - C22.3
- Hanche - C49.2
- Membre
 - - Inférieurs - C49.2
 - - Supérieurs - C49.1
- Pelvis - C49.5
- Prolongement axillaire du sein - C50.6
- Quadrant
 - - Inféro-externe du sein - C50.5
 - - Inféro-interne inféro-interne du sein - C50.3
 - - Supéro-externe du sein - C50.4
 - - Supéro-interne de la glande mammaire - C50.2
- Rate - C26.1
- Rein - C64
- Sein
 - - Localisations contiguës - C50.8
 - - - C50.9
- Thorax - C49.3
- Thyroïde - C73
- Tissus mous, lésion à localisations contiguës - C49.8
- Tronc - C49.6
- - C49.9

Angiospastique - Angine de poitrine (de): I20.1**Angiostrongyloïdose**

- Angiostrongylus cantonensis - B83.2
- Due
 - - Angiostrongylus costaricensis - B81.3
 - - Parastrongylus costaricensis - B81.3
- Intestinale - B81.3
- Parastrongylus cantonensis - B83.2

Angiostrongylus

- Cantonensis -
- - Angiostrongyloïdose à B83.2
- - Méningo-encéphalite à B83.2†, G05.2*
- Costaricensis - Angiostrongyloïdose due à B81.3

Angiotensine-aldostérone - Angio-œdème secondaire aux inhibiteurs du système rénine- T78.3**Angle**

- Droit côlon
- - Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de l' C18.3
- - Hépatique - D12.3
- - -
- - - Carcinome épidermoïde de l' C18.3
- - - Carcinome héréditaire non polypeux de l' C18.3
- - - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' C18.3

Angle - suite

- Droit côlon - suite
 - - - - suite
 - - - - Tumeur neuroendocrine
 - - - - Bénigne de l' D12.3
 - - - - Maligne de l' C18.3
 - Étroit - Glaucome primitif à H40.2
 - Fermé primitif
 - Résiduel
 - - - Aigu - Glaucome à H40.2
 - - - Chronique - Glaucome à H40.2
 - - - Intermittent - Glaucome à H40.2
 - - - Retardé - Glaucome à H40.2
 - - - Glaucome à H40.2
 - Gauche côlon
 - - Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de l' C18.5
 - - Splénique -
 - - - D12.3
 - - - Tumeur maligne: C18.5
 - - - -
 - - - Carcinome épidermoïde de l' C18.5
 - - - Carcinome héréditaire non polypeux de l' C18.5
 - - - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' C18.5
 - - - Tumeur neuroendocrine
 - - - - Bénigne de l' D12.3
 - - - - Maligne de l' C18.5
 - Iridocornéen - Récession de l' H21.5
 - Maxillaire - Fracture du maxillaire inférieur: S02.65
 - Ouvert - Glaucome primitif à H40.1
 - Ponto-cérébelleux - Chordome
 - - D43.1
 - - Bénin de l' D33.1
 - - Malin de l' C71.6

Angoisse

- Séparation de l'enfance - F93.0
- -

- - Hystérie d' F41.8
- - Rêves d' F51.5

Angor stable - I20.8**Anguillulose**

- Cutanée - B78.1†, L99.8*
- Disséminée - B78.7
- Intestinale - B78.0
- Sans précision - B78.9
- - B78.9

Angulaire

- Due carence vitamine
- - B NCA - Stomatite E53.9†, K93.8*
- - B2 - Stomatite E53.0†, K93.8*
- - Grossesse: O00.8

Anhédonie

- Sexuelle - F52.1

Anhédonie - suite

- - R45.8

Anhidrose

- Céphalée migraineuse - Syndrome de dystrophie rétinienne-œdème du nerf optique-splénomégalie- Q87.8
- Hypotrichotique - Q82.4
- Isolée généralisée avec glandes sudoripares normales - L74.4
- - L74.4

Anhidrotique

- Déficit immunitaire-ostéopétrose-lymphœdème - Syndrome de dysplasie ectodermique Q87.8
- Immunodéficience - Dysplasie ectodermique Q82.4
- Liée à l'X - Dysplasie ectodermique Q82.4
- - Dysplasie ectodermique (Q82.4

Anhydramnios

- Dysplasie rénale-hypoplasie cérébelleuse-hydranencéphalie - Syndrome de neurones multinucléés- Q87.8
- -

- - O41.0
- - Fœtus affecté par un P01.2
- - Nouveau-né affecté par un P01.2

- -
- -

Anhydrase carbonique

- Benzothiadiazides et autres diurétiques - Intoxication: Inhibiteurs de l' T50.2
- VA - Encéphalopathie hyperammonémique par déficit en E74.8†, G94.30*
- XII - Déficit en E74.8

Anidulafungine - Candida glabrata résistant à l' U83.1!**Aniline [aminobenzène] - T65.3****Animal**

- Marins - Effet toxique d'un contact avec d'autres T63.6
- Multiples SAI - Morsures d' T01.9
- Non venimeux - Morsure W64.9!
- Piqûre d'insecte venimeux - Morsure d' X29.9!
- SAI - Morsure d' T14.1
- Venimeux
 - - Plantes vénéneuses - Consommation d' X49.9!
 - - Sans précision - Effet toxique d'un contact avec un T63.9
 - - -
 - - - Accident dû au contact avec des plantes vénéneuses ou des X29.9!
 - - - Effet toxique d'un contact avec d'autres T63.8
 - - -
 - - - Accident d'équitation ou accident de véhicule attelé à un V99!
 - - - Phobie(s) (des): F40.2

Animés - Accident dû à l'exposition à des forces mécaniques d'objets W64.9!

Aniridie

- Agénésie rénale-retard psychomoteur - Syndrome d' Q87.8
- Ptosis-déficience intellectuelle-obésité - Syndrome d' Q87.8
- Rotule absente - Syndrome d' Q87.8
- -
- - Q13.1
- - Glaucome avec Q13.1†, H42.8*
- Anisakiase** - B81.0
- Anisakis** - Infection à larve d' B81.0
- Aniséiconie** - Anisométrie et H52.3
- Anisocorie congénitale** - Q13.2
- Anisocytose** - R71
- Anisométrie et aniséiconie** - H52.3
- Anisométrique** - Amblyopie: H53.0
- Ankyloblépharon**
- Déficience intellectuelle - Syndrome de microphthalmie- Q11.2
- Dysplasie des ongles - Syndrome CHAND [cheveux frisés- Q82.8
- Filiforme
- - Adnatum
- - - Isolé - Q10.3
- - - - Q10.3
- - Fente palatine - Syndrome d' Q87.0
- - Imperforation anale - Syndrome d' Q87.8
- - H02.5
- Ankyloglossie**
- Liées à l'X - Fente palatine et Q38.6
- - Q38.1
- Ankylopoïétique** - Spondylarthrite M45.09
- Ankylosante**
- Atteinte pulmonaire - Spondylite M45.09†, J99.8*
- Forestier] - Hyperostose M48.1
- Juvenile - Spondylarthrite
- - M08.1
- - M08.19
- Sièges multiples de la colonne vertébrale - Spondylarthrite M45.00
- Tylose - Hyperostose vertébrale M48.19
- -
- - Iridocyclite cours
- - - Spondylarthrite M45.09†, H22.1*
- - - Spondylite M45.09†, H22.1*
- - Syndrome PASS [pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée-spondylarthrite M35.8
- - Troubles respiratoires au cours de spondylarthrite M45.09†, J99.8*
- Ankylose**
- Articulaire - M24.6
- Articulation vertébrale - M43.2
- Congénitale temporomandibulaire - K07.6
- Dentaire - K03.5
- Étrier avec pouces et orteils larges - Q87.8

Ankylose - suite

- Glossopalatine - Q87.5
- Infectieuse de l'enclume et de l'étrier - H74.3
- Osselets - H74.3
- Postopératoire - Z98.1
- Ankylostomiase** -
- B76.8
- B76.9
- Ankylostomose** - B76.0
- Anneau**
- Cartilagineux de la trachée - Fracture des S12.8
- Contraction - Dystocie (de) (par): O62.4
- Hémorroïdaire - K64.9
- Hyménal serré - N89.6
- Kayser-Fleischer - H18.0
- Mitral - Hypoplasie de l' Q23.2
- Sidérose de la cornée - H18.0, T90.4
- Soemmering - H26.4
- Supravalvulaire mitral - Q23.2
- Vasculaire de l'aorte] - Double arc aortique [Q25.4
- Waldeyer - Tumeur maligne: C14.2
- - Chromosome
- - Q93.2
- - 1 en Q93.2
- - 2 en Q93.2
- - 3 en Q93.2
- - 4 en Q93.2
- - 5 en Q93.2
- - 6 en Q93.2
- - 7 en Q93.2
- - 8 en Q93.2
- - 9 en Q93.2
- - 10 en Q93.2
- - 11 en Q93.2
- - 12 en Q93.2
- - 13 en Q93.2
- - 14 en Q93.2
- - 15 en Q93.2
- - 16 en Q93.2
- - 17 en Q93.2
- - 18 en Q93.2
- - 19 en Q93.2
- - 20 en Q93.2
- - 21 en Q93.2
- - 22 en Q93.2
- - Y en Q98.6
- Annexe**
- Acte médical
- - Sans précision - Affection de l'œil et de ses H59.9
- - - Autres affections de l'œil et de ses H59.8
- Cours de maladies classées ailleurs - Autres affections précisées de l'œil et de ses H58.8*

Annexe - suite

- Partie non précis -
- - Brûlure de l'œil et de ses T26.4
- - Corrosion de l'œil et de ses T26.9
- - Sans précision - Affection de l'œil et de ses H57.9
- Utérus
- - Sans précision - Tumeur maligne: C57.4
- - - Région génitale, vessie, prostate, I97.87
- -
- - Affections précisées de l'œil et de ses H57.8
- - Brûlure d'autres parties de l'œil et de ses T26.3
- - Corrosion d'autres parties de l'œil et de ses T26.8
- - Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, avec abcès périurétral et des glandes A54.1
- - Tuberculose des A18.1†, N74.1*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de l'œil et de ses C69.8
- Annexe gonorrhéique** - A54.2†, N74.3*
- Annuel**
- Périodique) - Examen pelvien (Z01.4
- Physique) - Examen périodique (Z00.0
- Annulaire**
- Aiguë - Rétinopathie externe H30.8
- Atrophique - Lichen plan L43.8
- Centrifuge - Érythème L53.1
- Col de l'utérus - Décollement O71.3
- Concentrique bénigne - Dystrophie maculaire H35.5
- Limbique - Dermoïde D31.1
- Perforant - Granulome L92.0
- -
- - Granulome L92.0
- - Ichtyose épidermolytique Q80.3
- - Kératite: H16.1
- - Lichen plan L43.8
- - Pancréas Q45.1
- - Scotome (de): H53.4
- - Ulcère de (la): cornée: H16.0
- Annulo-ectasiante** - Maladie aortique I71.01
- ANOA [Syndrome de neuropathie auditive-atrophie optique]** - H90.5, H47.2
- Anoctaminopathie distale** - G71.0
- Anodins** - Souffles cardiaques bénins et R01.0
- Anodontie**
- Partielle - K00.0
- -
- - K00.0
- - Epidermolyse bulleuse simple avec Q81.0, K00.0
- Ano-génital**
- Sans précision - Prurit L29.3
- Vénériens) - Condylomes A63.0

Ano-génital –suite

- WILD] → Syndrome de verrues multiples-déficit immunitaire-lymphœdème-dysplasies Q82.09
- → Syndrome d'absence de radius-anomalies Q87.2

Anonychie

- Congénital
- - Isolée → Q84.3
- - Totale → Q84.3
- → Q84.3

Anophtalmie

- Atrésie de l'œsophage → Syndrome d' Q11.1, Q39.0
- Mégalocornée-cardiopathie-anomalies squelettiques → Syndrome d' Q87.8
- Waardenburg → Syndrome d' Q87.2
- → Autres formes d' Q11.1

Anopsia – Amblyopie ex H53.0**Anopsie d'un quadrant – H53.4****Anorchidie bilatérale – Q55.0****Anorectal**

v./v.a. Malformation anorectale

- -
- - Abscès K61.2
- - Constipation lors d'un trouble fonctionnel K59.01
- - Syndrome d'anomalie du développement sexuel 46,XX-anomalies Q56.2, Q43.9

Anorectale

- Atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule recto-vestibulaire → Malformation Q42.2

- -

- - C21.8
- - Fistule K60.5
- - Hémorragie K62.59
- - Jonction C21.8

Anorexie

- Mental
- - Anorexie mentale non précisée → Autres types d' F50.08
- - Atypique → F50.1
- - Enfant → F50.08
- - Mesures de perte de poids → F50.01
- - Non précisée → Autres types d'anorexie mentale et F50.08
- - SAI → F50.08
- - Sans mesures de perte de poids → F50.00
- - Type
- - - Actif → F50.01
- - - Boulimique → F50.01
- - - Restrictif → F50.00
- → R63.0

Anorexigènes – Intoxication: T50.5**Anorgasmie psychogène – F52.3****Anormal**

v./v.a. Type de maladie

Anosmie

- Arthropathie neuropathique → Insensibilité congénitale à la douleur- G60.8†, M14.69*, Q07.8
- Congénitale isolée → Q07.8
- -
- - R43.0
- - Hypogonadisme hypogonadotrope congénital
- - - E23.0
- - - Sans E23.0

ANOTHER – Syndrome Q82.4**Anotie – Q17.8****Anovulation – Stérilité**

- Associée à une N97.0
- Origine endocrinienne chez la femme sans N97.0

Anoxie

- Cérébral
- - Due anesthésie cours
- - - Grossesse → O29.2
- - - Puerpéralité → O89.2
- - - Travail et de l'accouchement → O74.3
- - Survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l'accouchement SAI → O75.4
- - Due à l'altitude → T70.2
- - Fœtale ou intra-utérine → P20
- - Hypoxie → hémorragie intracrânienne due à une P52
- - SAI → P21.9

Anoxique, non classée ailleurs – Lésion cérébrale G93.1**Anoxo-ischémique [hypoxique ischémique] du nouveau-né – Encéphalopathie P91.6****Anse**

- Borgne
- - Congénital → Syndrome de l' Q43.8
- - Non classé ailleurs → Syndrome de l' K90.2
- - SAI → Syndrome de l' K90.2
- - - Syndrome post-chirurgical de l' K91.2
- - Seau
- - - Ménisque
- - - Externe → Déchirure «en S83.2
- - - Interne → Déchirure «en S83.2
- - SAI → Déchirure «en S83.2
- - - Déchirure ancienne «en M23.2
- - Intoxication: Diurétiques de l' T50.1

Antagoniste

- Anticoagulants, vitamine K et autres coagulants → Intoxication: T45.7
- Hormonaux, autres et sans précision → Intoxication: T38.9
- Opiacés → Intoxication: Analeptiques et T50.7
- Récepteur à l'interleukine-1] → DIRA [Déficit de l' M86.39
- Vitamine K →

Antagoniste –suite

- Vitamine K → -suite
- - Hémorragie sous utilisation à long terme des coumarines (D68.33
- - Troubles hémorragiques dus aux coumarines (D68.33
- - Intoxication: Minéralocorticoïdes et leurs T50.0

Antécédent

- Avortement → Surveillance d'une grossesse avec Z35.1
- Blessure
- - Corporelle → Z91.8
- - - Z91.8
- - Contraception → Z92.8
- - Familial de tumeur maligne, sans précision → Z80.9
- - Infarctus du myocarde → I25.29
- - Mesures de réadaptation → Z92.8
- - Môle
- - - Hydatiforme → Surveillance d'une grossesse avec Z35.1
- - - Vésiculaire → Surveillance d'une grossesse avec Z35.1
- - Mort
- - Néonatales → Surveillance d'une grossesse avec Z35.2
- - Nés → Surveillance d'une grossesse avec Z35.2
- - Obstétricaux pathologiques et difficultés à procréer → Surveillance d'une grossesse avec d'autres Z35.2
- - Soins prénatals insuffisants → Surveillance d'une grossesse avec Z35.3
- - Stérilité → Surveillance d'une grossesse avec Z35.0
- - Traumatisme
- - - Psychique → Z91.8
- - - Z91.8
- - Troubles psychiques → Z86.5

Antécédent familial

- Affections précisées → Z84.8
- Certaines incapacités et maladies chroniques conduisant à l'invalidité → Z82
- Consanguinité → Z84.3
- Diabète sucré → Z83.3
- Leucémie → Z80.6
- Maladie
- - Appareil
- - - Digestif → Z83.7
- - - Génito-urinaire → Z84.2
- - - Respiratoire → Z83.6
- - Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques → Z83.4
- - Infectieuses et parasitaires → Z83.1
- - Peau et du tissu cellulaire sous-cutané → Z84.0
- - Rénales et de l'uretère → Z84.1

Antécédent familial – suite

- Maladie – suite
- - Sang et des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système immunitaire – Z83.2
- Trouble
- - Mentaux et du comportement – Z81
- - Vue et de l'audition – Z83.5
- Tumeur maligne
- - Organes digestifs – Z80.0
- - Organes génitaux – Z80.4
- - Organes respiratoires et intrathoraciques – Z80.2
- - Peau – Z80.8
- - Sein – Z80.3
- - Systèmes et organes – Z80.8
- - Trachée, des bronches et des poumons – Z80.1
- - Voies urinaires – Z80.5
- Tumeurs des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés – Z80.7

Antécédent personnel

- Abus de substances psycho-actives – Z86.4
- Accident vasculaire cérébral – Z86.7
- Allergie
- - Agents anti-infectieux – Z88.3
- - Analgésiques – Z88.6
- - Anesthésiques – Z88.4
- - Antibiotiques – Z88.1
- - Médicament substance biologique
- - - Sans précision – Z88.9
- - - -
- - - - Z88.8
- - - - Z91.0
- - Narcotiques – Z88.5
- - Pénicilline – Z88.0
- - Sérum et vaccin – Z88.7
- - Sulfamides – Z88.2
- Apoplexie – Z86.7
- Certaines affections dont l'origine se situe dans la période périnatale – Z87.6
- Chimiothérapie pour tumeur maligne – Z92.6
- Complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité – Z87.5
- COVID-19 – U08.9
- Diabète gestationnel – Z87.5
- États précisés – Z87.8
- Facteurs de risque précisés, non classés ailleurs – Z91.8
- Fibrose pulmonaire d'origine médicamenteuse – Z87.0
- Gestose – Z87.5
- Infection à VZV [virus de la varicelle et du zona] – Z86.1
- Intervention chirurgicale importante – Z92.4
- Irradiation – Z92.3
- Leucémie – Z85.6

Antécédent personnel – suite

- Maladie
- - Appareil
- - - Circulatoire – Z86.7
- - - Digestif – Z87.1
- - - Génito-urinaire – Z87.4
- - - Respiratoire – Z87.0
- - Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques – Z86.3
- - Infectieuses et parasitaires – Z86.1
- - Peau et du tissu cellulaire sous-cutané – Z87.2
- - Sang et des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système immunitaire – Z86.2
- - Système
- - - Nerveux et des organes des sens – Z86.6
- - - Ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif – Z87.3
- - Trophoblastique – Z87.5
- Malformations congénitales et anomalies chromosomiques – Z87.7
- Non-observance d'un traitement médical et d'un régime – Z91.1
- Thrombo-embolie – Z86.7
- Traitement médical
- - Sans précision – Z92.9
- - - Z92.8
- Traumatisme crano-cérébral – Z87.8
- Troubles mentaux et du comportement – Z86.5
- Tumeur maligne
- - Organes digestifs – Z85.0
- - Organes et systèmes – Z85.8
- - Organes génitaux – Z85.4
- - Organes respiratoires et intrathoraciques – Z85.2
- - Sans précision – Z85.9
- - Sein – Z85.3
- - Tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés – Z85.7
- - Trachée, des bronches et des poumons – Z85.1
- - Voies urinaires – Z85.5
- Tumeurs – Z86.0
- Utilisation
- - Actuelle) à long terme d'anticoagulants – Z92.1
- - Long terme des médicaments – Z92.2

Antécédent personnel de mutilation génitale féminine

- Plastie de correction – Z91.70
- Type
- - 1 – Z91.71
- - 2 – Z91.72
- - 3 – Z91.73
- - 4 – Z91.74
- - Sans précision – Z91.70

Antécubital – Syndrome du ptérygium Q87.2**Antéhypophysaire**

- Acromégalie – Hypersécrétion E22.0
- Adénohypophysaires] – Hormones T38.8
- Déficit immunitaire variable] – Syndrome DAVID [insuffisance D83.0, E23.0
- Dymorphie faciale – Syndrome de polydactylie postaxiale-anomalies Q87.0
- Gigantisme – Hypersécrétion E22.0

Anténatale

- Canal artériel – Fermeture Q25.8
- CMV – Infection P35.1

Antepartum – Hémorragie: P02.1**Antérieur**

v./v.a. Type de maladie

Antéro-apical

v./v.a. Type de maladie

Antérograde – Amnésie R41.1**Antéro-latéral**

v./v.a. Type de maladie

Antéro-septal

v./v.a. Type de maladie

Antéversion

- Col du fémur – Q65.8
- Utérus – N85.4

Anthelminthiques – Intoxication: T37.4**Anthraxis – Infection à Bacillus A22****Anthraxose – J60****Anthracosilicose – J60****Anthrax**

- Corps caverneux et de la verge – N48.2
- Cou – Abcès cutané, furoncle et L02.1
- Face – Abcès cutané, furoncle et L02.0
- Fesse – Abcès cutané, furoncle et L02.3
- Localisations – Abcès cutané, furoncle et L02.8
- Malin – A22.0
- Membre – Abcès cutané, furoncle et L02.4
- Nez – Abcès, furoncle et J34.0
- Organes génitaux non précisés de l'homme – N49.9
- Paroi abdominale – L02.2
- Paroi thoracique – L02.2
- Pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe – H60.0
- Sans précision – Abcès cutané, furoncle et L02.9
- Tronc – Abcès cutané, furoncle et L02.2

Anthropophobie – F40.1**Anthropozoonoses bactériennes précisées, non classées ailleurs – Autres A28.8****Antiacides**

- Antisécrétoires gastriques – Intoxication: Autres T47.1
- -
- - Abus de: F55
- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: F55.3

Antigrégant plaquettaire

- Sans hémorragie → Traitement continu par des Z92.2
- -
- - Hémorragie sous utilisation à long terme des D69.80
- - Troubles hémorragiques dus à des D69.80

Antiallergiques et antiémétiques →

Intoxication: Médicaments T45.0

Anti-androgènes, non classés ailleurs → Intoxication: Antigonadotropines, anti-œstrogènes, T38.6

Anti-anémiantes → Préparation à base de foie et autres substances T45.8

Anti-AQP4 → Trouble spectre neuromyéélite optique

- Anticorps G36.0
- Sans anticorps anti-MOG et sans anticorps G36.0

Antiarériosclérosants → Intoxication: Antihyperlipidémiantes et T46.6

Antiarythmiques, non classés ailleurs → Intoxication: Autres T46.2

Antiasthmatiques, non classés ailleurs → Intoxication: T48.6

Antibiothérapie prophylactique SAI → Z29.28

Antibiotique

- Antifongiques administrés par voie générale → Intoxication: T36.7
- Antitumoraux → T45.1
- Endocardite → Prophylaxie Z29.21
- Selon l'anamnèse personnelle → Colite associée aux Z86.1
- Systémique
- - Sans précision → Intoxication: T36.9
- - - Intoxication: Autres T36.8
- - -
- - Administration locale prophylactique d' Z29.20
- - Antécédents personnels d'allergie à d'autres Z88.1
- - Bactérie Gram
- - - Négatives multirésistantes aux U81.8!
- - - Positives multirésistantes aux U80.8!
- - Entérite, colite ou entérocolite associée aux A04.79
- - Prophylaxie locale par des Z29.20

Anti-cardiolipine → Syndrome des D68.6

Anti-CASPR2 et thymome → Encéphalite limbique avec anticorps G04.8, C37

Anticholinergique

- Antimuscariniques] et spasmolytiques, non classés ailleurs → Intoxication: Autres agents parasympholytiques [T44.3
- → Délire T44.3

Anticholinestérasiques → Intoxication: T44.0

Anticoagulant

- Circulants → Troubles hémorragiques dus aux D68.35
- Lupus → Présence de l' D68.6

Anticoagulant → suite

- Sans saignement → Thérapie à long terme avec Z92.1
- Vitamine K et autres coagulants → Intoxication: Antagonistes des T45.7
- -
- - Antécédents personnels d'utilisation (actuelle) à long terme d' Z92.1
- - Hématurie sous traitement D68.35
- - Hémorragie sous utilisation à long terme d'autres D68.35
- - Intoxication: T45.5
- - Troubles hémorragiques dus à d'autres D68.35

Anticorps

- Anti-AQP4 → Trouble spectre neuromyéélite optique
- - G36.0
- - Sans anticorps anti-MOG et sans G36.0
- Anti-CASPR2 et thymome → Encéphalite limbique avec G04.8, C37
- Anticorps non précisés → Autres troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'autres D68.38
- Anti-D [Rh] → O36.0
- Anti-dipeptidyl-peptidase 6] → Encéphalite limbique avec anticorps anti-DPP6 [G04.8
- Anti-DPP6 [anticorps anti-dipeptidyl-peptidase 6] → Encéphalite limbique avec G04.8
- Anti-érythrocytaires → Détection d' R76.8
- Anti-facteur
- - VIII → Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d' D68.31
- - → Syndrome hémolytique et urémique atypique associé à des D58.8
- Anti-hirudine → Détection d' R76.8
- Anti-LGI1 → Encéphalite limbique
- - G04.8, M35.9
- - Paranéoplasique avec G04.8, C80.9
- Anti-MBG [membrane basale glomérulaire] au cours de syndrome de Goodpasture → Néphrite à M31.0†, N08.5*
- Anti-membrane basale glomérulaire → Maladie des M31.0†, N08.5*
- Anti-MOG
- - Sans anticorps anti-AQP4 → Trouble du spectre de la neuromyéélite optique sans G36.0
- - -
- - - Encéphalomyélite aigu disséminé
- - - - G04.0
- - - - Sans G04.0
- - - Myélite transverse aiguë avec G37.3
- - - Névrite optique isolé
- - - - H46
- - - - Sans H46
- - - Trouble du spectre de la neuromyéélite optique avec G36.0
- Antiphospholipides → Syndrome des D68.6

Anticorps → suite

- Anti-polysaccharide → Immunodéficience par déficit sélectif en D80.6
 - Anti-récepteur
 - - N-méthyl-D-aspartate → Encéphalite limbique avec M35.8†, G13.8*
 - - TSH → Hypothyroïdie congénitale par passage transplacentaire d' P72.2
 - Anti-streptokinase → Détection d' R76.8
 - Anti-thrombocytes → Détection d' R76.8
 - Anti-thyroïde → Détection d' R76.8
 - Anti-VHA → Présence d' B19.9
 - Anti-VHB → Présence d' B19.9
 - Anti-VHC → Présence d' B19.9
 - Caspr2 → Encéphalite limbique avec G04.8, M35.9
 - Chauds → Anémie hémolytique à D59.18
 - Connu → Polyradiculoneuropathie gammopathie monoclonal
 - - IgA sans D47.2†, G63.1*
 - - IgG sans D47.2†, G63.1*
 - - IgM sans D47.2†, G63.1*
 - Contre le facteur VIII → Affection hémorragique due à multiplication des D68.31
 - Dirigé contre facteur
 - - Coagulation → Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d' D68.32
 - - Von Willebrand →
 - - - Augmentation des D68.32
 - - - Hémophilie due aux D68.32
 - Froids → Anémie hémolytique à D59.18
 - Humoraux → Déficit en D80.9
 - Immunoglobulines presque normales ou avec hyperimmunoglobulinémie → Déficit en D80.6
 - Inhibant la coagulation → Hémophilie due à des D68.38
 - Maternels contre l'andopeptidase neutre → Néphropathie membraneuse congénitale par P96.0
 - Membrane basale antiglomérulaire → Maladie des M31.0†, N08.5*
 - Neurexine-3 → Encéphalite limbique avec G04.8, M35.9
 - Non précisés → Autres troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'autres anticorps et d' D68.38
 - Sans précision → Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la production d' D80.9
 - -
 - - Augmentation du taux d' R76.0
 - - Déficits immunitaires avec déficit prédominant de la production d' D80.8
- Anti-D [Rh] → Anticorps O36.0**
- Antidépresseurs**
- Inhibiteurs de la monoamine-oxydase → Intoxication: T43.1
 - Non précisés → Intoxication: T43.2
 - Tétracycliques → Hypersensibilité aux T88.7

Antidépresseurs - suite

- Tricycliques
- - Tétracycliques - Intoxication: *T43.0*
- - - Intoxication par les *T43.0*
- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.0*

Antidiabétiques] - Intoxication: **Insuline et hypoglycémisants oraux** [*T38.3***Antidiarrhéiques** - Intoxication: *T47.6***Anti-dipeptidyl-peptidase 6**] - **Encéphalite limbique avec anticorps anti-DPP6** [anticorps *G04.8***Antidiurèse inappropriée** - **Syndrome néphrogénique d'** *E22.2***Antidiurétique** - **Syndrome de sécrétion anormale de l'hormone** *E22.2***Antidotes et chélateurs, non classés ailleurs** - Intoxication: *T50.6***Anti-DPP6** [anticorps anti-dipeptidyl-peptidase 6] - **Encéphalite limbique avec anticorps** *G04.8***Antiémétiques** - Intoxication: **Médicaments anti-allergiques et** *T45.0***Anti-endopeptidase neutre** - **Néphropathie membraneuse congénitale par allo-immunisation fœto-maternelle** *P96.0***Anti-épileptiques**

- Association, non classés ailleurs - Intoxication: *T42.5*
- Sédatif hypnotiques
- - Sans précision - Intoxication: *T42.7*
- - - Intoxication: Autres *T42.6*
- - - Embryopathie due aux *Q86.1*

Anti-érythrocytaires - **Détection d'anticorps** *R76.8***Anti-facteur**

- VIII - Troubles hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps *D68.31*
- - Syndrome hémolytique et urémique atypique associé à des anticorps *D58.8*

Antifongiques

- Administrés par voie générale - Intoxication: Antibiotiques *T36.7*
- Anti-infectieux et anti-inflammatoires à usage topique, non classés ailleurs - Intoxication: Médicaments *T49.0*
- Groupe
- - Échinocandines
- - - Non résistant aux triazoles - *Candida auris* résistant aux *U83.20!*
- - - Triazoles, résistant au fluconazole - *Candida auris* résistant aux *U83.21!*
- - Triazoles
- - - Sauf *Aspergillus fumigatus* résistant au fluconazole seulement - *Aspergillus fumigatus* résistant aux *U83.3!*
- - - - *Candida albicans* résistant aux *U83.0!*
- Triazolés, non résistant aux échinocandines - *Candida auris* résistant au fluconazole et aux autres *U83.22!*

Antigène

- 1 (LFA-1) - Anomalie de la fonction lymphocytaire *D84.0*

Antigène - suite

- Australia - Hépatite avec *B18.19*
- HBc identifié - Hépatite B avec *B18.19*
- HBe identifié - Hépatite B avec *B18.19*
- HBs
- - Identifié - Hépatite B avec *B18.19*
- - - Hépatite associée à l' *B18.19*
- Spécifique de la prostate [PSA] - Modification du taux d' *R77.80*
- Surface du virus de l'hépatite B [AgHBs] - Porteur de l' *B18.13*
- - Hépatite associée aux *B18.19*

Antiglomérulaire - **Maladie des anticorps de la membrane basale** *M31.0†, N08.5****Antigonadotropines, anti-œstrogènes, anti-androgènes, non classés ailleurs** - Intoxication: *T38.6***Anti-hirudine** - **Détection d'anticorps** *R76.8***Anti-HLA post transfusion** - **Hyperimmunisation** *T80.6***Antihyperlipidémisants et antiartériosclérosants** - Intoxication: *T46.6***Antihypertenseurs, non classés ailleurs** - Intoxication: **Autres** *T46.5***Anti-infectieux**

- Anti-inflammatoires à usage topique, non classés ailleurs - Intoxication: Médicaments antifongiques, *T49.0*
- Antiparasitaire systémique
- - Précisés - Intoxication: **Autres** *T37.8*
- - Sans précision - Intoxication: *T37.9*
- Ophtalmiques - *T49.5*
- Oto-rhino-laryngologiques - *T49.6*
- - Antécédents personnels d'allergie à d'autres agents *Z88.3*

Anti-inflammatoire

- Non stéroïdien
- - AINS] - Intoxication: **Autres** *T39.3*
- - - Ulcère
- - - Estomac dû aux *K25.9, Y57.9!*
- - - Gastro-duodéal dû aux *K27.9, Y57.9!*
- - - Peptique dû aux *K27.9, Y57.9!*

Usage topique, non classés ailleurs - Intoxication: Médicaments antifongiques, anti-infectieux et *T49.0***Anti-interféron-gamma acquis** - **Déficit immunitaire de l'adulte avec autoanticorps** *D84.8***Anti-IXa** -

- Augmentation des *D68.32*
- Troubles hémorragiques due à l'augmentation des *D68.32*

Anti-LG11 - **Encéphalite limbique**

- Anticorps *G04.8, M35.9*
- Paraneoplasique avec anticorps *G04.8, C80.9*

Anti-lymphocyte

- B - Déficit immunitaire commun variable avec autoanticorps *D83.2*
- T - Déficit immunitaire commun variable avec autoanticorps *D83.2*

Anti-MAG - **Polyneuropathie associée à une gammopathie monoclonale IgM ayant une activité** *D47.2†, G63.1****Anti-MBG** [membrane basale glomérulaire] au cours de **syndrome de Goodpasture** - **Néphrite à anticorps** *M31.0†, N08.5****Anti-membrane basale glomérulaire** - **Maladie des anticorps** *M31.0†, N08.5****Anti-MOG**

- Sans anticorps anti-AQP4 - Trouble du spectre de la neuromyélie optique sans anticorps *G36.0*

- -

- - Encéphalomyélite aiguë disséminée

- - - Anticorps *G04.0*- - - Sans anticorps *G04.0*- - Myélite transverse aiguë avec anticorps *G37.3*

- - Névrite optique isolée

- - - Anticorps *H46*- - - Sans anticorps *H46*- - Trouble du spectre de la neuromyélie optique avec anticorps *G36.0***Anti-Müller** - **Déficit de l'hormone** *E29.1***Antimuscariniques**] et **spasmodiques, non classés ailleurs** - Intoxication: **Autres agents parasympholytiques** [anticholinergiques et *T44.3***Antimycobactériens** - Intoxication: *T37.1***Anti-nucléaires** - **Polyarthrite juvénile sans facteur rhumatoïde avec facteurs** *M08.3***Anti-œstrogènes, anti-androgènes, non classés ailleurs** - Intoxication: **Antigonadotropines,** *T38.6***Anti-p200** - **Pemphigoïde** *L12.8***Antipaludéens** - **Maculopathie toxique due aux** *H35.38***Antipaludiques et médicaments agissant sur d'autres protozoaires du sang** - Intoxication: *T37.2***Antiparasitaire systémique**

- Précisés - Intoxication: **Autres anti-infectieux et** *T37.8*
- Sans précision - Intoxication: **Anti-infectieux et** *T37.9*

Antiparkinsoniens et autres dépresseurs centraux du tonus musculaire - Intoxication: *T42.8***Antiphospholipide**

- Néonatal - Syndrome des *D68.6*

- -

- - SAPL [syndrome des *D68.6*

- - Syndrome

- - - *D68.6*- - - Anticorps *D68.6*- - - Catastrophique des *D68.6***Anti-polysaccharide** - **Immunodéficiences par déficit sélectif en anticorps** *D80.6***Antiprotozoaires** - Intoxication: **Autres** *T37.3***Antiprurigineux** - Intoxication: *T49.1*

Antipyrétique

- Antirhumatismal, sans précision - Intoxication: Analgésique non opioïde, *T39.9*
- Non classés ailleurs - Intoxication: Autres analgésiques non opioïdes et *T39.8*

Anti-récepteur

- N-méthyl-D-aspartate - Encéphalite limbique avec anticorps *M35.8†, G13.8**
- TSH - Hypothyroïdie congénitale par passage transplacentaire d'anticorps *P72.2*

Anti-reflux - Complication mécanique d'un dispositif œsophagien *T85.50***Anti-Rh - Soins maternels pour iso-immunisation** *O36.0***Antirhumatismal**

- Non classés ailleurs - Intoxication: *T39.4*
- Sans précision - Intoxication: Analgésique non opioïde, antipyrétique et *T39.9*

Antisécroïtes gastriques - Intoxication: Autres antiacides et *T47.1***Antisociale - Personnalité:** *F60.2***Anti-streptokinase - Détection d'anticorps** *R76.8***Antisynthétases - Syndrome des** *M35.8***Antitétanique - Polyneuropathie due au sérum** *G61.1, Y59.9!***Antithrombine**

- III - Déficit acquis en *D68.8*
- -
- - Carence en: *D68.5*
- - Thrombophilie héréditaire due au déficit congénital en *D68.5*

Anti-thrombocytes - Détection d'anticorps *R76.8***Anti-thyroïde - Détection d'anticorps** *R76.8***Anti-thyroïdiens -**

- Hypothyroïdie congénitale due à une exposition maternelle aux médicaments *P72.2*
- Intoxication: *T38.2*

Antitrypsine -

- Déficit en alpha-1- *E88.0*
- Hémorragie due à la mutation Pittsburgh de l'alpha-1- *E88.0†, D77**

Antitumoraux

- Immunosuppresseurs - Intoxication: Médicaments *T45.1*
- - Antibiotiques *T45.1*

Antitussifs - Intoxication: *T48.3***Antivariqueuses, y compris les agents sclérosants - Intoxication: Substances** *T46.8***Anti-VHA - Présence d'anticorps** *B19.9***Anti-VHB - Présence d'anticorps** *B19.9***Anti-VHC - Présence d'anticorps** *B19.9***Anti-Villa -**

- Augmentation des *D68.31*
- Troubles hémorragiques dus à l'augmentation des *D68.31*

Antiviraux - Intoxication: *T37.5***Anti-vitamine K - Embryofœtopathie aux** *Q86.2***Anti-Xa - Augmentation des** *D68.32***Anti-XIIa - Augmentation des** *D68.32***Antley-Bixler - Syndrome d'** *Q87.0***Antral - Gastrite chronique, type:** *K29.5***Antrale**

- Chronique - Maladie attico- *H66.2*
- Gastrique
- - Duodénum
- - - Saignement - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire *K31.82*
- - - Sans indication de saignement - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire *K31.81*
- - Estomac
- - - Saignement - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire *K31.82*
- - - Sans indication de saignement - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire *K31.81*
- Suppurée - Otite moyenne chronique attico- *H66.2*

Antre

- Estomac
- - Type 1 - Tumeur neuroendocrine familiale maligne de l' *C16.3*
- - -
- - - *C16.3*
- - - Carcinome épidermoïde de l' *C16.3*
- - - Carcinome héréditaire diffus de l' *C16.3*
- - - Linite plastique de l' *C16.3*
- - - Tumeur neuroendocrine maligne de l' *C16.3*
- Pylorique
- - Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de l' *C16.3*
- - -
- - - Carcinome épidermoïde de l' *C16.3*
- - - Carcinome indifférencié de l' *C16.3*
- - - Tumeur maligne: *C16.3*
- - - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] de l' *C16.3*

Antrite aiguë - *J01.0***Anurie**

- Due aux sulfamides utilisés comme un médicament approprié à l'indication et correctement administrés - *R34, Y57.9!*
- Oligurie - *R34*
- Survenant après les états classés en *O00-O07 - O08.4*
- Traumatique - *T79.5*

Anus

- Canal anal -
- - Carcinoma in situ: *D01.3*
- - Tumeur bénigne: *D12.9*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du rectum, de l' *C21.8*
- Fistule
- - Rectobulbaire - Atrésie congénitale de l' *Q42.2*

Anus - suite

- Fistule - suite
- - Rectoprostatique - Atrésie congénitale de l' *Q42.2*
- - Rectovésicale - Atrésie congénitale de l' *Q42.2*
- - -
- - - Absence de l' *Q42.2*
- - - Agénésie de l' *Q42.2*
- - - Atrésie de l' *Q42.2*
- - - Occlusion de l' *Q42.2*
- Fistule recto-urétrale - Atrésie congénitale de l' *Q42.2*
- Non syndromique
- Fistule
- - Périnéale - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Rectobulbaire - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Rectovaginale - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Rectovésicale - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Recto-vestibulaire - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Type H - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Fistule recto-urétrale - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.2*
- - - Sans fistule - Malformation anorectale (atrésie de l' *Q42.3*
- Rectum
- - Sans précision - Maladie de l' *K62.9*
- - Virus de l'herpès - Infection de la marge cutanée de l' *A60.7*
- - -
- - - Corps étranger dans l' *T18.5*
- - - Infection à Chlamydia de l' *A56.3*
- - - Maladie
- - - - *K62*
- - - - Précisées de l' *K62.8*
- - - Sténose de l' *K62.4*
- - - Ulcère de l' *K62.6*
- SAI - *D37.78*
- Sans précision - Tumeur maligne: *C21.0*
- Sphincter) - Rétrécissement de l' *K62.4*
- -
- - *S31.80*
- - *T21*
- - Absence congénitale de l' *Q42.3*
- - Acrochordon de l' *K64.4*
- - Agénésie de l' *Q42.3*
- - Atrésie de l' *Q42.3*
- - Basaliome de l' *C44.50*
- - Ectopie de l' *Q43.5*
- - Fistule congénitale du rectum et de l' *Q43.6*
- - Hémorragie de l' *K62.50*
- - Infection gonococcique de l' *A54.6*

Anus – suite

- - - suite
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de l' *K91.83*
- - Occlusion congénitales de l' *Q42.3*
- - Spasme de l' *K59.4*
- - Sténose congénitales de l' *Q42.3*
- - Syndrome du muscle releveur de l' *K59.4*
- - Syphilis de l' *A52.7†, K93.8**
- - Tuberculose de l' *A18.3†, K93.0**
- - Ulcère
- - - Solitaire de l' *K62.6*
- - - Variqueux
- - - - *K64.8*
- - - - Externe de l' *K64.5*
- - - - Interne de l' *K64.8*

Anxiété

- Épisodique paroxystique] - Trouble panique [*F41.0*
- Généralisée - *F41.1*
- SAI - *F41.9*
- Sociale de l'enfance - *F93.2*

Anxieux

- Dépressif mixte - Trouble *F41.2*
- Évitante] - Personnalité *F60.6*
- Légère ou non persistante) - Dépression *F41.2*
- Lors de démence - Symptômes *U63.2†*
- Mixtes - Autres troubles *F41.3*
- Organique - Trouble *F06.4*
- Persistante - Dépression: *F34.1*
- Phobique
- - Enfance - Trouble *F93.1*
- - Sans précision - Trouble *F40.9*
- - - Autres troubles *F40.8*
- Précisés - Autres troubles *F41.8*
- Sans précision - Trouble *F41.9*
- -
- - État *F41.1*
- - Névrose *F41.1*
- - Réaction *F41.1*

AO artériopathie oblitérante

- Type
- - Bassin
- - - Cuisse - *I70.29*
- - - - *I70.29*
- - Cuisse - *I70.29*
- - - *I70.29*

AOA [Angio-œdème acquis] - *T78.3***AOA1 [Syndrome d'ataxie-apraxie oculomotrice type 1] - *G11.3*****AOA2 [Syndrome d'ataxie-apraxie oculomotrice type 2] - *G60.2*****AOA4 [Syndrome d'ataxie-apraxie oculomotrice type 4] - *G11.1*****AOC [Albinisme oculo-cutané] - *E70.3*****AOC8 [Albinisme oculo-cutané type 8] - *E70.3*****AOMI**

- Artériopathie oblitérante des membres inférieurs] - *I70.29*
- SAI - Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [*I70.29*
- Sans précision du stade (de Leriche et Fontaine) - Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [*I70.29*
- Type bassin-jambe stade
- - IIb de Leriche et Fontaine - *I70.22*
- - III de Leriche et Fontaine - *I70.23*
- - IV de Leriche et Fontaine - *I70.25*
- - IVa de Leriche et Fontaine - *I70.25*
- - IVb de Leriche et Fontaine - *I70.25*

AOPC [atrophie olivo-ponto-cérébelleuse] - *G23.3***Aorte**

- Autosomique dominante - Coarctation de l' *Q25.1*
- Congénitale) - Sténose de l' *Q25.3*
- Cours de maladies classées ailleurs - Anévrysme de l' *I79.0**
- Hypertrophie ventricule droit - Communication interventriculaire
- - Atrésie pulmonaire, dextroposition de l' *Q21.3*
- - Sténose pulmonaire, dextroposition de l' *Q21.3*
- Localisation non précis
- - Rupture - Dissection de l' *I71.04*
- - Sans indication de rupture - Dissection de l' *I71.00*
- Non précisées - Embolie et thrombose de parties de l' *I74.1*
- SAI - Rupture de l' *I71.8*
- UPA] - Ulcère pénétrant de l' *I77.80*
- -
- - Absence congénital(e) de l' *Q25.4*
- - Anévrysme
- - - *I71.9*
- - - Disséquant de l' *I71.0*
- - Anévrysme congénital(e) de l' *Q25.4*
- - Anévrysme syphilitique de l' *A52.0†, I79.0**
- - Aplasie congénital(e) de l' *Q25.4*
- - Artère pulmonaire naissant de l' *Q25.7*
- - Athérosclérose de l' *I70.0*
- - Atrésie de l' *Q25.2*
- - Calcification d'un anévrysme de l' *I71.9*
- - Coarctation de l' *Q25.1*
- - Dextroposition de l' *Q20.3*
- - Dilatation
- - - *I71.9*
- - - Congénital(e) de l' *Q25.4*
- - - Syphilitique de l' *A52.0†, I39.1**
- - Double arc aortique [anneau vasculaire de l' *Q25.4*
- - Hypoplasie de l' *Q25.4*

Aorte – suite

- - - suite
- - Insuffisance syphilitique de l' *A52.0†, I39.1**
- - Lésion traumatique de l' *S25.0*
- - Lipoïdose de l' *E75.6*
- - Malformations congénitales de l' *Q25.4*
- - Médianécrose kystique de l' *I71.00*
- - Nécrose hyaline de l' *I71.9*
- - Occlusion congénitale de l' *Q25.3*
- - Régurgitation syphilitique de l' *A52.0†, I39.1**
- - Rupture syphilitique de l' *A52.0†, I79.0**
- - Sténose syphilitique de l' *A52.0†, I39.1**
- - Syphilis
- - - *A52.0†, I79.1**
- - - La crosse de l' *A52.0†, I79.1**

Aorte abdominale

- Descendant - Rupture
- - *I71.3*
- - Anévrysme de l' *I71.3*
- - Rupture - Dissection de l' *I71.06*
- - Sans indication de rupture - Dissection de l' *I71.02*
- -
- - Anévrysme familial
- - - *I71.4*
- - - Rompu de l' *I71.3*
- - Coarctation de l' *Q25.1*
- - Embolie et thrombose de l' *I74.0*
- - Lésion traumatique de l' *S35.0*
- - Syphilis de l' *A52.0†, I79.1**

Aorte ascendante - Anomalie de l' *Q25.4***Aorte thoracique**

- Rupture - Dissection de l' *I71.05*
- -
- - Anévrysme syphilitique de l' *A52.0†, I79.0**
- - Dissection familial
- - - *I71.01*
- - - Rompue de l' *I71.05*
- - Lésion traumatique de l' *S25.0*
- - Syphilis de l' *A52.0†, I79.1**

Aorte thoraco-abdominale

- Rupture - Dissection de l' *I71.07*
- Sans indication de rupture - Dissection de l' *I71.03*

Aorte-artère pulmonaire congénitale - Fistule *Q21.4***Aortico-pulmonaire - Absence de septum *Q21.4*****Aortique**

- v./v.a. Anévrysme aortique
- v./v.a. Insuffisance aortique
- v./v.a. Valve aortique
- Anneau vasculaire de l'aorte] - Double arc *Q25.4*
- Annulo-ectasiant - Maladie *I71.01*

Aortique –suite

- Anomalie des mains → Syndrome de persistance du canal artériel-bicuspidie valvulaire *Q87.2*
- Anormaux → Arcs *Q25.4*
- Atypique → Coarctation *Q25.1*
- Bicuspidie → Valvule *Q23.1*
- Cervicale → Crosse *Q25.4*
- Combinées → Atteintes des valves mitrale et *I08.0*
- Congénital →
 - Atrésie *Q23.0*
 - Dysplasie valvulaire *Q23.9*
 - Sténose *Q23.0*
- Constriction circulaire de la trachée et de l'œsophage → Double arc *Q25.4*
- Cours de maladies classées ailleurs → Atteintes de la valvule *I39.1**
- Droit → Persistance de: arc *Q25.4*
- Familial →
 - Bicuspidie *Q23.1*
 - Dissection *I71.00*
- Insuffisance → Sténose (de la valvule) *I35.2*
- Mitral
 - Sans précision → Malformation congénitale des valvules *Q23.9*
 - → Autres malformations congénitales des valvules *Q23.8*
- Paraganglions →
 - Tumeur bénigne: Glomus *D35.6*
 - Tumeur maligne: Glomus *C75.5*
 - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Glomus *D44.7*
- Précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée → Lésions des valves mitrale et *I08.0*
- Rumatismal
 - E) → Reflux *I06.1*
 - Insuffisance
 - Reflux → Sténose *I06.2*
 - → Sténose *I06.2*
 - → Sténose *I06.0*
 - SAI cause précis sauf rhumatismal →
 - Insuffisance (de la valvule) *I35.1*
 - Régurgitation (de la valvule) *I35.1*
 - Sans précision →
 - Atteinte de la valvule *I35.9*
 - Maladie rhumatismale de la valvule *I06.9*
 - Sous-valvulaire → Rétrécissement *Q24.4*
 - Streptocoques → Endocardite de la valvule *I33.0, B95.5†*
 - Supravalvulaire → Sténose *Q25.3*
 - Syndrome de Leriche] → Syndrome de la bifurcation *I74.0*
 - Tricuspidie combiné → atteinte valve
 - *I08.2*
 - Mitrale, *I08.3*
 - Valvulaire

Aortique –suite

- Valvulaire –suite
 - Congénitale → Sténose *Q23.0*
 - Rhumatismale SAI → Maladie *I06.9*
 - →
 - Artérite de la crosse *M31.4*
 - Atrésie valvulaire *Q23.0*
 - Atteintes de la valvule *I35.8*
 - Coarctation de l'isthme *Q25.1*
 - Insuffisance
 - - Congénitale de la valvule *Q23.1*
 - - Valvule) *I35.1*
 - Interruption de la crosse *Q25.4*
 - Maladies rhumatismales de la valvule *I06.8*
 - Malformation du septum *Q21.4*
 - Persistance
 - - Cinquième arc *Q25.4*
 - - Convolution de l'arc *Q25.4*
 - Quadricuspidie valvulaire *Q23.8*
 - Rétrécissement rhumatismal (de la valvule) *I06.0*
 - Sténose
 - - Congénitale de la valvule *Q23.0*
 - - Valvule) *I35.0*
 - Syndrome de la crosse *M31.4*

Aortite

- Aspergillus → *B44.8†, I79.1**
- Associée à IgG4 → *I77.6*
- Cours de maladies classées ailleurs → *I79.1**
- Rhumatismale → *I01.1*
- SAI → *I77.6*
- Syphilitique
 - Congénitale → *A50.5†, I79.1**
 - → *A52.0†, I79.1**

Aorto-coronaire → Présence d'un pontage
*Z95.1***Aorto-pulmonaire**

- Congénitale → Fenêtre *Q21.4*
- →
- Communication *Q21.4*
- Fistule *Q21.4*

Aorto-ventriculaire

- Droit → Tunnel *Q20.8*
- Gauche → Tunnel *Q20.8*
- → Tunnel *Q20.8*

AOOSD [Adult-onset still disease] → M06.10**AOûtats → Dermatite due aux B88.0****APAH] → Hypertension artérielle pulmonaire associée à une cardiopathie congénitale, affection du tissu conjonctif et hypertension portale [I27.0†****Apallique**

- Nouveau-né → Syndrome d'enfermement et syndrome *P91.80*
- → Syndrome *G93.80*

Apathie

- Lors de démence → *U63.3†*
- →
- *R45.3*
- Découragement et *R45.3*

APDS → D81.8**Apert [Forme de l'acrocéphalosyndactylie] → Syndrome d' Q87.0****Aperta**

- Kystique → spina bifida (*Q05*
- → Spina bifida *Q05.9*

Apesanteur → Effets de: T75.8**Apex ventriculaire en ballon → Syndrome de l' I42.88****Apexite [pétrosite] → H70.2****Apgar minute**

- 0 et 3 → Asphyxie avec indice d' *P21.0*
- 4 et 7 → Asphyxie avec indice d' *P21.1*

Aphakie

- Congénital
 - Hypoplasie de l'iris-microphthalmie-microcornée → Syndrome d' *Q13.8*
 - → *Q12.3*
 - Primaire congénitale → *Q12.3*
 - → *H27.0*

Aphalangie-hémivertèbre-dysgénésie urogénito-intestinale → Syndrome d' Q87.8**Aphalangie-syndactylie-microcéphalie → Syndrome d' Q87.2****Aphaque] → Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la cataracte [de l' H59.0****Aphasie**

- Acquise avec épilepsie [Landau-Kleffner] → *F80.3*
- Cours de syphilis tertiaire → *A52.1†, G94.8**
- Développement type
 - Expressif → Dysphasie ou *F80.1*
 - Réceptif → Dysphasie ou *F80.2*
 - Wernicke → *F80.2*
- Expressive-dysmorphie faciale → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- Primaire progressif
 - Agrammatique → *G31.0†, F02.0**
 - Logopénique → *G31.0†, F02.0**
- Progressif
 - Isolée → *G31.0*
 - Primaire [PPA] → *G31.0†, F02.0**
 - Syphilitique tertiaire → *A52.1†, G94.8**
 - Dysphasie et *R47.0*

Aphérèse → Z51.81**Aphonie**

- Psychogène → *F44.4*
- Surdité-dystrophie rétinienne-gros orteil bifide-déficience intellectuelle → Syndrome d' *Q87.0*
- →
- *R49.1*
- Syndrome de dystonie- *G24.8*

Aphtes buccaux récidivants - *K12.0***Aphteuse**

- Majeure (mineure) -> Stomatite: *K12.0*
- Pharyngite-adéno-pathie] -> Syndrome PFAPA [fièvre périodique-stomatite *M35.8*
- Récidivante -> Ulcération *K12.0*
- -> Fièvre (de): *B08.8*

Aphthose de Bednar - *K12.0***Apical**

- Aigu
- - Origine pulpaire -> Périodontite *K04.4*
- - SAI -> Périodontite *K04.4*
- Chronique -> Périodontite *K04.5*
- Périapical -> Granulome *K04.5*
- Périodontal -> Kyste: *K04.8*
- SAI -> Périodontite *K04.5*
- -
- - Infarctus répété (aigu): antéro- *I22.0*
- - Infarctus transmural (aigu): antéro- *I21.0*
- - Syndrome de ballonisation *I42.88*
- - Thrombose (ancienne): *I51.3*

APLAID] -> Syndrome auto-inflammatoire-dérèglement avec déficit immunitaire lié à PLCG2 [*M35.8***Aplasia cutis congenita**

- Récessive des membres -> *Q84.8*
- -> *Q84.8*

Aplasia extracorticalis axialis - *E75.2***Aplasia**

- Canaux de Müller et hyperandrogénie -> *Q51.8*
- Col de l'utérus -> *Q51.5*
- Congénital
- - Bilatérale des canaux déférents -> *Q55.4*
- - E) de l'aorte -> *Q25.4*
- - Musculature abdominale -> *Q79.4*
- Cordon spermatique -> Absence ou *Q55.4*
- Cubitale-pied fendu -> Syndrome d' *Q73.8*
- Cutanée congénitale-myopie -> Syndrome d' *Q84.8, Q15.8*
- Glandes salivaires et lacrymales [ALSG] -> *Q10.4, Q38.4*
- Hypoplasie
- - Cément -> *K00.4*
- - Pancréas -> Agénésie, *Q45.0*
- Isolée du nerf optique -> *Q07.8*
- Labyrinthe
- - Membraneux -> *Q16.5*
- - Microtie et microdontie -> Surdité avec *Q16.5*
- Médullaires [anémie aplastique] acquises pures -> Autres *D60.8*
- Membre
- - Inférieurs -> *Q72.0*
- - Supérieurs -> *Q71.0*
- Moniliforme -> *Q84.1*

Aplasia - suite

- Müllérienne-aplasie rénale-anomalies cervicothoraciques -> Syndrome d' *Q87.8*
- Muscles extenseurs des doigts et pouce-polynuropathie -> *G60.0, Q68.1*
- Nerf cochléaire -> *Q07.8*
- Œil -> *Q11.1*
- Ovarienne -> *Q50.3*
- Partie de l'encéphale -> *Q04.3*
- Pénis -> *Q55.5*
- Péroné-brachydactylie -> Syndrome d' *Q73.8*
- Péroné-ectrodactylie -> Syndrome d' *Q73.8*
- Pouce -> *Q71.3*
- Prostate -> Absence ou *Q55.4*
- Pure des globules rouges de l'adulte -> *D60.0*
- Radial
- - Aplasia tibiale -> Syndrome d' *Q73.8*
- - -> Syndrome de craniosynostose- *Q75.0*
- Rénal
- - Anomalies cervicothoraciques -> Syndrome d'aplasie müllérienne- *Q87.8*
- - -> *Q60.2*
- Testicule -> Absence et *Q55.0*
- Thymique -> *D82.1*
- Thyroïde -> *E03.1*
- Tibiale -> Syndrome d'aplasie radiale- *Q73.8*
- Trochlée de l'humérus -> *Q74.0*
- Unilatérale des canaux de Müller -> *Q51.4*
- Utérus -> Agénésie et *Q51.0*
- Vésicule biliaire -> *Q44.0*

Aplasia médullaire

- Anémie aplastique
- - Acquis pur
- - - Chronique -> *D60.0*
- - - Sans précision -> *D60.9*
- - - Transitoire -> *D60.1*
- - Médicamenteux
- - - Due à un traitement cytotatique -> *D61.10*
- - - Sans précision -> *D61.19*
- - - -> Autre *D61.18*
- Déficience intellectuelle-nanisme -> Syndrome d' *Q87.1*

Aplastique

- v./v.a. Aplastique
- -> Desmosis coli *Q43.2*

Aplasticosebacea -> Didymosis *Q84.8***Aplastique**

- v./v.a. Anémie aplastique
- Ectrodactylie -> Syndrome de tibia *Q73.8*

Apnée

- Nouveau-né -> Autres *P28.4*
- Obstructif
- - Nouveau-né -> *P28.4*
- - Sommeil -> Encéphalopathie auto-immune avec parasomnie et *G04.8*
- Prématuro -> *P28.4*

Apnée - suite

- Primitive du sommeil chez le nouveau-né -> *P28.3*
- SAI -> *R06.88*
- Sommeil
- - Central -> Syndrome d' *G47.30*
- - Non précisée -> *G47.39*
- - Nouveau-né
- - - Centrale -> *P28.3*
- - - Obstructive -> *P28.3*
- - - SAI -> *P28.3*
- - Obstructif -> SAOS [Syndrome d' *G47.31*
- - -
- - - *G47.38*
- - - Syndrome de glaucome- *H40.9, G47.39*

Apnée-bradycardie du prématuré -> Syndrome d' *P28.4***Apneumotose par compression** -> *J98.18***ApoA-I -> Déficit familial en** *E78.6***Apocrine**

- Sans précision -> Affection des glandes sudoripares *L75.9*
- Sein -> Métaplasie des glandes *N60.8*
- -
- - Acné *L73.2*
- - Affections des glandes sudoripares *L75.8*
- - Millaire *L75.2*

Apodie -> *Q72.3***Apolipoprotéine**

- A-I -
- - Amylose à *E85.0*
- - Déficit en *E78.6*
- - A-II] -> Amylose AApoAII [Amylose à *E85.0†, N08.4**
- - A-IV -> Amylose à *E85.8*
- - A-V -> Déficit familial en *E78.3*
- - C-II -> Déficit familial en *E78.3*

Apollo -> Conjonctivite *B30.3†, H13.1****Aponévrose**

- Palmaire [Dupuytren] -> Fibromatose de l' *M72.0*
- Plantaire -> Fibromatose de l' *M72.2*
- -
- - *C49*
- - *D21*

Aponévrotique

- v./v.a. Fibromatose aponévrotique
- Due à un traumatisme obstétrical -> Hémorragie épicroténienne sous- *P12.2*

Apophyse

- Condylenne -> Fracture du maxillaire inférieur: *S02.6†*
- Coracoïde -> Fracture de l'omoplate: *S42.13*
- Coronoïde
- - Cubitus -> Fracture de la partie supérieure du cubitus: *S52.02*
- - -> Fracture du maxillaire inférieur: *S02.63*

Apophyse –suite

- Épineux
- - Cervical(e) – S12
- - Dorsal(e) – S22
- - Lombo-sacré(e) – S32
- Mastoïde
- - Acte médical
- - - Sans précision – Affection de l'oreille et de l' H95.9
- - - - Autres affections de l'oreille et de l' H95.8
- - Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l' H75.8*
- - Sans précision – Affection de l'oreille moyenne et de l' H74.9
- - -
- - - Affections précisées de l'oreille moyenne et de l' H74.8
- - - Carie tuberculeuse de l' A18.0†, H75.0*
- Styloïde du cubitus – S52.8
- Tibiale externe – Ostéochondrite juvénile, M92.6
- Transverse
- - Cervical(e) – S12
- - Dorsal(e) – S22
- - Lombo-sacré(e) – S32

Apophysite

- Calcaneum – M92.8
- Interne du coude – M77.0
- Non précisée juvénile ou chez l'adulte, de localisation non précisée – M93.9
- Précisée juvénile, de localisation non précisée – M92.9
- Tibiale chez l'adolescent – M92.5

Apoplexie

- Hypophysaire – E23.6
- Ischémique – I63.9
- Surrénales due à un sepsis à méningocoques – A39.1†, E35.1*
- Urémique – N18.89†, I68.8*
- - Antécédents personnels d' Z86.7

Apparence

- Comportement – Autres symptômes et signes relatifs à l' R46.8
- Personnelle bizarre – R46.1
- Progéroïde et marfanoïde-lipodystrophie – Syndrome d' E88.1

Apparent

- Minéralocorticoïdes
- - Crise hypertensive – Excès I15.11
- - - Excès I15.10
- - Péristaltisme R19.2

Apparent life-threatening event [ALTE] – R06.80**Apparition**

- Présénile – Démence dégénérative primaire de type Alzheimer avec G30.0†, F00.0*

Apparition –suite

- Sénile – Démence dégénérative primaire de type Alzheimer avec G30.1†, F00.1*
- Tardif
- - Autosomique dominante – Dégénérescence rétinienne d' H35.5
- - -
- - - État de mal épileptique réfractaire d' G41.8
- - - Syndrome de Marie-Pierre II d' G11.2

Appelt-Gerken-Lenz – Syndrome d' Q87.8**Appendice**

- Caudal – Syndrome de déficience intellectuelle-retard de développement globale-dysmorphie faciale- Q87.8
- Oreille – Q17.0
- Préauriculaire –
- - Q17.0
- - Syndrome de déficience intellectuelle avec hypoplasie du corps calleux et Q87.8
- - Sans précision – Maladie de l' K38.9
- - Vermiculaire – Adhérences de l' K66.0
- - -
- - - Adénocarcinome mucineux de l' C18.1
- - - Diverticule de l' K38.2
- - - Fécalome de l' K38.1
- - - Fistule de l' K38.3
- - - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' C18.1
- - - Hyperplasie de l' K38.0
- - - Invagination de l' K38.8
- - - Maladies précisées de l' K38.8
- - - Méga- Q43.8
- - - Néoplasme neuroendocrine
- - - - C18.1
- - - - D12.1
- - - - Incertain de l' D37.3
- - - - Stercolithe de l' K38.1
- - - - Transposition de: Q43.8
- - - - Tuberculose de l' A18.3†, K93.0*
- - - - Tumeur carcinoïde productrice de mucus de l' C18.1
- - - - Tumeur maligne: C18.1
- - - - Tumeur neuroendocrine classique de l' D37.3
- - - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D37.3

Appendicite

- Aigu
- - Abcès péritonéal – K35.32
- - Péritonite
- - - Généralisé
- - - - Diffuse) après perforation ou rupture – K35.2
- - - - - K35.2
- - - - Localisé
- - - - Perforation ou rupture – K35.31
- - - - Sans perforation ni rupture – K35.30

Appendicite –suite

- Aigu –suite
- - Sans
- - - Mention de péritonite localisée ou généralisée – K35.8
- - - Précision – K35.8
- - Amibienne – A06.8
- - Chronique – K36
- - Récidivante – K36
- - Sans précision – K37
- - Tuberculeuse – A18.3†, K93.0*
- - - Autres formes d' K36

Appendiculaires – Concrétions K38.1**Appétit**

- Psychogène – Perte d' F50.8
- - Perte de l' R63.0

Apple peel – Syndrome d' Q41.1**Application**

- Rouge lèvres – Lèvre
- - Inférieure: zone d' C00.1
- - Supérieure: zone d' C00.0
- - Thérapeutique de substances radioactives – Z51.0
- - Ventouse forceps
- - - Sans précision – Échec de l' O66.5
- - - Suivie respectivement d'un accouchement par forceps ou par césarienne – O66.5

Apport

- Iode – Hypothyroïdie transitoire du nouveau-né due à une augmentation de l' P72.2
- -
- - Excès précisés d' E67.8
- - Séquelles d'excès d' E68

Apprentissage

- SAI –
- - Incapacité (de): F81.9
- - Trouble de l' F81.9
- - Troubles du comportement – Syndrome d'épilepsie liée à l'X-difficulté d' G40.2
- - - Syndrome de RIDDLE [radiosensibilité-déficit immunitaire-dysmorphie-difficultés d' D82.8

Apprêteurs du lin – Maladie des J66.1**Approprié**

- Correctement administré –
- - Choc anaphylactique dû à des effets indésirables d'une substance médicamenteuse T88.6
- - Choc anesthésique dû à une substance T88.2
- - Effet indésirable dû (due) à une substance médicamenteuse T88.7
- - Hypersensibilité dû (due) à une substance médicamenteuse T88.7
- - Idiosyncrasie dû (due) à une substance médicamenteuse T88.7
- - Réaction allergique dû (due) à une substance médicamenteuse T88.7

Approprié – suite

- Indication et correctement administrés – Anurie due aux sulfamides utilisés comme un médicament *R34, Y57.9!*

Approvisionnement insuffisant en eau potable – Z58**Apraxie**

- Oculomotrice
- - Type Cogan – *H51.8*
- - - Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique récessive-signes pyramidaux-nystagmus- *G11.1*
- Parole-dysmorphie cranio-faciale – Syndrome de déficience intellectuelle-autisme- *Q87.0*
- Primaire progressive de la parole – *G31.0*
- - *R48.2*

Apraxiedéficiência intellectuelle lié à l'X – Syndrome d'ataxie- *G11.8***Aprosencephalie**

- Dysgénésie cérébelleuse – Syndrome d' *Q04.3*
- XK – Syndrome d' *Q04.3*
- - *Q04.3*

APS [Syndrome polyglandulaire auto-immun] – *E31.0***APS2) – Syndrome de polyendocrinopathie auto-immune de type II (*E31.0*****Aptitudes sociales insuffisantes, non classées ailleurs – *Z73*****Apudom – *D44.9*****Aquagénique – Kératodermie palmoplantaire *L85.8*****Aquatique – Accident dû à un véhicule *V99!*****Aqueduc de Sylvius –**

- Anomalie de l' *Q03.0*
- Hydrocéphalie
- - Occlusion de l' *Q03.0*
- - Sténose de l' *Q03.0*
- Malformations de l' *Q03.0*
- Obstruction congénitale de l' *Q03.0*
- Sténose de l' *Q03.0*

Aqueuse – Diarrhée aiguë *A09.0***Arachnéen – Nævus: *I78.1*****Arachnodactylie**

- Congénitale avec contractures – *Q68.8*
- Déficience intellectuelle
- - Dysmorphie – Syndrome d' *Q87.8*
- - - Syndrome de cryptorchidie- *Q87.8*
- Ossification anormale-déficience intellectuelle – Syndrome d' *Q87.8*
- - Syndrome de cécité-scoliose- *Q87.8*

Arachnoïde –

- Neurosyphilis de l' *A52.1†, G01**
- Syphilis
- - Adhésive de l' *A52.1†, G01**
- - Cérébrale de l' *A52.1†, G01**
- - Spinale de l' *A52.1†, G01**
- Tuberculose *A17.0†, G01**

Arachnoïdien

- v./v.a. sous-arachnoïdien
- -
- - Kyste: *G93.0*
- - Syndrome de tibia absent-polydactylie-kyste *Q79.8, G93.0*

Arachnoïdite

- Adhésif
- - Syphilitique – *A52.1†, G01**
- - - *G03.9*
- Bactérienne – *G00*
- Cérébrale syphilitique – *A52.1†, G01**
- Due à des causes autres et non précisées – *G03*
- Méningocoques – *A39.0†, G01**
- Spinal
- - SAI – *G03.9*
- - Syphilitique – *A52.1†, G01**
- Syphilitique tardive – *A52.1†, G01**
- Tuberculeuse – *A17.0†, G01**

Araignée – Effet toxique: Venin d' *T63.3***ARAN-NM – *G60.0*****Arborescens à herpès simplex – Keratitis *B00.5†, H19.1******Arborescent – Lipome *D17.7*****Arbovirus**

- SAI –
- - Fièvre à *A94*
- - Infection à *A94*
- - Méningite à *A87.8†, G02.0**

ARC

- Aortique
- - Anneau vasculaire de l'aorte] – Double *Q25.4*
- - Anormaux – *Q25.4*
- - Constriction circulaire de la trachée et de l'œsophage – Double *Q25.4*
- - Droit – Persistance de: *Q25.4*
- - - Persistance
- - - Cinquième *Q25.4*
- - - Convolution de l' *Q25.4*
- Axis – Fracture bilatérale de la pédicule de l' *S12.1*
- Palmaire
- - Profond – Lésion traumatique de l' *S65.3*
- - Superficiel – Lésion traumatique de l' *S65.2*
- SAI – Complexe relatif au SIDA [*B24*
- Sénile – *H18.4*
- Vertébral
- - Cervical(e) – *S12*
- - Dorsal(e) – *S22*
- - Lombo-sacré(e) – *S32*

Arcade

- Dentaire –
- - Anomalies de rapport entre les *K07.2*
- - Déviation médiane de l' *K07.2*
- Zygomatique

Arcade – suite

- Zygomatique – suite
- - Os malaires – Fracture de l' *S02.41*
- - - Fracture de l' *S02.4*

Arciforme – Scotome (de): *H53.4***ARDS Acute respiratory distress syndrome**

- Adolescent – *J80.09*
- Enfant – *J80.09*
- Léger
- - Adolescent – *J80.04*
- - Adulte – *J80.01*
- - Enfant – *J80.04*
- Modéré
- - Adolescent – *J80.05*
- - Adulte – *J80.02*
- - Enfant – *J80.05*
- Sévère
- - Adolescent – *J80.06*
- - Adulte – *J80.03*
- - Enfant – *J80.06*
- - *J80.09*

AREB

- I] – Anémie réfractaire avec excès de blastes, type I [*D46.2*
- II] – Anémie réfractaire avec excès de blastes, type II [*D46.2*
- - Anémie réfractaire avec excès de blastes [*D46.2*

AREDYLD – Syndrome *Q87.8***Aréflexie**

- Détresse respiratoire-dysphagie] – EMARDD [Syndrome de myopathie à début précoce- *G71.2*
- Pieds creux-atrophie optique-surdité neurosensorielle – Syndrome d'ataxie cérébelleuse- *G11.8*
- Vésicale – *G95.81*
- Vestibulaire bilatérale] – CANVAS [Syndrome d'ataxie cérébelleuse avec neuropathie et *G11.8*

Aréflexique héréditaire de type Roussy-Lévy – Dystasie *G60.0***Arégénérative – Anémie *D64.9*****Arénavirus**

- Chapare – Fièvre hémorragique à *A96.8*
- Lujo – Fièvre hémorragique à *A96.8*
- - Autres fièvres hémorragiques à *A96.8*

Aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire) – Dystrophie choroïdienne (*H31.2***Aréole –**

- Abcès (aigu) (chronique) (non puerpéral) de: *N61*
- Carcinome héréditaire de l' *C50.0*
- Tumeur maligne: Mamelon et *C50.0*

Arginase – Déficit en *E72.2***Arginine**

- v./v.a. l-arginine
- -

Arginine –suite

- - -suite
- - Hyperaminoacidurie provoquée par l' E72.2
- - Trouble du métabolisme de l' E72.2

Argininémie -> E72.2**Argininosuccinase** -> Déficit en E72.2**Argininosuccinique** ->

- Acidémie E72.2
- Acidurie E72.2
- Anomalies du métabolisme de l'acide E72.2

Arginosuccinate lyase -> Déficit en E72.2**Argyll Robertson syphilitique** -> Signe d' A52.1†, H58.0***Argyrie] de la conjonctive** -> Argyrose [H11.1**Argyrose**

- Argyrie] de la conjonctive -> H11.1
- -> T56.8

Arhinencéphalie -> Q04.1**Arhinie**

- Atrésie des choanes-microphthalmie -> Syndrome d' Q87.0
- Isolée -> Q30.1

Arias -> Syndrome d' E80.5**Ariboflavinose** -> E53.0**Arithmétique** -> Trouble

- Acquisition de l' F81.2
- Spécifique de l'acquisition de l' F81.2

Arlequin -> Fœtus Q80.4**Armature orthopédique(s)** -> Z46.7**Arme**

- Feu ->
- - Accident dû à: W49.9!
- - Lésions due à des mesures judiciaires telles que gaz lacrymogène, coup de matraque ou Y35.7!
- -> Voies de fait/agression par : Y09.9!

Armées -> Examen général en série de: membres des forces Z10**Armfield** -> Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8**Arndt-Gottron** -> Maladie d' L98.5**Arnold-Chiari**

- Type
- - 1 -> Malformation d' Q07.0
- - 2 -> Malformation d' Q07.0
- -> Syndrome d' Q07.0

Aromatase ->

- Déficit en E25.8
- Syndrome d'excès d' E30.1

Aromatiques

- Sans précision ->
- - Anomalies du métabolisme des acides aminés E70.9
- - Effet toxique: Dérivé halogéné d'hydrocarbures aliphatiques et T53.9
- ->

Aromatiques –suite

- - -suite
- - Déficit en décarboxylase des acides aminés G24.8
- - Effet toxique: Autres dérivés halogénés d'hydrocarbures T53.7

Arquée syphilitique -> Jambe A50.5†, M90.29***Arrachement**

- Articulation (capsule) SAI -> T14.3
- Cartilage interne de la symphyse (pubienne) obstétrical(e) -> O71.6
- Cuir chevelu -> S08.0
- Frein lingual -> S01.54
- Hile splénique -> S36.04
- Ligament SAI -> T14.3
- Muscle(s) et de tendon(s) SAI -> T14.6
- Œil -> S05.7
- Plusieurs parties du corps -> T05
- Pulmonaire -> S27.32
- Vaisseau(x) sanguin(s) SAI -> T14.5

Arrêt

- Auriculaire -> I45.5
- Cardiaque
- - - Due anesthésie cours
- - - Grossesse -> O29.1
- - - Puerpéralité -> O89.1
- - - Travail et de l'accouchement -> O74.2
- - Réanimation sans succès -> I46.9
- - Réanimé avec succès -> I46.0
- - Sans précision -> I46.9
- - Survenant
- - - Césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l'accouchement SAI -> O75.4
- - - États classés en O00-O07 -> O08.8
- Cardio-circulatoire avant l'admission à l'hôpital -> U69.13!
- Croissance dû à la malnutrition -> E45
- Épiphytaire -> M89.1
- Phase active du travail -> O62.1
- Prématuré du traitement -> Y69!
- Profondeur en position transverse -> O64.0
- Respiratoire -> R09.2

Arriération mental

- Grave -> F72
- Légère -> F70
- Moyenne -> F71
- Profonde -> F73

Arroyo

v./v.a. Ramos-Arroyo

ARSACS [Ataxie spastique autosomique récessive de Charlevoix-Saguenay] -> G11.1**Arsenic et ses composés** -> Effet toxique: T57.0**Artefacte** -> L98.1**Artère**

- Artérioles
- - Capillaires au cours de maladies classées ailleurs -> Autres atteintes des I79.8*
- - Sans précision -> Atteinte des I77.9
- - - Autres atteintes non précisées des I77.88
- Centrale de la rétine -> Occlusion de l' H34.1
- Cervicales et cérébrales -> Dissection familiale des I72.9
- Cœliaque ->
- - Lésion traumatique de l' S35.2
- - Syndrome de compression de l' I77.4
- Communicante SAI -> Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une I60.7
- Coronaires n'entraînant pas un infarctus du myocarde -> Occlusion des I24.0
- Cou -> Artériosclérose d'une I70.8
- Dorsale du pied -> Lésion traumatique de l' S95.0
- Extrémité -> Artériosclérose d'une I70.29
- Extrémité inférieure -> Oblitération d'une I74.3
- Gastrique -> Lésion traumatique de l' S35.2
- Gastro-duodénale -> Lésion traumatique de l' S35.2
- Hépatiques -> Syphilis des A52.0†, I79.8*
- Heubner -> Maladie de l' A52.0†, I68.1*
- Innominée ou sous-clavière -> Lésion traumatique de l' S25.1
- Jambe -> Oblitération d'une I74.3
- Membre
- - Inférieurs -> Embolie et thrombose des I74.3
- - Supérieurs -> Embolie et thrombose des I74.2
- Moelle épinière -> Thrombose syphilitique d'une A52.0†, I79.8*
- Non précisées -> Embolie et thrombose d' I74.9
- Pied -> Oblitération d'une I74.3
- Précisées -> Anévrisme et dissection d'autres I72.8
- Rate -> Calcification d' I70.8
- Rétine ->
- - Occlusion
- - - H34.2
- - - Transitoire de l' H34.0
- - Tortuosité des Q14.1
- Spinale antérieure -> Syndrome de compression de l' M47.09†, G99.2*
- Veine
- - Hypogastrique -> S35.88
- - Mammaire -> S25.88
- - Ovarienne -> S35.88
- - Pulmonaire -> infarctus (d'une I26
- - Rénale -> S35.4
- - Utérine -> S35.88
- - - Absence d'une Q27.8
- ->

Artère –suite

- - -suite
- - Anévrisme congénital coronaire (Q24.5
- - Athérosclérose d'autres I70.8
- - Atrésie d'une Q27.8
- - Compression d' I77.1
- - Embolie et thrombose d'autres I74.8
- - Gomme des A52.0†, I79.8*
- - Nécrose d'une I77.5
- - Oblitération d'une I74.9
- - Occlusion d'une I74.9
- - Rupture d'une I77.2
- - Sténose d'une I77.1
- - Transposition
- - - Complète des grosses Q20.3
- - - Isolée congénitalement non corrigée des grosses Q20.3
- - Tuberculose des A18.8†, I79.8*

Artère axillaire – Lésion traumatique de l' S45.0**Artère basilaire**

- Carotide vertébral –
- - I63.0
- - I63.1
- - I63.2
- Régression complet
- - 1 à 24 heures – Syndrome de l'artère vertébrale avec symptômes de l' G45.02
- - Heure – Syndrome de l'artère vertébrale avec symptômes de l' G45.03
- Tronc) – Anévrisme et dissection de l' I72.5
- -
- - Artériosclérose de l' I65.1
- - Embolie de l' I65.1
- - Hémorragie sous-arachnoïdienne
- - - I60.4
- - - Acquis due à une rupture d'anévrisme de l' I60.4
- - Obstruction
- - - I65.1
- - - Complète de l' I65.1
- - - Partielle de l' I65.1
- - Occlusion
- - - I65.1
- - - Sténose de l' I65.1
- - Sténose de l' I65.1
- - Thrombose de l' I65.1

Artère brachiale – Lésion traumatique de l' S45.1**Artère carotide**

- Extra-crânienne – Anévrisme de l' I72.0
- Interne
- - Régression complet
- - - 1 à 24 heures – Syndrome de l' G45.12
- - - Heure – Syndrome de l' G45.13
- - Sa portion intracrânienne – Anévrisme de l' I67.10

Artère carotide –suite

- -
- - Anévrisme et dissection de l' I72.0
- - Anévrisme syphilitique intracrânien de l' A52.0†, I68.8*
- - Artériosclérose de l' I65.2
- - Embolie de l' I65.2
- - Obstruction
- - - I65.2
- - - Complète de l' I65.2
- - - Partielle de l' I65.2
- - Occlusion
- - - I65.2
- - - Bilatérale de l' I65.3
- - - Sténose de l' I65.2
- - Sténose
- - - I65.2
- - - Bilatérale de l' I65.3
- - Thrombose de l' I65.2

Artère cérébelleuse –

- Artère cérébrale moyen antérieur postérieur
- - I63.3
- - I63.4
- - I63.5
- Embolie de l' I66.3
- Obstruction
- - I66.3
- - Complète de l' I66.3
- - Partielle de l' I66.3
- - Occlusion et sténose des I66.3
- - Sténose de l' I66.3
- - Thrombose de l' I66.3

Artère cérébrale

- Antérieur –
- - Embolie de l' I66.1
- - Obstruction
- - - I66.1
- - - Complète de l' I66.1
- - - Partielle de l' I66.1
- - Occlusion et sténose de l' I66.1
- - Sténose de l' I66.1
- - Syndrome de l' I66.1†, G46.1*
- - Thrombose de l' I66.1
- Associée à HTRA1 – Maladie autosomique dominante des petites I67.88
- Enfance – Accident vasculaire cérébral ischémique dû à une embolie d' I63.4
- Mécanisme non précisé – Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des I63.5
- Moyen antérieur postérieur Artère cérébelleuse –
- - I63.3
- - I63.4
- - I63.5
- Moyenne –
- - Embolie de l' I66.0

Artère cérébrale –suite

- Moyenne – -suite
- - Hémorragie sous-arachnoïdienne
- - - I60.1
- - - Acquis due à une rupture d'anévrisme de l' I60.1
- - Obstruction
- - - I66.0
- - - Complète de l' I66.0
- - - Partielle de l' I66.0
- - Occlusion et sténose de l' I66.0
- - Sténose de l' I66.0
- - Syndrome de l' I66.0†, G46.0*
- - Thrombose de l' I66.0
- Multiples et bilatérales – Occlusion et sténose des I66.4
- Postérieur –
- - Embolie de l' I66.2
- - Obstruction
- - - I66.2
- - - Complète de l' I66.2
- - - Partielle de l' I66.2
- - Occlusion et sténose de l' I66.2
- - Sténose de l' I66.2
- - Syndrome de l' I66.2†, G46.2*
- - Thrombose de l' I66.2
- Précérébrales (y compris tronc brachio-céphalique), entraînant un infarctus cérébral – Occlusion et sténose des I63
- Sans précision – Occlusion et sténose d'une I66.9
- -
- - Athérome d' I67.2
- - Dissection d' I67.0
- - Gomme des A52.0†, I68.8*
- - Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une I60.7
- - Infarctus cérébral
- - - Embolie des I63.4
- - - Thrombose des I63.3
- - Occlusion
- - - I66.9
- - - Sténose d'une autre I66.8
- - Rupture d'un anévrisme syphilitique de l' A52.0†, I68.8*
- - Spasme de l' G45.9
- - Sténose d'une I66.9
- - Tuberculose d'une A18.8†, I68.1*

Artère communicante

- Antérieur – Hémorragie sous-arachnoïdienne
- - I60.2
- - Acquis due à une rupture d'anévrisme de l' I60.2
- Postérieur – Hémorragie sous-arachnoïdienne
- - I60.3

Artère communicante – suite

- Postérieur → Hémorragie sous-arachnoïdienne – suite
- - Acquis due à une rupture d'anévrisme de l' 160.3
- - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à la rupture d'un anévrisme d'une 160.7

Artère coronaire

- Droite → Anomalie d'origine de l' Q24.5
- Gauche →
 - - Anomalie d'origine de l' Q24.5
 - - Cardiopathie artérioscléreuse: Sténose du tronc commun de l' 125.14
- Partir de l'artère pulmonaire → Anomalie de naissance d'une Q24.5
- -
- - Anévrisme congénital d'une Q24.5
- - Anévrisme d'une 125.4
- - Anomalie congénitale des Q24.5
- - Dissection spontanée idiopathique de l' 125.4
- - Présence de prothèse de l' Z95.5
- - Rétrécissement syphilitique
 - - - A52.0†, 152.0*
 - - - Congénital des A50.5†, 152.0*
 - - - Thrombose syphilitique des A52.0†, 152.0*
 - - - Vasospasme des 120.1

Artère coronarienne avec rupture – Dissection d' 121.9**Artère cubitale niveau**

- Avant-bras → Lésion traumatique de l' S55.0
- Poignet et de la main → Lésion traumatique de l' S65.0

Artère de membre

- Inférieur → Anévrisme et dissection d'une 172.4
- Supérieur → Anévrisme et dissection d'une 172.1

Artère distale

- Non précisées → Athérosclérose des 170.29
- Sans précision → Embolie et thrombose des 174.4
- Type
 - - Bassin-jambe
 - - - Douleur
 - - - - Ischémique
 - - - - - Effort, distance de marche de 200 m et plus → Athérosclérose des 170.21
 - - - - - Effort, distance de marche de moins de 200 m → Athérosclérose des 170.22
 - - - - - Repos → Athérosclérose des 170.23
 - - - - - Gangrène → Athérosclérose des 170.25
 - - - - - Sans douleurs → Athérosclérose des 170.20
 - - - - - Stade IV selon Fontaine avec ulcération → Athérosclérose des 170.24
 - - - - - Ulcération → Athérosclérose des 170.24
 - - - - - Épaule-bras, tous stades → Athérosclérose des 170.26

Artère fémorale –

- Athérosclérose de l' 170.29
- Lésion traumatique de l' S75.0

Artère hépatique

- Congénitale) → Fistule entre la veine porte et l' Q26.6
- - Lésion traumatique de l' S35.2

Artère iliaque –

- Anévrisme et dissection de l' 172.3
- Embolie et thrombose de l' 174.5
- Lésion traumatique de l' S35.5
- Occlusion de l' 174.5

Artère intracrânienne

- Enfance →
 - - Accident vasculaire cérébral ischémique dû à une thrombose d'une 163.3
 - - Infarctus musculaire ischémique d'une 163.5
 - - Sans précision → Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une 160.7
 - -
 - - Atteinte de plusieurs 160.6
 - - Hémorragie sous-arachnoïdienne d'autres 160.6

Artère mésentérique

- Inférieure → Lésion traumatique de l' S35.2
- Supérieur
 - - Acquis → Syndrome de l' 177.88
 - - Congénitale → Syndrome de l' Q27.8
 - - - Thrombose de l' K55.0
 - -
 - - Embolie de l' K55.0
 - - Lésion traumatique
 - - - S35.2
 - - - Thrombose de l' K55.0

Artère ombilicale

- Unique → Q27.0
- - Absence congénitale et hypoplasie de l' Q27.0

Artère perforante – Occlusion et sténose d'une 166.8**Artère périphérique –**

- Oblitération d'une 174.4
- Sclérose d'une 170.29

Artère péronière – Lésion traumatique de l' S85.2**Artère plantaire du pied – Lésion traumatique de l' S95.1****Artère poplitée**

- Piégé
 - - Popliteal artery entrapment syndrome] → Syndrome de l' 177.1
 - - - Syndrome de l' 177.1
 - -
 - - Lésion traumatique de l' S85.0
 - - Oblitération de l' 174.3

Artère précérébrale

- Mécanisme non précisé → Infarctus cérébral dû à une occlusion ou sténose des 163.2
- Multiples et bilatérales → Occlusion et sténose des 165.3
- Régression complet
 - - 1 24 heure → Syndrome
 - - - Bilatéral des G45.22
 - - - Multiple des G45.22
 - - Heure → Syndrome
 - - - Bilatéral des G45.23
 - - - Multiple des G45.23
 - - SAI → 165.9
 - - Sans précision → Occlusion et sténose d'une 165.9
 - -
 - - Anévrisme
 - - - Acquis d' 172.5
 - - - Dissection d'une autre 172.5
 - - - Infarctus cérébral
 - - - - Embolie des 163.1
 - - - - Thrombose des 163.0
 - - - Occlusion
 - - - - 165.9
 - - - - Bilatérale des 165.3
 - - - - Sténose d'une autre 165.8
 - - - Rupture d'anévrisme d' 172.5
 - - - Sténose
 - - - - 165.9
 - - - - Bilatéral
 - - - - - 165.3
 - - - - - Multiples d' 165.3
 - - - - Thrombose des 165.9

Artère pulmonaire

- A aberrante → Q25.7
- Cœur pulmonaire →
 - - Thromboembolie d'une 126.0
 - - Thrombose d'une 126.0
- Naissant
 - - Aorte → Q25.7
 - - Canal artériel → Q25.7
 - - Origine anormale → Q25.7
 - -
 - - Absence d'une Q25.7
 - - Agénésie de l' Q25.7
 - - Anévrisme congénital de l' Q25.7
 - - Anévrisme de l' 128.1
 - - Anomalie
 - - - Q25.7
 - - - Naissance d'une artère coronaire à partir de l' Q24.5
 - - - Artériosclérose de l' 127.08
 - - - Atrésie de l' Q25.5
 - - - Dilatation idiopathique de l' 128.8
 - - - Hypoplasie
 - - - - Q25.7

Artère pulmonaire –suite

- - -suite
- - Malformations congénitales de l' Q25.7
- - Sténose
 - - - Congénitale) de l' Q25.6
 - - - Supravalvulaire de l' Q25.6
- - Syphilis des A52.0†, I98.0*
- - Thromboembolie d'une I26.9
- - Thrombose d'une I26.9

Artère radiale niveau

- Avant-bras → Lésion traumatique de l' S55.1
- Poignet et de la main → Lésion traumatique de l' S65.1

Artère rénale

- Multiples → Q27.2
- SAI → Malformation congénitale de l' Q27.2
- -
- - Anévrisme et dissection de l' I72.2
- - Athérosclérose de l' I70.1
- - Embolie de l' N28.0
- - Malformations congénitales de l' Q27.2
- - Obstruction de l' N28.0
- - Occlusion de l' N28.0
- - Sténose congénitale de l' Q27.1
- - Thrombose de l' N28.0

Artère sous-clavière

- Aberrante → Q27.8
- -
- - Anévrisme syphilitique de l' A52.0†, I79.8*
- - Athérosclérose de l' I70.26

Artère splénica → Lésion traumatique de l' S35.2**Artère tibiale antérieure**

- Piégée → Syndrome de l' T79.62
- Postérieure) → Lésion traumatique de l' S85.1

Artère vertébrale

- Symptôme artère basilaire régression complet
- - 1 à 24 heures → Syndrome de l' G45.02
- - Heure → Syndrome de l' G45.03
- -
- - Anévrisme et dissection de l' I72.6
- - Artériosclérose de l' I65.0
- - Embolie de l' I65.0
- - Hémorragie sous-arachnoïdienne
 - - - I60.5
- - Acquis due à une rupture d'anévrisme de l' I60.5
- - Lésion traumatique de l' S15.1
- - Obstruction
 - - - I65.0
 - - - Complète de l' I65.0
 - - - Partielle de l' I65.0
- - Occlusion
 - - - I65.0
 - - - Bilatérale de l' I65.3

Artère vertébrale –suite

- - -suite
- - Occlusion –suite
 - - - Sténose de l' I65.0
- - Sténose
 - - - I65.0
 - - - Bilatérale de l' I65.3
- - Syndrome de compression de l' M47.09†, G99.2*
- - Thrombose de l' I65.0

Artères spinales → Syndrome de compression des M47.09†, G99.2***Artériel**

- v./v.a. Canal artériel
- Aigu
- - Bras → Occlusion I74.2
- - Jambe → Occlusion I74.3
- - Articulaire → Syndrome héréditaire de calcification I70.29, M25.80
- - Commun [TAC] → Tronc Q20.0
- - Congénital(e) → Rétrécissement Q27.8
- - Élevée → Tension I10
- - Érosion → Hémorragie I77.2
- - Essentielle) (primitive) (systémique) → Hypertension (I10
- - Généralisée infantile → Calcification Q28.88
- - Idiopathique infantile → Calcification Q28.88
- - Jambe →
- - - Occlusion I74.3
- - - Ulcère I70.24
- - - Lentiginose → Syndrome de dissection I72.9, L81.4
- - - Moelle épinière → Thrombose G95.18
- - - Occlusive syphilitique → Maladie A52.0†, I79.8*
- - - Périphérique
- - - Aiguë → Occlusion I74.4
- - - → Embolie I74.4
- - - Précérébraux multiples et bilatéraux → Accident ischémique transitoire de territoires G45.2
- - - Pulmonaire
- - - Associé
 - - - - A une affection du tissu conjonctif → Hypertension I27.01
 - - - - Cardiopathie congénital
 - - - - Affection du tissu conjonctif et hypertension portale [APAH] → Hypertension I27.01
 - - - - → Hypertension I27.01
 - - - - Hypertension portale → Hypertonie I27.01
- - - Due à des médicaments → Hypertension I27.02
- - - Héritaire [HPAH] → Hypertension I27.00
- - - HTAP] → Hypertension I27.08
- - - Idiopathique [IPAH]] → Hypertension I27.00
- - - Induit

Artériel –suite

- Pulmonaire –suite
- - Induit –suite
 - - - Médicaments, des drogues, des toxines et des rayonnements [DPAH] → Hypertension I27.02
 - - - Rayonnements → Hypertension I27.02
 - - - Toxines → Hypertension I27.02
- - Insuffisance rénale-alcalose → Syndrome d'hyperuricémie-hypertension E72.8
- - Rate → Thrombose I74.8
- - Rétine et sténose pulmonaire supravalvulaire → Macroanévrisme H35.0, Q25.6
- - Rétinien
 - - - Branche → Occlusion H34.2
 - - - Familial] → FRAM [Macroanévrisme H35.0, Q25.6
 - - - Partielle → Occlusion H34.2
 - - - Sans diagnostic d'hypertension → Constatation d'une élévation de la tension R03.0
 - - - Segmentaire → Médiolyse I77.88
 - - - Surdité → Syndrome de fragilité osseuse-contractures-rupture Q87.5
 - - - Traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) SAI → Hématome T14.5
 - - - Veineuse SAI → Anomalie Q27.9
- -
- - Bruits (R09.8
- - Constatation d'une baisse non spécifique de la tension R03.1
- - Dégénérescence
 - - - I70
 - - - Media I70.29
 - - - Tunique intermédiaire I70.29
- - Diabète sucré avec MOA [maladie occlusive E14.50†, I79.2*
- - Diabète sucré de type 1 avec MOA [maladie occlusive E10.50†, I79.2*
- - Diabète sucré de type 2 avec MOA [maladie occlusive E11.50†, I79.2*
- - Dysplasie fibromusculaire I77.3
- - Érosion I77.88
- - Infarctus I74.9
- - Mesure de la tension Z01.3
- - Persistance du tronc Q20.0
- - Spasme I73.9
- - Syndrome
 - - - Brachydactylie-hypertension I10.90, Q73.8
 - - - Tortuosité I77.1
 - - - Ulcération I77.88

Artério-hépatique

v./v.a. Dysplasie artério-hépatique

Artérioles

- Capillaires au cours de maladies classées ailleurs → Autres atteintes des artères, I79.8*
- Sans précision → Atteinte des artères et I77.9

Artérioles –suite

- → Autres atteintes non précisées des artères et 177.88

Artériolosclérose – 170**Artériopathie**

- Cérébral autosomique
- Dominant-infarctus sous-cortical-leucoencéphalopathie] – CADASIL [167.88
- Récessive-infarctus sous-cortical-leucoencéphalopathie] – CARASIL [167.88
- Infarctus cérébraux-leucoencéphalopathie liée à la cathepsine A] – CARASAL [167.88
- Létale par déficit en fibuline-4 – Syndrome d' Q25.8
- Oblitérante
 - - Cérébrale – 166.9
 - - Membre inférieur
 - - - AOMI
 - - - - SAI – 170.29
 - - - - Sans précision du stade (de Leriche et Fontaine) – 170.29
 - - - -
 - - - - AOMI [170.29
 - - - - Claudication intermittente avec 170.29
 - - - Périphérique – 170.29
 - - Type
 - - - Bassin
 - - - - Cuisse
 - - - - - 170.29
 - - - - - AO [170.29
 - - - - -
 - - - - - 170.29
 - - - - - AO [170.29
 - - - Cuisse –
 - - - - 170.29
 - - - AO [170.29
 - - - Jambe – 170.29
 - - -
 - - - 170.29
 - - - AO [170.29
 - Douleurs ischémiques dans le cadre d'une 170.29
 - - Syndrome d' 170.29

- Obstructive périphérique des extrémités – 170.2

- Occlusive infantile – Q28.88

Artériopathique – Démence F01**Artérioscléreux**

- Cérébral – Rupture d'anévrisme 160.7
- Cerveau – Rupture d'anévrisme 160.7
- Chronique) (interstitielle) – Néphrite 112
- Implication
 - - Bitronculaire – Cardiopathie 125.12
 - - Monotronculaire – Cardiopathie 125.11
 - - Tritronculaire – Cardiopathie 125.13
- Sans sténoses ayant un effet hémodynamique – Cardiopathie 125.10

Artérioscléreux –suite

- Sous-corticale – Encéphalopathie 167.3
- Sténose
 - - Stents – Cardiopathie 125.16
 - - Tronc commun de l'artère coronaire gauche – Cardiopathie 125.14
 - - Vaisseaux de pontage – Cardiopathie 125.15
 - -
 - - Cardiopathie 125.1
 - - Gangrène
 - - - 170.25
 - - - Sénile 170.25

Artériosclérotique

v./v.a. Type de maladie

Artériovasculaire – Dégénérescence: 170**Artério-veineux**

v./v.a. Anévrisme artério-veineux

v./v.a. Fistule artério-veineuse

v./v.a. Malformation artério-veineuse

- Acquis – Anévrisme: 177.0
- Cérébral – Shunt Q28.21
- Cérébro-facial
 - - Type
 - - - 1 – Syndrome métamérique Q28.28
 - - - 2 – Syndrome métamérique Q28.28
 - - - 3 – Syndrome métamérique Q28.28
 - - - Syndrome métamérique Q28.28
 - - Pulmonaire – Anévrisme Q25.7
 - - Rétinienne congénitale – Communication Q14.8
 - - Sinus caveux – Anévrisme Q28.20
 - - Spinal – Syndrome métamérique Q27.3
 - - Traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) SAI – Anévrisme ou fistule (T14.5
 - -
 - - Anévrisme pulmonaire Q25.7
 - - Syndrome de lymphœdème-anomalie cérébrale Q82.08, Q28.39

Artérite

- Cellule géante
 - - Polymyalgie rhumatismale – M31.5
 - - -
 - - - M31.6
 - - - Myopathie au cours d' M31.6†, G73.7*
- Cérébral
 - - Cours
 - - - Listériose – A32.8†, 168.1*
 - - - Lupus érythémateux disséminé – M32.1†, 168.2*
 - - - Maladies classées ailleurs – 168.2*
 - - - Maladies infectieuses et parasitaires – 168.1*
 - - - Non classée ailleurs – 167.7
 - - - Syphilitique – A52.0†, 168.1*
 - - - Tuberculeuse – A18.8†, 168.1*
 - - - Neurosyphilis avec A52.0†, 168.1*
 - - Coronaire

Artérite –suite

- Coronaire –suite
 - - Rhumatismal
 - - - Aiguë – 101.8
 - - - Chronique – 109.8
 - - - Syphilitique – A52.0†, 152.0*
 - - Crânienne – M31.6
 - - La crosse aortique – M31.4
 - - Nodosa – M30.0
 - - Sans précision – 177.6
 - - Sénile – 170
 - - Spinale syphilitique – A52.0†, 179.8*
 - - Syphilitique généralisée – A52.0†, 179.8*
 - - Takayasu – M31.4
 - - Temporal
 - - - Juvénile – L95.8
 - - - M31.6
 - - Tronc brachio-céphalique – M31.4
 - - Tuberculeuse – A18.8†, 179.8*

Arthrite

- Allergique – M13.8
- Associée aux enthésopathies – M08.89
- Bactérienne dysentérique – A03.9†, M01.39*
- Bactéries pyogènes, sans précision – M00.9
- Colonne vertébrale – M46.99
- Cours
 - - Acromégalie – E22.0†, M14.59*
 - - Affection
 - - - Endocrinienne NCA – E34.9†, M14.59*
 - - - Gastro-intestinale NCA – K63.9†, M03.69*
 - - - Neurologique NCA – G98†, M14.69*
 - - - Respiratoire NCA – J98.9†, M14.89*
 - - Amylose – E85.4†, M14.49*
 - - Endocardite infectieuse – I33.0†, M03.69*
 - - Entérite NCA – A09.9†, M03.29*
 - - Fièvre méditerranéenne familiale – E85.0†, M14.49*
 - - Fièvre paratyphoïde – A01.4†, M01.39*
 - - Fièvre typhoïde – A01.0†, M01.39*
 - - Helminthiase NCA – B83.9†, M01.89*
 - - Hyperparathyroïdie NCA – E21.3†, M14.19*
 - - Hypogammaglobulinémie – D80.1†, M14.89*
 - - Leucémie NCA – C95.90†, M36.1*
 - - Maladie
 - - - Bactérien
 - - - - Classées ailleurs – M01.3*
 - - - - A49.9†, M01.39*
 - - - Infectieux
 - - - - Parasitaires classées ailleurs – M01.8*
 - - - - B99†, M01.89*
 - - - - Lyme – A69.2†, M01.29*
 - - - - Parasitaire NCA – B89†, M01.89*
 - - - - Viral
 - - - - - Classées ailleurs – M01.5*

Arthrite –suite

- Cours –suite
- Maladie –suite
- Viral –suite
- *B34.9†, M01.59**
- Whipple *→ K90.8†, M14.89**
- Ochronose *→ E70.2†, M14.59**
- Réaction d'hypersensibilité NCA *→ T78.4†, M36.4**
- Recto-colite hémorragique *→ K51.9†, M07.59**
- Réticulose maligne *→ C86.0†, M36.1**
- Rubéole *→ B06.8†, M01.49**
- Sarcôidose *→ D86.8†, M14.89**
- Scorbut *→ E54†, M14.59**
- Sporotrichose *→ B42.8†, M01.69**
- Syndrome de Behçet *→ M35.2*
- Syphilis congénitale *→ A50.5†, M03.19**
- Thalassémie NCA *→ D56.9†, M36.3**
- Typhus *→ A01.0†, M01.39**
- Dérivation intestinale *→ M02.0*
- Dysentérique, NCA *→ A09.0†, M03.29**
- Enfant, commençant avant 16 ans et durant plus de 3 mois *→ M08*
- Entéropathiques *→ Autres M07.6**
- Escherichia coli *→ M00.89, B96.2!*
- Gonocoques *→ A54.4†, M01.39**
- Haemophilus influenzae *→ M00.89, B96.3!*
- IGDA] *→ Syndrome de dermatite granulomateuse interstitielle- M30.1*
- Infectieux
- Arthrite réactionnelle] *→ M02.99*
- SAI *→ M00.9*
- *→ Maladie due au VIH avec B20, M00.99*
- Infections récurrentes-lymphopénie *→ Syndrome de dérèglement immunitaire-maladie inflammatoire de l'intestin- D84.8*
- Méningococcique *→ A39.8†, M01.09**
- Mycosique NCA *→ B49†, M01.69**
- Neuropathique
- Cours de syphilis *→ A52.1†, M14.69**
- Non syphilitique NCA *→ G98†, M14.69**
- Ourlienne *→ B26.8†, M01.59**
- Polyarthrite
- Bactéries précisées *→ M00.8*
- Pneumocoques *→ M00.1*
- Staphylocoques *→ M00.0*
- Streptocoques *→ Autres M00.2*
- Post-dysentérique *→ M02.1*
- Post-infectieuse au cours d'une entérite à Yersinia enterocolitica *→ A04.6†, M03.29**
- Post-infectieuses au cours de maladies classées ailleurs *→ Autres M03.2**
- Post-méningococcique *→ A39.8†, M03.09**
- Post-vaccinale *→ M02.2*
- Précisées *→ Autres M13.8*
- Pseudomonas *→ M00.89, B96.5!*

Arthrite –suite

- Psoriasique
- Axiale *→ L40.5†, M07.2**
- Pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée] *→ Syndrome PsAPASH [M35.8*
- *→ L40.5†, M07.39**
- Purulent
- Pyoderma gangrenosum-acné] *→ Syndrome PAPA [d' M35.8*
- *→ Maladie due au VIH avec B20, M00.99*
- Pyogénique-pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée] *→ Syndrome PAPASH [M35.8*
- Réactionnel
- Cours d'autres maladies classées ailleurs *→ M03.6**
- Sans précision *→ M02.9*
-
- *M02.8*
- Arthrite réactionnelle] *→ Arthrite infectieuse [M02.99*
- Rhumatismal
- Aigu
- Atteinte cardiaque *→ I01.9*
- Endocardite *→ I01.1*
- Multiples atteintes cardiaques *→ I01.8*
- Myocardite *→ I01.2*
- Péricardite *→ I01.0*
- Valvulite *→ I01.1*
- *→ I00*
- Subaigu
- Atteinte cardiaque *→ I01.9*
- Endocardite *→ I01.1*
- Multiples atteintes cardiaques *→ I01.8*
- Myocardite *→ I01.2*
- Péricardite *→ I01.0*
- Valvulite *→ I01.1*
- *→ I00*
- Salmonella *→ A02.2†, M01.39**
- Sans précision *→ M13.9*
- Spinal
- Infectieuse *→ M46.59*
- Pyogénique *→ M46.59*
- Septique *→ M46.59*
- Syphilitique
- Post-infectieuse *→ M03.1**
- Tardive *→ A52.1†, M03.19**
- Tabique *→ A52.1†, M03.19**
- Vénérienne *→ M02.39*
-
- Gonorrhée avec *A54.4†, M01.39**
- Maladie de Caisson avec *T70.3†, M14.89**
- Arthrite chronique juvénile**
- Début systémique
- Articulation
- Cheville *→ M08.27*

Arthrite chronique juvénile –suite

- Début systémique –suite
- Articulation –suite
- Coude *→ M08.22*
- Genou *→ M08.26*
- Hanche *→ M08.25*
- Articulation sacro-iliaque *→ M08.25*
- Colonne vertébrale *→ M08.28*
- Main *→ M08.24*
- Pied *→ M08.27*
- Poignet *→ M08.23*
- Région scapulaire *→ M08.21*
- Sièges multiples *→ M08.20*
- *→ M08.2*
- Forme oligo pauci articulaire
- Articulation
- Cheville *→ M08.47*
- Coude *→ M08.42*
- Genou *→ M08.46*
- Colonne vertébrale *→ M08.48*
- Main *→ M08.44*
- Pied *→ M08.47*
- Poignet *→ M08.43*
- Région pelvienne *→ M08.45*
- Région scapulaire *→ M08.41*
- Sièges multiples *→ M08.40*
- Séronégative
- Forme polyarticulaire *→ M08.3*
- *→ M08.3*
- Arthrite de Charcot**
- Diabétique *→ E14.60†, M14.69**
-
- Diabète sucré de type 1 avec *E10.60†, M14.69**
- Diabète sucré de type 2 avec *E11.60†, M14.69**
- Arthrite juvénile**
- Articulation
- Coude *→ Psoriasis avec L40.5†, M09.02**
- Genou *→ Psoriasis avec L40.5†, M09.06**
- Chronique
- Début oligoarticulaire à évolution polyarticulaire [oligoarthrite étendue] *→ M08.3*
- *→ M08.99*
- Colonne vertébrale *→ Psoriasis avec L40.5†, M09.08**
- Cours
- Entérite régionale *→ K50.9†, M09.19**
- Maladie de Crohn *→ K50.9†, M09.19**
- Maladies classées ailleurs *→ M09.8**
- Recto-colite hémorragique *→ K51.9†, M09.29**
- Début polyarticulaire *→ M08.3*
- Idiopathique
- Associé

Arthrite juvénile –suite

- Idiopathique –suite
- - Associé –suite
- - - Enthésopathie
- - - - Articulation de la cheville – M08.87
- - - - Avant-bras – M08.83
- - - - Bras – M08.82
- - - - Colonne vertébrale – M08.88
- - - - Cuisse – M08.85
- - - - Jambe – M08.86
- - - - Main – M08.84
- - - - Pied – M08.87
- - - - Région pelvienne – M08.85
- - - - Région scapulaire – M08.81
- - - - Sièges multiples – M08.80
- - - - - M08.89
- - - Psoriasis – L40.5†, M09.09*
- - Avant-bras – M08.93
- - Bras – M08.92
- - Colonne vertébrale – M08.98
- - Indéterminé
- - - Avant-bras – M08.83
- - - Bras – M08.82
- - - Colonne vertébrale – M08.88
- - - Jambe – M08.86
- - - Main – M08.84
- - - Pied – M08.87
- - - Région pelvienne – M08.85
- - - Région scapulaire – M08.81
- - - Sièges multiples – M08.80
- - - - M08.89
- - - Jambe – M08.96
- - - Localisations multiples – M08.90
- - - Main – M08.94
- - - Oligoarticulaire – M08.49
- - - Pied – M08.97
- - - Région pelvienne – M08.95
- - - Région scapulaire – M08.91
- - - - M08.99
- - - Localisations multiples – Psoriasis avec L40.5†, M09.00*
- - - Main – Psoriasis avec L40.5†, M09.04*
- - - Pied – Psoriasis avec L40.5†, M09.07*
- - - Poignet – Psoriasis avec L40.5†, M09.03*
- - - Région de l'épaule – Psoriasis avec L40.5†, M09.01*
- - - Région pelvienne – Psoriasis avec L40.5†, M09.05*
- - - Sans précision – M08.9
- - - -
- - - M08.8
- - - Vasculite au cours d' M08.7

Arthrite rhumatoïde

- Adéno splénomégalie leucopénie –
- - M05.0

Arthrite rhumatoïde –suite

- Adéno splénomégalie leucopénie – –suite
- - M05.00
- - Juvénile avec ou sans facteur rhumatismal – M08.0
- - Séropositive chronique –
- - - Cardite lors d' M05.30†, I52.8*
- - - Endocardite lors d' M05.30†, I39.8*
- - - Myocardite lors d' M05.30†, I41.8*
- - - Myopathie lors d' M05.30†, G73.7*
- - - Polynévrite lors d' M05.30†, G63.6*
- - - Vasculite lors d' M05.2
- - - Atteinte vertébrale au cours de la M45

Arthrite tuberculeuse

- Chronique – A18.0†, M01.19*
- Colonne vertébrale – A18.0†, M49.09*
- - A18.0†, M01.19*

Arthritique

- Épidémique – Érythème A25.1
- - Purpura D69.0†, M36.4*

Arthritis

- Mutilans psoriatica – L40.5†, M07.19*
- Urethritica [syndrome de Reiter] – M02.39

Arthrodèse –

- Guérison osseuse retardée après fusion ou M96.82
- Pseudarthrose après fusion ou M96.0
- Status post Z98.1

Arthrogrypose

- v./v.a. adduction-arthrogrypose
- Congénitale multiple neurogénique – Q74.3
- Distal type
- - 1 – Q68.8
- - 2B – Q68.8
- - 3 – Q68.8
- - 4 – Q68.8
- - 5 – Q68.8
- - 5D – Q68.8
- - 6 – Q68.8
- - 7 – Q68.8
- - 9 – Q68.8
- - 10 – Q68.8
- Insuffisance rénale-cholestase – Syndrome d' Q89.7
- Maladie des cellules ganglionnaires de la corne antérieure – Syndrome d' Q74.3, G12.2
- Membres inférieurs – Dysplasie pelvienne avec Q74.2
- Multiple congénital
- - Myogénique autosomique récessive – Q74.3
- - Non létal autosomique récessive associé à MYBPC1 – Syndrome d' Q74.3
- - -
- - - Q74.3
- - - AMC [Q74.3

Arthrogrypose –suite

- - Syndrome de neuropathie hypomyélinisante- G83.8, Q74.3
- Arthrogryposique – Syndrome d'Ehlers-Danlos type** Q79.6
- Arthrolithe du genou – M23.4**
- Arthromyodysplasia congenita – Q74.3**
- Arthro-ophthalmoplégie héréditaire progressive – Q87.0**
- Arthropathie**
- v./v.a. Cranio-ostéo-arthropathie
- Charcot
- - Cours de syphilis – A52.1†, M14.69*
- - Diabétique – E14.60†, M14.69*
- - - G98†, M14.69*
- - Chronique post-rhumatismale [Jaccoud] – M12.0
- - Cours
- - - Acromégalie – E22.0†, M14.59*
- - - Amylose – E85.9†, M14.49*
- - - Endocardite infectieuse – I33.0†, M03.69*
- - - Entérite régionale – K50.9†, M07.49*
- - - Érythème
- - - - Nouveaux – L52†, M14.89*
- - - - Polymorphe – L51.9†, M14.89*
- - - - Hémochromatose – E83.1†, M14.59*
- - - - Hémoglobinopathie NCA – D58.2†, M36.3*
- - - - Hémophilie NCA – D66†, M36.2*
- - - - Histiocytose maligne – C96.8†, M36.1*
- - - - Hyperthyroïdie – E05.9†, M14.59*
- - - - Hypothyroïdie – E03.9†, M14.59*
- - - - Leucémie NCA – C95.90†, M36.1*
- - - - Maladie
- - - - - Crohn – K50.9†, M07.49*
- - - - - Endocrinien
- - - - - Nutritionnelles et métaboliques – M14.5*
- - - - - - E34.9†, M14.59*
- - - - - Métabolique NCA – E88.9†, M14.59*
- - - - - Précisées classées ailleurs – M14.8*
- - - - - Sang NCA – D75.9†, M36.3*
- - - - - Myélome multiple – C90.00†, M36.1*
- - - - - Plasmocytome
- - - - - Rémission complète – C90.01†, M36.1*
- - - - - - C90.00†, M36.1*
- - - - - Purpura de Schoenlein-Henoch – D69.0†, M36.4*
- - - - - Réactions d'hypersensibilité classées ailleurs – M36.4*
- - - - - Syphilis tardive – A52.7†, M03.19*
- - - - - Syringomyélie – G95.0†, M14.69*
- - - - - Thyrotoxicose – E05.9†, M14.59*
- - - - - Tumeur NCA – D48.0†, M36.1*
- - - - - Coxa vara-péricardite [CACP] – Syndrome de camptodactylie- M12.80
- - - - - Diabétique NCA – E14.60†, M14.29*
- - - - - Digitale-brachydactylie familiale – Syndrome d' M25.94, Q71.8

Arthropathie – suite

- Due
- - Microcristaux
- - - Cours d'hyperparathyroïdie – E21.3†, M14.19*
- - - Sans précision – M11.9
- - Rubéole – B06.8†, M01.49*
- Goutte au cours de drépanocytose – D57.8†, M14.09*
- Goutteux
- - Cours de syndrome de Lesch-Nyhan – E79.1†, M14.09*
- - Due à un déficit enzymatique et autres troubles héréditaires – M14.0*
- Inflammatoire SAI – M13.9
- Lors
- - Entérite infectieuse – A09.0
- - État alimentaire carencé – E63.9†, M14.59*
- Microcristaux
- - Cours d'autres troubles métaboliques classés ailleurs – M14.1*
- - Précisés – Autres M11.8
- Neuropathique
- - Diabète sucré – E14.60†, M14.69*
- - Tabique – A52.1†, M14.69*
- - -
- - - M14.6*
- - - Insensibilité congénitale à la douleur-anosmie- G60.8†, M14.69*, Q07.8
- Non syphilitique de Charcot NCA – G98†, M14.69*
- Post-infectieux
- - Cours
- - - Entérite à Yersinia enterocolitica – A04.6†, M03.29*
- - - Hépatite virale NCA – B19.9†, M03.29*
- - - B99†, M03.29*
- Progressive – Dysplasie spondylo-épiphysaire avec Q77.7
- Psoriasique
- - Distale interphalangienne – L40.5†, M07.09*
- - - L40.5†, M07.39*
- SAI – M25.9
- Sarcoidose – D86.8†, M14.89*
- Spécifiques, non classées ailleurs – Autres M12.8
- Syphilitique
- - Charcot – A52.1†, M14.69*
- - Congénitale tardive – A50.5†, M03.19*
- - Déformante – A52.1†, M14.69*
- - - A52.1†, M14.69*
- Syringomyélique de Charcot – G95.0†, M49.49*
- Tabétique – A52.1†, M14.69*
- Tabique de Charcot – A52.1†, M14.69*
- Transitoire – M12.8
- Traumatique – M12.5

Arthropathie – suite

- -
- - Nodosités
- - - Bouchard (avec M15.2)
- - - Heberden (avec M15.1)
- - Spectre MONA [ostéolyse multicentrique-nodulose- Q87.5
- Arthroplastie**
- Digitale – Z96.68
- Métatarsophalangienne du gros orteil – Z96.68
- Arthropodes**
- Sans précision –
- - Encéphalite virale transmise par des A85.2
- - Fièvre virale transmise par des A94
- -
- - Effet toxique: Venin d'autres T63.4
- - Fièvres virales précisées, transmises par des A93.8
- - Infestations par B88.2
- - Nécessité d'une vaccination contre l'encéphalite virale transmise par les Z24.1
- Arthrose**
- Cours d'alcaptonurie – E70.2†, M36.8*
- Érosive – (Ostéo) M15.4
- Interépineuse [Maladie de Baastrup] – M48.2
- Mention de plus d'une localisation – M15
- Ostéoarthrite vertébrale – M47
- Post-traumatique
- - Articulations – M19.1
- - Premier articulation carpo-métacarpienne
- - - Bilatérale – M18.2
- - - SAI – M18.3
- - - Unilatérale – M18.3
- - SAI – M19.1
- Post-traumatiques de la première articulation carpo-métacarpienne – Autres M18.3
- Précisées – Autres M19.8
- Précoce
- - Dysplasie spondylo-épiphysaire intermédiaire due à une mutation du gène COL2A1 – Q77.7, M19.90
- - - Syndrome de petite taille-âge osseux avancé- Q79.8
- Première articulation carpo-métacarpienne, sans précision – M18.9
- Primaire
- - Articulations – M19.0
- - Généralisée – (Ostéo) M15.0
- - Premier articulation carpo-métacarpienne
- - - Bilatérale – M18.0
- - - SAI – M18.1
- - - Unilatérale – M18.1
- - - - Autres M18.1
- - SAI – M19.0
- Sans précision – M19.9
- Secondaire

Arthrose – suite

- Secondaire – suite
- - Multiple – M15.3
- - Premier articulation carpo-métacarpienne
- - - Bilatérale – Autres M18.4
- - - SAI – M18.5
- - - Unilatérale – M18.5
- - - - Autres M18.5
- - SAI – M19.2
- - - Autres M19.2
- Arthrose-anévrisme – Syndrome d' Q87.4**
- Articulaire**
- v./v.a. ostéo-articulaire
- v./v.a. Type de maladie
- Articulation**
- Acromio-claviculaire –
- - T84.10
- - Entorse et foulure de l' S43.5
- - Luxation de l' S43.1
- Atlanto-axiale – S13.4
- Atlanto-occipitale – S13.4
- Basale du gros orteil – T84.08
- Capsule SAI –
- - Arrachement de T14.3
- - Déchirure traumatique de T14.3
- - Entorse de T14.3
- - Foulure de T14.3
- - Hémarthrose traumatique de T14.3
- - Lacération de T14.3
- - Rupture traumatique de T14.3
- - Subluxation traumatique de T14.3
- Carpienne – Entorse et foulure du poignet: (S63.51
- Carpo-métacarpien –
- - Entorse et foulure du poignet: (S63.53
- - Luxation du poignet: (S63.04
- Charcot – Tabo-paralysie avec A52.1†, M14.69*
- Cheville –
- - T84.16
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, M08.27
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, M08.47
- - Arthrite juvénile idiopathique associée aux enthésopathies, M08.87
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: T84.06
- - Maladie de Still de l'adulte, M06.17
- Chondro-costales [Tietze] – Syndrome des M94.0
- Coude –
- - T84.11
- - Amputation traumatique à dans l' S58.0
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, M08.22
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, M08.42

Articulation –suite

- Coude - -suite
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.01*
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], *M11.12*
- - Hydarthrose intermittente, *M12.42*
- - Psoriasis avec arthrite juvénile de l' *L40.5†*, *M09.02**
- - Rhumatisme fibroblastique de l' *M06.82*
- Cubito-humérale - *S53.1*
- Doigt -
- - *T84.08*
- - Kyste mucoïde à l' *M67.44*
- Dysmorphie - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-épilepsie-contraction progressive des *Q87.8*
- Extrémité, n.c.a. - Absence congénitale d'une *Q74.8*
- Genou -
- - *T84.15*
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, *M08.26*
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, *M08.46*
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.05*
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], *M11.16*
- - Hémarthrose
- - - Non traumatique de l' *M25.06*
- - - Traumatique de l' *S80.0*
- - Hydarthrose intermittente, *M12.46*
- - Inflammation tuberculeuse de l' *A18.0†*, *M01.16**
- - Psoriasis avec arthrite juvénile de l' *L40.5†*, *M09.06**
- - Rhumatisme fibroblastique de l' *M06.86*
- - Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.26*
- - TBC [Tuberculose] de l' *A18.0†*, *M01.16**
- Gléno-humérale] SAI - Luxation de l'épaule [*S43.00*
- Hanche -
- - *T84.14*
- - Amputation traumatique de l' *S78.0*
- - Arthrite chronique juvénile avec début systémique, *M08.25*
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.04*
- - Hydarthrose intermittente, *M12.45*
- - Tuberculose de l' *A18.0†*, *M01.15**
- Interphalangienne -
- - Entorse et foulure de doigt(s): (*S63.62*
- - Luxation
- - - Doigt: (*S63.12*
- - - Orteil(s): (*S93.12*
- Ligament
- - Crico

Articulation –suite

- Ligament -suite
- - Crico -suite
- - - Aryténoïdien(ne) - *S13.5*
- - - Thyroïdien(ne) - *S13.5*
- - Non précis membre
- - - Inférieur, niveau non précisé - Luxation, entorse et foulure d'une *T13.2*
- - - Supérieur, niveau non précisé - Luxation, entorse et foulure d'une *T11.2*
- - Partie non précis
- - - Cou - Entorse et foulure des *S13.6*
- - - Tête - Entorse et foulure de l' *S03.5*
- - Pelviens - Lésions obstétricales intéressant les *O71.6*
- - Radiocarpien - Entorse et foulure du poignet: (*S63.52*
- - Médiocarpienne - Luxation du poignet: (*S63.03*
- - Médiotarsienne - Luxation de parties autres et non précisées du pied: (*S93.32*
- - Métacarpo-phalangien
- - Interphalangienne - Rupture traumatique de ligaments du doigt au niveau des *S63.4*
- - -
- - - Entorse et foulure de doigt(s): (*S63.61*
- - - Luxation du doigt: (*S63.11*
- - Métatarsophalangienne - Luxation d'un (des) orteil(s): (*S93.11*
- - Non
- - Classées ailleurs - Luxation et subluxation pathologiques d'une *M24.3*
- - Précis
- - - Main - Entorse et foulure d' *S63.7*
- - - - Luxation partie non précis pied
- - - - Métatarsien (os), *S93.34*
- - - - Os) carpe, *S93.31*
- - Plus proche) au niveau d'un moignon d'amputation - Contracture (flexion) (de l' *T87.6*
- - Poignet -
- - *T84.12*
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.03*
- - Précisées - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: autres *T84.08*
- - Radiocarpienne - Luxation du poignet: (*S63.02*
- - Radio-cubitale - Luxation du poignet: (*S63.01*
- - Radio-humérale - *S53.0*
- - S
- - Interphalangienne(s) - *S93.5*
- - Métatarsophalangienne(s) - *S93.5*
- - Sacro-iliaque et sacro-coccygienne - Luxation des *S33.2*
- - Sterno-claviculaire -
- - *T84.10*
- - Entorse et foulure de l' *S43.6*
- - Luxation de l' *S43.2*

Articulation –suite

- Sterno-claviculaire - -suite
- - Tuberculose de l' *A18.0†*, *M01.11**
- Talo-crurale - Syndrome d'empiètement de l' *M24.87*
- Tarsométatarsienne - Luxation de parties autres et non précisées du pied: (*S93.33*
- Tibio-péronier
- - Supérieure et ses ligaments - *S83.6*
- - - *S83.1*
- Vertébrale - Ankylose d' *M43.2*
- -
- - Arthrose
- - - Post-traumatique d'autres *M19.1*
- - - Primaire d'autres *M19.0*
- - Entorse foulure coude
- - - Humérocubitale (*S53.44*
- - - Huméroradiale (*S53.43*
- - Inflammation gonorrhéique des *A54.4†*, *M01.39**
- - Kératodermie palmoplantaire focale avec kératose localisée aux *Q82.8*
- - Nœud syphilitique à proximité de l' *A52.7†*, *M14.89**
- - Séquelles de tuberculose des os et des *B90.2*
- - Trouble
- - - Développement (de): l' *F80.0*
- - - Fonctionnel de l' *F80.0*
- - - Spécifique de l'acquisition de l' *F80.0*
- - Tuberculose des *A18.0†*, *M01.19**
- Articulation carpo-métacarpienne**
- Bilatéral - Arthrose
- - Post-traumatique de la première *M18.2*
- - Primaire de la première *M18.0*
- - Secondaires de la première *M18.4*
- - SAI - Arthrose
- - Post-traumatique de la première *M18.3*
- - Primaire de la première *M18.1*
- - Secondaire de la première *M18.5*
- - Sans précision - Arthrose de la première *M18.9*
- - Unilatéral - Arthrose
- - Post-traumatique de la première *M18.3*
- - Primaire de la première *M18.1*
- - Secondaire de la première *M18.5*
- - - arthrose
- - Post-traumatiques de la première *M18.3*
- - Primaires de la première *M18.1*
- - Secondaires de la première *M18.5*
- Articulation de l'épaule -**
- *T84.10*
- Amputation traumatique de l' *S48.0*
- Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.00*
- CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], *M11.11*

Articulation de l'épaule - *-suite*

- Empyème de l' *M00.97*
- Entorse et foulure de l' *S43.4*
- Infection de l' *M00.91*
- Lésion labrum
- - *S43.4*
- - Atteinte dégénérative de l' *M75.6*
- Tuberculose de l' *A18.0†, M01.11**

Articulation du genou
v./v.a. genou**Articulation sacro-iliaque**

- Congénital -
- - Fusion de l' *Q74.2*
- - Malformation de: *Q74.2*
- -
- - *T84.14*
- - Arthrite chronique juvénile avec début systémique, *M08.25*
- - Entorse et foulure de l' *S33.6*
- - Tuberculose de l' *A18.0†, M49.08**

Articulation temporo-mandibulaire

- Ligament) - *S03.4*
- -
- - *S03.0*
- - *T84.08*
- - Dysfonctionnement de l' *K07.6*
- - Lésions de l' *K07.6*
- - Syndrome de dysfonctionnement douloureux de l' *K07.6*

Artifice - Accident dû à: Corps de feu d'
*W49.9!***Arts - Syndrome d'** *E79.8***Arylsulfatase**

- A - Déficit en *E75.2*
- B - Déficit en *E76.2*

Aryténoïdien(ne) - Articulation (ligament): crico- *S13.5***Arythmie**

- Associé à TANGO2 - Syndrome d'encéphalopathie métabolique- *G31.88*
- Atriale - *I49.8*
- Cardiaque
- - Associé à GNB5 - Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*
- - Néonatale - *P29.1*
- - Précisées - Autres *I49.8*
- - SAI - *I49.9*
- - Sans précision - *I49.9*
- Complet
- - Cours d'une fibrillation auriculaire - *I48.9*
- - Intermittente - *I48.9*
- - - *I48.9*
- Extrasystolique - *I49.4*
- Fibrillation
- - Auriculaire - *I48.9*
- - - *I48.9*
- Nœud atrio-ventriculaire - *I49.8*

Arythmie *-suite*

- Ventriculaire de réentrée - *I47.0*

Arythmogène

- CVDA] - Cardiomyopathie ventriculaire droite *I42.80*
- Familial isolé
- - Forme biventriculaire - Dysplasie ventriculaire *I42.88*
- - - Dysplasie ventriculaire droite *I42.80*
- -
- - Dysplasie ventriculaire droite *I42.80*
- - Syndrome
- - - Hyperkératose palmoplantaire-cardiomyopathie *Q87.8*
- - - Kératodermie palmoplantaire-cardiomyopathie *Q87.8*

Asbestose -

- *J61.0*
- Plaque pleural
- - *J92.0*
- - Sans *J92.9*

Ascariadiase

- Complication
- - Intestinales - *B77.0†, K93.8**
- - - *B77.8*
- - Sans précision - *B77.9*
- - *B77.9*

Ascariodose - *B77.9***Ascariodose -**

- Pneumonie au cours de l' *B77.8†, J17.3**
- Pneumopathie au cours de l' *B77.8†, J17.3**

Ascaris -

- Infection
- - *B77*
- - *B77.9*
- Pneumonie à *B77.8†, J17.3**

Ascendant

- v./v.a. Aorte ascendante
- v./v.a. Côlon ascendant
- Aiguë - myélite *G04*
- Héréditaire - Paralyse spastique infantile *G12.2*
- Nécrosante sub-aiguë - Myélite *G37.4*
- - Angiocholite *K83.08*

Ascher - Syndrome d' *Q87.0***Ascite**

- v./v.a. néphroblastomose-ascite
- Chyleuse - *I89.8*
- Foetus
- - Entraînant une disproportion - *O33.7*
- - - Dystocie due à: *O66.3*
- Gélatineuse - *C78.6*
- Tuberculeuse - *A18.3*
- - *R18*

Ascorbique - Carence en acide *E54***ASD**

- Défaut septal auriculaire] du type sinus venosus - *Q21.1*
- Type
- - Ostium secundum - *Q21.1*
- - Sinus coronaire - *Q21.1*
- - - *Q21.1*
- Aseptique**
- v./v.a. Nécrose aseptique
- Corticosensibles - Syndrome des abcès *M35.8*
- Idiopathique - Ostéonécrose *M87.09*
- Nouveau-né - Myocardite *B33.2†, I41.1**
- Tête fémorale médiale] - Maladie d'Ahlbäck [ostéonécrose *M87.05*
- -
- - Maladie due au VIH avec méningite *B20, G03.0*
- - Mesures insuffisantes de précautions *Y69!*
- - Ostéonécrose *M87.99*
- - Péritonite: *T81.6*

Asherman - Syndrome d' *N85.6***ASI] - Ataxie spinocérébelleuse infantile [**
*G11.1***Asiatique**

- Influenza
- - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine - Grippe *J10.1*
- - Virus grippe
- - - Aviaire identifié - Grippe *J09, U69.21!*
- - - Porcine identifié - Grippe *J09, U69.20!*
- - Fièvre russo- *A77.2*

Asie du Sud-Est - Ovalocytose de l' *D58.1***Asocial**

- Sans trouble psychiatrique évident - Mise en observation pour: comportement *Z03.2*
- - Personnalité: *F60.2*

Asomatognosie - *R29.5***Asparagine synthétase - Déficit en** *E72.8***Aspartate**

- v./v.a. glutamate-aspartate
- Aminotransférase - Taux anormal d' *R74.8*

Aspartate-glutamate 1 - Déficit en transporteur mitochondrial *E72.0***Aspartoacylase - Déficit en** *E75.2***Aspartylglucosaminidase - Déficit en** *E77.1***Aspartylglucosaminurie -** *E77.1***Aspect de la face - Syndromes congénitaux malformatifs atteignant principalement l'**
*Q87.0***ASPED] - Dysplasie phalango-épiphysaire en ailes d'anges [** *Q78.8***Asperger - Syndrome d'** *F84.5***Aspergillaire du poumon - Abcès** *B44.1***Aspergillome -** *B44***Aspergillose**

- Amygdales - *B44.2†, J99.8**
- Broncho-pulmonaire

Aspergillose – suite

- Broncho-pulmonaire – suite
- - Allergique – B44.1†, J99.8*
- - - B44.1
- Cérébrale – B44.8
- Généralisée – B44.78
- Invasif
- - Pneumonie – B44.0†, J17.2*
- - Poumon – B44.0†, J99.8*
- Pneumonie – B44.1†, J17.2*
- -
- - Formes d' B44.8
- - Otite externe au cours de B44.8†, H62.2*
- - Otomycose au cours d' B44.8†, H62.2*

Aspergillus

- Clavatus – Alvéolite due à J67.40
- -
- - Amygdalite à B44.2†, J99.8*
- - Aortite à B44.8†, I79.1*
- - Bronchiolite à B44.1†, J99.8*
- - Bronchite à B44.1†, J99.8*
- - Bronchopneumonie à B44.1†, J17.2*
- - Duodénite à B44.8†, K93.8*
- - Endocardite à B44.8†, I39.8*
- - Entérite à B44.8†, K93.8*
- - Gastrite à B44.8†, K93.8*
- - Glossite à B44.8
- - Hypersensibilité à l'extrait d' T78.4
- - Iléite à B44.8†, K93.8*
- - Infection à B44.9
- - Jéjunite à B44.8†, K93.8*
- - Méningite à B44.8†, G02.1*
- - Myocardite à B44.8†, I41.2*
- - Néphrite à B44.8†, N08.0*
- - Œsophagite à B44.8†, K23.8*
- - Péricardite à B44.8†, I32.1*
- - Pleurésie à B44.8
- - Prostatite à B44.8†, N51.0*
- - Septicémie à B44.70
- - Splénite à B44.8
- - Thyroïdite à B44.8†, E35.0*
- - Trachéite à B44.8
- - Trachéo-bronchite à B44.1†, J99.8*
- - Vasculaire à B44.8

Aspergillus fumigatus résistant

- Antifongiques du groupe des triazoles, sauf aspergillus fumigatus résistant au fluconazole seulement – U83.3!
- Fluconazole seulement – Aspergillus fumigatus résistant aux antifongiques du groupe des triazoles, sauf U83.3!
- Isavuconazole – U83.3!
- Posaconazole – U83.3!
- Voriconazole – U83.3!

Asphyxiante – Dystrophie thoracique Q77.2**Asphyxie**

- Blanche – P21.0
- Bleue – P21.1
- Due à un corps étranger – T17
- Fœtale ou intra-utérine – P20
- Indice Apgar minute
- - 0 et 3 – P21.0
- - 4 et 7 – P21.1
- Obstétrical
- - Grave – P21.0
- - Légère ou modérée – P21.1
- - Sans précision – P21.9
- SAI – P21.9
- -
- - R09.0
- - T71

Aspirateur

- Sans précision – Dépendance (de longue durée) envers: Z99.0
- - Dépendance long durée envers
- - Z99.0

Aspiration

- v./v.a. Pneumonie par aspiration
- Canule trachéale (partiellement) obstruée – Dysphagie sur trachéostomie nécessitant une R13.1
- Due anesthésie
- - Cours
- - - Grossesse – Pneumonie chimique d' O29.0
- - - Puerpéralité – Pneumonie chimique d' O89.0
- - - Travail et de l'accouchement – Pneumonie chimique d' O74.0
- - - Pneumonie chimique d' J95.4
- Liquor (amni) – P24.1
- Méconium – P24.0
- Néonatal
- - Lait et d'aliments régurgités – P24.3
- - Liquide amniotique et de mucus – P24.1
- - Méconium – P24.0
- - Sang – P24.2
- Sans précision – Syndrome néonatal d' P24.9
- -
- - X59.9!
- - Pneumonie néonatale résultant d'une P24
- - Pneumopathie néonatale d' P24.9
- - Syndromes néonataux d' P24.8

Asplénie

- Congénital
- - Familiale isolée – Q89.01
- - - Q89.01
- Polysplénie – Isomérisme des auricules cardiaques avec Q20.6
- Post-chirurgicale – D73.0
- - Syndrome de hernie diaphragmatique-intestin court- Q87.8

Assistance

- Cardiaque – Adaptation et manipulation d'un système d' Z45.02
- Cardio-vasculaire – Présence système
- - Z95.80
- Domicile, aucun autre membre du foyer n'étant capable d'assurer les soins – Difficultés liées à: besoin d' Z74.2
- Minimale ou sans assistance – cas avec O80
- Soins d'hygiène – Difficultés liées à: besoin d' Z74.1
- - cas avec assistance minimale ou sans O80

Assistée – Autres méthodes de fécondation Z31.3**Assmann avec signes de maladie NCA – Infiltrat d' A16.2****Associant**

- Hémolyse, une élévation des enzymes hépatiques et une thrombopénie – Syndrome O14.2
- Tics vocaux et tics moteurs [syndrome de Gilles de la Tourette] – Forme F95.2

Association

- CHARGE] – Syndrome CHARGE [Q87.8
 - Dérivés – T38.5
 - Ligaments (latéraux) (croisés) – Lésion traumatique du ménisque (externe) (interne) en S83.7
 - Maladies infectieuses – Nécessité d'une vaccination contre d'autres Z27.8
 - MURCS – Q87.8
 - Non classés ailleurs – Intoxication: Anti-épileptiques en T42.5
 - Partie corps –
 - - Amputation traumatique avec d'autres T05.8
 - - Écrasement d'autres T04.8
 - - Fractures avec d'autres T02.8
 - - Lésions traumatiques superficielles comprenant d'autres T00.8
 - - Luxations, entorses et foulures avec d'autres T03.8
 - - Plaies ouvertes avec d'autres T01.8
 - Pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole – Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l' U81.6!
 - Tout niveau] – Amputation traumatique de membres supérieurs et inférieurs, toute T05.6
 - VACTERL – Q87.2
 - - Schisis Q87.8
- Assouplissement** – R40.0
- Assourdis, augmentés ou diminués – Bruits cardiaques** R01.2
- Assurance – inscription dans:** Z02
- Astasie**
- Fonctionnelle – F44.4
 - Hystérique – F44.4
- Atrato-myocloniques – Épilepsie avec: crises** G40.4

Asthénie

- Émotionnelle organique → Labilité [F06.6
- Hystérique → F44.4
- Neurocirculatoire → F45.30
- SAI → R53
- Sénile → R54

Asthénique →

- Syndrome F48.0
- Trouble de la personnalité: dépendante (F60.7

Asthénopie → H53.1**Asthénozoospermie → Infertilité masculine non syndromique par N46****Asthmatique**

- Chronique VEF1
- - 35
- - - 50 % de la norme → Bronchite J44.81
- - - Norme → Bronchite J44.80
- - 50 % et < 70 % de la norme → Bronchite J44.82
- - 70 % de la norme → Bronchite J44.83
- Obstructive) chronique → bronchite: J44
- -
- - Bronchite J45.99
- - Dyspnée J45.99
- - État de mal J46

Asthme

- Allergie à la farine → J45.09
- Allergique
- - Cause exogène → J45.09
- - - J45.09
- Associé
- - Qualifié
- - - Bien contrôlé
- - - - Non sévère → J45.80
- - - - Sévère → J45.83
- - - Non contrôlé
- - - - Non contrôlé et de non sévère → J45.82
- - - - Sévère → J45.85
- - - Partiellement contrôlé
- - - - Non sévère → J45.81
- - - - Sévère → J45.84
- - - J45.89
- Atopique → J45.09
- Bronchique
- - Allergique → Exacerbation infectieuse d'un J45.89
- - Intrinsèque d'origine extrinsèque → J45.89
- - Provoqué par infection → J45.19
- - Psychogène → F54, J45.99
- - - Les affections mentionnées, associées à l' J44
- Cardiaque → I50.1
- Croupal → J45.99
- Dénrées alimentaires → J45.09
- Due aux analgésiques → J45.19

Asthme →suite

- Effort → J45.19
- Éosinophiles → J82
- Exacerbé → J45.99
- Extrinsèque → J45.09
- Grave aigu → J46
- Intrinsèque → J45.19
- Lors d'idiosyncrasie → J45.19
- Nerveux → J45.19
- Non allergique
- - Endogène → J45.19
- - Médicamenteux → J45.19
- - Qualifié
- - - Bien contrôlé
- - - - Non allergique, qualifié de bien contrôlé et de non sévère → J45.10
- - - - Sévère → J45.13
- - - Non contrôlé
- - - - Non allergique, qualifié de non contrôlé et de non sévère → J45.12
- - - - Sévère → J45.15
- - - Partiellement contrôlé
- - - - Non allergique, qualifié de partiellement contrôlé et de non sévère → J45.11
- - - - Sévère → J45.14
- - - J45.19
- Platine → J45.09
- Prédominance allergique qualifié
- - Bien contrôlé
- - - Non sévère → J45.00
- - - Sévère → J45.03
- - Non contrôlé
- - - Non contrôlé et de non sévère → J45.02
- - - Sévère → J45.05
- - Partiellement contrôlé
- - - Non sévère → J45.01
- - - Sévère → J45.04
- Qualifié
- - Bien contrôlé
- - - Non sévère → J45.90
- - - Sévère → J45.93
- - Non contrôlé
- - - Non contrôlé et de non sévère → J45.92
- - - Sévère → J45.95
- - Partiellement contrôlé
- - - Non sévère → J45.91
- - - Sévère → J45.94
- Spastique → J45.99
- Tardif → J45.99
- Tuberculeux → A16.2
- -
- - J45.99
- - Allergie
- - - Ambroisie avec J45.09
- - - Pollens avec J45.09

Asthme →suite

- - - suite
- - Allergie →suite
- - - Poussière de maison avec J45.09
- - Crise d' J45.99
- - Rhinite allergique avec J45.09
- - Rhume des foins avec J45.09

Astigmatisme → H52.2**Astley-Kendall → Dysplasie type Q77.3****Astragale**

- Vertical → Q66.8
- -
- - S92.1
- - S93.0
- - Fracture de l' S92.1
- - Ostéochondrite juvénile, M92.6

Astringents et détergents locaux → Intoxication: T49.2**Astroblastome**

- Cerveau → C71.0
- Cervelet → C71.6
- Encéphale, à localisations contiguës → C71.8
- Lobe frontal → C71.1
- Lobe occipital → C71.4
- Lobe pariétal → C71.3
- Lobe temporal → C71.2
- Tronc cérébral → C71.7
- - C71.9

Astrocytome

- Anaplasique
- - Cerveau → C71.0
- - Cervelet → C71.6
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → C71.8
- - Lobe frontal → C71.1
- - Lobe occipital → C71.4
- - Lobe pariétal → C71.3
- - Lobe temporal → C71.2
- - Tronc cérébral → C71.7
- - - C71.9
- - Cérébelleux → C71.6
- Cerveau
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → C71.8
- - - C71.0
- - Desmoplasique infantile → D33.0
- Diffus
- - Cerveau → C71.0
- - Cervelet → C71.6
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → C71.8
- - Lobe frontal → C71.1
- - Lobe occipital → C71.4
- - Lobe pariétal → C71.3
- - Lobe temporal → C71.2

Astrocytome –suite

- Diffus –suite
- - Tronc cérébral – C71.7
- - Ventricule cérébral – C71.5
- - - C71.9
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3
- Lobe temporal – C71.2
- Maligne – C71.9
- Moelle allongée [bulbe rachidien] – C71.7
- Pilocytique
- - Bénin – D33.1
- - Cerveau – C71.0
- - Cervelet – C71.6
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – C71.8
- - Lobe frontal – C71.1
- - Lobe occipital – C71.4
- - Lobe pariétal – C71.3
- - Lobe temporal – C71.2
- - Quatrième ventricule – C71.7
- - Ventricule cérébral – C71.5
- - - C71.9
- Pilomyxoïde
- - Cerveau – C71.0
- - Cervelet – C71.6
- - Hypothalamus – C71.0
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – C71.8
- - Lobe frontal – C71.1
- - Lobe occipital – C71.4
- - Lobe pariétal – C71.3
- - Lobe temporal – C71.2
- - Quatrième ventricule – C71.7
- - Tronc cérébral – C71.7
- - Ventricule cérébral – C71.5
- - - C71.9
- Sous-épendymaire à cellules géantes – D43.2
- Thalamus – C71.0
- Tronc cérébral – C71.7
- Ventricule cérébral – C71.5
- - C71.9
- Astrocytome protoplasmique**
- Cerveau – C71.0
- Cervelet – C71.6
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – C71.8
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3
- Lobe temporal – C71.2
- Tronc cérébral – C71.7
- - C71.9

Asymétrie

- Cranio-faciale et anomalies acrales, oculaires et cérébrales – Hypopigmentation linéaire avec Q87.0
- Facial
- - Pleurs isolée – Q18.8
- - Strabisme-incisure du lobe de l'oreille – Syndrome de retard de langage- Q87.0
- - - Q67.0
- Mâchoires – K07.1
- Mammaire – Q83.88
- Asymétrique – Pied bot: Q66.8**
- Asymptomatique**
- Créatine phosphokinase – élévation isolée R74.8
- Maladie aiguë due au VIH ou lymphadénopathie généralisée (persistante) [LPG] – Infection U60.1!
- Moment de l'examen – Infarctus du myocarde: ancien découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais I25.2
- Virus de l'immunodéficience humaine [VIH] – Infection Z21
- -
- - Hyperuricémie E79.0
- - Ischémie myocardique I25.6
- - Peste A20.8
- - Syphilis nerveuse A52.2

Ataxie

- v./v.a. cataracte-ataxie-surdité
- Apraxiedéficience intellectuelle lié à l'X – Syndrome d' G11.8
- Autosomique récessif déficit
- - PEX10 – G11.8
- - PEX16 – G11.8
- - PEX2 – G11.1
- Cérébelleux précoce
- - Myoclonies [Ramsay-Hunt] – G11.1
- - Persistance des réflexes tendineux – G11.1
- - Tremblement essentiel – G11.1
- Congénitale non progressive – G11.0
- Cordon postérieur-rétinite pigmentaire – Syndrome d' G11.1
- Déficit en vitamine E – G11.1
- Dégénérescence tapéto-rétinienne – Syndrome d' G11.9, H35.5
- Épilepsie associé à PUM1 – Syndrome de retard de développement- Q87.1
- Friedreich
- - Autosomique récessive) – G11.1
- - - G11.1
- Héritaire –
- - G11.8
- - G11.9
- - Neuropathie avec G60.2
- Hystérique – F44.4
- Mitochondriale récessive – Syndrome d' G11.8
- Myosis congénital – Syndrome d' G11.4

Ataxie –suite

- Neuropathie périphérique-retard global de développement – Syndrome d'atrophie optique- G31.81
- Neuropathie sensorielle-dysarthrie-ophthalmoplégie – Syndrome d' G31.81, H49.4
- Origine non organique – F44.4
- Pancytopenie – Syndrome d' G11.1, D61.0
- Paroxystique familiale – G11.8
- Psychogène – F44.4
- SAI cérébelleux (cérébelleuse) héréditaire – G11.9
- Sans précision – R27.0
- Spasticité – Syndrome de neurodégénérescence progressive de l'enfant-cécité- G31.88
- Spinocérébelleuse récessive liée au chromosome X – G11.1
- Surdité-atrophie optique-létalité – Syndrome d' E79.8
- Télangiectasique – G11.3
- Tronculaire – Syndrome de déficience intellectuelle-mouvements hyperkinétiques- Q87.8
- Type
- - Caïman – G11.0
- - Friedreich-like – G11.1
- -
- - Anémie sidéroblastique liée à l'X avec D64.0
- - Cardiomyopathie avec dilatation et E71.1†, I43.1*
- - Déviation tonique paroxystique du regard avec G96.8, H51.8

Ataxie cérébelleuse

- Acquise – G31.9
- Alcoolique – G31.2
- Aréflexie-pieds creux-atrophie optique-surdité neurosensorielle – Syndrome d' G11.8
- Autosomique
- - Dominant
- - - Épilepsie-déficience intellectuelle par déficit de WWOX – Syndrome d' G11.1
- - - Surdité-narcolepsie – Syndrome d' G11.2
- - - - G11.9
- - Récessif
- - - Adulte – G11.2
- - - Associée à la spectrine – G11.1
- - - Cécité-surdité – Syndrome d' G11.1
- - - Déficit en ubiquinone – G11.1
- - - Retard psychomoteur – Syndrome d' G11.1
- - - Saccade oculaire – Syndrome d' G11.8
- - - Signes pyramidaux-nystagmus-apraxie oculomotrice – Syndrome d' G11.1
- - - Spasticité tardive – G11.1
- - - Type Beauce – G11.2
- - - - G11.9

Ataxie cérébelleuse –suite

- Congénitale due à une mutation de RNU12 – *G11.1*
- Cours
- - Myxoœdème – *E03.9†, G13.2**
- - Tumeur NCA – *D48.9†, G13.1**
- Début précoce – *G11.1*
- Défaut de réparation de l'ADN – *G11.3*
- Déficience intellectuelle atrophie optique anomalie cutané – Syndrome
- - *G11.1*
- - CAMOS [*G11.1*]
- Dysplasie ectodermique – Syndrome d' *G11.1*
- Liée à l'X non progressive – *G11.0*
- Modérée et œdème de la substance blanche – Leucoencéphalopathie avec *E75.2*
- Neuropathie et aréflexie vestibulaire bilatérale] – CANVAS [Syndrome d' *G11.8*]
- Non progressif déficience intellectuelle –
- - *G11.0*
- - Syndrome d' *G11.8*
- Périphérique combinée-surdité-diabète sucré – Syndrome d' *E10.60, G31.88*
- Progressive liée à l'X – *G11.1*
- Rétinopathie pigmentaire – Syndrome de myopathie mitochondriale- *G31.81*
- Surdité – Syndrome de myoclonie- *G11.1*
- Tardive – *G11.2*
- -
- - Neurosyphilis avec *A52.1†, G99.8**
- - Syndrome
- - - Déficience intellectuelle sévère-agénésie du corps calleux-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- - - Tubulopathie proximale-diabète sucré- *Q87.8*

Ataxie épisodique

- Héritaire – *G11.8*
- Spasticité – Choréoathétose dystonique paroxystique avec *G24.8*
- Type
- - 1 – *G11.8*
- - 3 – *G11.8*
- - 4 – *G11.8*
- - 5 – *G11.8*
- - 6 – *G11.8*
- - 7 – *G11.8*
- - 8 – *G11.8*

Ataxie spastique

- Amyotrophie spinale distale – Syndrome d'encéphalopathie progressive à début précoce- *G31.88*
- Autosomique
- - Dominante type 1 – *G11.4*
- - Récessif
- - - Atrophie optique-dysarthrie – Syndrome d' *G11.4*
- - - Charlevoix-Saguenay] – ARSACS [*G11.1*]

Ataxie spastique –suite

- Autosomique –suite
 - - Récessif –suite
 - - - Leucoencéphalopathie – *G11.4*
 - - - Type
 - - - - 4 – *G11.4*
 - - - - 5 – *G11.4*
 - Dysarthrie par déficit en glutaminase – *E72.8, G11.8*
- Ataxie spinocérébelleuse**
- Autosomique récessif type
 - - 2 – *G11.0*
 - - 5 – *G11.1*
 - - 6 – *G11.0*
 - - 7 – *G11.1*
 - - 10 – *G11.2*
 - - 12 – *G11.1*
 - - 13 – *G11.1*
 - - 15 – *G11.1*
 - - 16 – *G11.1*
 - - 17 – *G11.1*
 - - 19 – *G11.1*
 - - 20 – *G11.1*
 - - 21 – *G11.1†, K77.8**
 - - 23 – *G11.1*
 - Dysmorphie – Syndrome d' *G11.1*
 - Dystrophie cornéenne – Syndrome d' *G11.8*
 - Infantile [AS] – *G11.1*
 - Lié X type
 - - 3 – *G11.1*
 - - 4 – *G11.1*
 - Mitochondriale avec épilepsie – *G31.81*
 - Neuropathie axonale type 1 – Syndrome d' *G60.2*
 - SCA type
 - - 1 – *G11.8*
 - - 2 – *G11.2*
 - - 3 – *G11.8*
 - - 4 – *G11.2*
 - - 5 – *G11.8*
 - - 6 – *G11.2*
 - - 7 – *G11.8*
 - - 8 – *G11.2*
 - - 10 – *G11.2*
 - - 11 – *G11.8*
 - - 12 – *G11.2*
 - - 13 – *G11.2*
 - - 14 – *G11.2*
 - - 15/16 – *G11.2*
 - - 17 – *G11.8*
 - - 18 – *G11.8*
 - - 19/20 – *G11.2*
 - - 20 – *G11.2*
 - - 21 – *G11.1*
 - - 23 – *G11.2*

Ataxie spinocérébelleuse –suite

- SCA type –suite
 - - 25 – *G11.8*
 - - 26 – *G11.2*
 - - 27 – *G11.1*
 - - 28 – *G11.1*
 - - 29 – *G11.0*
 - - 30 – *G11.2*
 - - 31 – *G11.8*
 - - 32 – *G11.8*
 - - 34 – *G11.2*
 - - 35 – *G11.8*
 - - 36 – *G11.2*
 - - 37 – *G11.8*
 - - 38 – *G11.2*
 - - 40 – *G11.2*
 - - 41 – *G11.2*
 - - 42 – *G11.8*
 - - 43 – *G11.2*
 - - 44 – *G11.2*
 - - 45 – *G11.2*
 - - 46 – *G11.2*
 - - 47
 - - - Adulte – *G11.2*
 - - - – *G11.2*
 - - 48 – *G11.2*
 - - 49 – *G11.2*
- Ataxie-apraxie oculomotrice type**
- 1] – AOA1 [Syndrome d' *G11.3*]
 - 2] – AOA2 [Syndrome d' *G60.2*]
 - 4] – AOA4 [Syndrome d' *G11.1*]
- Ataxie-télangiectasie-like] – ATLD [*G11.3*]**
- Ataxique**
- Polynévritique – Hérédopathie *G60.1*
 - Sensorielle aiguë – Neuropathie *G61.0*
 - -
 - - Démarche *R26.0*
 - - Paralysie cérébrale *G80.4*
- Atélectasie**
- Acquise par compression – *J98.18*
 - Bande – *J98.18*
 - Compression – *J98.18*
 - Dirigée – *J98.18*
 - Lobaire – *J98.12*
 - Lobe
 - - Inférieur – *J98.11*
 - - Moyen – *J98.11*
 - - Massive – *J98.18*
 - - Nouveau-né, autres et sans précision – *P28.1*
 - - Partiel –
 - - - *J98.11*
 - - - *P28.1*
 - - Plane – *J98.18*
 - - Primitive du nouveau-né – *P28.0*

Atélectasie – suite

- Pulmonaire → J98.18
- Refoulement → J98.18
- Résorption
- - Sans syndrome de détresse respiratoire → P28.1
- - - → J98.18
- SAI → P28.1
- Secondaire → P28.1
- Totale → J98.12
- Tuberculeuse → A16.2
- - → J98.18

Atélencéphalie → Q04.3**Atéomyélie** → Q06.1**Atélostéogenèse type**

- 1 → Q78.8
- 2 → Q77.5
- 3 → Q78.8

Athabaskan → **Dysgénésie du tronc cérébral type** Q87.8**Athélie-hypothyroïdie-retard pubertaire-petit taille** → **Syndrome d'atrésie des choanes**- Q87.1**Athérome**

- Artères cérébrales → I67.2
- - → I70

Athéroscléreuse

- Bitronculaire → Maladie I25.12
- Tritronculaire → Maladie I25.13
- -
- - Gangrène I70.25
- - Rétinopathie I70.8t, H36.8*

Athérosclérose

- Aorte → I70.0
- Artère distale
- - Non précisées → I70.29
- - Type
- - - Bassin-jambe
- - - - Douleur
- - - - - Ischémique à l'effort, distance de marche de 200 m et plus → I70.21
- - - - - Ischémique à l'effort, distance de marche de moins de 200 m → I70.22
- - - - - Repos → I70.23
- - - - - Gangrène → I70.25
- - - - - Sans douleurs → I70.20
- - - - - Stade IV selon Fontaine avec ulcération → I70.24
- - - - - Ulcération → I70.24
- - - - Épaule-bras, tous stades → I70.26
- Artère fémorale → I70.29
- Artère rénale → I70.1
- Artère sous-clavière → I70.26
- Artères → I70.8
- Cardio-vasculaire, décrite ainsi → I25.0
- Cérébrale → I67.2
- Extrémité → I70.29

Athérosclérose – suite

- Extrémité inférieure → I70.29
- Membre inférieur → I70.29
- Mésentérique → K55.1
- Périphérique → I70.29
- Surdité-épilepsie-diabète-néphropathie → Syndrome d' Q87.8
- - Gangrène par I70.2

Athétosique → **Syndrome de microbrachycéphalie sévère-déficience intellectuelle-paralysie cérébrale** Q87.0**Athetotique** → **Parésie cérébrale** G80.3**Athlète** → **Pied d'** B35.3**Athyroïse**

- Congénitale → E03.1
- - → E03.1

Atkin-Flaitz → **Syndrome d'** Q87.8**Atlanta** → **Maladie hémorragique du facteur V d'** D68.22**Atlanto-axiale** → **Articulation:** S13.4**Atlanto-occipitale** → **Articulation:** S13.4**Atlas** -

- S12.0
- Fracture de l' S12.0
- Ostéoblastome de l' D16.6
- - → S12.0

ATLD [Ataxie-télangiectasie-like] → G11.3**Atloïdo-axoïdienne**

- Myélopathie → Subluxation récidivante M43.3
- Récidivantes → Autres subluxations M43.4

Atmosphérique

- Ambient
- - Eau → Effets sur l'oreille des changements de la pression T70.0
- - - Effets sur les sinus des changements de la pression T70.1
- Élevée ou basse (sans relation avec les conditions météorologiques) → Exposition à une pression W94.9!
- Pression eau
- - Sans précision → Effet de la pression T70.9
- - - Autres effets de la pression T70.8
- - - Accident dû à un changement de pression W94.9!

Atonie

- Côlon → K59.8
- Intestinale → médicaments pour l' T47.4
- Utérine SAI → Hémorragie (du): post-partum (O72.1
- Vésicale → G95.81

Atonique

- Motrice (sensorielle) → Vessie neurogène: N31.2
- - Crises non spécifiques: G40.3

Atopique

- Aiguë → Conjonctivite H10.1
- Endogène
- - Sans précision → Dermite L20.9

Atopique – suite

- Endogène – suite
- - - Autres dermites L20.8
- - -
- - - Asthme J45.09
- - - Kératoconjonctivite H16.2
- - - Névrodermite: L20.8

ATP-binding cassette A1 → **Déficit du transporteur à** E78.6**Atransferrinémie congénitale** → E88.0**Atrésie**

- Anal
- - Anomalie cardiaque fistule trachéo-œsophagienne atrésie œsophage
- - - Anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l'œsophage, anomalies rénales et des membres] → Syndrome de VACTERL [anomalies vertébrales, Q87.2
- - - Dysplasie rénale et du radius] → Syndrome de VATER [anomalies vertébrales, Q87.2
- - Malformation génito-urinaire → Syndrome de dysostose spondylocostale- Q87.8
- - Uropathie → Syndrome de cataracte-déficience intellectuelle- Q87.8
- Anus
- - Fistule → Q42.2
- - Non syndromique
- - - Fistule
- - - - Périnéale → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - Rectobulbaire → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - Rectovaginale → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - Rectovésicale → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - Recto-vestibulaire → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - Type H → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - - Fistule recto-urétrale → Malformation anorectale (Q42.2
- - - - - Sans fistule → Malformation anorectale (Q42.3
- - - - - → Q42.3
- - - - Aorte → Q25.2
- - - - Aortique congénitale → Q23.0
- - - - Appareil lacrymal → Q10.5
- - - - Artère NCA → Q27.8
- - - - Artère pulmonaire → Q25.5
- - - - Bronches → Q32.4
- - - - Bronchique
- - - - Congénitale non syndromique → Q32.4
- - - - - → Q32.4
- - - - Canal
- - - - - Cholédoque → Q44.2
- - - - - Hépatique → Q44.2
- - - - Canal auditif-hypoplasie mandibulaire-anomalies squelettiques] → Syndrome SAMS[petite taille- Q87.1

Atrésie – suite

- Canal cystique → *Q44.2*
- Canal déférent → *Q55.3*
- Cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage thyroïdien → *Q31.8*
- Choanale
 - Anomalie des yeux → Syndrome de diarrhée intraitable- *Q87.8*
- Bilatérale → *Q30.0*
- Postérieure-lymphœdème → Syndrome d' *Q82.08, Q30.0*
- Unilatérale → *Q30.0*
- Choanes
 - Athélie-hypothyroïdie-retard pubertaire-petit taille → Syndrome d' *Q87.1*
 - Déficience intellectuelle lié à l'X limité à la femme → Syndrome de dysmorphie faciale-petite taille- *Q87.0*
 - Microphthalmie → Syndrome d'arhinie- *Q87.0*
 - Surdité-cardiopathie-dysmorphie cranio-faciale → Syndrome d' *Q87.8*
-
- *Q30.0*
- Syndrome d'hypoplasie du rayon radial- *Q71.8, Q30.0*
- Col utérin en tant que complication de l'accouchement → *O65.5*
- Côlon → *Q42.9*
- Conduit auditif externe-dilatation du canal auditif interne-dysmorphie faciale → Syndrome lié à l'X d' *Q16.9, Q18.9*
- Congénital
 - Anus
 - Fistule
 - Rectobulbaire → *Q42.2*
 - Rectoprostatique → *Q42.2*
 - Rectovésicale → *Q42.2*
 - Fistule recto-urétrale → *Q42.2*
 - Vagin → *Q52.4*
 - Duodénale-hypoplasie rénale bilatérale foetal létal → Syndrome de malformation cérébrale- *Q87.8*
 - Duodénum
 - Type
 - 1 → *Q41.0*
 - II → *Q41.0*
 - III → *Q41.0*
 - → *Q41.0*
 - Fentes de Luschka et du foramen de Magendie → *Q03.1*
 - Glandes ou de canaux salivaires → *Q38.4*
 - Iléon
 - Type
 - I → *Q41.2*
 - II → *Q41.2*
 - IIIa → *Q41.2*
 - IIIb → *Q41.2*
 - IV → *Q41.2*
 - → *Q41.2*

Atrésie – suite

- Intestinal
 - Hypoplasie de la vésicule biliaire → Syndrome d'hypoplasie du pancréas- *Q45.8*
 - → Syndrome d'ulcération du cordon ombilical- *Q41.9, P02.6*
 - Jéjunum
 - Type
 - I → *Q41.1*
 - II → *Q41.1*
 - IIIa → *Q41.1*
 - IIIb → *Q41.1*
 - IV → *Q41.1*
 - → *Q41.1*
 - Larynx → *Q31.8*
 - Mitral
 - Congénitale → *Q23.2*
 - → *Q23.2*
 - Multiple
 - Congénitales → Syndrome d' *Q89.8*
 - Intestin → *Q43.8*
 - (Œsophage
 - Anomalies rénales et des membres] → Syndrome de VACTERL [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec *Q87.2*
 - Dysplasie rénale et du radius] → Syndrome de VATER [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec *Q87.2*
 - Fistule broncho-œsophagienne → *Q39.1*
 - Fistule trachéo-œsophagienne → *Q39.1*
 - SAI → *Q39.0*
 - Sans fistule → *Q39.0*
 - Type
 - 1 selon Vogt → *Q39.0*
 - 2 selon Vogt → *Q39.0*
 - 3a selon Vogt → *Q39.1*
 - 3b selon Vogt → *Q39.1*
 - 3c selon Vogt → *Q39.1*
 - →
 - *Q39.0*
 - Syndrome
 - Anophtalmie- *Q11.1, Q39.0*
 - Microphthalmie- *Q11.2, Q39.0*
 - Orifice
 - Col utérin → *Q51.8*
 - Nasal (antérieur) (postérieur) → *Q30.0*
 - Ostiale coronaire → *Q24.5*
 - Portion vaginale du col utérin → *Q51.8*
 - Pulmonaire
 - Communication interventriculaire
 - Cours de tétralogie de Fallot → *Q21.3*
 - → Syndrome d' *Q22.0, Q21.0*

Atrésie – suite

- Pulmonaire – suite
 - Dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit → Communication interventriculaire avec *Q21.3*
 - Septum ventriculaire intact → Syndrome d' *Q22.0*
 - Pupille → *Q13.2*
 - Pylore → Épidermolyse bulleuse simple avec *Q81.0*
 - Pylorique → Épidermolyse bulleuse jonctionnelle avec *Q81.8, Q40.8*
 - Rectum →
 - *Q42.1*
 - Fistule recto-cutanée avec *Q42.0*
 - Rétrécissement
 - Congénitaux du conduit auditif (externe) → Absence, *Q16.1*
 - Méat auditif osseux → *Q16.1*
 - Rhinopharynx → *Q34.8*
 - Sinus coronaire → *Q21.1*
 - Sténose
 - Congénital
 - Côlon, sans précision de localisation → Absence, *Q42.9*
 - Duodénum → Absence, *Q41.0*
 - Intestin SAI → Absence, *Q41.9*
 - Localisation
 - Côlon → Absence, *Q42.8*
 - Précisées de l'intestin grêle → Absence, *Q41.8*
 - Rectum, avec fistule → Absence, *Q42.0*
 - Urètre et du col vésical → Autres formes d' *Q64.3*
 - Urtère → *Q62.1*
 - Trachée → *Q32.1*
 - Trompe de Fallope ou du ligament large → *Q50.6*
 - Type 4 selon Vogt → Fistule trachéo-œsophagienne congénitale de type H sans *Q39.2*
 - Vagin → Rétrécissement et *N89.5*
 - Valve pulmonaire → *Q22.0*
 - Valvulaire aortique → *Q23.0*
 - Valvule tricuspide → *Q22.4*
 - Veine
 - Pulmonaires → *Q26.3*
 - → *Q27.8*
 - Voies biliaires → *Q44.2*
 - → Fistule trachéo-œsophagienne congénitale sans *Q39.2*

Atrial

- Chaotique → Tachycardie *I47.1*
- Conduction cardiaque → Trouble *I45.9*
- Droit → Isomérisme *Q20.6*
- Gauche → Isomérisme *Q20.6*
- Intervalle PR court → Tachyarythmie *I45.6*
- Multifocale → Tachycardie *I47.1*
- Trouble

Atrial –suite

- Trouble –suite
- Conduction cardiaque infra-Hisienne familiales – Tachyarythmie *I45.8*
- Motilité intestinale chronique] – Syndrome CAID [dysrythmie *I49.5, K59.8*
- Type ostium secundum – Anomalie du septum *Q21.1*
-
- Arythmie *I49.8*
- Myxome *D15.1*
- Tachycardie (paroxystique): *I47.1*

Archie

- Congénitale – *Q84.0*
- Lésions papuleuses – *Q84.0*

Atrio-digitale type

- 1 – Dysplasie *Q87.2*
- 3 – Dysplasie *Q87.2*

Atrio-ventriculaire

- v./v.a. Canal atrio-ventriculaire
- AV] par réentrée (nodale) auriculoventriculaire [TRNAV] – Tachycardie (paroxystique): *I47.1*
- Complet – Bloc: *I44.2*
- Intermédiaire – Défaut septal *Q21.2*
-
- Arythmie du nœud *I49.8*
- Communication *Q21.2*
- Défaut complet du septum *Q21.2*
- Discordance ventriculo-artérielle avec concordance *Q20.3*
- Syndrome de communication interauriculaire-trouble de la conduction *Q21.1*

Atrophia gyrate chorioideae – H31.2**Atrophiante**

- Albo-papuloïde – Dystrophie cutanée bulleuse *Q81.2*
- Maligne – Papulose *I77.88*
- Vasculaire] – Poikilodermie généralisée type Petges-Cléjat [*L94.5*
- – Acrodermatite chronique *L90.4*

Atrophie

- Acquis
- Ovaire et de la trompe de Fallope – *N83.3*
- Utérus – *N85.8*
- Bifocale chorio-rétinienne progressive – *H35.5*
- Blanc
- Plaques) – *L95.0*
- – *L95.0*
- Canal biliaire – *K83.8*
- Canal cystique ou de la vésicule biliaire – *K82.8*
- Canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules séminales – *N50.8*
- Canal pancréatique – *K86.88*
- Cérébelleux

Atrophie –suite

- Cérébelleux –suite
- Progressive-hypotonie axiale – Syndrome de retard global de développement-anomalies visuelles- *G31.88*
- – Retard du développement neurologique-épilepsie-anomalies ophtalmiques-ostéopénie- *E88.8*
- Cérébello-cérébrale progressiv] – PCCA [*G31.88*
- Chorio-rétinienne-télécanthus] – Syndrome MMCAT [microcornée-myopie avec *Q15.8*
- Choroïde – *H31.1*
- Choroïdienne-alopécie – Syndrome d' *H31.1, Q82.8*
- Congénitale de la thyroïde – *E03.1*
- Corps caverneux et de la verge – *N48.8*
- Corticale postérieure – *G31.0*
- Crête alvéolaire édentée – *K08.2*
- Déjerine-Thomas – *G23.3*
- Dentato-rubro-pallido-luysienne – *G11.8*
- Due
- Inactivité NCA – *M62.5*
- Malnutrition – *E45*
- Dystrophie jaune du foie – *K72*
- Facio-scapulo-humérale – *G71.0*
- Fibres musculaires de type 2 – Myopathie congénitale avec *G71.2*
- Fonte musculaires, non classées ailleurs – *M62.5*
- Génitale – *N95.8*
- Glande lacrymale – *H04.1*
- Glandes salivaires – *K11.0*
- Globe oculaire – *H44.5*
- Héritaire du nerf optique au cours de la maladie de Leber – *H47.2*
- Hypertrophie hémifaciale – *Q67.4*
- Hypophyse – *E23.6*
- Inanition – *E45*
- Iris (essentielle) (progressive) – *H21.2*
- Langue
- Myopathie myofibrillaire – Syndrome de cyphose- *G71.8*
- Paraplégie spastique héréditaire – Syndrome de cyphoscoliose- *G11.4*
- – *K14.8*
- Maculaire
- Chorio-rétinopathie – Syndrome de papille optique colobomateuse- *Q14.8*
- Syphilitique de la peau en stries – *A52.7†, L99.8**
- Mammaire – *N64.2*
- Microvillositaire congénitale – *K90.8*
- Muqueuse buccale – *K13.7*
- Muscles posturaux – Myopathie liée à l'X avec *G71.0*
- Musculaire
- Neuritique – *G58.9†, M63.89**
- Spinale distale liée à l'X type 3 – *G12.1*

Atrophie –suite

- Musculaire –suite
- Spinobulbaire de type Kennedy [Maladie de Kennedy] – *G12.2*
- Syphilitique – *A52.7†, M63.89**
- Werdnig-Hoffmann – *G12.0*
- Nerf optique au cours de la maladie de Leber – *H47.2*
- Nerf périphérique – *G58.9*
- Noyaux gris centraux et du cervelet] – H-ABC [Hypomyélinisation avec *E75.2*
- Olivo-ponto-cérébelleuse
- Surdité – Syndrome d' *G23.3, H90.5*
- – AOPC [*G23.3*
- Orbite – *H05.3*
- Osseux
- Post-traumatique neurogène] – Maladie de Sudeck [*G90.59*
- Sudeck-Leriche – *G90.5*
- Tabique neurogène – *A52.1†, M90.29**
- Pancréas – *K86.88*
- Papilles de la langue – *K14.4*
- Paupière – *H02.5*
- Pluriglandulaire auto-immune – *E31.0*
- Prostate – *N42.2*
- Rate – *D73.0*
- Rétino-choroïdienne paraveineuse pigmentée – *H35.8*
- Sclérotique – *H15.8*
- Sénile des organes génitaux – *N95.8*
- Sinueuse de la choroïde et de la rétine – Hyperornithinémie avec *E72.4*
- Surrénales – *E27.8*
- Syphilitique
- Congénitale du nerf optique – *A50.4†, H48.0**
- Nerf optique – *A52.1†, H48.0**
- Peau en stries – *A52.7†, L99.8**
- Systémique système nerveux central cours
- Myxoœdème – *E03.9†, G13.2**
- Tumeur NCA – *D48.9†, G13.1**
- Temporale à droite – Démence fronto-temporale, variante d' *G31.0†, F02.0**
- Testicule – *N50.0*
- Thyroïde (acquise) – *E03.4*
- Tunique vaginal vésicule séminale –
- Atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules séminales – Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l' *N50.8*
- Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l' *N50.8*
- Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l' *N50.8*
- Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l' *N50.8*

Atrophie – suite

- Villositaire → Syndrome de diarrhée chronique- *K52.8*
- Vulve → *N90.5*

Atrophie cérébrale

- Autosomique récessive → *G31.88*
- Cérébelleux
- - Diffuse-épilepsie réfractaire-microcéphalie progressive → Syndrome d' *Q02*
- - Infantile avec microcéphalie post-natale progressive → *G31.9, Q02*
- Circonscrit →
- - *G31.0*
- - Démence au cours d' *G31.0†, F02.0**
- Diffuse précoce-microcéphalie-faiblesse musculaire-atrophie optique → Syndrome d' *G31.88*
- Présénile → Démence au cours d' *G31.88†, F02.8**
- Progressif
- - Anomalie des ganglions de la base → Syndrome de spasmes infantiles-retard psychomoteur- *E51.8†, G99.8**
- - → Syndrome de microcéphalie congénitale-encéphalopathie sévère- *E72.8*
- - Syndrome
- - Début précoce d'encéphalopathie progressive-surdité-hypoplasie du pont- *G31.88*
- - Déficience intellectuelle liée à l'X-dysmorphie- *Q87.8*
- - Kératose folliculaire-nanisme- *Q87.1*
- - Microphthalmie- *Q11.2*

Atrophie multisystématisée

- Type
- - Cérébelleux →
- - - *G23.3*
- - Parkinsonien →
- - - *G23.2*
- - - AMS-P [*G23.2*
- - *G23.2*

Atrophie optique

- Anomalie
- - Cutané → Syndrome
- - - Ataxie cérébelleuse-déficience intellectuelle- *G11.1*
- - - CAMOS [ataxie cérébelleuse, déficience intellectuelle, *G11.1*
- - Pelger-Huët → Syndrome de petite taille- *Q87.1*
- Ataxie-neuropathie périphérique-retard global de développement → Syndrome d' *G31.81*
- Autosomique
- - Dominant
- - - Classique → *H47.2*
- - - Kjer → *H47.2*
- - - Plus → *H47.2*
- - Récessive type OPA7 → *H47.2*

Atrophie optique – suite

- Bosch-Boonstra-Schaaf → Syndrome d' *H47.2*
- Cataracte autosomique dominante → Syndrome d' *H47.2*
- Costeff → *E71.1*
- Cours
- - Carence en vitamine → *E56.9†, H48.0**
- - Leucodystrophie → *E75.2†, H48.0**
- - Maladies classées ailleurs → *H48.0**
- Dysarthrie → Syndrome d'ataxie spastique autosomique récessive- *G11.4*
- Infantile avec chorée et paraplégie spastique → *E71.1*
- Isolée autosomique récessive → *H47.2*
- Létalité → Syndrome d'ataxie-surdité- *E79.8*
- Neurodégénérescence à début infantile → Syndrome de neuropathie sensitivo-motrice axonale- *G60.0, H47.2*
- Neuropathie → Syndrome paraplégie spastique- *G11.4*
- Surdité
- - Neurosensorielle → Syndrome d'ataxie cérébelleuse-aréflexie-pieds creux- *G11.8*
- - Polyneuropathie-myopathie → Syndrome d' *H47.2*
- Syphilitique tardive → *A52.1†, H48.0**
- Type
- - 2 [OPA2] → *H47.2*
- - 3 autosomique
- - - Dominante → *H47.2*
- - - Récessive → *E71.1*
- - -
- - *H47.2*
- - ANOA [Syndrome de neuropathie auditive- *H90.5, H47.2*
- - Neurosyphilis avec *A52.1†, H48.0**
- - Syndrome
- - - Atrophie cérébrale diffuse précoce-microcéphalie-faiblesse musculaire- *G31.88*
- - - PEHO [encéphalopathie progressive avec œdème, hyposrythmie, et *G31.88*

Atrophie rénale

- Congénitale → *Q60*
- Hydronéphrotique avec infection → *N13.65*
- Infantile → *Q60*
- Terminale) → *N26*

Atrophique

v./v.a. Type de maladie

Atrophoderma

- Maculatum
- - Striatum syphilitique → *A52.7†, L99.8**
- - Syphilitique → *A51.3†, L99.8**
- Vermiforme → *L66.4*

Atrophodermie

- Linéaire de Moulin → *L90.8*
- Pasini et Pierini → *L90.3*
- Pigmentée → *Q82.1*

Atrophie optique autosomique dominante avec neuropathie périphérique → *H47.2***Attachement enfance**

- Désinhibition → Trouble de l' *F94.2*
- - Trouble réactionnel de l' *F94.1*

Attaque de panique → *F41.0***Atteignant**

- Épiderme et/ou le derme → Ulcère [escarre] de pression avec perte cutanée partielle *L89.1*
- Principalement l'aspect de la face → Syndromes congénitaux malformatifs *Q87.0*

Atteinte

- Appareil digestif après des actes médicaux, non classées ailleurs → Autres *K91.88*
- Artères, artérioles et capillaires au cours de maladies classées ailleurs → Autres *I79.8**
- Cardiaque → Arthrite rhumatismal
- - Aiguë avec multiples *I01.8*
- - Subaiguë avec multiples *I01.8*
- Cartilage articulaire → Autres *M24.1*
- Disque
- - Cervical → Autres *M50.8*
- - Dorsaux, dorso-lombaires et lombo-sacrés → *M51*
- - Lombar avec radiculopathie → *M51.1†, G55.1**
- Endocriniennes → Hypertension secondaire à des *I15.2*
- Fonctions vestibulaires → Autres *H81.8*
- Hépatique cours
- - Maladies classées ailleurs → *K77.8**
- - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → *K77.0**
- Ménisque
- - Corne
- - - Antérieur ménisque
- - - - Externe → Autres *M23.34*
- - - - Interne → Autres *M23.31*
- - - - Postérieur ménisque
- - - - Externe → Autres *M23.35*
- - - - Interne → Autres *M23.32*
- - Localisations multiples → Autres *M23.30*
- - Ménisque SAI → Autres *M23.39*
- - Partie partie non précis ménisque
- - - Externe → Autres *M23.36*
- - - Interne → Autres *M23.33*
- Musculaire
- - Cours de maladies classées ailleurs → Autres *M63.8**
- - Précisées → Autres *M62.8*
- Non
- - Infectieuses précisées des vaisseaux et des ganglions lymphatiques → Autres *I89.8*
- - Précisées des artères et artérioles → Autres *I77.88*
- - Rhumatismales de la valvule tricuspide → Autres *I36.8*

Atteinte – suite

- (Esophage au cours d'autres maladies classées ailleurs – *K23.8**
- Organes digestifs précisés au cours de maladies classées ailleurs – *K93.8**
- Péritonéales au cours de maladies infectieuses classées ailleurs – Autres *K67.8**
- Précis
- - Disque intervertébral – Autres *M51.8*
- - Synoviale et du tendon – Autres *M67.8*
- Rénales – Hypertension secondaire à d'autres *I15.1*
- Sacro-coccygiennes, non classées ailleurs – *M53.3*
- Sensorielles – Anesthésie dissociative et *F44.6*
- Synoviale et du tendon au cours de maladies classées ailleurs – Autres *M68.8**
- Systémique
- - Précisées du tissu conjonctif – Autres *M35.8*
- - Tissu conjonctif au cours d'autres maladies classées ailleurs – *M36.8**
- Valve
- - Aortique et tricuspide, combinées – *I08.2*
- - Mitral
- - - Aortique
- - - - Combinées – *I08.0*
- - - - Tricuspide, combinées – *I08.3*
- - - Tricuspide, combinées – *I08.1*
- Valvulaires multiples au cours de maladies classées ailleurs – *I39.4**
- Valvule
- - Aortique
- - - Cours de maladies classées ailleurs – *I39.1**
- - - - Autres *I35.8*
- - Mitrale au cours de maladies classées ailleurs – *I39.0**
- - Pulmonaire
- - - Cours de maladies classées ailleurs – *I39.3**
- - - - Autres *I37.8*
- - Tricuspide au cours de maladies classées ailleurs – *I39.2**
- Veineuses précisées – Autres *I87.8*

Attendant d'être admise dans un établissement de prise en charge adapté – Personne *Z75.8***Attendu – Retard de: stade de développement physiologique** *R62.0***Attente**

- Famille adoptive ou d'un placement – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: *Z76.2*
- Investigation et traitement – Autre période d' *Z75.2*

Attention

- Hyperactivité] – TDAH [trouble du déficit de l' *F90.0*

Attention – suite

- Sans hyperactivité survenant dans l'enfance et l'adolescence – Trouble de l' *F98.80*
- Syndrome avec hyperactivité – Altération de l' *F90.0*
- Trouble avec hyperactivité – Altération de l' *F90.0*
- - Perturbation de l'activité et de l' *F90.0*

Atténué

- Associé
- - MSH3 – Polypose adénomateuse familiale *D12.6*
- - NTHL1 – Polypose adénomateuse familiale *D12.6*
- Lié
- - APC – Polypose adénomateuse familiale *D12.6*
- - MUTYH –
- - - PAF *D12.6*
- - - Polypose adénomateuse familiale *D12.6*
- - -
- - Mucopolysaccharidose type II, forme *E76.1*
- - PAFA [Polypose adénomateuse familiale *D12.6*

Attestées par l'échographie vaginale – Suivi de la mère en cas de longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de formation d'un entonnoir cervical *O34.30***Attico antrale**

- Chronique – Maladie *H66.2*
- Suppurée – Otite moyenne chronique *H66.2*

Attique – Perforation du tympan, partie *H72.1***Attitudes, comportement et orientation en matière de sexualité – Conseils relatifs aux** *Z70***ATTR wild type – Amylose** *E85.8***Attribuable à la syphilis – Nez en selle** *A50.5***Attrition excessive des dents** – *K03.0***ATTRV30M – Amylose** *E85.1†, G63.3****Atypique**

- Associé à des anticorps anti-facteur H – Syndrome hémolytique et urémique *D58.8*
- BB-Lepra] – Lèpre de type intermédiaire *A30.3*
- BCR/ABL négatif
- - Rémission complète – Leucémie myéloïde chronique *C92.21*
- - - Leucémie myéloïde chronique *C92.20*
- Bénigne – Épilepsie *G40.00*
- Chronique-lipodystrophie-fièvre] – Syndrome CANDLE [dermatose neutrophile *M35.8*
- Disséminée – Infection mycobactérienne *A31.80*
- Due à une microdélétion Xp11.3 – Maladie de Norrie *Q15.8*
- Endomètre (adénomateuse) – Hyperplasie *N85.1*
- Juvenil
- - Fluctuation de l'effet – Parkinsonisme *G20.91*

Atypique – suite

- Juvenil – suite
- - Handicap
- - - Léger
- - - - Fluctuation de l'effet – Parkinsonisme *G20.01*
- - - - Sans fluctuation de l'effet – Parkinsonisme *G20.00*
- - - - - Lourd
- - - - - Fluctuation
- - - - - - Effet – Parkinsonisme *G20.11*
- - - - - - Effet – Parkinsonisme *G20.21*
- - - - - - Sans
- - - - - - Fluctuation de l'effet – Parkinsonisme *G20.10*
- - - - - - Fluctuation de l'effet – Parkinsonisme *G20.20*
- - - - - - - Parkinsonisme *G20.90*
- Lèpre
- - BL] – Lèpre lépromateuse de type intermédiaire *A30.4*
- - TT] – Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire *A30.2*
- Maladie de Creutzfeldt-Jakob à ESB [Encéphalopathie spongiforme bovine] – Forme *A81.0*
- Mycobacterium SAI – Infection *A31.9*
- Nocardia résistantes à un ou plusieurs médicaments de première ligne – Mycobactéries *U82.2†*
- Plexus choroïdes – Papillome *C71.5*
- Système nerveux central – Maladie
- - Rire [infection virale *A81.8*
- - Secousses [infection virale *A81.8*
- Type Alzheimer – Démence *F00.2**
- -
- - Algie faciale *G50.1*
- - Anorexie mentale *F50.1*
- - Autisme *F84.1*
- - Boulimie *F50.3*
- - Coarctation aortique *Q25.1*
- - Déficit en HSD10 *G25.5*
- - Démence de type Alzheimer avec forme *G30.8†, F00.2**
- - Dépression *F32.8*
- - Endocardite verruqueuse *M32.1†, I39.8**
- - Flutter auriculaire, *I48.4*
- - Infection pulmonaire
- - - Mycobactéries *A31.0*
- - - Tuberculeuse à mycobactérie *A16.2*
- - Lymphome de Burkitt *C83.7*
- - Psychose infantile *F84.1*
- - Schizophrénie *F20.3*
- - Situation parentale *Z60*
- - Syndrome
- - - Chédiak-Higashi *E70.3*
- - - Familial des nævus *D48.5*
- - - Hémolytique et urémique *D58.8*

Atypique – suite

- - - suite
- - Syndrome – suite
- - - Rett *F84.2*
- - - Werner *E34.8*
- Audiogènes – Crises** *G40.8*
- Audiologiques – Présence d’implants otologiques et** *Z96.2*
- Auditif**
- v./v.a. Canal auditif
- v./v.a. Conduit auditif
- v./v.a. Nerf auditif
- Accessoires – Osselets *Q16.3*
- Ancre osseux [BAHA] – Présence d’une Prothèse *Z96.2*
- Anormales – Autres perceptions *H93.2*
- Atrophie optique – ANOA [Syndrome de neuropathie *H90.5, H47.2*
- Brutale SAI – Perte *H91.2*
- Canal auditif
- - Externe – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.34*
- - - Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.35*
- Congénital – Trouble réceptif *F80.2*
- Due au bruit – Perte *H83.3*
- Externe – Appareil *Z97.8*
- Implantée – Ajustement et entretien d’une prothèse *Z45.3*
- Neurosensoriel
- - Aigu
- - - Brutale due à un traumatisme acoustique – Perte *H83.3*
- - - Due à une surdité brusque – Perte *H91.2*
- - Bilatéral – Déficit *H90.3*
- - Postopératoire – Perte *H95.8*
- - SAI – Déficit *H90.5*
- - Unilatéral – Déficit *H90.4*
- Oreille interne – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.38*
- Osselets – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.36*
- Osseux – Atrésie ou rétrécissement du méat *Q16.1*
- Partie
- - Non précisée – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.30*
- - Parties et parties multiples de l’oreille et de l’appareil auditif – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.39*
- Pavillon de l’oreille – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.31*
- Tragus – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.33*
- Tympan – Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil *S01.37*
- -
- - Hallucinations *R44.0*
- - Mise en place et ajustement d’un appareil *Z46.1*
- - Modification temporaire du seuil *H93.2*

Auditif – suite

- - - suite
- - Plaie ouverte de l’oreille et de l’appareil auditif: Autres parties et parties multiples de l’oreille et de l’appareil *S01.39*
- - Recrutement *H93.2*
- - Trouble de l’élaboration et de la perception *F80.20*
- Audition**
- Conduction SAI – Perte de l’ *H90.2*
- Neurosensorielle SAI – Perte de l’ *H90.5*
- Oreille – Surdité
- - Neurosensorielle unilatérale sans altération de l’ *H90.4*
- - Unilatéral
- - - Mixte de transmission et neurosensorielle sans altération de l’ *H90.7*
- - - Transmission sans altération de l’ *H90.1*
- Ototoxicité – Perte de l’ *H91.0*
- Sans précision –
- - Malformation congénitale de l’oreille avec atteinte de l’ *Q16.9*
- - Perte de l’ *H91.9*
- -
- - Antécédents familiaux de troubles de la vue et de l’ *Z83.5*
- - Dégénérescence congénitale du labyrinthe avec atteinte de l’ *Q16.5*
- - Examen des oreilles et de l’ *Z01.1*
- - Neuropathie avec trouble de l’ *G60.8*
- - Pertes précisées de l’ *H91.8*

Augmentation

- Anticorps
- - Anticorps et d’anticorps non précisés – Autres troubles hémorragiques dus à l’ *D68.38*
- - Anti-facteur VIII – Troubles hémorragiques dus à l’ *D68.31*
- - Dirigé contre facteur
- - - Coagulation – Troubles hémorragiques dus à l’ *D68.32*
- - - Von Willebrand – *D68.32*
- - Anti-IXa –
- - - *D68.32*
- - Troubles hémorragiques due à l’ *D68.32*
- - Anti-VIIIa –
- - - *D68.31*
- - Troubles hémorragiques dus à l’ *D68.31*
- - Anti-Xa – *D68.32*
- - Anti-XIa – *D68.32*
- Apport en iode – Hypothyroïdie transitoire du nouveau-né due à une *P72.2*
- Excrétion urinaire – *R35.0*
- Glycémie – *R73*
- Immunoglobuline M [IgM] – Déficit immunitaire avec *D80.5*

Augmentation – suite

- Marquée du volume et des parties du tissu cutanée et sous-cutanée pendant en grands lambeaux – Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec o d me, avec *E88.22*
- Partie cutanée – Rejet d’une mammoplastie d’ *T86.59*
- Pathologique
- - Pression télédiastolique ventriculaire gauche – *R94.3*
- - Taux de protéine C-réactive – *R77.88*
- - Quantité d’urine – *R35.0*
- - Sans partie cutanée – Rejet d’une mammoplastie d’ *T86.84*
- - Taux
- - Anticorps – *R76.0*
- - Immunoglobulines SAI – *R76.8*
- - Transaminase et d’acide lactique déshydrogénase – *R74.0*
- - Urines du taux de médicaments et de substances biologiques – *R82.5*
- Au-Kline – Syndrome de** *Q87.0*
- Aura**
- Migraine
- - Classique] – Migraine avec *G43.1*
- - Commune] – Migraine sans *G43.0*
- - Prolongée – Migraine: avec: *G43.1*
- - Sans céphalée – Migraine: *G43.1*
- - Typique – Migraine: avec: *G43.1*
- - Migraine: avec: installation aiguë de l’ *G43.1*
- Aureus du prématuré – Sepsis à staphylocoque** *P36.2*
- Auriculaire**
- v./v.a. cervico-auriculaire
- v./v.a. coxo-auriculaire
- v./v.a. Oculo-auriculaire
- Atypique – Flutter *I48.4*
- Chronique –
- - Fibrillation *I48.2*
- - Flutter *I48.9*
- - Discordante – Communication ventriculo-*Q20.3*
- - Familiale – Fibrillation *I48.9*
- - Idiopathique du nouveau-né – Flutter *P29.1*
- - Intermittente – Fibrillation *I48.0*
- - Miroir avec situs inversus – Disposition *Q89.3*
- - Obstruction du canal lacrymal-surdité – HPPD [Syndrome d’hypertélorisme-sinus pré- *Q87.0*
- - Paroxystique –
- - - Fibrillation *I48.0*
- - - Flutter *I48.9*
- - Permanent – Fibrillation
- - - *I48.2*
- - Persistante – Fibrillation *I48.1*
- - Prématurée – Dépolarisation *I49.1*
- - Sans autre précision – Fibrillation et flutter *I48.9*

Auriculaire – suite

- Syphilitique → Fibrillation *A52.0†, I52.0**
- Traumatique → Hématome *S00.48*
- Type
 - I → Flutter *I48.3*
 - II → Flutter *I48.4*
 - Sinus venosus → ASD [défaut septal] *Q21.1*
- Typique → Flutter *I48.3*
-
- Absence congénitale du septum *Q21.1*
- Anomalie du septum *Q21.1*
- Arrêt *I45.5*
- Arythmie
 - Complète au cours d'une fibrillation *I48.9*
 - Fibrillation *I48.9*
 - Déformation acquise: *H61.1*
- Dysplasie lymphatique généralisée associée à EPHB4 avec défaut septal *Q82.09, Q21.1*
- Extrasystoles *I49.1*
- Fibrillations *I49.8*
- Myiase *B87.4†, H94.8**
- Périchondrite: *H61.0*
- Tachyarythmie
 - Complet paroxystique cours
 - Fibrillation *I48.0*
 - Flutter *I48.9*
 - Cours d'une fibrillation *I48.9*
- Thrombose (ancienne): *I51.3*
- Vertige: *H81.3*

Auriculaire-bloc cardiaque → Syndrome de cardiomyopathie *I45.5***Auricularis → Herpès zoster** *B02.2†, H94.0****Auricule**

- Cardiaque
 - Asplénie ou polysplénie → Isomérisme des *Q20.6*
 - Isomérisme des *Q20.6*
- Droite → Ectasie de l' *Q20.8*
- Gauche → Ectasie de l' *Q20.8*
- Ventricule comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde → Thrombose de l'oreillette, de l' *I23.6*
-
- Anomalie
 - *Q20.8*
 - Acquise du septum (ancienne): communication interauriculaire, *I51.0*
- Juxtaposition des *Q20.8*
- Thrombose (ancienne): *I51.3*

Auriculo

v./v.a. facio-auriculo-vertébral
v./v.a. oculo-auriculo-fronto-nasal

Auriculo-condylaire → Syndrome *Q75.8***Auriculo-ostéodysplasie →** *Q87.5***Auriculo-ventriculaire**

- 3ème degré → Bloc: *I44.2*

Auriculo-ventriculaire – suite

- Accélérée → Conduction *I45.6*
- Accessoire → Conduction *I45.6*
- Anormale → Excitation *I45.6*
- AV
 - SAI → Tachycardie (paroxystique): *I47.1*
 - Dissociation: *I45.8*
- Choc et hyperkaliémie → Syndrome de bradycardie avec insuffisance rénale, bloc *E87.5, T88.8*
- Commun → Canal *Q21.2*
- Complet → Bloc *I44.2*
- Congénital → Bloc *Q24.6*
- Discordante → Communication *Q20.5*
- Pré-excitée → Conduction *I45.6*
- Premier degré → Bloc *I44.0*
- SAI → Bloc *I44.3*
- Sans précision → Blocs *I44.3*
- Second degré → Bloc *I44.1*
- TRNAV] → Tachycardie (paroxystique): atrio-ventriculaire [AV] par réentrée (nodale) *I47.1*
- Type I et II → Bloc (de) (du): *I44.1*
-
- CAV [communication] *Q21.2*
- Communication *Q21.2*

Auris

- Résistant
 - Antifongiques groupe échinocandines
 - Non résistant aux triazoles → Candida *U83.20†*
 - Triazoles, résistant au fluconazole → Candida *U83.21†*
- Fluconazole et aux autres antifongiques triazolés, non résistant aux échinocandines → Candida *U83.22†*
- Candidose à Candida *B37.9*

Austin → Sulfatidose juvénile type *E75.2***Autisme**

- Apraxie de la parole-dysmorphie cranio-faciale → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
 - Associés à GRIN2B → Retard de développement, déficience intellectuelle et trouble du spectre de l' *F84.1*
 - Atypique → *F84.1*
 - Déficit en AUTS2 → Trouble du spectre de l' *Q87.1*
 - Démarche instable → Retard de développement avec trouble du spectre de l' *F84.1, R26.8*
 - Épilepsie par déficit en kinase déshydrogénase des cétoacides à chaînes ramifiées → Syndrome d' *E71.1*
 - Nævus facial lie de vin → *F84.0, Q82.5*
 - Petite enfance → *F84.0*
 - → Syndrome de macrocéphalie-déficience intellectuelle- *Q87.0*
- Autistique →**
- Psychopathie *F84.5*
 - Retard mental avec caractéristiques *F84.1*

Autistique → – suite

- Trouble *F84.0*

Autoanticorps

- Anti-interféron-gamma acquis → Déficit immunitaire de l'adulte avec *D84.8*
- Anti-lymphocyte
 - B → Déficit immunitaire commun variable avec *D83.2*
 - T → Déficit immunitaire commun variable avec *D83.2*
- Chaud →
 - Anémie hémolytique à *D59.18*
 - Maladie hémolytique auto-immun type
 - *D59.18*
 - Secondaire type à *D59.18*
- Froid →
 - Anémie hémolytique auto-immune primaire type à *D59.10*
 - Maladie hémolytique auto-immune type secondaire à *D59.18*

Autodestructeur

- Selon l'anamnèse familiale → Comportement *Z81*
- → Comportement *Z72.8*

Autoempoisonnement → *Z91.8***Autogène → Thrombose d'un shunt AV** *T82.8***Autogreffe → Rejet d'une** *T86.9***Auto-immun**

- AIP] → Pancréatite *K86.10*
- Associée à RAS → Maladie leucoproliférative *D47.9*
- Candidose chronique-maladie d'Addison → Syndrome d'hypoparathyroïdie *E31.0*
- Dianzani → Maladie lymphoproliférative *D47.9*
- Due à des médicaments → Anémie hémolytique *D59.0*
- Haploinsuffisance de CTLA-4 → Syndrome lymphoprolifératif *D47.9*
- Mixte → Anémie hémolytique *D59.18*
- Multisystémique
 - Précoce associée à STAT3 → Maladie *M35.8*
 - Syndromique par déficit en Itch → Maladie *M35.8*
- Néonatale → Anémie hémolytique *D59.18*
- Parasomnie et apnée obstructive du sommeil → Encéphalopathie *G04.8*
- Pédiatrique avec infection streptococcique du groupe A] → PANDAS [Maladie neuropsychiatrique] *G25.88, B95.0†, F07.8*
- Primaire type à auto-anticorps froids → Anémie hémolytique *D59.10*
- Primitive → Entéropathie *K52.8*
- Secondaire de type froid → Anémie hémolytique *D59.18*
- Symptomatique → Anémie hémolytique *D59.18*
- Systémique] SAI → Maladie (du): *M35.9*
- Type
 - 1 →

Auto-immun –suite

- Type –suite
- 1 – –suite
- Entéropathie *E31.0*
- Pancréatite *K86.10*
- Polyendocrinopathie *E31.0*
- Syndrome polyglandulaire *E31.0*
- 2 –
- Pancréatite *K86.10*
- Syndrome polyglandulaire *E31.0*
- 3 – Entéropathie *K52.8*
- Autoanticorps chaud – Maladie hémolytique
- *D59.18*
- Chaud – Anémie hémolytique *D59.18*
- Froid – Anémie hémolytique *D59.18*
- II (APS2) – Syndrome de polyendocrinopathie *E31.0*
- Mixte –
- Anémie hémolytique *D59.18*
- Maladie hémolytique *D59.18*
- Secondaire
- Auto-anticorps froids – Maladie hémolytique *D59.18*
- Type secondaire type à auto-anticorps chauds – Maladie hémolytique *D59.18*
-
- ALPS [Syndrome lymphoprolifératif *D47.9*
- Anémie hémolytique *D59.18*
- APS [Syndrome polyglandulaire *E31.0*
- Atrophie pluriglandulaire *E31.0*
- Chevauchement cholangite
- Biliaire primitive et d'hépatite *K75.4, K74.3*
- Sclérosante primitive et d'hépatite *K75.4, K83.00*
- Encéphalite limbique *G04.8*
- Encéphalopathie sensible aux stéroïdes associée à une thyroïdite *G04.8, E06.3*
- Hémolyse *D59.18*
- Hépatite *K75.4*
- Hépatite chronique *K75.4*
- Hypoparathyroïdie *E20.0*
- Insuffisance
- Pluriglandulaire *E31.0*
- Polyglandulaire *E31.0*
- Maladie
- Addison *E27.1*
- Hémolytique *D59.18*
- Myasthénie *G70.0*
- Myopathie nécrosante à médiation *G72.4*
- Polyendocrinopathie *E31.0*
- Protéïnose alvéolaire pulmonaire *J84.00*
- Sclérite *H15.0*
- Sensibilité au froid *D59.18*
- SREAT [Encéphalopathie sensible aux stéroïdes associée à une thyroïdite *G04.8, E06.3*

Auto-immun –suite

- – –suite
- Surréalite *E27.1*
- Syndrome hypoglycémique
- *E16.0*
- *E16.1*
- Thyroïdite *E06.3*
- Auto-inflammation-anomalie des neutrophiles associé à CEBPE – Syndrome de déficit immunitaire- *M35.8***
- Auto-inflammatoire**
- Associé
- OTULIN] – ORAS [Syndrome *M35.8*
- SAMD9L – Syndrome *M35.8*
- SOCS1 – Syndrome *M35.8*
- Dérèglement avec déficit immunitaire lié à PLCG2 [APLAID] – Syndrome *M35.8*
- Familial – Syndrome hypothermique *L50.2*
- Froid
- Type 4] – SFAF4 [Syndrome familial *L50.2*
- – SFAF [Syndrome familial *L50.2*
- Infantile associé à OTULIN – Syndrome *M35.8*
- Lié au protéasome] – PRAAS [Syndrome *M35.8*
- Somatique] – Syndrome VEXAS [Vacuole, mutation de l'Enzyme 1 à l'X, syndrome *M35.8*
- Auto-infligé**
- Délibéré
- E) – Empoisonnement ou lésion *X84.9!*
- Suicide) par moyens non précisés – Effets non précisés de: lésion *T76*
- – Lésion *X84.9!*
- – mouvement stéréotypés
- Lésion *F98.41*
- Sans
- Lésion *F98.40*
- Précision d'une lésion *F98.49*
- Autologue – Status post greffe de peau *Z94.5***
- Automutilation et autres blessures physiques – *Z91.8***
- Autonome**
- Cours
- Amylose – Neuropathie des nerfs périphériques *E85.4†, G99.08**
- Hyperthyroïdie – Neuropathie des nerfs périphériques *E05.9†, G99.08**
- Maladie
- Endocrinienne NCA – Neuropathie des nerfs périphériques *E34.9†, G99.08**
- Métabolique NCA – Neuropathie des nerfs périphériques *E88.9†, G99.08**
- Maladies classées ailleurs – Autres affections du système nerveux *G99.1**
- Diabète sucré – Neuropathie des nerfs périphériques *E14.40†, G99.08**
- Goutte – Neuropathie des nerfs périphériques *M10.09†, G63.6**

Autonome –suite

- Héritaire avec surdité neurosensorielle et retard général de développement – Neuropathie sensorielle et *G60.8, H90.5*
- Manifestée crise
- Hypertoniques – Dysrèflexie *G90.40*
- Transpiration – Dysrèflexie *G90.41*
- Non précisée – Dysrèflexie *G90.49*
- Paraplégie spastique – Neuropathie héréditaire sensorielle et *G60.8, G11.4*
- Périphérique
- Idiopathique
- Non précisée – Neuropathie *G90.09*
- – Autre neuropathie *G90.08*
-
- Compression du système nerveux *G90.88*
- Paralysie du système nerveux *G90.88*
- Sans précision –
- Affection du système nerveux *G90.9*
- Intoxication: Médicaments agissant essentiellement sur le système nerveux *T44.9*
- Tumeur maligne: Nerfs périphériques et système nerveux *C47.9*
-
- Dysrèflexies *G90.48*
- Neuroblastome des nerfs *C47.9*
- Neuropathie amyloïde *E85.9†, G99.08**
- Trouble
- Équilibre *G90.88*
- Fonctionnel vésical avec instabilité du détrusor due à une neuropathie *N31.1*
- Tumeur bénigne: Nerfs périphériques et du système nerveux *D36.1*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des nerfs périphériques et du système nerveux *C47.8*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Nerfs périphériques et du système nerveux *D48.2*
- Vessie neurogène
- *N31.2*
- Due à une neuropathie *N31.2*
- Autophagie excessive liée à l'X – Myopathie avec *G71.8***
- Autopsie – Syndrome mort subite nourrisson**
- Mention d' *R95.0*
- Sans mention d' *R95.9*
- Autorités – Examen psychiatrique général à la demande des *Z04.8***
- Autosensibilisation cutanée – *L30.2***
- Autosomes**
- Sans précision –
- Délétion des *Q93.9*
- Trisomie et trisomie partielle des *Q92.9*
-
- Délétions des *Q93.8*
- Trisomies et trisomies partielles précisées des *Q92.8*

Autosomique dominante

v./v.a. Type de maladie

Autosomique récessive

v./v.a. Type de maladie

AUTS2 -

- Syndrome *Q87.1*
- Trouble du spectre de l'autisme par déficit en *Q87.1*

Auxiliaire

- CD4+
- Microlitre sang - 200
- 499 lymphocytes T *U61.2!*
- Lymphocytes T *U61.3!*
- Non précisé - Nombre de lymphocytes T *U61.9!*
- Plus par microlitre de sang - 500 lymphocytes T *U61.1!*
- Maladie due VIH Catégorie
- 1 - Nombre de lymphocytes T *U61.1!*
- 2 - Nombre de lymphocytes T *U61.2!*
- 3 - Nombre de lymphocytes T *U61.3!*
- Non précisé - Dépendance de longue durée envers un appareil de soutien, appareil médical ou appareil *Z99.9*
- - Dépendance de longue durée envers d'autres appareils de soutien, appareils médicaux ou appareils *Z99.8*

AV

- Autogène - Thrombose d'un shunt *T82.8*
- Fœtus avec menace d'insuffisance cardiaque aiguë - Accompagnement de la mère au cours d'un bloc *O35.8*
- Réentrée
- Nodale) auriculoventriculaire [TRNAV] - Tachycardie (paroxystique): atrio-ventriculaire [*I47.1*
- - Tachycardie de la jonction *I47.1*
- SAI - Tachycardie (paroxystique): auriculoventriculaire [*I47.1*
- - Dissociation: auriculoventriculaire [*I45.8*

Avalé SAI - Corps étranger *T18.9***Avant-bras**

- Abrasion - Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S50.81*
- Corps étranger superficiel (écharde) - Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S50.84*
- Distal sans précision - *S52.8*
- Formation de vésicules (non thermiques) - Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S50.82*
- Incurvé-dysmorphie faciale - Syndrome de dysplasie spondylo-métaphysaire- *Q77.8*
- Main
- Présente - Absence congénitale du bras et de l' *Q71.1*
- - Absence congénitale de l' *Q71.2*
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) - Autres lésions traumatiques superficielles de l' *S50.83*
- Nécrose des tissus - Gelure du bras et de l' *T34.4*

Avant-bras - suite

- Niveau non précisé - Amputation traumatique de l' *S58.9*
- Partie non précis -
- Écrasement de l' *S57.9*
- Fracture de l' *S52.9*
- Plaie ouverte de l' *S51.9*
- Poignet - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: *R02.02*
- Proximal sans précision - *S52.8*
- SAI - Plaie ouverte de l' *S51*
- Sans précision - Lésion traumatique
- *S59.9*
- Superficielle de l' *S50.9*
- -
- *L03.10*
- Anomalie morphologique congénitale de: *Q68.8*
- Arthrite juvénile idiopathique
- *M08.93*
- Associée aux enthésopathies, *M08.83*
- Indéterminée, *M08.83*
- Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: *T84.12*
- Contusion de parties autres et non précisées de l' *S50.1*
- Dysplasie fibreuse monostotique, *M85.03*
- Écrasement d'autres parties de l' *S57.8*
- Fibromatose aponévrotique juvénile, *M72.83*
- Fibromatose pseudo-sarcomateuse, *M72.43*
- Fracture
- Luxation ouverte de l' *S52.9, S51.87!*
- Multiples de l' *S52.7*
- Ouverte de l' *S52.9, S51.87!*
- Parties de l' *S52.8*
- Gelure superficielle du bras et de l' *T33.4*
- Hétéroplasie osseuse progressive, *M61.53*
- Kyste solitaire des os, *M85.43*
- Lésion
- Tissu mou stade
- I
- Lors de fracture fermée ou de luxation de l' *S51.84!*
- Lors de fracture ouverte ou de luxation de l' *S51.87!*
- II
- Lors de fracture fermée ou de luxation de l' *S51.85!*
- Lors de fracture ouverte ou de luxation de l' *S51.88!*
- III
- Lors de fracture fermée ou de luxation de l' *S51.86!*
- Lors de fracture ouverte ou de luxation de l' *S51.89!*
- Traumatique
- Artère cubitale au niveau de l' *S55.0*

Avant-bras - suite

- - - suite
- Lésion - suite
- Traumatique - suite
- Artère radiale au niveau de l' *S55.1*
- Multiple
- *S59.7*
- Muscles et tendons au niveau de l' *S56.7*
- Nerfs au niveau de l' *S54.7*
- Vaisseaux sanguins au niveau de l' *S55.7*
- Muscle
- Tendon extenseurs au niveau de l' *S56.5*
- Tendon fléchisseurs au niveau de l' *S56.2*
- Tendon fléchisseurs du pouce au niveau de l' *S56.0*
- Tendons autres et non précisés, au niveau de l' *S56.8*
- Tendons extenseurs d'autre(s) doigt(s) au niveau de l' *S56.4*
- Tendons extenseurs et abducteurs du pouce au niveau de l' *S56.3*
- Tendons fléchisseurs d'autre(s) doigt(s) au niveau de l' *S56.1*
- Nerf
- Médian au niveau de l' *S54.1*
- Niveau de l' *S54.8*
- Non précisé, au niveau de l' *S54.9*
- Radial au niveau de l' *S54.2*
- Sensitif cutané au niveau de l' *S54.3*
- Nerf cubital au niveau de l' *S54.0*
- Précisées de l' *S59.8*
- Superficiel
- *S50.88*
- Multiples de l' *S50.7*
- Vaisseau sanguin
- Niveau de l' *S55.8*
- Non précisé, au niveau de l' *S55.9*
- Veine au niveau de l' *S55.2*
- - Maladie de Still de l'adulte, *M06.13*
- - Myosite
- Bactérienne, *M60.03*
- Éosinophile idiopathique, *M60.83*
- Fongique, *M60.03*
- Virale, *M60.03*
- - Nécrose avasculaire
- Idiopathique, *M87.03*
- Traumatique, *M87.23*
- - Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.33*
- - Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.13*
- - Plaie ouverte
- Multiples de l' *S51.7*
- Non précisée d'autres parties de l' *S51.80*
- - Pyomyosite, *M60.03*

Avant-bras –suite

- - -suite
- - Séquelles d'une fracture du bras et de l' *T92.1*
- - Syndrome
- - - Felty, *M05.03*
- - - Oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.33*
- - Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.23*

Avant-pied – **Malformation de l'** *M21.68*

Avasculaire

- v./v.a. Nécrose avasculaire
- Idiopathique – Ostéonécrose *M87.09*
- Secondaire non traumatique
- - Localisations multiples – Ostéonécrose médicamenteuse *M87.10*
- - Tête du fémur – Nécrose médicamenteuse *M87.15*
- - - Nécrose médicamenteuse *M87.19*
- - - Ostéonécrose *M87.99*

AVC

- Ischémique – *I63.9*
- Spasme vasculaire – *I63.8*
- - Myopathie mitochondriale avec encéphalopathie, acidose lactique et épisodes ressemblant à des *G31.81*

Aversion sexuelle et manque de plaisir sexuel – *F52.1*

Aveugle – **Elargissement de la tache** *H53.4*

Aviaire

- v./v.a. virus de la grippe aviaire
- Identification du virus – Grippe *J09, U69.21!*
- Identifié – Grippe asiatique [influenza], virus de grippe *J09, U69.21!*
- Porcine –
- - Bronchopneumonie au cours de grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe *J10.0*
- - Entérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.8*
- - Épanchement pleural au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - Gastroentérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.8*
- - Grippe
- - - Asiatique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - Épidémique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - Influenza
- - - - Hautement fébrile, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - - Infection des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - - Laryngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*

Aviaire –suite

- Porcine – –suite
- - Grippe –suite
- - - Influenza –suite
- - - - Pharyngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - - Vraie [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - Infection
- - - Aiguë des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - Virus de la grippe, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.1*
- - - Influenza avec pneumonie, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.0*
- - - Méningisme dans le cadre de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe *J10.8*
- - - Pneumonie au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe *J10.0*
- - - Influenza A/H5N1, épidémie de 2009 [grippe *U69.21!*

Avis

- Général
- - Concernant la contraception – Conseils et *Z30.0*
- - Matière de procréation – Conseils et *Z31.6*
- - Médicaux, non classés ailleurs – Sujets en contact avec les services de santé pour d'autres conseils et *Z71*

Avitaminose

- Groupe B, sans précision – *E53.9*
- Précisées du groupe B – Autres *E53.8*
- Sans précision – *E56.9*
- - Polyneuropathie au cours d' *E56.9†, G63.4**

Avitaminose A

- Cicatrices xérophtalmiques de la cornée – *E50.6†, H19.8**
- Héméralopie – *E50.5†, H58.1**
- Kératomalacie – *E50.4†, H19.8**
- Sans précision – *E50.9*
- Taches de Bitot et xérosis conjonctival – *E50.1†, H13.8**
- Xérosis
- - Conjonctival – *E50.0†, H13.8**
- - Cornéen – *E50.2†, H19.8**
- - Ulcération de la cornée – *E50.3†, H19.8**
- - -
- - - Kératose folliculaire due à l' *E50.8†, L86**
- - Manifestation
- - - *E50.8*
- - - Oculaires de l' *E50.7*
- - Séquelles d' *E64.1*

Avitaminose A –suite

- - -suite
- - Xérodermie due à l' *E50.8†, L86**

Avitaminose C – **Séquelles d'** *E64.2*

Avitaminose D – *E55.9*

Avitaminose K – **Carence en facteur de coagulation due à:** *D68.4*

Avium

- Intracellulaire – Maladie due au VIH avec infection à *Mycobacterium B20, A31.0*
- - Infection à *Mycobacterium A31.0*

avoine – **Carcinome à cellules en grains d'** *C34.9*

Avortement

- Grossesse extra-utérine molaire
- - Sans précision – Complication consécutive à un *O08.9*
- - -
- - - Choc consécutif à un *O08.3*
- - - Complication
- - - - Consécutives à un *O08.8*
- - - - Veineuses consécutives à un *O08.7*
- - - Embolie consécutive à un *O08.2*
- - - Hémorragie retardée ou sévère consécutive à un *O08.1*
- - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens consécutive à un *O08.0*
- - - Insuffisance rénale consécutive à un *O08.4*
- - - Lésions des organes et tissus pelviens consécutives à un *O08.6*
- - - Troubles du métabolisme consécutifs à un *O08.5*
- Médical
- - Complications autres et non précisées – Échec d'une tentative d' *O07.3*
- - Complicqué
- - - Embolie – Échec d'une tentative d' *O07.2*
- - - Hémorragie retardée ou sévère – Échec d'une tentative d' *O07.1*
- - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens – Échec d'une tentative d' *O07.0*
- - SAI – Échec d'une tentative d' *O07.4*
- - Sans complication – Échec d'une tentative d' *O07.4*
- - - *O04*
- - Phase de suivi – Lacération due à un *O08.6*
- - Plusieurs fœtus – Poursuite de la grossesse après *O31.1*
- - Provoqué SAI – *O06*
- - Répétition –
- - *N96*
- - Soins au cours de la grossesse pour *O26.2*
- - SAI – Échec d'une tentative d' *O07.9*
- - Sans précision
- - Complications autres et non précisées – Échecs d'une tentative d' *O07.8*
- - Complicqué
- - - Embolie – Échecs d'une tentative d' *O07.7*

Avortement - suite

- Sans précision - suite
- - Complicé - suite
- - - Hémorragie retardée ou sévère - Échecs d'une tentative d' 007.6
- - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens - Échecs d'une tentative d' 007.5
- - Sans précision, sans complication - Échecs d'une tentative d' 007.9
- - - 006
- Septique - Saignement lors d'un 006.5, 008.1
- Spontané
- - Foetus - P01.8
- - - 003
- Thérapeutique - 004
- Tubaire - 000.1
- -
- - Choc septique après 008.0, R57.2
- - Formes d' 005
- - Hémorragie
- - - Accidentelle après un 008.1
- - - Due à une menace d' 020.0
- - Menace d' 020.0
- - Psychose post- F53.1
- - Surveillance d'une grossesse avec antécédent d' Z35.1
- - Tétanos au cours d' A34

Axe central [myopathie à cores centraux] - Myopathie: à G71.2**Axenfeld**

- v./v.a. Rieger-Axenfeld
- Rieger - Syndrome d' Q13.8
- - Anomalie d' Q13.8

Axial

- Concentrique - Encéphalite péri- G37.5
- Hydrocéphalie - Syndrome MPPH [mégaloencéphalie-polymicrogyrie-polydactylie post- Q04.8
- Juvénile - Spondylarthrite M08.19
- Non radiologique - Spondylarthrite M45.09
- Radiologique - Spondylarthrite M45.09
- Tétanie - Syndrome R29.0
- Tétramélique - Oligodactylie post- Q73.8
- -
- - Arthrite psoriasique L40.5†, M07.2*
- - Dysplasie mésodermique Q87.8
- - Dysplasie spondylo-métaphysaire Q77.8
- - Iridocyclite au cours de spondylarthrite M45.09†, H22.1*
- - Spondylarthrite M45.09
- - Syndrome de retard global de développement-anomalies visuelles-atrophie cérébelleuse progressive-hypotonie G31.88
- - Trouble respiratoire au cours de spondylarthrite M45.09†, J99.8*

Axillaire

v./v.a. Artère axillaire

Axillaire - suite

- Brachiale - Lésion traumatique de la veine S45.2
- Sein
- - Type glande salivaire - Carcinome du prolongement C50.6
- - -
- - - Angiosarcome du prolongement C50.6
- - - Carcinome héréditaire du prolongement C50.6
- - - Carcinome métaplasique du prolongement C50.6
- - - Tumeur maligne: Prolongement C50.6
- Stade
- - I - Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique I97.81
- - II - Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique I97.82
- - III - Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique I97.83
- -
- - Lésion traumatique du nerf S44.3
- - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: veine I80.81
- - Tuberculose des ganglions A18.2

Axillaris - Tinea B35.8**Axis** -

- S12.1
- Fracture bilatérale de la pédicule de l'arc de l' S12.1
- Ostéoblastome de l' D16.6

Axonal

- Aiguë - Neuropathie sensitivo-motrice G61.0
- Atrophie optique-neurodégénérescence à début infantile - Syndrome de neuropathie sensitivo-motrice G60.0, H47.2
- Autosomique récessif
- - Acrodystrophie - Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - Due a un défaut du métabolisme du cuivre - Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- Cellules gliales pigmentées - Leucoencéphalopathie héréditaire diffuse à sphéroïdes E75.2
- Complexe - Syndrome de microcéphalie-neuropathie sensitivo-motrice G60.0, Q02
- Congénitale avec encéphalopathie - Neuropathie G60.0, G93.4
- Gammopathie monoclonal
- - IgA - Polyneuropathie D47.2†, G63.1*
- - IgG - Polyneuropathie D47.2†, G63.1*
- - IgM - Polyneuropathie D47.2†, G63.1*
- Héréditaire avec acrodystrophie - Neuropathie sensitivo-motrice G60.0
- Hypogonadisme hypogonadotrope - Syndrome de Mœbius-neuropathie Q87.0
- Motrice aiguë - Neuropathie G61.0
- Sévère précoce par déficit en chaîne légère des neurofilaments - Neuropathie G60.0

Axonal - suite

- Type
- - 1 - Syndrome d'ataxie spinocérébelleuse-neuropathie G60.2
- - Hypertrophique) - Amyotrophie péronière (type G60.0

Axone géant -

- Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 avec G60.0
- Neuropathie à G60.8

Ayerza - Maladie d' I27.08**Aziz**

v./v.a. Al Gazali-Aziz-Salem

Azole - Allergie aux dérivés d' T88.7**AZOR [Rétinopathie occulte externe zonale aiguë]** - H30.8**Azoospermie SAI** - N46**Azote - Effet toxique: Oxydes d'** T59.0**Azotémique - Ostéodystrophie** N25.0**Azygos** -

- Continuation de la veine cave inférieure dans la veine Q26.8
- Veine S25.88

B6-dépendante - Épilepsie vitamine G40.8**Baastrup] - Arthrose interépineuse [Maladie de M48.2****Babésiose - B60.0****Bacillaire**

- Shigella boydii - Dysenterie A03.2

- -

- - Angiomatose A44.8

- - Dysenterie A03.9

Bacille

- Ducrey - Balanite à A57t, N51.2*

- Eberth - Infection au A01.0

- Friedländer - Méningite

- - G00.8

- - G00.8, B96.2!

- Non fermentants cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Pseudomonas et autres B96.5!

Bacillose péritonéale par tuberculose bovine contagieuse - A18.3t, K93.0***Bacillus**

- Aerogenes capsulatus - Gangrène à A48.0

- Anthracis - Infection à A22

- Cereus - Intoxication alimentaire à A05.4

- Fragilis et autres micro-organismes anaérobies Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - B96.6!

- Thyphus - Infection à A01.0

Bactériode pustuleuse - L40.3**Bactérie**

- Aérobies) à Gram négatif SAI - Pneumonie due à: des J15.6

- Gram

- - Négatives multirésistantes aux antibiotiques - Autres U81.8!

- - Positives multirésistantes aux antibiotiques - Autres U80.8!

- Gram négatif - Pneumonie due à d'autres J15.6

- Précisées - Arthrite et polyarthrite dues à d'autres M00.8

- Pyogènes, sans précision - Arthrite à M00.9

- S. pneumoniae et H. influenzae - bronchopneumonie due à des J15

Bactériémie

- Méningococcique SAI - A39.4

- Méningocoques - A39.4

- SAI - A49.9

Bactérien

v./v.a. Type de maladie

Bactériologique

v./v.a. Type de maladie

BADI - H21.2**Badia**

v./v.a. Prieto-Badia-Mulas

Bagasse -

- Pneumoconiose due à la J67.10

- Pneumopathie due

- - J67.1

Bagasse - suite

- Pneumopathie due - suite

- - J67.10

Bagassose

- Exacerbation aiguë - J67.11

- Sans mention d'exacerbation aiguë - J67.10

- -

- - J67.10

- - Fibrose pulmonaire avec J67.10

BAHA] - Présence d'une Prothèse auditive à ancrage osseux [Z96.2**Bahemuka-Brown - Syndrome de G11.4****Baies ingérées - Effet toxique: T62.1****Bain - Conjonctivite due au B30.1t, H13.1*****Bainbridge-Ropers - Syndrome de Q87.0****Baird**

v./v.a. Basan-Baird

Baisse

- Activité cérébrale du nouveau-né - P91.4

- Désir sexuel - F52.0

- Non spécifique de la tension artérielle - Constatacion d'une R03.1

- Performance - R53

- Température

- - Ambiante - Hypothermie, non associée à une R68.0

- - Sans précision - Effet d'une T69.9

- - - Autres effets précisés d'une T69.8

- Vision

- - Binoculaire - Cécité et forte H54.0

- - Monoculaire - Cécité et forte H54.4

Baker

- Tuberculeux - Kyste de A18.0t, M01.16*

- - Kyste synovial poplité [M71.2

Baker-Gordon - Syndrome de Q87.8**Bakrania-Ragge - Syndrome de Q11.2****Balanique - Hypospadias Q54.0****Balanite**

- Amibienne - A06.8t, N51.2*

- Bacilles de Ducrey - A57t, N51.2*

- Candida - B37.4t, N51.2*

- Candidosique - B37.4t, N51.2*

- Cours de maladies classées ailleurs - N51.2*

- Due au virus de l'herpès - A60.0t, N51.2*

- Fongique - B37.4t, N51.2*

- Gonorrhéique - A54.0t, N51.2*

- Scléreuse oblitérante [balanitis xerotica obliterans] - N48.0

- Trichomonas - A59.0t, N51.2*

- Vénéérienne NCA - A64t, N51.2*

- - N48.1

Balanitis -

- Candidomycetique - B37.4t, N51.2*

- Mycotique - B37.4t, N51.2*

- Xerotica obliterans] - Balanite scléreuse oblitérante [N48.0

Balano-posthite

- Due à une candidose - B37.4t, N51.2*

- Gonorrhéique - A54.0t, N51.2*

- Ulcéreuse spécifique - A63.8t, N51.2*

- - N48.1

Balantidienne - Dysenterie A07.0**Balantidiose - A07.0****Balantidium coli -**

- Colite à A07.0

- Diarrhée à A07.0

- Dysenterie à A07.0

- Infection à A07.0

Balint-Holmes - Syndrome de H51.8**Balkans - Néphropathie**

- N15.0

- Endémique des N15.0

Baller-Gerold - Syndrome de Q75.0**Ballon - Syndrome de l'apex ventriculaire en I42.88****Ballonisation apicale - Syndrome de I42.88****Ballonnement - R14****Ballonnet - Complication mécanique due à un dispositif gastro-intestinal à T85.59****Ballonnissantes sur la conjonctive - Nævus à cellules D31.0****Baló] - Sclérose concentrique [G37.5****BALT] - Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux bronches [lymphome C88.4****Bamberger**

v./v.a. Marie-Bamberger

Bamforth-Lazarus - Syndrome de E03.1, Q35.9**Banal -**

- Intoxication: Médicaments contre le coryza [rhume T48.5

- Rhinopharyngite aiguë [rhume J00

Bancrofti - Filariose due à Wuchereria B74.0**Bande**

- Bêta - Abêtalipoprotéinémie à large E78.2

- Sans trouble psychiatrique évident - Mise en observation pour: activité répréhensible en Z03.2

- Ventriculaires - C32.1

- -

- - Atélectasie en J98.18

- - Délits commis en F91.2

- - Hétérotopie sous-corticale en Q04.3

- - Kératodermie palmoplantaire striée ou en Q82.8

Bandelette

- Maissiat [ilio-tibiale] - Syndrome de la M76.3

- Vaginale sans tension] - Rétention urinaire postopératoire post-TVT [tension-free vaginal tape, T83.8

- -

- - 46,XX avec ovaire en Q99.1

- - 46,XY avec ovaire en Q99.1

- - Kératopathie en H18.4

Bang] - Fièvre ondulante [Maladie de A23.1**Bangstad - Syndrome de E31.8****Banki - Syndrome de Q74.8****Bannayan-Riley-Ruvalcaba - Syndrome de Q89.8****Bannayan-Zonana - Syndrome de Q89.8****Bannwarth -**

- Méningoradiculite lymphocytaire (A69.2

- Syndrome de A69.2

Bantoue - Sidérose E83.1**BAP1 - Prédilection au développement de tumeurs liée à Q99.8****Bar**

v./v.a. Louis-Bar

Barabas

v./v.a. Sack-Barabas

Baraitser

v./v.a. Clark-Baraitser

v./v.a. Nicolaidis-Baraitser

v./v.a. Reardon-Baraitser

v./v.a. Schaap-Taylor-Baraitser

v./v.a. Temple-Baraitser

Baraitser-Winter cérébrofrontofacial - Syndrome de Q87.0**Baralle-Macken - Syndrome de Q87.8****Barbae - Mycosis B35.0****Barbe**

- Dermatophytie] - Dermatophytose de la B35.0

- -

- - Mycose de la B35.0

- - Pseudofolliculite de la L73.1

- - Sycosis

- - - L73.8

- - - Parasitaire de la B35.0

- - Teigne de la B35.0

Barber

v./v.a. Blount-Barber

v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson

v./v.a. Say-Barber-Miller

Barber-Say - Syndrome de Q87.0**Barbituriques - Intoxication**

- T42.3

Bardet-Biedl - Syndrome de Q87.8**Barel**

v./v.a. Birk-Barel

Barett

v./v.a. Eagle-Barett

Barlow [prolapsus mitral] - Syndrome de I34.1**Barnes - Syndrome de Q77.2****Baroréflexe - Insuffisance du G90.88****Barotraumatique -**

- Otite moyenne T70.0

- Sinusite T70.1

Barotraumatisme

- Oreille - T70.0

- SAI - T70.2

- Sinus - T70.1

Barr

v./v.a. Virus d'Epstein-Barr

- - Syndrome de Jackson- Q87.8

Barraquer-Simons - Syndrome de E88.1**Barré**

v./v.a. Guillain-Barré-Strohl

v./v.a. Landry-Guillain-Barré

Barre moyenne [barrière de Mercier] (prostatique) - N40**Barrett -**

- Dysplasie de haut grade chez les patients présentant un œsophage de D00.1

- Endobrachyœsophage [œsophage de K22.7

- Maladie de K22.7

- Syndrome de K22.7

Barrière de Mercier] (prostatique) - Barre moyenne [N40**Barrow**

v./v.a. Donnai-Barrow

Barsy

v./v.a. De Barsy

Barth - Syndrome de E71.1**Barthel**

v./v.a. Index de Barthel

v./v.a. Index de Barthel élargi

Bartholin

v./v.a. Glande de Bartholin

Bartholinite -

- N75.1

- N75.8

Barton - Fracture de S52.52**Bartonella henselae - Bartonellose à A28.1****Bartonellose**

- Bartonella henselae - A28.1

- Cutanée et cutanéomuqueuse - A44.1

- Généralisée - A44.0

- - Autres formes de A44.8

Bart-Pumphrey - Syndrome de Q87.8**Bartsocas-Papas - Syndrome de Q87.2****Bartter**

- Type

- - 1 - Syndrome de E26.8

- - 2 - Syndrome de E26.8

- - Syndrome de E26.8

Baruch

v./v.a. Gershoni-Baruch

v./v.a. Gershoni-Baruch-Leibo

Basal

- Col de l'utérus - Carcinome adénoïde C53.9

- Endocol - Carcinome adénoïde C53.0

- Exocol - Carcinome adénoïde C53.1

Basaliome

- Aisselle - C44.59

- Anus - C44.50

- Dos - C44.59

- Fesse - C44.59

- Paroi abdominale - C44.59

- Périnée - C44.50

- Poitrine - C44.59

Basaliome -suite

- Tronc - C44.59

Basaloïde folliculaire généralisé - Syndrome d'hamartome Q85.8**Basan-Baird - Syndrome de Q82.8****Basedow**

- Exophtalmie - Maladie de E05.0†, H06.2*

- Maladie

- - Cardiaque - Maladie de E05.0†, I43.8*

- - Oculaire - Maladie de E05.0†, H58.8*

- - Orbitopathie endocrinien

- - Ésotropie - Maladie de E05.0†, H06.3*

- - Hypotropie - Maladie de E05.0†, H06.3*

- - Rétraction de paupière - Maladie de E05.0†, H06.3*

- - - Maladie de E05.0†, H06.3*

- - -

- - Exophtalmie au cours de maladie de E05.0†, H06.2*

- - Maladie

- - - E05.0

- - - E05.0†, H06.2*

Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef - Syndrome de Q87.0**Basidiobolus - Infection à B46.8****Basilaire**

v./v.a. Artère basilaire

- Primitive - Invagination Q75.8

- Tuberculeuse - Méningite A17.0†, G01*

- -

- - Migraine: G43.1

- - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: veine I80.80

BASM - Syndrome Q87.8**Basocellulaire**

v./v.a. Carcinome basocellulaire

- - Nævomatose Q85.8

Basophile

- Acidophile de l'hypophyse - Carcinome mixte C75.1

- Éosinophile de l'hypophyse - Carcinome C75.1

- Hypophyse -

- - Adénocarcinome C75.1

- - Carcinome

- - - C75.1

- - - Mixte acidophile et C75.1

- Rémission complète - Leucémie aiguë à C94.71

- -

- - Leucémie C94.30

- - Leucémie aiguë

- - - C94.7

- - - C94.70

Basophilie - D75.8

Bassin

- Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du *S30.81*
- Associée à une lésion intraabdominale → Plaie ouverte (toute partie de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du *S31.83!*)
- Colonne lombaire et sacrum, partie non précisée → Fracture de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du *S32.82*
- Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du *S30.84*
- Cuisse →
 - AO [artériopathie oblitérante] de type *I70.29*
 - Artériopathie oblitérante de type *I70.29*
- Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du *S30.86*
- Entraînant disproportion
 - SAI → Malformation du *O33.0*
 - → Rétrécissement
 - Cavité médiane (*O33.3*)
 - Détroit
 - Inférieur (*O33.3*)
 - Supérieur (du *O33.2*)
- Féminin
 - Cours de gonorrhée → Inflammation du *A54.2†, N74.3**
 -
 - Abscess tuberculeux du *A18.1†, N74.1**
 - Inflammation syphilitique
 - Secondaire du *A51.4†, N74.2**
 - Tardive du *A52.7†, N74.2**
 - Tuberculose du *A18.1†, N74.1**
- Généralement rétréci → Dystocie due à un *O65.1*
- Ischion → Fracture de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du *S32.81*
- Maternel
 - Généralement rétréci → Soins maternels pour disproportion due à un *O33.1*
 - → Soins maternels pour disproportion due à un rétrécissement du détroit supérieur du *O33.2*
- Membre s →
 - Écrasement du thorax, de l'abdomen et de(s) membre(s) ou du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membres, ou du thorax, du *T04.7*
 - Fractures du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membre(s), ou du thorax, du *T02.7*
- Mère → Soins maternels pour disproportion due à une malformation du *O33.0*
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du *S30.83*
- Nécrose des tissus → Gelure de la paroi abdominale, des lombes et du *T34.3*
- Phlyctène (non due à la chaleur) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du *S30.82*

Bassin –suite

- Rétréci
 - SAI entraînant une disproportion → *O33.1*
 - → *P03.1*
- Sacrum et coccyx → Tumeur bénigne: *D16.8*
- SAI → Plaie ouverte de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du *S31*
- Sans précision →
 - Gelure du thorax, de l'abdomen, des lombes et du *T35.3*
 - Lésion traumatique de l'abdomen, des lombes et du *S39.9*
 - Ostéochondrite juvénile de la hanche et du *M91.9*
 -
 - *S31.0*
 - Adhérence tuberculeuse du *A18.1†, N74.1**
 - Amputation traumatique de parties autres et non précisées de l'abdomen, des lombes et du *S38.3*
 - AO [artériopathie oblitérante] de type *I70.29*
 - Artériopathie oblitérante de type *I70.29*
 - Contusion des lombes et du *S30.0*
 - Décollement sous-cutané du *S30.86*
 - Déformation acquise du *M95.5*
 - Écrasement
 - Parties autres et non précisées de l'abdomen, des lombes et du *S38.1*
 - Thorax et de l'abdomen, du thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du *T04.1*
 - Entorse et foulure de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du *S33.7*
 - Fracture
 - Complexes du *S32.7*
 - Multiple
 - Fermé
 - Membre, du thorax et du *T02.70*
 - Thorax et du *T02.10*
 - Ouvertes
 - Membre, du thorax et du *T02.71*
 - Thorax et du *T02.11*
 - Rachis lombaire et du *S32.7*
 - Ouverte du *S32.89, S31.87!*
 - Gelure superficielle de la paroi abdominale, des lombes et du *T33.3*
 - Lésion
 - Précisées de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du *S39.88*
 - Tissu mou stade
 - I
 - Lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du *S31.84!*
 - Lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du *S31.87!*
 - II
 - Lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du *S31.85!*
 - Lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du *S31.88!*

Bassin –suite

- → –suite
- Lésion –suite
 - Tissu mou stade –suite
 - III
 - Lors de fracture ou de luxation fermée de la colonne lombaire et du *S31.86!*
 - Lors de fracture ou de luxation ouverte de la colonne lombaire et du *S31.89!*
 - Traumatique
 - Multiple
 - Abdomen, des lombes et du *S39.7*
 - Vaisseaux sanguins au niveau de l'abdomen, des lombes et du *S35.7*
 - Muscles et de tendons de l'abdomen, des lombes et du *S39.0*
 - Nerf
 - Non précisés au niveau de l'abdomen, des lombes et du *S34.8*
 - S) périphérique(s) de l'abdomen, des lombes et du *S34.6*
 - Nerfs sympathiques lombaires, sacrés et du *S34.5*
 - Organe du *S37.88*
 - Superficiel
 - Abdomen, des lombes et du *S30.88*
 - Multiples de l'abdomen, des lombes et du *S30.7*
 - Thorax, de l'abdomen, des lombes et du *T00.1*
 - Vaisseau sanguin
 - Épiduraux au niveau de l'abdomen, de la région lombosacrée et du *S35.80*
 - Niveau de l'abdomen, des lombes et du *S35.88*
 - Non précisés, au niveau de l'abdomen, des lombes et du *S35.9*
 - Sous-arachnoïdiens au niveau de l'abdomen, de la région lombosacrée et du *S35.82*
 - Sous-duraux au niveau de l'abdomen, de la région lombosacrée et du *S35.81*
- Luxation
 - Entorses et foulures du thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du *T03.1*
 - Parties autres et non précisées du rachis lombaire et du *S33.3*
 - Ostéoblastome des os du *D16.8*
 - Ostéochondrite juvénile
 - *M91.0*
 - Hanche et du *M91.8*
 - Plaie ouverte
 - Lombes et du *S31.0*
 - Multiples de l'abdomen, des lombes et du *S31.7*
 - Parties autres et non précisées de la ceinture du *S71.80*
 - Thorax avec plaies ouvertes de l'abdomen, des lombes et du *T01.1*
 - Sarcome d'Ewing du *C41.4*

Bassin –suite

- - - suite
- - Séquelles d'autres fractures du thorax et du T91.2
- - Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], M02.35
- - Tuberculose du A18.0†, M90.05*
- - Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres tissus mous du D21.5

Bassinnet

- Non traumatique - Rupture du N28.80
- Rein - Déchirure de la capsule et du S37.02
- Rénal -
- - Défaut congénitale du Q63.8
- - Tumeur bénigne: D30.1
- Urètre - Autres anomalies obstructives du Q62.3
- -
- - Carcinome à cellules transitionnelles du C65
- - Tumeur maligne
- - - C65
- - - Secondaire du rein et du C79.0
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D41.1

Bassin-jambe

- Douleur
- - Ischémique effort distance marche 200 m
- - - Plus - Athérosclérose des artères distales: Type I70.21
- - - Athérosclérose des artères distales: Type I70.22
- - Repos - Athérosclérose des artères distales: Type I70.23
- Gangrène - Athérosclérose des artères distales: Type I70.25
- Sans douleurs - Athérosclérose des artères distales: Type I70.20
- Stade
- - IIb de Leriche et Fontaine - AOMI de type I70.22
- - III de Leriche et Fontaine - AOMI de type I70.23
- - IV
- - - Leriche et Fontaine - AOMI de type I70.25
- - - Selon Fontaine avec ulcération - Athérosclérose des artères distales de type I70.24
- - IVa de Leriche et Fontaine - AOMI de type I70.25
- - IVb de Leriche et Fontaine - AOMI de type I70.25
- Ulcération - Athérosclérose des artères distales: Type I70.24
- -
- - Artériosclérose de type I70.29
- - Ulcère de jambe mixte de type I70.24

Bathing suit ichthyosis - Q80.2**Bâtiment en feu - Effondrement d'un X59.9!****Bâtonnets**

- Amélogénèse imparfaite - Syndrome de dystrophie des cônes et des K00.5, H35.5
- Cataracte-staphylome postérieur - Syndrome MRCS [microcornée-dystrophie des cônes et des Q15.8
- -
- - Dystrophie des cônes et des H35.5
- - Monochromatie à H53.5
- - Myopathie congénitale à G71.2
- - Syndrome
- - - Dysplasie spondylo-métaphysaire-dystrophie des cônes et des Q77.8
- - - Fente labiale avec dystrophie des cônes et des Q36.9, H35.5

Battements cardiaque

- Prématursés [extrasystoles] - I49.4
- - Perception des R00.2

Batten

- v./v.a. Curschmann-Batten-Steinert
- - Maladie de: E75.4

Batten-Kufs de la rétine - Syndrome de E75.4†, H36.8***Batten-Mayou - Syndrome de E75.4****Batthey - Infection à Mycobacterium A31.0****Baumannii multirésistant**

- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - Groupe Acinetobacter U81.11!
- 3MRGN - Groupe Acinetobacter U81.31!
- 4MRGN - Groupe Acinetobacter U81.51!

Bauxite - Fibrose (du poumon) due à la J63.1**Bayer**

- v./v.a. Braun-Bayer

Bazex - Syndrome de C80.9†, L99.8***Bazex-Dupré-Christol - Syndrome de Q82.8****Bazin**

- v./v.a. Alibert-Bazin
- - Maladie de A18.4

BB-Lepra] - Lèpre de type intermédiaire atypique [A30.3**BCG] - Nécessité d'une vaccination contre la tuberculose [Z23.2****BCL6 - Lymphome B d évolution agressive réarrangement MYC**

- C83.8
- BCL2 et C83.8

BCR/ABL

- Négatif
- - Rémission complète - Leucémie myéloïde chronique atypique, C92.21
- - - Leucémie myéloïde chronique atypique, C92.20
- Positif
- - Rémission complète - Leucémie myéloïde chronique [LMC], C92.11
- - - Leucémie myéloïde chronique, C92.10

BDV [Blakemore-Durmaz-Vasileiou] - Syndrome de Q87.8**Beals - Syndrome de Q68.8****Bean - Syndrome de Q27.8****Béance**

- Cervicale (soupçonnée) chez une femme non enceinte - Recherche et soins d'une N88.3
- Col -
- - Fœtus et nouveau-né affectés par la P01.0
- - Soin maternel
- - - Cerclage avec ou sans mention de O34.3
- - - Opération de Shirodkar avec ou sans mention de O34.3
- Col de l'utérus - N88.3
- Occlusale dentaire (antérieure) (postérieure) - K07.2

Beare-Stevenson - Syndrome de Q87.8**Beau - Lignes de L60.4****Beauce - Ataxie cérébelleuse autosomique récessive type G11.2****Beaulieu-Boycott-Innes - Syndrome de Q87.0****Beaumont**

- v./v.a. Bonneau-Beaumont

Beaux-parents - Difficultés dans les rapports avec les parents et les Z63**Bébé**

- Bronzé - Syndrome du P83.8
- Collodion
- - Guérison spontanée - Q80.2
- - - Q80.2
- Enfant battu SAI - T74.1
- Poupée de son - Syndrome non spécifique du P94.2

Bêche (congénitale) - Main en Q68.1**Beck**

- v./v.a. Kaschin-Beck

Becker

- Femme porteuse - Forme symptomatique de la dystrophie musculaire de G71.0
- -
- - Dystrophie musculaire
- - - Autosomique récessive, infantile, de type Duchenne ou G71.0
- - - Bénigne [G71.0
- - Myotonie: congénitale: récessive [G71.1
- - Syndrome du nævus de Q87.8

Beckwith-Wiedemann

- Défaut d'empreinte de la région 11p15 - Syndrome de Q87.3
- Disomie uniparentale d'origine paternelle du chromosome 11 - Syndrome de Q87.3
- Inversion 11p15 - Syndrome de Q87.3
- Microdélétion 11p15 - Syndrome de Q87.3
- Microduplication 11p15 - Syndrome de Q87.3
- Mutation
- - CDKN1C - Syndrome de Q87.3
- - NSD1 - Syndrome de Q87.3
- Translocation 11p15 - Syndrome de Q87.3

Bednar - Aptose de K12.0

Beemer

v./v.a. Hennekam-Beemer
v./v.a. Westerhof-Beemer-Cormane

Beemer-Ertbruggen - Syndrome de *Q87.8***Beemer-Langer - Syndrome des côtes courte-spolydactylie type** *Q77.2***Bégalement -** *F98.5***Behçet -**

- Arthrite au cours de syndrome de *M35.2*
- Maladie de *M35.2*
- Ulcération de la vulve au cours de la maladie de *M35.2†, N77.8**

Behçet-like héréditaire de l'enfant - Maladie de *M35.8***Behmel**

v./v.a. Simpson-Golabi-Behmel

Behnke

v./v.a. Thiel-Behnke

Beighton -

- Dysplasie épiphysaire multiple type *Q77.3*
- Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec hyperlaxité ligamentaire type *Q77.7*
- Syndrome de Cilliers- *Q65.8*

Beignet avec fragilité osseuse - Lésions de la voûte crânienne en forme de *Q78.8***Béjel -** *A65***Bell**

v./v.a. Martin-Bell

- SAI - Paralyse faciale (de) *G51.0*
- - Spasme de *G51.3*

Belli

- *Isospora hominis* - Infection due à *Isospora A07.3*

- -

- - Colite à *Isospora A07.3*

- - Diarrhée à *Isospora A07.3*

- - Dysenterie à *Isospora A07.3*

- - Infection à *Isospora A07.3*

Bellman

v./v.a. Tungland-Bellman

Bellussi

v./v.a. Gurrieri-Sammito-Bellussi

Benallegue Lacete - Syndrome de *Q87.5***Bence Jones - Protéinurie (de):** *R80***Bencze - Syndrome de** *Q67.4***Benedikt - Syndrome de** *I67.9†, G46.3****Bénin**

v./v.a. Type de maladie

Bennett - Fracture de *S62.21***Bensaude**

v./v.a. Launois-Bensaude

BENTA [expansion des cellules B et anergie des cellules T] - Maladie *D81.8***BenZène**

- Homologues - Effet toxique: Dérivés aminés et nitroaminés du *T65.3*

- - Effet toxique

- - *T52.1*

- - Homologues du *T52.2*

Benzodiazépines - Intoxication

- *T42.4*

Benzothiadiazides et autres diurétiques - Intoxication: Inhibiteurs de l'anhydrase carbonique, *T50.2***Berant - Syndrome de** *Q87.8***Berardinelli-Seip - Lipodystrophie congénitale de** *E88.1***Berdon - Syndrome de** *Q43.8***Berger - Maladie de** *N02.8***Béribéri**

- Humide avec implication du système circulatoire - *E51.1†, I98.8**

- Sec - *E51.1*

- -

- - *E51.1*

- - Cardiomyopathie avec *E51.1†, I43.2**

- - Dégénérescence cérébrale avec *E51.1†, G32.8**

- - Polio-encéphalomyélite avec *E51.2†, G32.8**

- - Polyneuropathie avec *E51.1†, G63.4**

Berlin

v./v.a. Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick

- Breakage - Syndrome *Q87.8*

- - Dysplasie ectodermique type *Q82.8*

Bernard

v./v.a. Claude-Bernard-Horner

Bernard-Horner - Syndrome de Claude *G90.2***Bernard-Soulier [plaquettes géantes] - Syndrome de(s):** *D69.1***Bernuth -**

- Pseudohémophilie de *D68.09*

- Syndrome de *D68.09*

Berry

v./v.a. Forster-McCarthy-Berry

Bertini - Syndrome neurodégénératif lié à l'X type *G31.88***Bérylliose**

- Pulmonaire - *J63.2*

- -

- - *J63.2*

- - Fibrose pulmonaire avec *J63.2*

- - Granulomes hépatiques au cours de *J63.2†, K77.8**

Béryllium

- Composés - Effet toxique: *T56.7*

- -

- - Granulomatose due au *J63.2*

- - Pneumoconiose due au *J63.2*

Besace) - Soins maternels pour: abdomen penduleux (ventre en *O34.8***Besnier -**

- Érythème marginé discoïde de *L53.2*

- Prurigo de *L20.0*

Bessel-Hagen - Maladie de *Q78.6***Best - Syndrome de** *H35.5***Bestrophinopathie autosomique récessive -** *H35.5***Bêta**

- 1 de l'interleukine 12 - Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en récepteur *D84.8*

- Îlots de Langerhans SAI - Hyperplasie des cellules *E16.1*

- Mineure - Thalassémie (*D56.3*

- Thalassémie à hématies falciformes - *D57.2*

- -

- - Abêtalipoprotéinémie à large bande *E78.2*

- - Anomalies du métabolisme des acides aminés *E72.8*

- - Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutation du récepteur aux hormones thyroïdiennes *E05.8*

Bêta-1,4-galactosyltransférase - Déficit en *E77.8***Bêta-adrénergiques - Médicaments stimulant aussi bien les récepteurs alpha et** *T44.9***Bêta-alanine synthase - Déficit en** *E79.8***Bêta-bloquants, non classés ailleurs - Intoxication:** *T44.7***Bêta-cétotiolase - Déficit en** *E71.1***Bêta-énoïase musculaire - Glycogénose par déficit en** *E74.0***Bêta-galactosidase-1 - Déficit en** *E75.1***Bêta-glucuronidase - Carence en** *E76.2***Bêta-hydroxylase -**

- Déficit en DBH [opamine *G90.88*

- Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 11- *E25.08*

Bêta-hydroxystéroïde déshydrogénase

- 3 - Anomalie du développement sexuel 46,XY par déficit en 17- *E29.1*

- Type 3 -

- - Déficit en 17- *E29.1*

- - Pseudo-hermaphrodisme masculin par déficit en 17- *E29.1*

- - Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 3- *E25.08*

Bétaine chlorale - Dépendance à la *F13.2***Bêtalactamines - Intoxication: Céphalosporines et autres** *T36.1***Bêta-lipoprotéinémie**

- Flottante - *E78.2*

- Large ou flottante - *E78.2*

Bêta-mannosidase lysosomale - Déficit en *E77.1***Bêta-mannosidose -** *E77.1***Bêta-oxydation peroxysomale - Anomalie de la** *E71.3***Bêta-propeller - Neurodégénérescence associée à une protéine** *G23.0***Bêta-sarcoglycanopathie -** *G71.0***Bêta-sympathomimétiques, non classés ailleurs - Intoxication: Agents principalement** *T44.5***Bêta-synthase -**

- Déficit en cystathionine *E72.1*

Bêta-synthase - suite

- Homocystinurie par déficit en cystathionine E72.1

Bêta-thalassémie

- Grave - D56.1

- Mineure - D56.3

- Thrombocytopenie liée à l'X - D69.41, D56.1

- -

- - D56.1

- - Delta- D56.2

- - Hémoglobine

- - - C- D56.1

- - - E- D56.1

- - - Lepore- D56.8

- - HPFH - D56.4

- - Syndrome de persistance familiale de l'hémoglobine foetale- D56.4

Bêta-urédopropionase - Déficit en E79.8**Bétel** - Dépôts [accrétions] sur les dents: K03.6**Bethlem** - Myopathie de G71.0**Beukes** - Dysplasie de la hanche type Q65.8**Beuren**

v./v.a. Williams-Beuren

BFIE] Épilepsie infantile familiale bénigne - [G40.3**Bhan**

v./v.a. Irons-Bhan

Biais aliment

- Sans précision - Effet toxique: Substance nocive absorbée par le T62.9

- - Effet toxique: Autres substances nocives précisées absorbées par le T62.8

Bialléliques dans le cluster de gènes ATAD3 - Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie-insuffisance respiratoire dû à des délétions Q04.3**Biauriculaire** - Cœur triloculaire Q20.4**Biceps brachial** -

- Lésion traumatique muscle tendon

- - Chef long du S46.1

- - Parties du S46.2

- - Tendinite du muscle M75.2

Bickel-Fanconi - Glycogénose de E74.0**Bickers-Adams** - Syndrome de Q03.0**Bickerstaff** - Rhombencéphalite de G61.0**Biclonale** - Leucémie aiguë C95.0**Bicorne**

- Bicervical

- - Col et vagin perméables - Utérus Q51.3

- - Hémivagin borgne - Utérus Q51.3

- - Unicervical - Utérus Q51.3

- -

- - Soins maternels pour utérus: O34.0

- - Utérus Q51.3

Bicuspidie - Valvule aortique Q23.1**Bicuspidie**

- Aortique familiale - Q23.1

Bicuspidie - suite

- Valvulaire aortique-anomalie des mains - Syndrome de persistance du canal artériel- Q87.2

Bicyclette - Accident de V99!**Biedl**

v./v.a. Bardet-Biedl

Bieganski - Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type Q77.7**Bielschowsky**

v./v.a. Jansky-Bielschowsky

- Jansky - Maladie de: E75.4

Biamond - Syndrome de Q87.8**Biermer** - Anémie (de): D51.0**Biesecker**

v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson

Bietti - Dystrophie cristalline de H31.2**Bifasciculaire** - Bloc I45.2**Bifida**

v./v.a. Spina bifida

Bifide

- Anomalie

- - Extrémités - Syndrome de trigonocéphalie-nez Q87.0

- - Membres supérieurs - Syndrome de dysplasie fronto-nasale-nez Q87.0

- - Déficience intellectuelle - Syndrome d'aphonie-surdité-dystrophie rétinienne-gros orteil Q87.0

- - Hériditaire - Crâne Q75.8

- -

- - Langue Q38.3

- - Lnette Q35.7

- - Nez Q30.2

- - Pied Q72.7

- - Sternum Q76.7

Bifidité de la luette - Q35.7**Bifidum** - Sternum Q76.7**Bifonctionnelle** - Déficit en enzyme E71.3**Bifurcati** - Pili L67.8**Bifurcation**

- Aortique [syndrome de Leriche] - Syndrome de la I74.0

- - Siphon carotidien - Hémorragie sous-arachnoïdienne de la I60.0

Bilan de santé - Z00.0**Bilatéral**

v./v.a. Type de maladie

Bile

- Épaisse - Syndrome de la « P59.1

- - Péritonite (due à): K65.8

Bilginturan

- Crise hypertensive - Syndrome de G90.71, Q73.8

- - Syndrome de I10.90, Q73.8

Bilharziose

- Urinaire - Snail fever [B65

- -

- - B65.9

Bilharziose - suite

- - - suite

- - Calcul urinaire au cours de B65.0†, N22.0*

- - Glomérulopathie au cours de B65.0†, N08.0*

Biliaire

v./v.a. Canal biliaire

v./v.a. Voie biliaire

- Cholécystite aiguë - Calcul de la vésicule K80.0

- Cholestase et malabsorption - Défaut de synthèse des acides K76.8

- CoA ligase et défaut d'amidation - Insuffisance en acides K76.8

- Exclue - Vésicule R93.2

- Faible niveau de phospholipides - Lithiase K80.80

- Forme de cholécystite - Calcul de la vésicule K80.1

- Intrahépatique - Vésicule Q44.1

- Primitif

- - Hépatite auto-immune - Chevauchement de cholangite K75.4, K74.3

- - Stade Child-Pugh

- - - A - Cirrhose K74.3, K74.70!

- - - B - Cirrhose K74.3, K74.71!

- - - C - Cirrhose K74.3, K74.72!

- - -

- - - CBP [Cirrhose K74.3

- - - Cholangite K74.3

- - - Récidivante) sans précision ou sans cholécystite - Colique K80.2

- - SAI -

- - Canal: C24.0

- - Malformation congénitale de la vésicule Q44.1

- - Sans

- - Calcul -

- - - Abscès de la vésicule K81.0

- - - Empyème de la vésicule K81.0

- - - Gangrène de la vésicule K81.0

- - - Occlusion du canal cystique ou de la vésicule K82.0

- - - Rétrécissement du canal cystique ou de la vésicule K82.0

- - - Sténose du canal cystique ou de la vésicule K82.0

- - - Cholécystite - Calcul de la vésicule K80.2

- - Précision

- - - Sans précision ou sans cholécystite - Calcul (bloqué) de: vésicule K80.2

- - - -

- - - - Cirrhose K74.5

- - - - Maladie de la vésicule K82.9

- - Secondaire

- - Stade Child-Pugh

- - - A - Cirrhose K74.4, K74.70!

- - - B - Cirrhose K74.4, K74.71!

- - - C - Cirrhose K74.4, K74.72!

Biliaire –suite

- Secondaire –suite
- - - Cirrhose *K74.4*
- Stade Child-Pugh
- - A - Cirrhose *K74.5, K74.70!*
- - B - Cirrhose *K74.5, K74.71!*
- - C - Cirrhose *K74.5, K74.72!*
- Voie biliaire
- - Cours de maladies classées ailleurs - Atteinte de la vésicule *K87.0**
- - Extra-hépatiques -
- - - Adénocarcinome de la vésicule *C23, C24.0*
- - - Carcinome épidermoïde de la vésicule *C23, C24.0*
- - -
- - Absence congénitale de la vésicule *Q44.0*
- - Adénocarcinome de la vésicule *C23*
- - Adhérences du canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- - Agénésie de la vésicule *Q44.0*
- - Aplasie de la vésicule *Q44.0*
- - Atrophie du canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- - Carcinome épidermoïde de la vésicule *C23*
- - Choléstérolose de la vésicule *K82.4*
- - Cystadénocarcinome *C22.1*
- - Déficit congénital de synthèse des acides *K76.8*
- - Duplication du canal: *Q44.5*
- - Dyskinésie du canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- - Exclusion du canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- - Fistule de la vésicule *K82.3*
- - Gastrite *K29.6*
- - Hypertrophie du canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- - Hypoplasie de la vésicule *Q44.0*
- - Iléus *K56.3*
- - Infection purulente aiguë de la vésicule *K81.0*
- - Kyste
- - - *K83.5*
- - - Canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- - Lésion traumatique: vésicule *S36.17*
- - Malabsorption idiopathique par défaut de synthèse des acides *K90.8*
- - Maladies précisées de la vésicule *K82.8*
- - Malformations congénitales de la vésicule *Q44.1*
- - Mucocèle de la vésicule *K82.1*
- - Occlusion
- - - Intestin par calculs *K56.3*
- - - Vésicule *K82.0*
- - Pancréatite aiguë
- - - Origine *K85.1*
- - - Secondaire à des calculs *K85.1*

Biliaire –suite

- - - -suite
- - Perforation de la vésicule *K82.2*
- - Reflux *K29.6*
- - Rupture du canal cystique ou de la vésicule *K82.2*
- - Syndrome d'hypoplasie du pancréas-atrésie intestinale-hypoplasie de la vésicule *Q45.8*
- - Syphilis tardive de la vésicule *A52.7†, K87.0**
- - Tuberculose de la vésicule *A18.8†, K87.0**
- - Tumeur bénigne: Voies biliaires extra-hépatiques et vésicule *D13.5*
- - Tumeur neuroendocrine de la vésicule *C23*
- - Typhus affectant la vésicule *A01.0*
- - Ulcère du canal cystique ou de la vésicule *K82.8*
- Bilieuse - Fièvre *B50.8***
- Biliosa - Malaria *B50.8***
- Bilirubine**
- Sans précision - Anomalie du métabolisme de la *E80.7*
- Uridine-diphosphate glucuronosyltransférase
- - Type
- - - 1 - Déficit en *E80.5*
- - - 2 - Déficit en *E80.5*
- - - Déficit en *E80.5*
- - - Autres anomalies du métabolisme de la *E80.6*
- Bilirubine-UGT type**
- 1 - Déficit en *E80.5*
- 2 - Déficit en *E80.5*
- Bilirubinique**
- Aiguë - Encéphalopathie *P57.9*
- Chronique - Encéphalopathie *P57.8*
- Biliurie - *R82.2***
- Billson**
v./v.a. Ouvrier-Billson
- Bimalléolaire - Fracture *S82.81***
- Binder - Syndrome de *Q75.8***
- Bindewald-Ulmer-Müller - Syndrome de *Q87.8***
- Bing -**
- Erythroprosopalgie de type *G44.0*
- Syndrome de Taussig- *Q20.1*
- Binge Eating - Trouble de *F50.8***
- Binoculaire**
- Non précisée - Atteinte de la vision (*H54.9*
- Sans précision - Anomalie des mouvements *H51.9*
- -
- - Anomalies précisées des mouvements *H51.8*
- - Atteinte
- - - Légère de la vision *H54.3*
- - - Modérée de la vision *H54.2*
- - - Sévère de la vision *H54.1*

Binoculaire –suite

- - -suite
- - Cécité et forte baisse de la vision *H54.0*
- - Disparition de la vision *H53.3*
- - Troubles de la vision *H53.3*
- Binswanger -**
- Démence de *F01.2*
- Maladie de *I67.3*
- Syndrome de *G31.88*
- Biochimiques**
- Anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère - Résultats *O28.1*
- Détresse fœtale - Travail et accouchement compliqués de signes *O68.3*
- Biocides - Intoxication par des *T60.9***
- Bioélectrique pendant le sommeil - État de mal épileptique *G40.01***
- Biologie moléculaire**
- Histologique -
- - Formes de tuberculose de l'appareil respiratoire, avec confirmation, bactériologique, par *A15.8*
- - Pneumothorax tuberculeux sans confirmation bactériologique, par *A16.0*
- - Tuberculose
- - - Bronches avec confirmation bactériologique, par *A15.5*
- - - Ganglionnaire
- - - - Hilaire avec confirmation bactériologique, par *A15.4*
- - - - Intrathoracique SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par *A16.3*
- - - - Médiastinale avec confirmation bactériologique, par *A15.4*
- - - - Trachéo-bronchique
- - - - - Confirmation bactériologique, par *A15.4*
- - - - - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par *A16.3*
- - - Larynx
- - - - Confirmation bactériologique, par *A15.5*
- - - - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par *A16.4*
- - - Pulmonaire
- - - - Fibrose tuberculeuse SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par *A16.2*
- - - - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par *A16.2*
- - - Rhinopharyngée avec confirmation bactériologique, par *A15.8*
- - - Trachée
- - - - Confirmation bactériologique, par *A15.5*
- - - - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par *A16.4*
- - -
- - - Fibrose pulmonaire tuberculeuse confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de *A15.0*

Biologie moléculaire – suite

- - - suite

- - Pneumonie tuberculeuse confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de *A15.0*- - Pneumothorax tuberculeux confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de *A15.0***Biologique**

- Actif

- - Utilisées conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte - Effets secondaires indésirables dus à des vaccins ou autres substances *Y59.9!*

- - -

- - - Complications dues à des vaccins ou à des substances *Y59.9!*- - - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: Médicament, drogues et autres substances *X49.9!*

- Sans précision -

- - Antécédents personnels d'allergie à un médicament et une substance *Z88.9*- - Intoxication: Médicaments et substances *T50.9*- - Néphropathie due à un médicament ou une substance *N14.2*

- -

- - Antécédent personnel allergie médicament substance

- - - *Z88.8*- - - *Z91.0*- - Augmentation dans les urines du taux de médicaments et de substances *R82.5*- - Néphropathie due à d'autres médicaments et substances *N14.1*- - Séquelles d'intoxications par médicaments et substances *T96***Biomécanique**- Sans précision - Lésion *M99.9*- - Autres lésions *M99.8***Biopsie - Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) résultant de: *O35.7*****Biosynthèse**- Associé à GPAA1 - Défaut de *E88.8*- Défectueuse de l'hormone androgène testiculaire SAI - *E29.1*- Glycoprotéines induite par déficience NGLY1 - Anomalie congénitale de la *E77.8*

- Sérine forme

- - Infantile - Déficit de la voie de *E72.8*- - Juvénile - Déficit de la voie de *E72.8***Biotine**- Dépendante - Déficit en carboxylase *D81.8*

- -

- - Carence en: *E53.8*- - Déficit en carboxylase dépendant de la *D81.8*- - Maladie des ganglions de la base sensible à la *G25.88***Biotinidase - Déficit en *E53.8*****Biovar**- Cholerae - Choléra à *Vibrio cholerae* 01, *A00.0*- El Tor - A *Vibrio cholerae* 01, *A00.1***Bipartite - Talus *Q66.8*****Biphénotypique - Leucémie aiguë *C95.0*****Bipolaire**- Actuellement en rémission - Trouble affectif *F31.7*

- Épisode

- - Actuel

- - - Dépression

- - - - Légère ou moyenne - Trouble affectif *F31.3*

- - - - Sévère

- - - - - Sans symptômes psychotiques - Trouble affectif *F31.4*- - - - - Symptômes psychotiques - Trouble affectif *F31.5*- - - - - Hypomaniaque - Trouble affectif *F31.0*

- - - - - Maniaque

- - - - - Sans symptômes psychotiques - Trouble affectif *F31.1*- - - - - Symptômes psychotiques - Trouble affectif *F31.2*- - - - - Mixte - Trouble affectif *F31.6*- - - - - Maniaque isolé - trouble *F30*- - - - - II - Trouble *F31.8*- - - - - Sans précision - Trouble affectif *F31.9*- - - - - Type I - Trouble *F31.8*- - - - - Autres troubles affectifs *F31.8***Birdshot - Rétinochoroïdopathie type *H30.1*****Birk-Barel - Déficience intellectuelle type *Q87.8*****Birt-Hogg-Dubé - Syndrome de *Q85.8*****Bisalbuminémie - *E88.0*****Bitot**- Jeune enfant - Taches de *E50.1*- Xérosis conjonctival - Avitaminose A avec taches de *E50.1†, H13.8****Bitronculaire**- Tritronculaire - Maladie coronarienne *I25.13*

- -

- - Cardiopathie artérioscléreuse: Implication *I25.12*- - Maladie athéroscléreuse *I25.12***Bivalent - Travestisme *F64.1*****Biventriculaire - Dysplasie ventriculaire arythmogène familiale isolée, forme *I42.88*****Bixler**

v./v.a. Antley-Bixler

Bizarre - Apparence personnelle *R46.1***Bjerrum - Scotome (de): *H53.4*****Björnstad - Syndrome de *Q87.8*****BK - Infection à virus *B34.4*****BL] - Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique [lèpre *A30.4*****Black**

v./v.a. Woods-Black-Norbury

v./v.a. Woods-Black-Norbury

Blackfan-Diamond -- Anémie hypoplasique congénitale de *D61.0*- Syndrome de *D61.0***Blackwater fever - *B50.8*****Blake - Persistance du kyste de la poche de *Q03.1*****Blakemore-Durmaz-Vasileiou] - Syndrome de BDV [*Q87.8*****Blanc**

v./v.a. Bonnet-Dechaume-Blanc

Blanchisseurs - Gale des *B35.6***Blastes**- AREB] - Anémie réfractaire avec excès de *D46.2*

- Transformation - Anémie réfractaire

- - Crise blastique (prolifération de *C92.0*- - Excès de *D46.2*

- Type

- - I [AREB I] - Anémie réfractaire avec excès de *D46.2*- - II [AREB II] - Anémie réfractaire avec excès de *D46.2*

- -

- - Anémie réfractaire avec excès de *D46.2*- - Myélodysplasie avec excès de *D46.9***Blastique**- Cellules NK - Lymphome *C86.4*

- Cours

- - Leucémie myéloïde

- - - Chronique [LMC] - Crise *C94.8!*- - - - Poussée *C92.10, C94.8!*- - Transformation - Anémie réfractaire avec crise *C92.00*- - Prolifération de blastes en transformation) - Anémie réfractaire avec crise *C92.0*- - TCPDB] - Tumeur à cellules plasmacytoïdes dendritiques *C86.4***Blastocystis - Infection à *B60.88*****Blastome**- Col du pancréas - *C25.7*- Corps du pancréas - *C25.1*

- Pleuropulmonaire

- - Lobe

- - - Inférieur du poumon - *C34.3, C38.4*- - - - Moyen du poumon - *C34.2, C38.4*- - - - Supérieur du poumon - *C34.1, C38.4*

- - Type

- - - 1

- - - - Lésion à localisations contiguës - *C34.8, C38.4*

- - - - Lobe

- - - - - Inférieur du poumon - *C34.3, C38.4*- - - - - Moyen du poumon - *C34.2, C38.4*- - - - - Supérieur du poumon - *C34.1, C38.4*- - - - - *C34.9, C38.4*

Blastome –suite

- Pleuropulmonaire –suite
- Type –suite
- 2
- Lésion à localisations contiguës – C34.8, C38.4
- Lobe
- Inférieur du poumon – C34.3, C38.4
- Moyen du poumon – C34.2, C38.4
- Supérieur du poumon – C34.1, C38.4
- 3
- Lésion à localisations contiguës – C34.8, C38.4
- Lobe
- Inférieur du poumon – C34.3, C38.4
- Moyen du poumon – C34.2, C38.4
- Supérieur du poumon – C34.1, C38.4
- C34.9, C38.4
- C34.9, C38.4
- Pulmonaire
- Lobe
- Inférieur du poumon – C34.3
- Moyen du poumon – C34.2
- Supérieur du poumon – C34.1
- C34.9
- Queue du pancréas – C25.2
- Tête du pancréas – C25.0

Blastomyces – Septicémie à B40.70**Blastomycose**

- Brésilienne – B41
- Chéloïdienne – B48.0
- Cutanée – B40.3†, L99.8*
- Disséminée – B40.78
- Généralisée – B40.78
- Primaire du poumon – B40.0†, J99.8*
- Pulmonaire
- Aiguë – B40.0†, J99.8*
- Chronique – B40.1†, J99.8*
- B40.2†, J99.8*
-
- Formes de B40.8
- Méningo-encéphalite au cours de B40.8†, G05.2*

Blau – Syndrome de D86.8**Blennorrhéique –**

- Épididymite A54.2†, N51.1*
- Vaginite A54.0†, N77.1*

Blennorragique

- Aiguë – Orchite A54.2†, N51.1*
- Néonatale – Conjonctivite A54.3†, H13.1*
-
- Endométrite A54.2†, N74.3*
- Vulvite A54.0†, N77.1*

Blennorrhée

- Inclusion – A74.0†, H13.1*

Blennorrhée –suite

- Nouveau-né – A54.3†, H13.1*

Blénorragie – Sujet porteur de: Z22.4**Blépharite**

- Cours
- Acné rosacée – L71.8†, H03.8*
- Herpès – B00.5†, H03.1*
- Zostérienne – B02.3†, H03.1*
- H01.0

Blépharochalasis

- Congénitale – Q10.0
- Isolé – Q10.0
- H02.3

Blépharo-cheilo-odontique – Syndrome Q87.0**Blépharo-conjonctivite**

- Cours d'acné rosacée – L71.8†, H13.2*
- H10.5

Blépharo-naso-facial – Syndrome Q87.0**Blépharophimosis**

- Congénital – Q10.3
- Déficience intellectuelle
- Associé à SMARCA2 – Syndrome de Q87.0
- Type
- Maat-Kievit-Brunner – Syndrome de Q87.8
- Verloes – Syndrome de Q87.8
- Ptosis-ésotropie-syndactylie-petite taille – Syndrome de Q87.8
- H02.5

Blépharophimosis-ptosis-épicanthus inversus –

- BPES [Syndrome de Q10.3
- Syndrome de Q10.3

Blépharoptose congénitale – Q10.0**Blépharoptosis**

- Myopie-ectopie du cristallin – Syndrome de Q15.8
- Syndrome de fusions des vertèbres lombosacrées- Q76.4, Q10.0

Blépharospasme – G24.5**Blessure**

- Aggression – Examen
- Mise en observation après d'autres Z04.5
- Victime ou du coupable après d'autres Z04.5
- Cervicale de l'œsophage – S19.9
- Corporelle – Antécédents de Z91.8
- Crânienne sévère non ouverte – S06.20
- Cranio-cérébrale – Démence après une T90.9†, F02.8*
- Épiglotte, n.c.a. – S19.9
- Gorge, n.c.a. – S19.9
- Intracrânien
- Coma prolongé – S06.9, S06.79!
- Séquelles d'une fracture du crâne avec T90.2

Blessure –suite

- Larynx –
- S19.9
- Mère par un instrument pendant l'accouchement – O71.9
- Moelle épinière cervicale – Multiples S14.10
- Non perforante de la sclérotique – S05.8
- Ouverte
- Bout charnu du doigt – S61.0
- Crâne – S06.20, S01.83!
- Hémothorax – S27.1, S21.83!
- Pneumothorax – S27.0, S21.83!
- Rein – S37.00, S31.83!
- Urètre – S37.1, S31.83!
- Vessie – S37.20, S31.83!
- Partie cervicale de la trachée, n.c.a. – S19.9
- Pharynx –
- S19.88
- S19.9
- Physiques – Automutilation et autres Z91.8
- Pression d'une explosion, n.c.a. – T70.8
- Reperfusion (retour absent ou lent dans le corps) – T88.8
- Superficiel
- Lèvre et de la cavité buccale – S00.5
- Multiples de la tête – S00.7
- Nez – S00.3
- Oreille – S00.4
- Parties de la tête – S00.8
- Tête, partie non précisée – S00.9
- Thyroïde, n.c.a. – S19.9
- Traumatisée par poignardement du cœur – Hémopéricarde dû à une S26.0
- Utérus par incision lors d'une intervention chirurgicale – T81.2
- Vaisseau sanguin intracrânien – S06.8
-
- Antécédents de Z91.8
- Botulisme par A05.1
- Paralysie ischémique de Volkmann en tant que complication de T79.60

Blizzard

v./v.a. Johanson-Blizzard

Bloc

- 1 – Syndrome de Hermansky-Pudlak par déficit en E70.3
- 2 – Syndrome de Hermansky-Pudlak par déficit en E70.3
- 3 – Syndrome de Hermansky-Pudlak par déficit en E70.3
- Atrio-ventriculaire complet – I44.2
- Auriculo-ventriculaire
- 3ème degré – I44.2
- Choc et hyperkaliémie – Syndrome de bradycardie avec insuffisance rénale, E87.5, T88.8
- Complet – I44.2
- Congénital – Q24.6

Bloc –suite

- Auriculo-ventriculaire –suite
- - Premier degré - 144.0
- - SAI - 144.3
- - Sans précision - 144.3
- - Second degré - 144.1
- - Type I et II - 144.1
- AV du fœtus avec menace d'insuffisance cardiaque aiguë - Accompagnement de la mère au cours d'un 035.8
- Bifasciculaire - 145.2
- Branche
- - Droit
- - - SAI - 145.1
- - - Sans précision - 145.1
- - Gauche, sans précision - 144.7
- - Héritaire - 145.8
- - SAI - 145.4
- Cardiaque
- - Complet SAI - 144.2
- - Précisé - Autre 145.5
- - SAI - 145.9
- Congénital du cœur - Q24.6
- Fasciculaire
- - Antérieur gauche - 144.4
- - Droit - 145.0
- - Postérieur gauche - 144.5
- - Sans précision - 144.6
- Möbitz, type I et II - 144.1
- Second degré, type I et II - 144.1
- Sino-atrial - 145.5
- Sino-auriculaire - 145.5
- Trifasciculaire - 145.3
- Ventriculaire non spécifique - 145.4
- Vertébral tuberculeux - A18.0†, M49.09*
- Wenckebach - 144.1

Blocage

- Ménisque - M23.3
- Pupillaire - Glaucome dû à un H40.2

Bloch-Siemens - Syndrome de Q82.3**Bloch-Sulzberger - Syndrome de** Q82.3**Blok-Campeau**

v./v.a. Snijders Blok-Campeau

Blomstrand - Chondrodysplasie de Q78.8**Bloom - Syndrome de** Q82.8**Bloquants**

- Neuromusculaires] - Intoxication: Myorelaxants (muscles striés) [748.1
- Neuronaux adrénergiques et d'action centrale, non classés ailleurs - Intoxication: Agents 744.8

Bloqué

- Canal biliaire SAI sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite - Calcul (K80.5
- Canal cystique sans précision ou sans cholécystite - Calcul (K80.2

Bloqué –suite

- Vésicule biliaire sans précision ou sans cholécystite - Calcul (K80.2
- - Epauule M75.0

Blount - Maladie de M92.5**Blount-Barber - Maladie de** M92.5**Blow-out** » - Fracture « S02.3**Blumberg**

v./v.a. Meier-Blumberg-Imahorn

BNAR - Syndrome Q87.8**Bochdalek - Hernie de** K44.9**Bockenheimer - Syndrome de** Q27.4**Bockhart - Impétigo de** L01.0**BOD - Syndrome** Q87.1**Boeck - Maladie de** D86.9**Bœuf** -

- Hypersensibilité aux protéines de T78.1
- Ver solitaire du B68.1

Bogaert

v./v.a. Van Bogaert

v./v.a. van Bogaert-Scherer-Epstein

Bohring-Opitz

- Like associé à KLHL7 - Syndrome de Q87.8

- - Syndrome de Q87.8

Boichis

v./v.a. Senior-Boichis

Bois -

- Intoxication par des produits de protection du T60.9
- Produits de conservation du T60

Boissel - Syndrome polymalformatif léthal type Q87.8**Boisson**

- Suite de négligence de soi - Prise insuffisante de nourriture et de R63.6
- - Prise insuffisante de nourriture et de R63.6

Boltshauser

v./v.a. Poretti-Boltshauser

Boman

v./v.a. Hapnes-Boman-Skeie

Bombé - Iris H21.4**Bonneau-Beaumont - Syndrome de** E83.1, Q12.0**Bonemann-Meinecke-Reich - Syndrome de** Q87.1**Bonnet-Dechaume-Blanc - Syndrome de** Q28.28**Böök - Syndrome de** Q82.4**Boomerang - Dysplasie en** Q87.1**Boonstra**

v./v.a. Bosch-Boonstra-Schaaf

BOOP] avec exacerbation aiguë - Bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique [J84.01**BOR - Syndrome** Q87.8**Bord**

- Latéraux de la langue - Tumeur maligne: Pointe et C02.1
- Libre

Bord –suite

- Libre –suite
- - Face intérieure) (frein) (muqueuse) - Lèvre (D10.0
- - Lèvre
- - - Inférieure et le sillon mentolabial - Peau pileuse entre le C44.0
- - - Supérieure et le nez - Peau pileuse entre le C44.0
- - - - D00.0
- - Marge] - Epiglotte, C10.1
- - -
- - - Carcinome épidermoïde de la lèvre inférieure, C00.1
- - - Tumeur maligne Lèvre
- - - - Inférieure, C00.1
- - - - Sans précision, C00.2
- - - - Supérieure, C00.0
- Postérieur cloison nasal choanes -
- - C11.3
- - D10.6

Borderline -

- Personnalité émotionnellement labile: Type F60.31
- Schizophrénie: F21

Bordetella

- Parapertussis - Coqueluche à A37.1
- Pertussis -
- - Coqueluche à A37.0
- - Pertussis à A37.0
- - Coqueluche due à d'autres espèces de A37.8

Bordetella bronchiseptica -

- Coqueluche à A37.8
- Trachéo-bronchite à A37.8

Borer

v./v.a. Dahlberg-Borer-Newcomer

Borghgraef

v./v.a. Grubben-de Cock-Borghgraef

Borgne

- Congénital - Syndrome de l'anse Q43.8
- Non classé ailleurs - Syndrome de l'anse K90.2
- SAI - Syndrome de l'anse K90.2
- -
- - Syndrome post-chirurgical de l'anse K91.2
- - Utérus bicorne bicervical avec hémivagin Q51.3

Borjeson-Forsman-Lehmann - Syndrome de Q87.8**Bork - Syndrome de** Q82.8**Borna - Encéphalite due aux virus de** A85.8†, G05.1***Bornholm - Maladie de** B33.0**Borrelia burgdorferi** -

- Érythème chronique migrateur à A69.2
- Infection à A69.2

Borrélieuse

- Fièvre récurrente tropicale] → A68.9
- Fièvre tropicale récurrente] à tiques → A68.1
- Lyme
- - Stade
- - - I → A69.2
- - - II → A69.2
- - - III → A69.2
- - - → A69.2
- Maladie de Lyme] à tiques → A69.2

Borrmann 4 → Cancer de l'estomac type C16.9**Bosch**

v./v.a. Van der Bosch

Bosch-Boonstra-Schaaf → Syndrome d'atrophie optique H47.2**Bosley-Salih-Alorainy → Syndrome de Q87.8****Bosma-Henkin-Christiansen → Syndrome de Q87.0****Boston →**

- Craniosynostose type Q75.0
- Exanthème de A88.0
- Fièvre exanthématique à entérovirus [exanthème de A88.0

Botal → Perméabilité du canal de Q25.0**Bothnie → Dystrophie rétinienne type H35.5****Bothrioccephalus → Anémie à B70.0†, D63.8*****Botulisme**

- Blessure → A05.1
- Infantile → A05.1
- Inhalation → A05.1
- Intestinal → A05.1
- - → A05.1

Bouba] → Pian [A66**Bouc émissaire → Hostilité envers un enfant transformé en Z62****Bouchard (avec arthropathie) → Nodosités de M15.2****Bouche**

- Feu → Syndrome de la K14.6
- Non précisées → Tumeur bénigne: Parties de la D10.3
- Partie non précis →
- - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: S01.50
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de la C06.8
- Pharynx →
- - Brûlure de la T28.0
- - Corrosion de la T28.5
- - Plancher) → Phlegmon de la K12.20
- - SAI → Malformation congénitale de la Q38.6
- - Sans précision →
- - - Phlegmon et abcès de la K12.29
- - - Sécheresse de la R68.2
- - - Tumeur maligne
- - - C06.9
- - - Plancher de la C04.9

Bouche →suite

- →
- - Carcinome épidermoïde de la vestibule de la C06.1
- - Corps étranger dans la T18.0
- - Fibrose sous-muqueuse de la K13.5
- - Kyste
- - - Dermoïde de la K09.8
- - - Épidermoïde de la K09.8
- - - Lympho-épithélial de la K09.8
- - Maladie due au VIH avec candidose de la B20, B37.0
- - Malformations congénitales de la Q38.6
- - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: Langue et plancher de la S01.54
- - Respiration par la R06.5
- - Syndrome pied-main- B08.4
- - Syphilis tardive de la A52.7†, K93.8*
- - Tuberculose de la A18.8†, K93.8*
- - Tumeur bénigne: Plancher de la D10.2
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës du plancher de la C04.8
- - - Plancher
- - - - Antérieur de la C04.0
- - - - Latéral de la C04.1
- - - Vestibule de la C06.1

Boucher-Neuhäuser → Syndrome de G11.8**Bouchon**

- Cérumen → H61.2
- Méconial → Syndrome du P76.0
- → Œsophage en tire- K22.4

Bouffée

- Chaleur, insomnies, céphalées, inattention, au cours de la ménopause → Symptômes tels que N95.1
- Délirant
- - Sans symptômes schizophréniques ou sans précision → F23.0
- - Symptômes schizophréniques → F23.1

Bougie → passage de sonde ou de Z43**Bouillaud → Syndrome de I01.8****Bouilloire → Accident dû à: Explosion de chaudière/ W49.9!****Boulimie**

- Atypique → F50.3
- Bulimia nervosa) → F50.2
- SAI → F50.2

Bourguignon

v./v.a. Verloes-Bourguignon

Bourneville → Maladie de Q85.1**Bourrelet adipeux → E65****Bourse**

- Séreux
- - Précisées → Autres affections des M71.8
- - Sans précision → Affections des M71.9
- - - →

Bourse →suite

- Séreux →suite
- - - →suite
- - - C49
- - - D21
- - - Abcès des M71.0
- - - Dépôts calciques dans une M71.4
- - - Kystes des M71.3
- - - Tuberculose des A18.0†, M73.89*
- - - →
- - Gonorrhée de la A54.4†, M73.09*
- - Syphilis tardive d'une A52.7†, M73.19*

Boutonneuse méditerranéenne → Fièvre A77.1**Boutonnière et en col de cygne → Déformation en M20.0****Bouveret(-Hoffmann) → Syndrome de I47.9****Bovine**

- Contagieuse → Bacillose péritonéale par tuberculose A18.3†, K93.0*
- Paupière → Variole B08.0†, H03.1*
- - →
- - Forme atypique de la maladie de Creutzfeldt-Jakob à ESB [Encéphalopathie spongiforme A81.0
- - Variole B08.0

Bowen-Conradi → Syndrome de Q87.8**Bowman type II → Dystrophie cornéenne de la membrane de H18.5****Boxeur → Syndrome du F07.2****Boycott**

v./v.a. Beaulieu-Boycott-Innes

Boyd → Dysenterie de A03.2**Boydii →**

- Dysenterie
- - Bacillaire à Shigella A03.2
- - Shigella A03.2
- Infection
- - Pseudallescheria B48.2
- - Shigella A03.2
- Shigellose à Shigella A03.2

BP230 → Épidermolyse bulleuse simple par déficit en Q81.0**BPES [Syndrome de blépharophimosis-ptosis-épicanthus inversus] → Q10.3****Brachial**

- v./v.a. Artère brachiale
- v./v.a. cervico-brachial
- v./v.a. thoracobrachial
- Due déplacement disque intervertébral → Névrite
- - Nerf M50.1†, G55.1*
- - Plexus M50.1†, G55.1*
- - Inférieur → paralysie du plexus P14.1
- - SAI → Névrite ou radiculite: M54.1
- - Supérieur → paralysie du plexus P14.0
- - Traumatisme obstétrical → Autres lésions du plexus P14.3
- - - →

Brachial –suite

- - -suite
- - Affections du plexus *G54.0*
- - Anomalie du plexus *Q07.8*
- - Compression du plexus *G54.0*
- - Lésion traumatique
- - - Muscle tendon
- - - - Chef long du biceps *S46.1*
- - - - Parties du biceps *S46.2*
- - - - Obstétricale persistente du plexus *P14.3*
- - - Plexus *S14.3*
- - - Veine axillaire et *S45.2*
- - Névrite du plexus *G54.5*
- - Plexopathie radio-induite du plexus *G54.0, G97.88*
- - Tendinite du muscle biceps *M75.2*

Brachialgie – Syndrome cervical chronique avec *M53.1***Brachio-céphalique**

v./v.a. Tronc brachio-céphalique

- Sous-aortique – Veine *Q26.8*

Brachycéphalie

- Isolée – *Q75.0*

- Sténose du pylore-cryptorchidie – Syndrome de déficience intellectuelle-hypotonie- *Q87.0*

Brachydactylie

v./v.a. exostoses-anéodermie-brachydactylie

- Cyphoscoliose – Syndrome de microcéphalie- *Q87.8*
- Doigts – *Q71.8*
- Familiale – Syndrome d'arthropathie digitale- *M25.94, Q71.8*
- Hypertension artérielle – Syndrome de *I10.90, Q73.8*
- Microsphérophakie – Syndrome d'ichtyose-petite taille- *Q87.1*
- Obésité-retard global de développement – Syndrome de petite taille- *Q87.1*
- Orteils – *Q72.8*
- Petite taille-rétinite pigmentaire – Syndrome de *Q87.1*
- Préaxiale
- - Hallux varus – Syndrome de *Q73.8, Q66.3*
- - Temtamy – Syndrome de *Q87.2*
- Sugarman – *Q73.8*
- Syndactylie
- - Préaxiales des doigts de la main – *Q74.0*
- - Type Zhao – *Q73.8, Q70.2*
- Trouble du langage – Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire- *Q77.7*
- Type
- - B – Syndrome de colobome maculaire- *Q87.8*
- - D – Syndrome de maladie de Hirschsprung- *Q87.8*
- - Mseleni – Syndrome de nanisme- *Q77.7*
- -
- - *Q73.8*

Brachydactylie –suite

- - -suite
- - Syndrome
- - - Dysplasie métaphysaire-dysmorphie- *Q78.8*
- - - Pierre Robin-déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - - Pouce long- *Q87.2*

Brachyectrodactylie – Syndrome de pouce triphalangé- *Q74.8***Brachy-œsophage congénital-estomac intrathoracique-anomalies vertébrales** – Syndrome de *Q87.8***Brachyolmie**

- Scoliose – *Q76.3*
- Type Maroteaux – *Q76.4*
- - *Q76.4*

Brachytéléphalangie

- Dysmorphie-syndrome de Kallman – Syndrome de *Q87.0*
- - Chondrodysplasie ponctuée avec *Q77.3*

Braddock – Syndrome de *Q87.8***Bradarythmie complète** – *I48.9***Bradycardie**

- Fœtale – *O68.0*
- Insuffisance rénale, bloc auriculo-ventriculaire, choc et hyperkaliémie – Syndrome de *E87.5, T88.8*
- Sans précision – *R00.1*
- Sinoatriale – *R00.1*
- Sinusale – *R00.1*
- Vagale – *R00.1*
- - Syndrome de tachycardie- *I49.5*

Bradykinique

- Acquis – Angio-œdème *T78.3*
- Héritaire – Angio-œdème *D84.1*

Bradyopsie – *H53.8***Bragg**

v./v.a. Fort-Bragg-Fever

Brailsford

v./v.a. Morquio-Ullrich-Brailsford

- - Ostéochondrite (juvénile) de: tête radiale [*M92.1*

Branchante

- Forme
- - Hépatique non progressive – Glycogénose par déficit en enzyme *E74.0*
- - Neuromusculaire périnatal fatale –
- - - Glycogénose par déficit en enzyme *E74.0*
- - - GSD par déficit en enzyme *E74.0*
- - GSD par déficit en enzyme *E74.0*

Branche

- Droit
- - SAI – Bloc de *I45.1*
- - Sans précision – Blocs de *I45.1*
- Gauche
- - SAI – Hémibloc de *I44.6*
- - Sans précision – Bloc de *I44.7*

Branche –suite

- Héritaire – Bloc de *I45.8*
- Maxillaire, SAI – Fracture du maxillaire inférieur: *S02.64*
- SAI – Bloc de *I45.4*
- Terminale externe du nerf tibial antérieur – *S94.2*
- - Occlusion
- - Artérielle rétinienne (d'une): *H34.2*
- - Veine de la rétine (d'une): *H34.8*

Branchement – Déficit en enzymes de *E74.0***Branchial**

- SAI – Malformations de la fente *Q18.2*
- Siège de la tumeur] – Kyste *C10.4*
- -
- - Anomalie
- - - Deuxième fente *Q18.0*
- - - Première fente *Q18.0*
- - - Quatrième fente *Q18.0*
- - - Troisième fente *Q18.0*
- - Carcinome épidermoïde d' un kyste *C10.4*
- - Fissure, fistule et kyste d'origine *Q18.0*
- - Malformations d'origine *Q18.2*
- - Syndrome de la poche *D82.1*
- - Tumeur maligne: Fente *C10.4*
- - Vestiges *Q18.0*

Branchio-oculo-facial – Syndrome *Q18.8***Branchio-otique** – Syndrome *Q18.2***Branchio-oto-rénal** – Syndrome *Q87.8***Branchiosquelettogénital** – Syndrome *Q87.8***Brandt** – Syndrome de *E83.2***Bras**

v./v.a. avant-bras

v./v.a. Stuart-Bras

- Abrasion/éraflure – Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du *S40.81*
- Artificiel (total) (partiel) – Mise en place et ajustement d'un *Z44.0*
- Avant-bras
- - Main présente – Absence congénitale du *Q71.1*
- - Nécrose des tissus – Gelure du *T34.4*
- - -
- - - Gelure superficielle du *T33.4*
- - - Séquelles d'une fracture du *T92.1*
- Cassé SAI – *T10*
- Chromosome – Duplication
- - *Q92.3*
- - Complète d'au moins un *Q92.2*
- Corps étranger superficiel (écharde) – Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du *S40.84*
- Coude – Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: région de l'épaule, *R02.01*
- Court chromosome
- - 4 – Délétion

Bras –suite

- Court chromosome –suite
- 4 - Délétion –suite
- Q93.3
- Partielle du Q93.3
- 5 -
- Délétion
- Q93.4
- Partielle du Q93.4
- Syndrome de délétion du D46.6
- Décollement sous-cutané (fermé) - Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du S40.86
- Formation de vésicules (non thermiques) - Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du S40.82
- Lymphangite -
- Infection purulente du L03.10
- Inflammation purulente du L03.10
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) - Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du S40.83
- Niveau non précisé - Amputation traumatique de l'épaule et du S48.9
- SAI -
- Z89.2
- Amputation traumatique du T11.6
- Fracture du T10
- Lésion traumatique du T11.9
- Plaie ouverte de l'épaule ou du S41
- Sans précision - Lésion traumatique
- Épaule et du S49.9
- Superficielle de l'épaule et du S40.9
- Sauf poignet main
- 2ème degré sans précision -
- Brûlure de l'épaule et du T22.2
- Corrosion de l'épaule et du T22.6
- Degré
- 2a -
- Brûlure de l'épaule et du T22.2
- Corrosion de l'épaule et du T22.6
- 2b -
- Brûlure de l'épaule et du T22.8
- Corrosion de l'épaule et du T22.9
- Toute partie, sauf poignet et main seuls] - T22
- -
- L03.10
- Absence acquise des deux Z89.3
- Absence congénitale d'un Q71.0
- Arthrite juvénile idiopathique
- M08.92
- Associée aux enthésopathies, M08.82
- Indéterminée, M08.82
- Chondrosarcome du C40.0
- Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: T84.11

Bras –suite

- - -suite
- Contusion de l'épaule et du S40.0
- Douleurs dans le M79.62
- Dysplasie fibreuse monostotique, M85.02
- Écrasement de l'épaule et du S47
- Fibrodysplasie ossifiant progressif
- M61.12
- M61.13
- Fibromatose aponévrotique juvénile, M72.82
- Fibromatose pseudo-sarcomateuse, M72.42
- Fracture
- Ouverte du S42.3, S41.87!
- Parties de l'épaule et du S42.8
- Ganglioneuroblastome des nerfs du C47.1
- Hétéroplasie osseuse progressive, M61.52
- Kyste solitaire des os, M85.42
- Lésion
- Tissu mou stade
- I
- Lors de fracture fermée ou de luxation du S41.84!
- Lors de fracture ouverte ou de luxation du S41.87!
- II
- Lors de fracture fermée ou de luxation du S41.85!
- Lors de fracture ouverte ou de luxation du S41.88!
- III
- Lors de fracture fermée ou de luxation du S41.86!
- Lors de fracture ouverte ou de luxation du S41.89!
- Traumatique
- Multiple
- Épaule et du S49.7
- Muscles et tendons au niveau de l'épaule et du S46.7
- Nerfs au niveau de l'épaule et du S44.7
- Vaisseaux sanguins au niveau de l'épaule et du S45.7
- Muscle
- Tendon non précisés, au niveau de l'épaule et du S46.9
- Tendons au niveau de l'épaule et du S46.8
- Nerf
- Médian au niveau du S44.1
- Niveau de l'épaule et du S44.8
- Non précisé, au niveau de l'épaule et du S44.9
- Radial au niveau du S44.2
- Nerf cubital au niveau du S44.0
- Nerf cutané sensitif au niveau de l'épaule et du S44.5
- Précisées de l'épaule et du S49.8

Bras –suite

- - -suite
- Lésion –suite
- Traumatique –suite
- Superficiel
- Épaule et du S40.88
- Multiples de l'épaule et du S40.7
- Vaisseau sanguin
- Niveau de l'épaule et du S45.8
- Non précisé, au niveau de l'épaule et du S45.9
- Veine superficielle au niveau de l'épaule et du S45.3
- Maladie de Still de l'adulte, M06.12
- Myosite
- Bactérienne, M60.02
- Éosinophile idiopathique, M60.82
- Fongique, M60.02
- Virale, M60.02
- Nécrose avasculaire
- Idiopathique, M87.02
- Traumatique, M87.22
- Occlusion artérielle aiguë du I74.2
- Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, M86.32
- Ostéonécrose médicamenteuse, M87.12
- Plaie ouverte
- S41.1
- Multiples de l'épaule et du S41.7
- Procidence d'un O64.4
- Pyomyosite, M60.02
- Syndrome
- Felty, M05.02
- Oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], M02.32
- Synovite villonodulaire pigmentée, M12.22
- Thrombose veineuse du I80.88
- BRASH - Syndrome** E87.5, T88.8
- Brauer - Syndrome de** Q82.8
- Braun-Bayer - Syndrome de** Q87.8
- Braun-Tinschert - Dysplasie métaphysaire type** Q78.5
- Breakage**
- v./v.a. Warsaw-Breakage
- - Syndrome
- Berlin Q87.8
- Nijmegen Q87.8
- Bredouillement [langage précipité] -** F98.6
- Breloque - Dermite**
- L56.2
- Photocontact [dermite de L56.2
- Brendel**
- v./v.a. Huppke-Brendel
- Brenner maligne - Tumeur de** C56
- BRESEK - Syndrome** Q87.8
- Brésil - Fièvre purpurique du** A48.4

Brésilien -

- Blastomycose *B41*
- Fièvre hémorragique *A96.8*
- Fogo selvagem [pemphigus *L10.3*

Brève

- Injection conjonctivale - Céphalée névralgique unilatérale *G44.8*
- SAI - Psychose réactionnelle (*F23.9*

Brewer

v./v.a. Siegler-Brewer-Carey

BRIC [Cholestase intrahépatique récurrente bénigne] - *K71.0***Brides**

- Adhérence - *K66.0*
- Amniotiques - Syndrome de *Q79.8*
- Congénital
- - Épiploïques anormales - Adhérences [*Q43.3*
- - Péritonéales - Adhérences [*Q43.3*
- - - *Q79.8*
- Occlusion
- - Intestinale - Adhérences péritonéales (*K56.5*
- - - Adhérences de l'intestin [*K56.5*

Bridging bronchus - *Q32.4***Brièveté**

- Anormale du frein de la langue - *Q38.1*
- Congénitale d'un tendon - *Q79.8*
- Cordon - Travail et accouchement compliqués d'une *O69.3*
- Gestation - Hypoplasie pulmonaire associée à une *P28.0*
- Tendon d'Achille - *M67.0*

Brill

v./v.a. Lederer-Brill

- Poux - Maladie de *A75.1*
- Pucès - Maladie de *A75.2*

Brilli NCA - Typhus exanthématique *A75.1***Brill-Zinsser - Maladie de *A75.1*****Briquet - Syndrome de *F45.0*****Broad-beta - Dyslipoprotéïnémie à *E78.2*****Broche - Enlèvement de: *Z47.0*****Brock -**

- Érythrodermie congénitale ichtyosiforme bulleuse de *Q80.3*
- Syndrome de *J98.11*

Brocks

v./v.a. Townes-Brocks

Brocq -

- Dermate polymorphe douloureuse de *L13.0*
- Pseudo-pelade de *L66.0*

Brodie -

- Abcès de *M86.8*
- Cystosarcome phyllode [tumeur de *D48.6*

Brody - Myopathie de *G71.8***Bromhidrose - *L75.0*****Bronche**

- Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique - Tuberculose de: *A15.5*
- Lobaire
- - Inférieure - Tumeur neuroendocrine de la *C34.3*
- - Supérieure - Tumeur neuroendocrine de la *C34.1*
- Lobe moyen - Tumeur neuroendocrine de la *C34.2*
- Lymphome BALT] - Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux *C88.4*
- Non classées ailleurs - Affections des *J98.0*
- Poumon
- - Sans précision - Tumeur maligne: *C34.9*
- - -
- - - Antécédents familiaux de tumeur maligne de la trachée, des *Z80.1*
- - - Antécédents personnels de tumeur maligne de la trachée, des *Z85.1*
- - - Carcinoma in situ: *D02.2*
- - - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la trachée, des *J95.82*
- - - Tumeur bénigne: *D14.3*
- - - Tumeur maligne
- - - - Lésion à localisations contiguës des *C34.8*
- - - - Lobe
- - - - - Inférieur, *C34.3*
- - - - - Moyen, *C34.2*
- - - - - Supérieur, *C34.1*
- - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Trachée, *D38.1*
- Souche -
- - Carcinome bronchique de *C34.0*
- - Tumeur maligne: *C34.0*
- - Tumeur neuroendocrine de la *C34.0*
- - -
- - Absence des *Q32.4*
- - Agénésie des *Q32.4*
- - Atrésie des *Q32.4*
- - Calcification des *J98.0*
- - Corps étranger dans les *T17.5*
- - Lésion traumatique des *S27.4*
- - Malformation congénitale
- - - *Q32.4*
- - - SAI des *Q32.4*
- - - Pyothorax avec fistule des *J86.01*
- - - Rétrécissement syphilitique des *A52.7t, J99.8**
- - - Sténose
- - - - *J98.0*
- - - Syphilitique des *A52.7t, J99.8**
- - - Ulcère des *J98.0*

Bronchectasie

- Congénitale - *Q33.4*
- Idiopathique - *J47*

Bronchectasie - suite

- Sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] - Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, *Q89.3*
- Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique - *A15.0*
- - Confirmée par examen microscopique de l'expectoration et par culture - *A15.0*
- - N'ayant pas fait l'objet d'un examen bactériologique ou histologique - *A16.1*
- - Sans confirmation bactériologique ou histologique - *A16.0*
- - - *A16.2*
- - - *J47*

Bronchiolectasie - *J47***Bronchioles - *T17.8*****Bronchiolite**

- Aigu
- - Due
- - - Micro-organismes précisés - *J21.8*
- - - Virus respiratoire syncytial [VRS] - *J21.0*
- - - Metapneumovirus humain - *J21.1*
- - - Sans précision - *J21.9*
- - - - *J21.9*
- - Aspergillus - *B44.1t, J99.8**
- - Candida - *B37.88*
- - Cytomégalovirus - *J21.8*
- - Due à une candidose - *B37.88*
- - Oblitérante
- - Chronique
- - - Subaiguë] dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz - *J68.4*
- - - - *J44.89*
- - - Organisation pneumonique
- - - BOOP] avec exacerbation aiguë - *J84.01*
- - - - *J84.00*
- - Trouble ventilatoire obstructif - *J44.89*
- - Respiratoire avec pneumopathie interstitielle - *J68.4*

Bronchique

v./v.a. Carcinome bronchique

- Allergique - Exacerbation infectieuse d'un asthme *J45.89*
- Confirmation bactériologique ou histologique - Tuberculose *A15.5*
- Congénital
- - Non syndromique - Atrésie *Q32.4*
- - - Sténose *Q32.3*
- - Intrinsic d'origine extrinsic - Asthme *J45.89*
- - Neuroendocrine à localisations contiguës - Tumeur *C34.8*
- - Primaire tuberculeuse avec confirmation bactériologique ou histologique - Fistule *A15.7*
- - Provoqué par infection - Asthme *J45.19*

Bronchique -suite

- Psychogène -> Asthme *F54, J45.99*
- Tardive -> Syphilis *A52.7t, J99.8**
- Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique -> Hémorragie *A15.5*
- - Primaire -> Fistule *A16.7*
- -
- - Adaptation et manipulation d'un extenseur *Z45.84*
- - Affections mentionnées, associées à l'asthme *J44*
- - Atrésie *Q32.4*
- - Carcinoïde de type adénome *C34.9*
- - Croup *J20.9*
- - Diminution de la sécrétion *R09.3*
- - Diverticule *Q32.4*
- - Fistule
- - - *J86.01*
- - - (Œsophago- *J86.05*
- - Moniliase *B37.1t, J99.8**
- - Présence d'un extenseur *Z96.80*
- - Résultats anormaux de: lavage *R84*
- - Syphilis *A52.7t, J99.8**
- - Tumeur neuroendocrine *C34.9*

Bronchite

- Aigu
- - Due
- - - Agents chimiques -> *J68.0*
- - - Haemophilus influenzae -> *J20.1*
- - - Micro-organismes précisés -> *J20.8*
- - - Mycoplasma pneumoniae -> *J20.0*
- - - Rhinovirus -> *J20.6*
- - - Streptocoques -> *J20.2*
- - - Virus
- - - - ECHO -> *J20.7*
- - - - Paragrippaux -> *J20.4*
- - - - Respiratoire syncytial [VRS] -> *J20.5*
- - - - Virus Coxsackie -> *J20.3*
- - Obstruction -> *J20.9*
- - Sans précision -> *J20.9*
- - Subaigu
- - - Bronchospasme -> *J20*
- - - Fibrineuse -> *J20*
- - - Membraneuse -> *J20*
- - - Obstructive -> *J20*
- - - Purulente -> *J20*
- - - Septique -> *J20*
- - - Trachéite -> *J20*
- Allergique -> *J45.09*
- Aspergillus -> *B44.1t, J99.8**
- Asthmatique
- - Chronique VEF1
- - - 35
- - - - 50 % de la norme -> *J44.81*

Bronchite -suite

- Asthmatique -suite
- - Chronique VEF1 -suite
- - - 35 -suite
- - - - Norme -> *J44.80*
- - - - 50 % et < 70 % de la norme -> *J44.82*
- - - - 70 % de la norme -> *J44.83*
- - - Obstructive) chronique -> *J44*
- - - *J45.99*
- - Candida -> *B37.88*
- - Candidosique -> *B37.88t, J99.8**
- - Catarrhale -> *J40*
- - Chronique
- - - Mucopurulente -> *J41.1*
- - - SAI -> *J42*
- - - Sans précision -> *J42*
- - - Simple
- - - - Mucopurulente -> *J41.8*
- - - - *J41.0*
- - Emphysémateuse
- - Chronique -> *J44*
- - SAI chronique -> *J44.8*
- - Emphysème chronique -> *J44*
- - Fibrineuse
- - - Aiguë -> *J20.9*
- - - Sous-aiguë -> *J20.9*
- - - Métapneumovirus humain -> *J20.8*
- - - Non précisée comme aiguë ou chronique -> *J40*
- - - Obstructif chronique
- - - VEF1
- - - - 35
- - - - - 50 % de la norme -> *J44.81*
- - - - - Norme -> *J44.80*
- - - - - 50 % et < 70 % de la norme -> *J44.82*
- - - - - 70 % de la norme -> *J44.83*
- - - - *J44*
- - - - Plastique -> *J20.9*
- - - - Pneumonie dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz -> *J68.0*
- - - - SAI -> *J40*
- - - - Spirochètes NCA -> *A69.8t, J99.8**
- - - - Trachéite SAI -> *J40*
- - - - Tuberculeux
- - - - Confirmation bactériologique ou histologique -> *A15.5*
- - - - *A16.4*
- - - - Virale -> *J20.9*
- - Broncho
- - - (Œsophagienne -> Atrésie de l'œsophage avec fistule *Q39.1*
- - - Pneumonie virale, sans précision ou virus spécifique non identifié -> (*J11.0*
- - - Pneumopathie grippale, virus d'influenza saisonnière identifié -> (*J10.0*
- - Bronchoaspergillose -> *B44.1t, J99.8**

Bronchobiliaire congénitale -> Fistule *Q44.5***Broncho-cutané**

- Confirmée bactériologiquement ou histologiquement -> Fistule tuberculeuse *A15.5*
- -
- - - Fistule *J86.02*
- - - Fistule tuberculeuse *A16.4*
- - Bronchogénique -> Kyste *J98.4*
- - Broncholithiase -> *J98.0*
- - Bronchomalacie congénitale -> *Q32.2*
- - Broncho-médiastinal
- - - Confirmée bactériologiquement ou histologiquement -> Fistule tuberculeuse *A15.5*
- - -
- - - - Fistule *J86.08*
- - - - Fistule tuberculeuse *A16.4*

Bronchomycose

- Candida -> *B37.88t, J99.8**
- -> *B49t, J99.8**

Broncho-pleural

- Confirmée bactériologiquement ou histologiquement -> Fistule tuberculeuse *A15.5*
- -
- - - Fistule *J86.01*
- - - Fistule tuberculeuse *A16.4*

Broncho-pleuro-médiastinale -> Fistule *J86.08***Bronchopneumonie**

- Aspergillus -> *B44.1t, J17.2**
- Candida -> *B37.1t, J17.2**
- Candidosique -> *B37.1t, J17.2**
- Cours de grippe (influenza), virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe aviaire ou porcine -> *J10.0*
- Due
- - Bactéries autres que S. pneumoniae et H. influenzae -> *J15*
- - Champignons -> *B49t, J17.2**
- - Virus autres que des virus grippaux -> *J12*
- Haemophilus influenzae -> *J14*
- Lipidique endogène -> *J84.80*
- S. pneumoniae -> *J13*
- Sans précision -> *J18.0*
- Tuberculeuse -> *A16.2*

Broncho-pulmonaire

- Allergique -> Aspergillose *B44.1t, J99.8**
- Survenant pendant la période périnatale -> Dysplasie *P27.1*
- -
- - - Aspergillose *B44.1*
- - - Dysplasie *P27.1*
- - - Fistule *J86.00*

Bronchorrhée tuberculeuse -> A16.4**Bronchospasme -**

- *J21*

Bronchospasme - -suite

- Bronchite: aiguë et subaiguë (avec): J20

Bronchotrachéale

- Confirmation bactériologique ou histologique - Tuberculose A15.5

- - Tuberculose A16.4

Bronspiegel-Zelnick - Syndrome de Q84.8, I89.09

Bronzé

- Tuberculeuse - Maladie A18.7†, E35.1*

- - Syndrome du bébé P83.8

Brooke-Spiegler - Syndrome de D23.9

Brooks - Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8

Broussailles - Typhus des A75.3

Brown

v./v.a. Bahemuka-Brown

- - Syndrome de H50.6

Brown-Séquard -

- Maladie de G83.8

- Paralysie de G83.8

- Syndrome de G83.8

Brown-Vialetto-van Laere - Syndrome de G12.1

Brubakk

v./v.a. Verloove-Van Horick-Brubakk

Brucella

- Abortus -

- - Brucellose à A23.1

- - Infection à A23.1

- Canis -

- - Brucellose à A23.3

- - Infection à A23.3

- Melitensis -

- - Brucellose à A23.0

- - Infection à A23.0

- Suis -

- - Brucellose à A23.2

- - Infection à A23.2

- -

- - Infection à A23.9

- - Sepsis à A23.9

Brucellose

- Brucella

- - Abortus - A23.1

- - Canis - A23.3

- - Melitensis - A23.0

- - Suis - A23.2

- Porc et du sanglier - A23.2

- -

- - A23.8

- - A23.9

- - Forme mixte de la A23.8

- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de A23.9†, N16.0*

- - Pyélonéphrite au cours de A23.9†, N16.0*

- - Spondylite au cours de A23.9†, M49.19*

Bruck - Syndrome de Q78.0

Brugada -

- Fibrillation ventriculaire idiopathique type

- - I49.8

- - Non I49.8

- Syndrome de I49.8

Brugia

- Malayi - Filariose à B74.1

- Timori -

- - Éléphantiasis à B74.2

- - Filariose à B74.2

Bruit

- Abdominal

- - Anormaux - R19.1

- - Excessifs - R19.1

- - - Absence de R19.1

- Artériels) - R09.8

- Cardiaque

- - Assourdis, augmentés ou diminués - R01.2

- - - Autres R01.2

- Sur oreille interne -

- - Conséquences du H83.3

- - Effets nuisibles de H83.3

- -

- - Z57

- - Z58

- - Exposition à: W49.9!

- - Perte auditive due au H83.3

Brûlant - Brûlure échaudage

- Gaz X19.9!

- Liquides X19.9!

- Matériel X19.9!

- Nourriture X19.9!

- Objets X19.9!

- Vapeur X19.9!

Brûlure

- 1er degré

- - Corps entier - T29.1

- - Vagin - T28.3

- 2ème degré

- - Corps entier - T29.20

- - Parties génitales externes - T21.25

- - SAI

- - - Partie du corps non précisée - T30.20

- - - - T30.20

- - Vagin - T28.3

- 3ème degré

- - Corps entier - T29.3

- - Vagin - T28.3

- Bouche et du pharynx - T28.0

- Cheville et du pied, degré non précisé - T25.0

- Chimique

- - 1er degré du vagin - T28.8

Brûlure -suite

- Chimique -suite

- - 2e degré du vagin - T28.8

- - 3e degré du vagin - T28.8

- - Vaginal degré

- - - 2a - T28.8

- - - 2b - T28.8

- Comprenant le larynx et la trachée avec les poumons - T27.1

- Cornée et du sac conjonctival - T26.1

- Corrosion

- - Classées selon leur étendue sur la surface du corps - Séquelles de T95.4

- - Gelure

- - - Membre

- - - - Inférieur - Séquelles de T95.3

- - - - Supérieur - Séquelles de T95.2

- - - Précisées - Séquelles d'autres T95.8

- - - Sans précision - Séquelles de T95.9

- - - Tête ou du cou - Séquelles de T95.0

- - - Tronc - Séquelles de T95.1

- Couvrant

- - 10 et 19% de la surface du corps - T31.1!

- - 10% de la surface du corps - T31.0!

- - 20 et 29% de la surface du corps - T31.2!

- - 30 et 39% de la surface du corps - T31.3!

- - 40 et 49% de la surface du corps - T31.4!

- - 50 et 59% de la surface du corps - T31.5!

- - 60 et 69% de la surface du corps - T31.6!

- - 70 et 79% de la surface du corps - T31.7!

- - 80 et 89% de la surface du corps - T31.8!

- - 90 % ou plus de la surface du corps - T31.9!

- Degré

- - 2a, partie du corps non précisé - T30.20

- - 2b

- - - Organes génitaux externes - T21.85

- - - - T30.21

- Due au courant électrique - W87.9!

- Échaudage

- - Gaz brûlants - X19.9!

- - Liquides brûlants - X19.9!

- - Matériel brûlant - X19.9!

- - Nourriture brûlante - X19.9!

- - Objets brûlants - X19.9!

- - Vapeur brûlante - X19.9!

- Épaule

- - Bras sauf poignet main

- - - 2ème degré, sans autre précision - T22.2

- - - Degré

- - - - 2a - T22.2

- - - - 2b - T22.8

- - Membre supérieur, sauf poignet et main, degré non précisé - T22.0

- Hanche

- - Jambe sauf région malléolaire pied

Brûlure –suite

- Hanche –suite
- Jambe sauf région malléolaire pied –suite
- 2ème degré sans autre précision – T24.20
- Degré
- 2a – T24.20
- 2b
- T24.21
- T24.61
- Membre inférieur, sauf cheville et pied, degré non précisé – T24.0
- Larynx et de la trachée – T27.0
- Mentionnées dépassant le premier degré – Brûlures de parties multiples du corps, pas de T29.1
- Multiples SAI – T29.0
- Œil et de ses annexes, partie non précisée – T26.4
- Œsophage – T28.1
- Organes génito-urinaires internes – T28.3
- Organes internes, autres et sans précision – T28.4
- Partie
- Corps non précisée, degré non précisé – T30.0
- Multiple corps
- 2ème degré, sans autre précision – T29.20
- Brûlure
- - Mentionnées dépassant le premier degré – T29.1
- - Troisième degré mentionnée – T29.3
- Degré non précisé – T29.0
- Indication degré
- 2a au maximum – T29.20
- 2b au maximum – T29.21
- Œil et de ses annexes – T26.3
- Voies digestives – T28.2
- Voies respiratoires – T27.2
- Paupière et de la région périoculaire – T26.0
- Poignet main
- 2ème degré, sans autre précision – T23.20
- Degré
- 2a – T23.20
- 2b – T23.21
- Non précisé – T23.0
- Premier degré
- Cheville et du pied – T25.1
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main – T22.1
- Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied – T24.1
- Partie
- Corps non précisée – T30.1
- Génitales externes – T21.15
- Poignet et de la main – T23.1
- SAI – T30.1

Brûlure –suite

- Premier degré –suite
 - Tête et du cou – T20.1
 - Tronc – T21.1
 - Provoquant la rupture et la destruction du globe oculaire – T26.2
 - Rayons X – T30.0
 - Région malléolaire pied
 - 2ème degré sans autre précision – T25.20
 - Degré
 - 2a – T25.20
 - 2b – T25.21
 - SAI – T30.0
 - Tête cou
 - 2ème degré, sans autre précision – T20.20
 - Degré
 - 2a – T20.20
 - 2b – T20.21
 - Non précisé – T20.0
 - Troisième degré
 - Cheville et du pied – T25.3
 - Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main – T22.3
 - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied – T24.3
 - Mentionnée – Brûlures de parties multiples du corps, au moins une T29.3
 - Parties génitales externes – T21.35
 - Poignet et de la main – T23.3
 - SAI – T30.3
 - Tête et du cou – T20.3
 - Tronc – T21.3
 - T30.3
 - Tronc
 - 2ème degré, sans autre précision – T21.2
 - Degré
 - 2a – T21.2
 - 2b – T21.8
 - Non précisé – T21.0
 - T21.00
 - Vaginal degré
 - 2a – T28.3
 - 2b – T28.3
 - Voies respiratoires, partie non précisée – T27.3
 - -
 - Calcification et ossification de muscles associées à des M61.3
 - Myosite ossifiante associée à des M61.3
- Brunescente** – Cataracte H25.1
- Brunner**
v./v.a. Maat-Kievit-Brunner
- Brutale**
- Due à un traumatisme acoustique – Perte auditive neurosensorielle aiguë H83.3
 - SAI – Perte auditive H91.2

Bruton (avec déficit de l'hormone de croissance) – Agammaglobulinémie: liée au chromosome X [D80.0

Bruxisme psychogène – Grincement des dents (F45.8

BTHS – E71.1

Bubon climatique ou tropical – A55

Bubonique – Peste A20.0

Buccal

- Bouche, partie non précisée – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.50
- Gencive (processus alvéolaire) – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.53
- Génitales avec chondrite – Ulcères M35.2, M94.1
- Langue et plancher de la bouche – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.54
- Lèvre – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.51
- Muqueuse de la joue – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.52
- Non
- Classés ailleurs – Autres kystes de la région K09.8
- Liés au développement dentaire – Kystes de la région K09.1
- Organe digestif évolution imprévisible inconnu
- Organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres organes digestifs – Tumeur de la cavité D37.78
- Pancréas – Tumeur de la cavité D37.70
- Palais – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.55
- Parties et parties multiples des lèvres et de la cavité buccale – Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité S01.59
- Pharynx –
- Carcinoma in situ: Lèvre, cavité D00.0
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de la lèvre, de la cavité C14.8
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Lèvre, cavité D37.0
- Récidivants – Aphthes K12.0
- SAI –
- Cavité C06.9
- Muqueuse C06.0
- Sans précision –
- Kyste de la région K09.9
- Lésions de la muqueuse K13.7
- Stade
- 1 – Maladie GVH chronique de la muqueuse T86.05†, K93.41*
- 2 – Maladie GVH chronique de la muqueuse T86.06†, K93.42*
- 3 – Maladie GVH chronique de la muqueuse T86.07†, K93.43*
- Supérieure) (inférieure) – Gouttière: C06.1
- Y compris langue –
- Érythroplasie de l'épithélium K13.2
- Leuco-œdème de l'épithélium K13.2

Buccal – suite

- Y compris langue - suite
- Leucoplasie et autres anomalies de l'épithélium *K13.2*
-
- Acanthose *K13.2*
- Atrophie de la muqueuse *K13.7*
- Blessure superficielle de la lèvre et de la cavité *S00.5*
- Granulome
- Éosinophile de la muqueuse *K13.4*
- Lésions pseudo-granulomateuses de la muqueuse *K13.4*
- Pyogène de la muqueuse *K13.4*
- Télangiectasique de la muqueuse *K13.4*
- Hyperplasie inflammatoire de la muqueuse *K13.6*
- Kyste du plancher *K11.6*
- Maladie due au VIH avec leucoplasie de la muqueuse *B23.8, K13.2*
- Malocclusion due à: respiration *K07.5*
- Mélanome malin de la muqueuse *C06.0*
- Muguet *B37.0*
- Phlegmon ou abcès *K12.28*
- Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: Autres parties et parties multiples des lèvres et de la cavité *S01.59*
- Troubles spécifiques du développement de la motricité *F82.2*
- Ulcère de la muqueuse *K12.1*
- Xanthome verruqueux de la muqueuse *K13.4*

Bucco facial

- Idiopathique - Dystonie *G24.4*
- Dyskinésie *G24.4*

Buchanan] - Ostéochondrite juvénile (de): crête iliaque [*M91.0***Buckel**

v./v.a. Pott-Buckel

Bücklers

v./v.a. Reis-Bücklers

Bucy

v./v.a. Klüver-Bucy

Budd-Chiari - Syndrome de *I82.0***Buerger] - Thrombo-angéite oblitérante [*I73.1*****Buissonnière - Ecole *F91.2*****Bulbaire**

v./v.a. Paralyse bulbaire

- Myéloïde - Polio-encéphalite *A80.9†, G05.1**
- Polio-encéphalite *A80.9†, G05.1**

Bulbe

- Olfactif -
- *C72.2*
- *D33.3*
- Rachidien] - Astrocytome de la moelle allongée [*C71.7*
- Sans protrusion - Perforation du *S05.6*
- Veine jugulaire - Thrombose du *I82.81*

Bulbospinale - Amyotrophie *G12.2***Bulbo-urétrales - Tuberculose des glandes**

*A18.1†, N51.8**

Bulimia nervosa) - Boulimie (*F50.2***Bulle d'emphysème pulmonaire - *J43.9*****Bulleux**

- Acquise - Épidermolyse *L12.3*
- Atrophique et albo-papuloïde - Dystrophie cutanée *Q81.2*
- Brock - Érythrodermie congénitale ichtyosiforme *Q80.3*
- Chirurgie de la cataracte [de l'aphaque] - Kératopathie (*H59.0*
- Congénitale - Érythrodermie ichtyosiforme *Q80.3*
- Cours de maladies classées ailleurs - Dermatoses *L14**
- Dermolytique - Épidermolyse *Q81.2*
- Dystrophique
- Acrale - Épidermolyse *Q81.2*
- Dominant
- Généralisée - Épidermolyse *Q81.2*
- Isolée des ongles - Épidermolyse *Q81.2*
- Généralisée autosomique récessive, forme intermédiaire - Épidermolyse *Q81.2*
- Localisée - Épidermolyse *Q81.2*
- Prétibiale - Épidermolyse *Q81.2*
- Prurigineuse - Épidermolyse *Q81.2*
- Épidermolyse *Q81.2*
- Enfance - Maladie chronique *L12.2*
- Héritaire type maculaire - Dystrophie *Q87.1*
- Jonctionnelle
- Atrésie pylorique - Épidermolyse *Q81.8, Q40.8*
- Généralisé
- Forme intermédiaire - Épidermolyse *Q81.8*
- Sévère - Épidermolyse *Q81.1*
- Inversée - Épidermolyse *Q81.8*
- Létale - Épidermolyse *Q81.1*
- Type
- Herlitz [EBJ-H] - Épidermolyse *Q81.1*
- Herlitz-Pearson - Épidermolyse *Q81.1*
- Non-Herlitz
- JEB-nH] - Épidermolyse *Q81.8*
- Localisé] - EBJ-nH loc [Épidermolyse *Q81.8*
- Létal
- Acantholytique - Épidermolyse *Q81.0*
- Épidermolyse *Q81.1*
- Précisées - Autres dermatoses *L13.8*
- Sans précision -
- Dermatoses *L13.9*
- Épidermolyse *Q81.9*
- Simple
- Anodontie - Épidermolyse *Q81.0, K00.0*
- Atrésie du pylore - Épidermolyse *Q81.0*

Bulleux – suite

- Simple - suite
 - Autosomique récessive associée à KRT14 - Épidermolyse *Q81.0*
 - Déficit
 - BP230 - Épidermolyse *Q81.0*
 - Exophiline 5 - Épidermolyse *Q81.0*
 - Plakophiline - Épidermolyse *Q81.0*
 - Dystrophie musculaire - Épidermolyse *Q81.0†, G73.7**
 - Généralisée intermédiaire - Épidermolyse *Q81.0*
 - Hypodontie - Épidermolyse *Q81.0, K00.0*
 - Intermédiaire avec cardiomyopathie - Épidermolyse *Q81.0, I42.9*
 - Localisée - Épidermolyse *Q81.0*
 - Migratoire - Épidermolyse *Q81.0*
 - Pigmentation mouchetée - Épidermolyse *Q81.0*
 - Superficielle - Épidermolyse *Q81.0*
 - Type
 - Dowling-Meara - Épidermolyse *Q81.0*
 - Onga - Épidermolyse *Q81.0*
 - épidermolyse
 - *Q81.0*
 - Syndrome néphrotique-surdité neurosensorielle - Syndrome d'épidermolyse *Q87.8*
 - Transitoire du nouveau-né - Dermolyse *Q81.2*
 -
 - Cystite *N30.88*
 - Emphysème (pulmonaire): *J43.9*
 - Épidermolyses *Q81.8*
 - Érythème polymorphe
 - *L51.1*
 - Non *L51.0*
 - Impétigo *L01.0*
 - Kératopathie *H18.1*
 - Lichen
 - *L43.1*
 - Plan *L43.1*
 - Myringite *H73.0*
 - Pemphigoïde *L12.0*
 - Pyoderma gangrenosum, type *L88*
 - Syndrome de pneumopathie interstitielle-syndrome néphrotique-épidermolyse *J84.90†, N08.8*, Q81.8*
- Bullosa - Culicosis *L13.8***
- Buphtalmie - *Q15.0***
- Burford**
v./v.a. Graham-Burford-Mayer
- Burgdorferi -**
- Érythème chronique migrateur à Borrelia *A69.2*
 - Infection à Borrelia *A69.2*
- Bürger-Grütz -**
- Hépatosplénomégalie hyperlipémique de type *E78.3†, K77.8**

Bürger-Grütz - *-suite*

- Maladie de *E78.3*

Burkholderia

- Mallei - Infection à *A24.0*

- Pseudomallei - Infection à *A24.4*

- Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole - *U81.6!*

- - *B96.5!*

Burkitt

- Atypique - Lymphome de *C83.7*

- Rémission complète - LLA-B à cellules matures de type *C91.81*

- -

- - Leucémie de *C91.80*

- - LLA-B à cellules matures de type *C91.80*

- - Lymphome de *C83.7*

- - Maladie due VIH

- - - Lymphome de *B21, C83.7*

- - - Tumeur de *B21, C83.7*

Burkitt-like - Lymphome « *C83.7*

Burnetii -

- Endocardite à *Coxiella A78†, I39.8**

- Infection

- - *Coxiella A78*

- - *Rickettsia A78*

Burn-out - Surmenage [*Z73*

Burns - Ostéochondrite (juvénile) de: épiphyse inférieure du cubitus [*M92.1*

Bursite

- Calcifiante de l'épaule - *M75.3*

- Coude - Autres *M70.3*

- Épaule - *M75.5*

- Genou - Autres *M70.5*

- Gonococcique - *A54.4†, M73.09**

- Gonocoques - *A54.4†, M73.09**

- Goutteuse - *M10.0*

- Hanche - Autres *M70.7*

- Infectieuses - Autres *M71.1*

- Ischiale - *M70.7*

- Ligament latéral interne du genou [Pellegrini-Stieda] - *M76.4*

- Main - *M70.1*

- Non classées ailleurs - Autres *M71.5*

- Olécrânienne - *M70.2*

- Prépatellaire - *M70.4*

- Rhumatoïde - *M06.2*

- SAI - *M71.9*

- Syphilitique

- - Tardive - *A52.7†, M73.19**

- - - *A52.7†, M73.19**

- Tendon d'Achille - *M76.6*

- Trochantérienne - *M70.6*

- Tuberculeuse - *A18.0†, M73.89**

- - Gonorrhée avec *A54.4†, M73.09**

Bursts

v./v.a. suppression-bursts

Buruli - Infection par *Mycobacterium*: ulcerans [Ulcère de *A31.1*

Bury - Maladie de *L95.1*

Bus - Accident de *V99!*

Buschke

v./v.a. Busse-Buschke

- - Scléroedème de *M34.8*

Buschke-Ollendorff - Syndrome de *Q89.8*

Buski - Infection par *Fasciolopsis B66.5*

Busse-Buschke - Maladie de *B45.3†, M90.29**

Butanol - Alcool: butylique [1- *T51.3*

Butylique [1-butanol] - Alcool: *T51.3*

Butyrophénone et thioxanthène - Intoxication: Neuroleptiques de type *T43.4*

Buzzi - Anétodermie de *Schwenger- L90.1*

BWS - *Q87.3*

Byler - Maladie de *K74.5*

Byssinose - *J66.0*

C1Inh

- Normal
- - Lié
- - - ANGPT1 → Angio-œdème héréditaire avec *D84.1*
- - - F12 → Angio-œdème héréditaire avec *D84.1*
- - - PLG → Angio-œdème héréditaire avec *D84.1*
- - Non associé à F12 ni PLG → Angio-œdème héréditaire avec *D84.1*
- - → Angio-œdème héréditaire avec *D84.1*
- → Angio-œdème
- - Acquis avec déficit en *D84.1*
- - Héréditaire avec déficit en *D84.1*

C5-désaturase → Déficit en stérol *Q87.8***C9ORF72 → Maladie de Huntington-like due à des expansions** *G10***Cabezas → Syndrome de** *Q87.8***Cacahuètes → Allergie aux protéines de** *T78.1***Cacchi-Ricci → Maladie de** *Q61.5***CACH → Syndrome** *E75.2***Cachexie**

- Cours du paludisme → *B54*
- Hypophysaire → *E23.0*
- Métabolique → Syndrome SAM [dermatite sévère-allergies multiples- *Q80.8*
- Tuberculeuse NCA → *A16.9*
- →
- - *R64*
- - Maladie due au VIH avec *B22, R64*

CACP → Syndrome de camptodactylie-arthropathie-coxa vara-péricardite [*M12.80*]**CAD** → Maladie des agglutinines froides [*D59.10*]**CADASIL [Artériopathie cérébrale autosomique dominant-infarctus sous-cortical-leucoencéphalopathie]** → *I67.88***Cadavre**

- Sans cause apparente de décès → Découverte fortuite d'un *R98*
- - Découverte d'un *R98*

CADDS → *Q87.8***Cadmium et ses composés → Effet toxique:** *T56.3***Cadre**

- Artériopathie oblitérante → Douleurs ischémiques dans le *I70.29*
- Grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe aviaire ou porcine → Ménigisme dans le *J10.8*
- Programme de recherche clinique → Examen de comparaison et de contrôle dans le *Z00.6*

Cæcal

v./v.a. rétro-cæcal

Cæcum

- Côlon → Rotation
- - Absente du *Q43.3*
- - Incomplète du *Q43.3*

Cæcum → suite

- Côlon → Rotation → suite
- - Insuffisante du *Q43.3*
- →
- - Carcinome épidermoïde du *C18.0*
- - Carcinome héréditaire non polypeux du *C18.0*
- - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C18.0*
- - Nécrose du *K35.8*
- - Tuberculose du *A18.3†, K93.0**
- - Tumeur bénigne: *D12.0*
- - Tumeur neuroendocrine
- - - Bénigne du *D12.0*
- - - Maligne du *C18.0*

Café

- Exacerbation aiguë → Poumon des torréfacteurs de *J67.81*
- Lait → Taches *L81.3*
- Sans mention d'exacerbation aiguë → Poumon des torréfacteurs de *J67.80*
- → Poumon des torréfacteurs de *J67.80*

Caféine →

- Consommation non intraveineuse d'autres stimulants hors *U69.36†*
- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'autres stimulants, y compris la *F15*
- Utilisation intraveineuse d'autres stimulants hors *U69.35†*

Caffey

v./v.a. Kenny-Caffey

CAGSSS → *Q87.8***CAHMR [cataracte-hypertrichose-déficience intellectuelle] → Syndrome de** *Q87.8***CAID [dysrythmie atriale et trouble de la motilité intestinale chronique] → Syndrome** *I49.5, K59.8***Caillot sanguin**

- Survenant après les états classés en O00-O07 → Embolie (due à): *O08.2*
- → Autre embolie obstétricale par *O88.28*

Caiman → Ataxie type *G11.0***CAIS] → Insensibilité totale aux androgènes** [*E34.51*]**Caisson**

- Arthrite → Maladie de *T70.3†, M14.89**
- Maladie de la décompression → Maladie des *T70.3*
- → Ostéonécrose de la maladie des *T70.3†, M90.39**

Calcanéenne → Exostose *M77.3***Calcanéopéronier → Entorse et foulure de la cheville: Ligament** *S93.42***Calcanéum**

- Adulte → Ostéochondrose du *M93.87*
- →
- - Apophysite du *M92.8*
- - Fracture du *S92.0*
- - Ostéoblastome du *D16.3*

Calcanéum → suite

- → → suite
- - Ostéochondrite juvénile, *M92.6*

Calcifiante

- Dysplasie squelettique à début précoce → Leucoencéphalopathie *G93.4, Q79.9*
- Épaule →
- - Bursite *M75.3*
- - Tendinite *M75.3*
- →
- - Chondrodysplasie congénitale *Q77.3*
- - Chondrodystrophie congénitale *Q77.3*
- - Pancréatite *K86.18*
- - Tendinite *M65.2*

Calcification

- Anévrysme de l'aorte → *I71.9*
- Artère de la rate → *I70.8*
- Artériel
- - Articulaire → Syndrome héréditaire de *I70.29, M25.80*
- - Généralisée infantile → *Q28.88*
- - Idiopathique infantile → *Q28.88*
- Bronches → *J98.0*
- Cardio-vasculaire → Syndrome de maladie de Gaucher-ophtalmoplégie- *E75.2*
- Cérébral
- - Épilepsie →
- - - CEC [Syndrome de maladie cœliaque- *K90.0, G40.8*
- - - Syndrome de maladie cœliaque- *K90.0, G40.8*
- - Type Rajab → *Q04.8*
- Conjonctive → *H11.1*
- Intracrâniennes-petite taille-dysmorphie faciale → Syndrome de diabète insipide néphrogénique- *Q87.1*
- Muscles → Autres *M61.4*
- Noyaux gris centraux → *G23.8*
- Ossification
- - Muscle
- - - Associées à des brûlures → *M61.3*
- - - Sans précision → *M61.9*
- - Paralytiques d'un muscle → *M61.2*
- Pancréas → *K86.88*
- Péricarde → *I31.1*
- Pleurale → *J94.8*
- Plexus choroïde, forme infantile → *G93.88*
- Poumon → *J98.4*
- Pulpaires → *K04.2*
- Système nerveux central-surdité-acidose tubulaire-anémie → Syndrome de *Q87.8*
- Thalamiques symétriques → *G93.88*
- Tuberculeux
- - Glande surrénale → *B90.8†, E35.1**
- - Plèvre avec confirmation bactériologique ou histologique → *A15.6*
- - Rein → *B90.1†, N29.1**

Calcification - suite

- Vessie - N32.8
- -
- - Leucoencéphalopathie avec kystes et 167.88†, G94.39*
- - Syndrome de dysplasie spondylo-épimétaphysaire-membres courts-anomalies de Q77.7

Calcinose

- Cutanée - L94.2
- Maladie de Raynaud-troubles moteurs œsophagiens-sclérodactylie-télangiectasie - Syndrome de M34.1
- Pleurale - E83.58†, J99.8*
- Striopallidodentée bilatérale - G23.8
- Tumoral
- - Familiale - E83.38
- - Hyperphosphatémique familiale - E83.38
- - Normophosphatémique familiale - E83.38

Calciophylaxie - E83.50**Calciq**

- Bourse séreuse - Dépôts M71.4
- - Intoxication: Inhibiteurs T46.1

Calcitonine - Hypersécrétion de E07.0**Calcium**

- Dihydraté
- - Articulation
- - - Coude - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.12
- - - Genou - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.16
- - Articulation de l'épaule - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.11
- - Colonne vertébrale - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.18
- - Main - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.14
- - Pied - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.17
- - Poignet - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.13
- - Région pelvienne - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.15
- - Sièges multiples - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.10
- - - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de M11.19
- Magnésium
- - Nouveau-né
- - - Sans précision - Anomalie transitoire du métabolisme du P71.9
- - - - Autres anomalies transitoires du métabolisme du P71.8
- - - - Tétanie néonatale sans carence en P71.3
- - Sans précision - Anomalies du métabolisme du E83.59
- - -
- - Anomalies du métabolisme du E83.58
- - Carence alimentaire en E58

Calcium - suite

- - - suite
- - Hypocalcémie due à une anomalie du métabolisme du E83.58
- - Néphrite à oxalate de E74.8

Calcium and DAG-regulated guanine nucleotide exchange factor-1 - Troubles hémorragiques par déficit en CalDAG-GEFI [D69.1**Calcul**

- Acide urique - Néphrolithiase avec M10.09†, N22.8*
- Biliaire -
- - Occlusion de l'intestin par K56.3
- - Pancréatite aiguë secondaire à des K85.1
- Bloqué
- - Canal biliaire SAI sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite - K80.5
- - Canal cystique sans précision ou sans cholécystite - K80.2
- - Vésicule biliaire sans précision ou sans cholécystite - K80.2
- Canal biliaire
- - Angiocholite - K80.3
- - Cholécystite - K80.4
- - Sans angiocholite ni cholécystite - K80.5
- Canal pancréatique
- - Sans sténose du canal pancréatique - K86.80
- - Sténose du canal pancréatique - K86.81
- - - K86.80
- Canal parotidien - K11.5
- Coralliforme - N20.0
- Cystinique - E72.0†, N22.8*
- Diverticule vésical - N21.0
- Glandes salivaires ou d'un canal excréteur - K11.5
- Hydronéphrose - Abcès rénal avec N13.64
- Infection - Hydronéphrose avec N13.64
- Intrarénal - N20.0
- Prostate - N42.0
- Rein
- - Calcul de l'uretère - N20.2
- - - N20.0
- Rénal
- - Hydronéphrose - Urétérite non spécifique avec N13.20
- - - N20.0
- Urétéral - N20.1
- Urètre
- - Hydronéphrose - N13.21
- - -
- - - N20.1
- - - Calcul de l'uretère - Calcul du rein avec N20.2
- Urètre - N21.1
- Urinaire
- - Cours

Calcul - suite

- Urinaire - suite
- - Cours - suite
- - - Bilharziose - B65.0†, N22.0*
- - - Schistosomiase - B65.0†, N22.0*
- - Sans précision - N20.9
- Vésical
- - Néovessie - N21.0
- - - N21.0
- Vésicule biliaire
- - Cholécystite aiguë - K80.0
- - Forme de cholécystite - K80.1
- - Sans cholécystite - K80.2
- Vessie - N21.0
- Voie urinaire
- - Cours d'autres maladies classées ailleurs - N22.8*
- - - Inférieur
- - - - Sans précision - N21.9
- - - - - Autres N21.8
- - -
- - - Abcès de la vésicule biliaire sans K81.0
- - - Angiocholécystite sans K81.0
- - - Cholécystite
- - - - Emphysémateuse (aiguë) sans K81.0
- - - - Gangréneuse sans K81.0
- - - - Suppurée sans K81.0
- - - - Empyème de la vésicule biliaire sans K81.0
- - - - Gangrène de la vésicule biliaire sans K81.0
- - - - Occlusion
- - - - - Canal biliaire, sans K83.1
- - - - - Canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans K82.0
- - - - - Rétrécissement
- - - - - Canal biliaire, sans K83.1
- - - - - Canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans K82.0
- - - - - Sténose
- - - - - Canal biliaire, sans K83.1
- - - - - Canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans K82.0

Calculuse

- Infection du rein - Hydronéphrose avec obstruction N13.64
- Rénal
- - Infection du rein - Hydronéphrose avec obstruction N13.62
- - - Hydronéphrose avec obstruction N13.20
- Urétéral
- - Infection du rein - Hydronéphrose avec obstruction N13.63
- - - Hydronéphrose avec obstruction N13.21

CalDAG-GEFI [Calcium and DAG-regulated guanine nucleotide exchange factor-1] - Troubles hémorragiques par déficit en D69.1**Calice rénal, non traumatique [rupture de fornix]** - Rupture d'un N28.80**Calices** - C65

Calicielle-surdité – Syndrome de dysmorphie rénale pelvi- *Q63.8, H90.5***Californie –**

- Encéphalite de *A83.5*
- Pseudotuberculose de la *A79.8*

Calleux

v./v.a. acro-calleux

- Appendices pré-auriculaires – Syndrome de déficience intellectuelle avec hypoplasie du corps *Q87.8*
- Déficience intellectuelle
- Colobome et micrognathie – Syndrome d'agénésie du corps *Q87.8*
- Dysmorphie faciale – Syndrome de microcéphalie-hypoplasie du corps *Q87.0*
- – Syndrome d'hypoplasie de la substance blanche-agénésie du corps *Q04.8*
- Dysmorphie faciale-ataxie cérébelleuse – Syndrome de déficience intellectuelle sévère-agénésie du corps *Q87.0*
- Fin
- Déficience intellectuelle – Syndrome de microcéphalie-corps *Q87.8*
- Microcéphalie post-natale progressive – Syndrome tétraplégie spastique-corps *Q02*
- Hypoplasie du vermis avec kystes de la fosse postérieure – Syndrome d'agénésie partielle du corps *Q04.3*
- Quadriparesie spastique – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-agénésie du corps *Q87.8*
- Retard mental-pouces en adduction-spasticité-hydrocéphalie – Syndrome CRASH [hypoplasie du corps *Q04.8*
- Vermis cérébelleux-dysmorphie faciale-déficience intellectuelle – Syndrome de microcéphalie-hypoplasie du corps *Q87.0*
- –
- Agénésie du corps *Q04.0*
- Démyélinisation centrale du corps *G37.1*
- Encéphalopathie démyélinisante du corps *G37.1*
- Forme isolée d'agénésie du corps *Q04.0*
- Malformations congénitales du corps *Q04.0*
- Syndrome de microcéphalie-polymicrogyrie-agénésie du corps *Q02, Q04.0*

Callosités – Cors et *L84***Calmants et protecteurs – Intoxication: Emollients,** *T49.3***Calorique**

- Enfant adolescent – Obésité
- Due à un excès *E66.04*
- Extrême due à un excès *E66.05*
- Hydrique – Intoxication: Produits agissant sur l'équilibre électrolytique, *T50.3*
- Indice de masse corporelle IMC
- 40 et moins de 50 – Obésité due à un excès *E66.06*
- 50 et moins de 60 – Obésité due à un excès *E66.07*
- 60 et plus – Obésité due à un excès *E66.08*

Calorique –suite

- Indice de masse corporelle IMC –suite
- - Compris
- - - 30 et moins de 35 – Obésité due à un excès *E66.00*
- - - 35 et moins de 40 – Obésité due à un excès *E66.01*
- – Obésité grade
- - I (OMS) due à un excès *E66.00*
- - II (OMS) due à un excès *E66.01*
- - III (OMS) due à un excès *E66.09*

Calpaïne-3 D4 – Dystrophie musculaire des ceintures liée à la *G71.0***Calvé**

- Perthes] – Ostéochondrite juvénile de la tête du fémur [Legg- *M91.1*
- – Maladie de: *M42.0*

Calvitie-luxation de la rotule-acromicrie – Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8***Cameron**

- Érosive aigu
- - Héorragie – Hernie diaphragmatique
- - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K29.0*
- - - - Sans occlusion avec lésion de *K44.9, K29.0*
- - - – Hernie diaphragmatique
- - - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K29.1*
- - - - Sans occlusion avec lésion de *K44.9, K29.1*
- Ulcéreux
- - Aigu
- - - Héorragie – Hernie diaphragmatique
- - - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K25.0*
- - - - - Sans occlusion avec lésion de *K44.9, K25.0*
- - - - - Sans hémorragie – Hernie diaphragmatique
- - - - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K25.3*
- - - - - Sans hémorragie – Hernie diaphragmatique sans occlusion avec lésion de *K44.9, K25.3*
- - Chronique
- - - Héorragie – Hernie diaphragmatique
- - - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K25.4*
- - - - - Sans occlusion avec lésion de *K44.9, K25.4*
- - - - - Sans hémorragie – Hernie diaphragmatique
- - - - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K25.7*
- - - - - Sans hémorragie – Hernie diaphragmatique sans occlusion avec lésion de *K44.9, K25.7*
- - – Hernie diaphragmatique
- - - Occlusion avec lésion de *K44.0, K25.9*
- - - - Sans occlusion avec lésion de *K44.9, K25.9*

Camion – Accident de *V99!***CAMOS [ataxie cérébelleuse, déficience intellectuelle, atrophie optique, anomalies cutanées – Syndrome** *G11.1***Camp de concentration – Modification de la personnalité après: expériences de** *F62.0***Campeau**

v./v.a. Snijders Blok-Campeau

Campomélie type Cumming – *Q87.8***Campomélique – Dysplasie** *Q87.1***Camptobrachydactylie –** *Q74.8***Camptocormie**

- Hystérique – *F44.4*
- Idiopathique – *F44.4*

Camptodactylie

- Arthropathie-coxa vara-péricardite [CACP] – Syndrome de *M12.80*
- Doigts – *Q68.1*
- Familiale avec une aminoacidurie – *Q68.1*
- Goodman – *Q78.8*
- Guadalajara type
- - 1 – *Q87.1*
- - 2 – *Q87.1*
- - 3 – *Q87.0*
- Raideur articulaire-anomalies osseuses de la face – Syndrome de *Q87.0*
- Tel Hashomer – *Q79.8*
- – Syndrome de macrothrombocytopenie-lymphœdème-retard de développement-dysmorphie faciale- *Q87.0*

Campylobacter – Entérite à *A04.5***Canada**

v./v.a. Cronkhite-Canada

Canal

- Alcock] – hernie: honteuse [du *K45*
- Auriculo-ventriculaire commun – *Q21.2*
- Biliaire
- - SAI – *C24.0*
- - – Duplication du *Q44.5*
- Botal – Perméabilité du *Q25.0*
- Cholédoque
- - Sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite – Lithiase du *K80.5*
- - –
- - - *C24.0*
- - - Atrésie du *Q44.2*
- - - Carcinome du *C24.0*
- CRAC – Déficit immunitaire combiné par dysfonctionnement du *D81.8*
- Cystique –
- - *C24.0*
- - Duplication du *Q44.5*
- Galactophores – Ectasie des *N60.4*
- Gartner – Kyste (de): *Q50.5*
- Glande sébacée du sein – Kyste d'un *N60.8*
- Hépatique
- - Commune – *C24.0*
- - Surnuméraire – *Q44.5*
- - –
- - - *C24.0*
- - - Atrésie du *Q44.2*

Canal –suite

- Hépatique –suite
- - - –suite
- - - Inflammation du *K83.09*
- Incisif – Kyste
- - *K09.1*
- - Naso-palatin [*K09.1*
- Ioniques – Affection cardiaque des *I49.8*
- Médullaire – Rétrécissement du *M48.0*
- Nüch, congénital – Kyste (du): *Q52.4*
- Omphalo-mésentérique – Persistance du *Q43.0*
- Parotidien – Calcul du *K11.5*
- Pylorique –
- - *C16.4*
- - Carcinome épidermoïde du *C16.4*
- Semi-circulaire – Syndrome de déhiscence du *H83.8*
- Spermatique – Torsion: *N44.0*
- Tarsien – Syndrome du *G57.5*
- Thoracique – Lésion traumatique d'autres organes et structures intrathoraciques précisés: *S27.82*
- Thyroéglousse – Persistance du *Q89.2*
- Vitellin – Persistance du *Q43.0*
- Wharton – Kyste du *K11.6*
- Wolff
- - Femme – Adénome du *D28.7*
- - - Corps ou *C57.7*

Canal anal –

- *D37.78*
- *K62*
- Adénocarcinome du *C21.1*
- Agénésie du *Q42.3*
- Carcinoma in situ: Anus et *D01.3*
- Carcinome épidermoïde du *C21.1*
- Hémorragie du *K62.50*
- Néoplasie du *D37.78*
- Prolapsus du *K62.2*
- Tumeur bénigne: Anus et *D12.9*
- Tumeur du *D37.78*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du rectum, de l'anus et du *C21.8*
- Tumeur neuroendocrine
- - Bénigne du *D12.9*
- - Incertain du *D37.78*
- - Maligne du *C21.1*

Canal artériel

- Bicuspidie valvulaire aortique-anomalie des mains – Syndrome de persistance du *Q87.2*
- Familiale – Persistance du *Q25.0*
- -
- - Anévrisme du *Q25.8*
- - Artère pulmonaire naissant du *Q25.7*
- - Fermeture anténatale du *Q25.8*
- - Obturation retardée du *P29.3*

Canal artériel –suite

- - - –suite
- - Perméabilité du *Q25.0*
- - Persistance du *Q25.0*
- - Syndrome agénésie valve pulmonaire
- - - Septum ventriculaire intact-persistance du *Q22.3, Q25.0*
- - - Tétralogie de Fallot-absence du *Q24.8, Q25.8*

Canal atrio-ventriculaire

- Complet
- - Anomalies obstructives du cœur gauche – *Q21.2*
- - Hypoplasie ventriculaire – *Q21.2*
- - - *Q21.2*
- - Partiel – *Q21.2*
- - Anomalie du *Q21.2*

Canal auditif

- Externe – Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: *S01.34*
- Hypoplasie mandibulaire-anomalies squelettiques] – Syndrome SAMS[petite taille-atrésie du *Q87.1*
- Interne-dysmorphie faciale – Syndrome lié à l'X d'atrésie du conduit auditif externe-dilatation du *Q16.9, Q18.9*
- -
- - *T16*
- - Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: *S01.35*
- - Syphilis du *A52.7†, H94.8**

Canal biliaire

- Angiocholite – Calcul des *K80.3*
- Cholécystite – Calcul des *K80.4*
- Extra-hépatique – Tumeur maligne: *C24.0*
- Intra- et extra-hépatiques – Tumeur maligne affectant à la fois les *C24.8*
- SAI sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite – Calcul (bloqué) d'un *K80.5*
- Sans
- - Angiocholite ni cholécystite – Calcul des *K80.5*
- - Calcul –
- - - Occlusion d'un *K83.1*
- - - Rétrécissement d'un *K83.1*
- - - Sténose d'un *K83.1*
- -
- - Adhérences d'un *K83.8*
- - Atrophie d'un *K83.8*
- - Hypertrophie d'un *K83.8*
- - Lésion traumatique: *S36.18*
- - Rupture d'un *K83.2*
- - Ulcère d'un *K83.8*

Canal carpien

- Pendant la grossesse – Syndrome du *O26.82*
- - Syndrome du *G56.0*

Canal cervical – Présence congénitale d'épithélium pavimenteux dans le *Q51.8***Canal cranio-pharyngien –**

- Tumeur bénigne: *D35.3*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D44.4*

Canal cystique

- Sans précision ou sans cholécystite – Calcul (bloqué) de: *K82.2*
- Vésicule biliaire
- - Sans calcul –
- - - Occlusion du *K82.0*
- - - Rétrécissement du *K82.0*
- - - Sténose du *K82.0*
- - -
- - - Adhérences du *K82.8*
- - - Atrophie du *K82.8*
- - - Dyskinésie du *K82.8*
- - - Exclusion du *K82.8*
- - - Hypertrophie du *K82.8*
- - - Kyste du *K82.8*
- - - Rupture du *K82.2*
- - - Ulcère du *K82.8*
- - - Atrésie du *Q44.2*

Canal de Müller

- Corps de l'utérus – Tumeur mixte maligne des *C54.9*
- Hyperandrogénie – Aplasie des *Q51.8*
- -
- - Aplasie unilatérale des *Q51.4*
- - Syndrome
- - - Anomalies des membres-anomalies des *Q87.8*
- - - Persistance des *Q55.8*

Canal déférent

- Cordon spermatique scrotum testicule sauf atrophie tunique vaginal vésicule séminale –
- - Atrophie du *N50.8*
- - Hypertrophie du *N50.8*
- - Œdème du *N50.8*
- - Épидidyme vésicule séminale prostate
- - SAI – Malformation congénitale du *Q55.4*
- - - Autres malformations congénitales du *Q55.4*
- - -
- - Absence acquise du *Z90.7*
- - Affections inflammatoires du cordon spermatique, de la tunique vaginale du testicule et du *N49.1*
- - Aplasie congénitale bilatérale des *Q55.4*
- - Atrésie du *Q55.3*
- - Gonorrhée
- - - *A54.2†, N51.8**
- - - Aiguë du *A54.2†, N51.8**
- - Lésion traumatique: *S37.84*
- - Rétrécissement de: *N50.8*
- - Syphilis tardive du *A52.7†, N51.8**
- - Tuberculose du *A18.1†, N51.8**

Canal excréteur -

- Calcul des glandes salivaires ou d'un *K11.5*
- Lithiase des glandes salivaires ou d'un *K11.5*

Canal lacrymal

- Lacrymonasal - Sténose du: *H04.5*
- Surdité] - HPPD [Syndrome d'hypertélorisme-sinus pré-auriculaire-obstruction du *Q87.0*
- -
- - Fibrose du *H04.5*
- - Sténose ou rétrécissement congénital du *Q10.5*
- - Traumatisme du *S05.8*
- - Tumeur bénigne: Glande lacrymale et *D31.5*
- - Tumeur maligne: Glande lacrymale et *C69.5*

Canal lacrymo-nasal -

- *C69.5*
- *D31.5*
- Syndrome de microtie-colobome oculaire-imperforation du *Q15.8, Q17.2*

Canal pancréatique

- SAI - Malformation congénitale du pancréas et du *Q45.3*
- Sans sténose du canal pancréatique - Calcul du *K86.80*
- Sténose du canal pancréatique - Calcul du *K86.81*
- -
- - Atrophie du *K86.88*
- - Calcul
- - - *K86.80*
- - - Canal pancréatique
- - - - Sans sténose du *K86.80*
- - - - Sténose du *K86.81*
- - Carcinome familial du *C25.3*
- - Dilatation du *K86.88*
- - Malformations congénitales du pancréas et du *Q45.3*
- - Néoplasme neuroendocrine-non neuroendocrine mixte du *C25.3*
- - Obstruction du *K86.82*
- - Sténose du *K86.82*

Canal rachidien

- Lésion discale - Rétrécissement du *M99.5*
- Région sacrée - Sténose du *M48.08*
- Subluxation - Rétrécissement du *M99.2*
- Tissu conjonctif - Rétrécissement du *M99.4*
- -
- - Claudicatio spinalis cours sténose
- - - *M48.09†, G55.3**
- - - Lombaire du *M48.06†, G55.3**
- - Myélopathie au cours de sténose du *M48.09†, G99.2**
- - Rétrécissement osseux du *M99.3*

Canal salivaire

- Surnuméraires - Glandes ou *Q38.4*

Canal salivaire -suite

- -
- - Absence de glandes ou de *Q38.4*
- - Atrésie de glandes ou de *Q38.4*
- - Malformations congénitales des glandes et des *Q38.4*
- - Rétrécissement d'un *K11.8*
- - Sténose d'un *K11.8*

Canalaire - Carcinome *C50.9***Canale-Smith - Syndrome de *D47.9*****Canaliculaire précalcicelle - Ectasie *Q61.5*****Canalicule lacrymal, lacrymonasal - Sténose du: *H04.5*****Canaliculi - Pili trianguli et *Q84.1*****Canaliculite**

- Cours d'actinomyose - *A42.8†, H06.0**
- Lacrymal
- - Aiguë, subaiguë ou non précisée - *H04.3*
- - Chronique - *H04.4*

Canalopathie sodique - Neuropathie des petites fibres due à une *G60.8***Canavan - Maladie de *E75.2*****Cancer**

- Anaplasique de la thyroïde - *C73*
- Côlon héréditaire non polyposique [HNPCC] - *C18.9, Z80.0*
- Diagnostiqué pendant la grossesse - *C80.9, O99.8*
- Estomac
- - Diffus
- - - Familial - *C16.9*
- - - Héréditaire - *C16.9*
- - Type Borrmann 4 - *C16.9*
- Familial
- - Papillaire de la thyroïde avec néoplasie rénale papillaire - *C73, C64*
- - Prostate - *C61*
- Folliculaire de la thyroïde - *C73*
- Gastrique SAI - *C16.9*
- Hématologiques associé à DDX41 - Syndrome de prédisposition aux *Q99.8*
- Médullaire thyroïde
- - Familial - *C73*
- - - *C73*
- Multiple
- - SAI - *C80.9*
- - - *C80.9*
- Oligodontie - Syndrome de prédisposition au *K00.0*
- Oropharyngé - Téliangiectasie cutanée familiale et syndrome de prédisposition au *L81.7*
- Ovaire - *C56*
- Papillaire
- - Rénal héréditaire - *C64*
- - Thyroïde - *C73*
- Peau dû aux goudrons - *C44.9*
- Poumon petit cellule

Cancer -suite

- Poumon petit cellule -suite
- - Lésion à localisations contiguës - *C34.8*
- - - *C34.9*
- Pulmonaire dû aux goudrons - *C34.9*
- SAI -
- - *C80.9*
- - Généralisé (secondaire): *C79.9*
- Secondaires multiples SAI - *C79.9*
- Sein
- - Familial - *C50.9, Z80.3*
- - Héréditaire - *C50.9*
- - Ovaire -
- - - Carcinome de l'ovaire au cours du syndrome héréditaire du *C56*
- - - Syndrome héréditaire de prédisposition au *C56, C97†, C50.9*
- - Type glande salivaire - *C50.9*
- Verge - *C60.9*
- Vessie dû aux goudrons - *C67.9*
- -
- - Chimiothérapie du *P04.1*
- - Dissémination secondaire du *C79.9*
- Cancer aquaticus - *A69.0***
- Cancer of Unknown Primary] - CUP [*C80.0***
- Cancéreuse secondaire - Infiltration *C79.9***
- Cancrum oris - *A69.0***
- Candida**
- Auris
- - Résistant
- - - Antifongiques groupe échinocandines
- - - - Non résistant aux triazoles - *U83.20!*
- - - - Triazoles, résistant au fluconazole - *U83.21!*
- - - Fluconazole et aux autres antifongiques triazolés, non résistant aux échinocandines - *U83.22!*
- - - Candidose à *B37.9*
- - -
- - - Abcès à *B37.9*
- - Balanite à *B37.4†, N51.2**
- - Bronchiolite à *B37.88*
- - Bronchite à *B37.88*
- - Bronchomycose à *B37.88†, J99.8**
- - Bronchopneumonie à *B37.1†, J17.2**
- - Chéilite due à *B37.88*
- - Cystite à *B37.4†, N33.8**
- - Endocardite à *B37.6†, I39.8**
- - Entérite due à *B37.88*
- - Kératite à *B37.88†, H19.2**
- - Maladie due VIH
- - - Infection à *B20, B37.9*
- - - Rétinite à *B20†, H32.0*, B37.88*
- - Myocardite à *B37.88†, I41.2**
- - Néphrite à *B37.4†, N08.0**
- - Œsophagite à *B37.81*

Candida – suite

- - - suite
- - Onyxis à B37.2
- - Péronyxis à B37.2
- - Péritonite à B37.88†, K67.8*
- - Pneumonie à B37.1†, J17.2*
- - Prostatite à B37.4†, N51.0*
- - Pyélonéphrite à B37.4†, N16.0*
- - Septicémie à B37.7
- - Stomatite à B37.0
- - Trachéite à B37.88
- - Urétrite à B37.4†, N37.0*
- - Vaginite à B37.3†, N77.1*
- - Vulvite à B37.3†, N77.1*
- - Vulvo-vaginite
- - - B37.3†
- - - B37.3†, N77.1*

Candida albicans résistant

- Antifongiques du groupe des triazoles – U83.0!
- Fluconazole – U83.0!
- Voriconazole – U83.0!

Candida glabrata résistant

- Anidulafungine – U83.1!
- Caspofungine – U83.1!
- Échinocandines – U83.1!
- Micafungine – U83.1!

Candidiase – B37**Candidide [lévuride]** – L30.2**Candidomycetica** –

- Balanitis B37.4†, N51.2*
- Urethritis B37.4†, N37.0*
- Vaginitis B37.3†, N77.1*
- Vulvovaginitis B37.3†, N77.1*

Candidomycétique – Vulvo-vaginite B37.3†**Candidomycose vulvo-vaginale** – B37.3†, N77.1***Candidose**

- Appareil génital féminin – B37.3†, N77.1*
- Bouche – Maladie due au VIH avec B20, B37.0
- Candida auris – B37.9
- Chronique-maladie d'Addison – Syndrome d'hypoparathyroïdie auto-immune- E31.0
- Cutanéomuqueuse chronique – B37.88
- Disséminé –
- - B37.88
- - Maladie due au VIH avec B20, B37.88
- Gland du pénis – B37.4†, N51.2*
- Localisations uro-génitales – B37.4
- Néonatale – P37.5
- Œil – B37.88†, H58.8*
- Peau ongle –
- - B37.2
- - Maladie due au VIH avec B20, B37.2
- Poumon –

Candidose – suite

- Poumon – suite
- - B37.1†, J99.8*
- - Maladie due au VIH avec B20, B37.1
- Pulmonaire – B37.1†, J99.8*
- Systémique – B37.88
- Vaginale – B37.3†, N77.1*
- Vulve et du vagin – B37.3†, N77.1*
- -
- - Balano-posthite due à une B37.4†, N51.2*
- - Bronchiolite due à une B37.88
- - Endocardite au cours de B37.6†, I39.8*
- - Localisations de B37.88
- - Maladie due au VIH avec B20, B37.9
- - Méningite due à une B37.5†, G02.1*
- - Otite externe au cours de B37.2†, H62.2*
- - Otomycose au cours de B37.88†, H62.2*
- - Pneumonie due à une B37.1†, J17.2*
- - Trachéite due à une B37.88
- - Urétrite due à une B37.4†, N37.0*
- - Vaginite due à une B37.3†, N77.1*
- - Vulvite due à une B37.3†, N77.1*
- - Vulvo-vaginite due à une B37.3†, N77.1*

Candidosique

- Chronique récidivante – Vaginite B37.3†, N77.1*
- Gland du pénis – Mycose B37.4†, N51.2*
- Vagin – Mycose B37.3†, N77.1*
- -

Balanite B37.4†, N51.2*

- - Bronchite B37.88†, J99.8*
- - Bronchopneumonie B37.1†, J17.2*
- - Méningite B37.5†, G02.1*
- - Péritonite B37.88†, K67.8*
- - Pneumonie B37.1†, J17.2*
- - Pyélonéphrite B37.4†, N16.0*
- - Vaginite B37.3†, N77.1*
- - Vulvite B37.3†, N77.1*
- - Vulvo-vaginite B37.3†, N77.1*

CANDLE [dermatose neutrophile atypique chronique-lipodystrophie-fièvre] – Syndrome M35.8**Canine** –

- Abcès maxillaire
- - Extension dans la fosse K10.21
- - Sans indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse K10.20
- Avant de la jonction prémolaire- C04.0

Canis –

- Brucellose à Brucella A23.3
- Infection à Brucella A23.3

Canitie – L67.1**Cannabinose** – J66.2**Cannabis**

- Dérivés) – Intoxication: T40.7
- -

Cannabis – suite

- - suite
- - Intoxication
- - - T40.7
- - - Dérivé de T40.7
- - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de dérivés du F12

CANOMAD – Syndrome G61.8**Cantagrel – Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8****Canthus** –

- Carcinoma in situ: Peau de la paupière, y compris le D04.1
- Mélanome
- - In situ de la paupière, y compris le D03.1
- - Malin
- - - Familial du C43.1
- - - Paupière, y compris le C43.1
- - Nævus à mélanocytes de la paupière, y compris le D22.1
- - Tumeur bénigne: Peau de la paupière, y compris le D23.1
- - Tumeur maligne: Peau de la paupière, y compris le C44.1

Cantonensis –

- Angiostrongyloïdose à Angiostrongylus B83.2
- Méningo-encéphalite à Angiostrongylus B83.2†, G05.2*

Cantrell – Syndrome de Q87.8**Cantu** –

- Dysplasie spondylo-épiphysaire type Q77.7
- Ostéochondrodysplasie hypertrichotique type Q87.3
- Syndrome de Q87.3

Canule trachéale (partiellement) obstruée – Dysphagie sur trachéostomie nécessitant une aspiration avec R13.1**CANVAS [Syndrome d'ataxie cérébelleuse avec neuropathie et aréflexie vestibulaire bilatérale] – G11.8****Caoutchouc** – L23.5**Cap**

- Polypose – D12.6
- - Myopathie à G71.2

Capable d'assurer les soins – Difficultés liées à: besoin d'assistance à domicile, aucun autre membre du foyer n'étant Z74.2**Capacité**

- Respiratoire – Diminution de la R94.2
- Vitale – Diminution de la R94.2

Capillaire

- v./v.a. Malformation capillaire
- Amyloïde – Dégénérescence E85.8†, I79.8*
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres atteintes des artères, artérioles et I79.8*
- Familial – Hémangiome D18.00
- Héritaire) – Fragilité D69.88
- Idiopathique – Purpura due à une fragilité D69.88

Capillaire – suite

- Primitif → Saignement *D69.88*
- Pulmonaire → Hémangiomatose *I27.28, D18.00*
- Sans précision →
- - Anomalie de la pigmentation et de la gaine *L67.9*
- - Maladie des *I78.9*
- - -
- - Anomalies de la pigmentation et de la gaine *L67.8*
- - Fragilité
- - - *L67.8*
- - - Congénitale des *D69.88*
- - Intoxication: Kératolytiques, kératoplastiques et autres médicaments et préparations *T49.4*
- - Lymphangiome *D18.19*
- - Maladies des *I78.8*
- - Malformation lymphatique *D18.19*
- - Syndrome de fuite *I78.8*
- - Transplantation *Z41.8*

Capillaria philippinensis → Infection à *B81.1***Capillariose**

- Hépatique → *B83.8*
- Intestinale → *B81.1*
- SAI → *B81.1*

Capillarite pulmonaire isolée → *J84.00***Capillary leak syndrome → *I78.8*****Capillitii →**

- Mycosis *B35.0*
- Tinea *B35.0*

Capitis

- Abscedens suffodien
- - Hoffmann] → Folliculite et périfolliculite *L66.3*
- - → Maladie de Hoffmann [folliculitis et périfolliculitis *L66.3*
- - -
- - Pédiculose due à *Pediculus humanus* *B85.0*
- - Trichophytia *B35.0*

Capito

v./v.a. acro-capito-fémorale

Caplan-Colinet → Syndrome de *M05.19†, J99.0****Capnocytophaga canimorsus → Infection à *B88.8*****CAPOS → Syndrome *G11.8*****Capsulaire**

v./v.a. Ligament capsulaire

- Pseudo-exfoliation cristallinienne → Glaucome (primitif) (résiduel): *H40.1*
- Sein due à une prothèse ou un implant mammaire → Fibrose *T85.82*
- - Déchirure *S37.02*

Capsulatum →

- Histoplasmose
- - Disséminée à *Histoplasma* *B39.38*

Capsulatum → – suite

- Histoplasmose → suite
- - *Histoplasma* *B39.4*
- - Pulmonaire
- - - Aiguë à *Histoplasma* *B39.0†, J99.8**
- - - Chronique à *Histoplasma* *B39.1†, J99.8**
- - Septicémie à *Histoplasma* *B39.30*

Capsule

- Bassinet du rein → Déchirure de la *S37.02*
- Labyrinthique → Otosclérose intéressant la: *H80.2*
- Rate, sans atteinte plus importante du parenchyme → Déchirure de la *S36.02*
- SAI →
- - Arrachement de articulation (*T14.3*
- - Déchirure traumatique de articulation (*T14.3*
- - Entorse de articulation (*T14.3*
- - Foulure de articulation (*T14.3*
- - Hémarthrose traumatique de articulation (*T14.3*
- - Lacération de articulation (*T14.3*
- - Rupture traumatique de articulation (*T14.3*
- - Subluxation traumatique de articulation (*T14.3*

Capsulite

- Rétractile de l'épaule → *M75.0*
- SAI → *M77.9*

Captation de la carnitine cellulaire → Défaut de *E71.3***Captivité prolongée avec risque d'être tué à tout moment → Modification de la personnalité après: *F62.0*****Caractère**

- SAI → Névrose de *F60.9*
- Soupçonneux et évasif → *R46.5*

Caractériel SAI → Trouble: *F68.8***CARASAL [Artériopathie-infarctus cérébraux-leucoencéphalopathie liée à la cathepsine A] → *I67.88*****CARASIL [Artériopathie cérébrale autosomique récessive-infarctus sous-cortical-leucoencéphalopathie] → *I67.88*****Caraté →**

- Chancre (initial) de la pinta [*A67.0*
- Hyperkératose de la pinta [*A67.1*
- Lésion
- - Cutané
- - - Achromique
- - - - Lésions cutanées hyperchromiques de la pinta [*A67.3*
- - - - Pinta [*A67.2*
- - - Cicatricielles de la pinta [*A67.2*
- - - Dyschromiques de la pinta [*A67.2*
- - Hyperchromiques de la pinta [*A67.1*
- Papule (initiale) de la pinta [*A67.0*
- Plaques érythémateuses de la pinta [*A67.1*

Carbamates → Effet toxique: Insecticides organo-phosphorés et *T60.0***Carbamazépine →**

- *T42.1*
- Embryofoetopathie à la *Q86.88*
- Intoxication à la *T42.1*

Carbamoyl-phosphate synthétase

- I → Déficit en *E72.2*
- - Déficit en *E72.2*

Carbamoyltransférase → Déficit en ornithine *E72.4***Carbone**

- Sans précision → Anomalie du métabolisme des hydrates de *E74.9*
- Type Iif → Syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de *E77.8*
- - -
- - Anomalie
- - - Absorption intestinale des hydrates de *E74.3*
- - - Précisées du métabolisme des hydrates de *E74.8*
- - Démence au cours d'intoxication au dioxyde de *T58†, F02.8**
- - Dioxyde de *T41.5*
- - Effet toxique
- - - Dioxyde de *T59.7*
- - - Monoxyde de *T58*
- - - Sulfure de *T65.4*
- - - Tétrachlorure de *T53.0*
- - Encéphalopathie différée par intoxication au monoxyde de *T58†, G94.39**
- - Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que: déplétion des hydrates de *O21.1*
- - Intoxication au dioxyde de *T41.5*
- - Séquelles d'intoxication au monoxyde de *T97*
- - Syndrome des glycoprotéines déficientes en hydrates de *E77.8*
- - Trouble de l'absorption intestinale des hydrates de *E74.3*

Carbonique

- Benzothiadiazides et autres diurétiques → Intoxication: Inhibiteurs de l'anhydrase *T50.2*
- VA → Encéphalopathie hyperammonémique par déficit en anhydrase *E74.8†, G94.30**
- XII → Déficit en anhydrase *E74.8*

Carboxamide ribosidurie → 5-amino-4-imidazole *E79.8***Carboxykinase**

- Phosphoénolpyruvate → Déficit en: *E74.4*
- - Déficit en phosphoénolpyruvate *E74.4*

Carboxylase

- Biotine-dépendante → Déficit en *D81.8*
- Dépendant de la biotine → Déficit en *D81.8*
- - -
- - Déficience en phosphoribosylaminoimidazole *E79.8*
- - Déficit
- - - 3-méthylcrotonyl-CoA *E71.1*

Carboxylase –suite

- - -suite
- - Déficit –suite
- - - Multiple en E53.8
- - - Propionyl-CoA E71.1
- - - Pyruvate: E74.4

Carboxylate

v./v.a. pyrroline-5-carboxylate

Carburant halogéné – Empoisonnement (accidentel) par exposition à: X49.9!**Carcinofibrome**

- Corps de l'utérus – C54.9
- Fond de l'utérus – C54.3
- Isthme de l'utérus – C54.0
- L'endomètre – C54.1
- Myomètre – C54.2

Carcinoïde

- Iléal – C17.2
- Intestin grêle – C17.9
- Métastatique de l'intestin grêle – C17.9
- Poumon – C34.9
- Productrice mucus
- - Appendice – Tumeur C18.1
- - Poumons – Tumeur C34.9
- Type adénome bronchique – C34.9
- - Syndrome E34.0

Carcinoma in situ

- Intracanalair – D05.1
- Lobulaire – D05.0
- Sans précision – D09.9
- Sein, sans précision – D05.9
- Sièges précisés – D09.7

Carcinomeux –

- Kyste C80.9
- Neuropathie C80.9†, G13.0*
- Pleurésie C78.2

Carcinomatose

- Péritonéale – C78.6
- Secondaire) SAI – C79.9

Carcinome

- Acidophile de l'hypophyse – C75.1
- Adrénocortical – C74.0
- Ampoule de Vater – C24.1
- Amygdales pharyngiennes – C11.1
- Angle
- - Droit du côlon au cours du syndrome de Lynch – C18.3
- - Gauche du côlon au cours du syndrome de Lynch – C18.5
- Antre pylorique au cours du syndrome de Lynch – C16.3
- Basophile
- - Éosinophile de l'hypophyse – C75.1
- - Hypophyse – C75.1
- Canal cholédoque – C24.0
- Canalaire – C50.9

Carcinome –suite

- Cardia
- - Associé au virus d'Epstein-Barr – C16.0
- - Cours du syndrome de Lynch – C16.0
- Cellule
- - Grains d'avoine – C34.9
- - Rénal –
- - - Léiomyomatose héréditaire avec C64, D21.9
- - - Néphropathie kystique acquise associée à un C64, N28.1
- Cholangiocellulaire – C22.1
- Cholédoque – C24.0
- Chromophobe de l'hypophyse – C75.1
- Côlon
- - Cours du syndrome de Lynch – C18.9
- - Localisations contiguës au cours du syndrome de Lynch – C18.8
- Côlon ascendant au cours du syndrome de Lynch – C18.2
- Côlon descendant au cours du syndrome de Lynch – C18.6
- Côlon sigmoïde au cours du syndrome de Lynch – C18.7
- Côlon transverse au cours du syndrome de Lynch – C18.4
- Colorectal
- - Cours du syndrome de Lynch – C19
- - Familial de type X – C19
- Corps estomac
- - Associé au virus d'Epstein-Barr – C16.2
- - Cours du syndrome de Lynch – C16.2
- Corticosurrénalien à hypersécrétion pure d'aldostérone – C74.0, E26.0
- Cutané
- - Aisselle – C44.59
- - Paroi abdominale – C44.59
- Diaphragme – C49.3
- Diffus héréditaire
- - Cardia – C16.0
- - Corps de l'estomac – C16.2
- Duodénum au cours du syndrome de Lynch – C17.0
- Embryonnaire
- - Non localisé au système nerveux central – C80.9
- - - Système nerveux central – C72.9
- - - C80.9
- Endomètre au cours du syndrome de Lynch – C54.1
- Endométrioïde de l'ovaire – C56
- Éosinophile de l'hypophyse – C75.1
- Familial
- - Canal pancréatique – C25.3
- - Col du pancréas – C25.7
- - Corps du pancréas – C25.1
- - Pancréas, à localisations contiguës – C25.8

Carcinome –suite

- Familial –suite
- - Queue du pancréas – C25.2
- - Tête du pancréas – C25.0
- Foie
- - Précisés – Autres C22.7
- - Voies biliaires intrahépatiques – C22.0, C22.1
- Fundus au cours de syndrome de Lynch – C16.1
- Gastrique
- - Associé au virus Epstein-Barr – C16.9
- - Cirrhotique – Linite plastique au cours de C16.9
- - Cours du syndrome de Lynch – C16.9
- - Diffus – C16.9
- - Héréditaire diffus à localisations contiguës – C16.8
- Glande parotide – C07
- Grand
- - Courbure de l'estomac au cours du syndrome de Lynch – C16.6
- - Lèvres – C51.0
- Hypophysaire à cellules mucoides – C75.1
- Iléon au cours du syndrome de Lynch – C17.2
- In situ du sein – Autres D05.7
- Intestin grêle au cours du syndrome de Lynch – C17.9
- Intracanalair
- - Papillaire mucineux du pancréas – C25.3
- - Prostate [IDC-P] – C61
- - Tubulopapillaire du pancréas] – ITPN [C25.9
- Jéjunum au cours du syndrome de Lynch – C17.1
- Jonction duodéno-jéjunale au cours du syndrome de Lynch – C17.8
- Ligne médiane NUT [Nuclear protein in testis] – C80.9
- Localisations contiguës de l'œsophage – C15.8
- Lympho-épithélial-like – C80.9
- Mamelon de type glande salivaire – C50.0
- Mammaire
- - Invasif à récepteurs hormonaux positifs – C50.9
- - Type glande salivaire, à localisations contiguës – C50.8
- Marge anale – C44.50
- Mixte
- - Acidophile et basophile de l'hypophyse – C75.1
- - Basophile et acidophile de l'hypophyse – C75.1
- Nasopharyngé
- - Localisations contiguës – C11.8
- - - C11.9
- Non
- - Médullaire familial de la thyroïde – C73

Carcinome –suite

- Non –suite
- - Papillaire
- - - Cellule transitionnelle
- - - - Col vésical – C67.5
- - - - Dôme de la vessie – C67.1
- - - - Orifice urétéral – C67.6
- - - - Ouraque – C67.7
- - - - Paroi
- - - - - Antérieure de la vessie – C67.3
- - - - - Latérale de la vessie – C67.2
- - - - - Postérieure de la vessie – C67.4
- - - - Trigone de la vessie – C67.0
- - - Vessie à cellules transitionnelles – C67.9
- Odontogène de la mandibule – C41.1
- Œsophage
- - Abdominal de type glande salivaire – C15.2
- - Cervical, type glande salivaire – C15.0
- - Distal – C15.5
- - Thoracique, type glande salivaire – C15.1
- - Type glande salivaire
- - - Localisations contiguës – C15.8
- - - - C15.9
- - - C15.9
- Ovaire cours syndrome
- - Hériditaire du cancer du sein et de l'ovaire – C56
- - Lynch – C56
- Pancréas cours syndrome Lynch
- - Localisations contiguës – C25.8
- - - C25.9
- Pancréatique familial – C25.9
- Parathyroïdien à cellules eau de roche – C75.0
- Paroi gastrique
- - Antérieure au cours du syndrome de Lynch – C16.8
- - Postérieure au cours du syndrome de Lynch – C16.8
- Partie centrale du sein de type salivaire – C50.1
- Peau
- - Anale – C44.50
- - Dos – C44.59
- - Paroi abdominale – C44.59
- - Périnée – C44.50
- - - Syndrome d'anomalie de pigmentation-kératodermie palmoplantaire- C44.9, Q82.8
- Péri-ampullaire – C26.9
- Périanal – C44.50
- Péritonéal primaire – C48.2
- Petit
- - Courbure de l'estomac au cours du syndrome de Lynch – C16.5
- - Lèvres – C51.1
- Pilomatriciel
- - Cou – C44.4

Carcinome –suite

- Pilomatriciel –suite
- - Membres supérieurs – C44.6
- - Tête – C44.4
- - Tronc – C44.59
- - - C44.9
- Plexus choroïdes – C71.5
- Prolongement axillaire du sein de type glande salivaire – C50.6
- Pseudo-papillaire solide
- - Col du pancréas – C25.7
- - Corps du pancréas – C25.1
- - Localisations contiguës du pancréas – C25.8
- - Pancréas – C25.9
- - Queue du pancréas – C25.2
- - Tête du pancréas – C25.0
- Pylore au cours du syndrome de Lynch – C16.4
- Quadrant
- - Inféro-externe du sein de type glande salivaire – C50.5
- - Inféro-interne du sein de type glande salivaire – C50.3
- - Supéro-externe du sein de type glande salivaire – C50.4
- - Supéro-interne du sein de type glande salivaire – C50.2
- Queue du pancréas au cours du syndrome de Lynch – C25.2
- Région rhinopharyngée postérieure – C11.1
- SAI – C80.9
- Sein héréditaire – C50.9
- Séreux
- - L'endomètre – C54.1
- - Papillaire primitif du péritoine – C48.2
- Spinocellulaire – Syndrome de kératodermie palmoplantaire-ambiguïté sexuelle XX-prédisposition au Q56.0, Q82.8
- Tête du pancréas au cours du syndrome de Lynch – C25.0
- Thymique – C37
- Thyroïde – C73
- Tiers
- - Inférieur œsophage
- - - Type glande salivaire – C15.5
- - - - C15.5
- - Moyen œsophage
- - - Type glande salivaire – C15.4
- - - - C15.4
- - Supérieur œsophage
- - - Type glande salivaire – C15.3
- - - - C15.3
- Tubes collecteurs – C64
- Urothélial
- - Cours du syndrome de Lynch – C68.9
- - Voies supérieures – C68.9
- Végétations adénoïdes – C11.1

Carcinome –suite

- Vésico-vaginal – C57.9
- Voies biliaires intra et extrahépatiques – C24.8
- Vulve, lésion à localisations contiguës – C51.8
- Carcinome à cellules acineuses**
- Col du pancréas – C25.7
- Corps du pancréas – C25.1
- Localisations contiguës du pancréas – C25.8
- Pancréas – C25.9
- Queue du pancréas – C25.2
- Tête du pancréas – C25.0
- Carcinome à cellules de Merkel**
- Cuir chevelu – C44.4
- Face cutanée de la lèvre – C44.0
- Paupière – C44.1
- Peau
- - Cou – C44.4
- - Face – C44.3
- - Hanche – C44.7
- - L'épaule – C44.6
- - Membre
- - - Inférieurs – C44.7
- - - Supérieur – C44.6
- - Oreille – C44.2
- - Tronc – C44.59
- - - C44.9
- Carcinome à cellules transitionnelles**
- Bassinet – C65
- Corps de l'utérus – C54.1
- Uretère – C66
- - C68.9
- Carcinome à cellules vitreuses**
- Col de l'utérus – C53.9
- Endocol – C53.0
- Exocol – C53.1
- Jonction cervico-vaginale – C53.8
- Carcinome à petites cellules**
- Col vésical – C67.5
- Dôme de la vessie – C67.1
- Orifice urétéral – C67.6
- Ouraque – C67.7
- Ovaire – C56
- Paroi
- - Antérieure de la vessie – C67.3
- - Latérale de la vessie – C67.2
- - Postérieure de la vessie – C67.4
- Trigone de la vessie – C67.0
- Vessie, lésion à localisations contiguës – C67.8
- Carcinome adénoïde**
- Basal
- - Col de l'utérus – C53.9
- - Endocol – C53.0

Carcinome adénoïde –suite

- Basal –suite
- - Exocol → C53.1
- Kystique
- - Col de l'utérus → C53.9
- - Endocol → C53.0
- - Exocol → C53.1
- - Jonction cervico-vaginale → C53.8

Carcinome améloblastique

- Mandibule → C41.1
- Maxillaire supérieur → C41.02
- - → C41.1

Carcinome basocellulaire

- Adénoïde de la jonction cervico-vaginale → C53.8
- Clitoris → C51.2
- Grandes lèvres → C51.0
- Lèvre → C44.0
- Petites lèvres → C51.1
- Vulve
- - Lésion à localisations contiguës → C51.8
- - - → C51.9

Carcinome bronchique

- Atteinte de plusieurs localisations contiguës → C34.8
- Bronche souche → C34.0
- Lobe moyen → C34.2
- Petit cellule lobe pulmonaire
- - Inférieur → C34.3
- - Moyen → C34.2
- - Supérieur → C34.1

Carcinome épidermoïde

- Angle
- - Droit du côlon → C18.3
- - Gauche du côlon → C18.5
- Cæcum → C18.0
- Canal anal → C21.1
- Canal pylorique → C16.4
- Cardia → C16.0
- Cavité orale → C06.9
- Clitoris → C51.2
- Col
- - Cervical → C53.9
- - Pancréas → C25.7
- Col de l'utérus, lésion à localisations contiguës → C53.8
- Côlon → C18.9
- Côlon ascendant → C18.2
- Côlon descendant → C18.6
- Côlon sigmoïde → C18.7
- Côlon transverse → C18.4
- Commissure des lèvres → C00.6
- Corps
- - Estomac → C16.2
- - Pancréas → C25.1

Carcinome épidermoïde –suite

- Corps –suite
- - Utérus → C54.9
- - Verge → C60.2
- Diverticule de Meckel → C17.3
- Duodénum → C17.0
- Endocol → C53.0
- Épiglote → C32.1
- Estomac → C16.9
- Exocol → C53.1
- Extérieur de la lèvre → C00.2
- Face
- - Antérieure de l'épiglotte → C10.1
- - Interne lèvre
- - - Inférieure → C00.4
- - - Supérieure → C00.3
- - - - → C00.5
- Foie et des voies biliaires intrahépatiques → C22.0, C22.1
- Fosses nasales et des sinus paranasaux → C30.0
- Fundus → C16.1
- Gland → C60.1
- Glotte → C32.0
- Grand
- - Courbure de l'estomac → C16.6
- - Lèvres → C51.0
- Hypopharynx
- - Postéro-cricoïde → C13.0
- - - → C13.9
- L'antre
- - Estomac → C16.3
- - Pylorique → C16.3
- Iléon → C17.2
- Intestin grêle → C17.9
- Jéjunum → C17.1
- Jonction
- - Duodéno-jéjunale → C17.8
- - Œsophago-gastrique → C16.0
- Kyste branchial → C10.4
- Langue mobile → C02.9
- Larynx
- - Localisations contiguës → C32.8
- - - → C32.9
- Lèvre
- - Inférieure, bord libre → C00.1
- - Supérieure externe → C00.0
- - - → C00.9
- Localisation contigu
- - Hypopharynx → C13.8
- - Lèvre → C00.8
- - Oropharynx → C10.8
- - Pancréas →
- - - → C18.8
- - - → C25.8

Carcinome épidermoïde –suite

- Muqueuse de la joue → C06.0
- Œsophage
- - Cervical →
- - - → C15.0
- - - → C15.1
- - - → C15.9
- Orifice œsophagien de l'estomac → C16.0
- Oropharyngé → C10.9
- Pancréas → C25.9
- Paroi
- - Gastrique
- - - Antérieure → C16.8
- - - Postérieure → C16.8
- - Latérale de l'oropharynx → C10.2
- - Postérieur
- - - Hypopharynx → C13.2
- - - Oropharynx → C10.3
- Partie sous-glottique → C32.2
- Petit
- - Courbure de l'estomac → C16.5
- - Lèvres → C51.1
- Prépuce → C60.0
- Prépylore → C16.4
- Pylore → C16.4
- Queue du pancréas → C25.2
- Rectum → C20
- Région rétromolaire → C06.2
- Repli ary-épiglottique → C13.1
- Sinus
- - Ethmoïdal → C31.1
- - Face, à localisations contiguës → C31.8
- - Frontal → C31.2
- - Maxillaire → C31.0
- - Piriforme → C12
- - Sphénoïdal → C31.3
- - - → C31.9
- Tête du pancréas → C25.0
- Tiers
- - Moyen de l'œsophage → C15.4
- - Supérieur de l'œsophage → C15.3
- Vallécule épiglottique → C10.0
- Verge
- - Lésion à localisations contiguës → C60.8
- - - → C60.9
- Vésicule biliaire
- - Voies biliaires extrahépatiques → C23, C24.0
- - - → C23
- Vestibule de la bouche → C06.1
- Voies biliaires extra-hépatiques → C24.0
- Vulve
- - Lésion à localisations contiguës → C51.8
- - - → C51.9

Carcinome hépatocellulaire

- Cours du syndrome de Ruijs-Aalfs - C22.0, Q87.8
- Fibrolamellaire - C22.0
- -
- - C22.0
- - CHC [C22.0

Carcinome héréditaire

- Aréole - C50.0
- Diffus
- - Antre de l'estomac - C16.3
- - Fundus - C16.1
- - Grande courbure de l'estomac - C16.6
- - Petite courbure de l'estomac - C16.5
- - Pylore - C16.4
- Mamelon - C50.0
- Non polypeux
- - Angle
- - - Droit du côlon - C18.3
- - - Gauche du côlon - C18.5
- - Cæcum - C18.0
- - Côlon ascendant - C18.2
- - Côlon descendant - C18.6
- - Côlon sigmoïde - C18.7
- - Côlon transverse - C18.4
- - Côlon, à localisations contiguës - C18.8
- Partie centrale du sein - C50.1
- Prolongement axillaire du sein - C50.6
- Quadrant
- - Inféro-externe du sein - C50.5
- - Inféro-interne du sein - C50.3
- - Supéro-externe du sein - C50.4
- - Supéro-interne du sein - C50.2
- Sein, à localisations contiguës - C50.8

Carcinome in situ

- Anus et canal anal - D01.3
- Appareil respiratoire, sans précision - D02.4
- Bronches et poumon - D02.2
- Col de l'utérus, sans précision - D06.9
- Côlon - D01.0
- Endocol - D06.0
- Endomètre - D07.0
- Estomac - D00.2
- Exocol - D06.1
- Foie, vésicule et voies biliaires - D01.5
- Jonction recto-sigmoïdienne - D01.1
- Larynx - D02.0
- Lèvre, cavité buccale et pharynx - D00.0
- Œil - D09.2
- Œsophage - D00.1
- Organe digestif
- - Précisés - D01.7
- - Sans précision - D01.9
- Organe génital
- - Femme, autres et non précisés - D07.3

Carcinome in situ –suite

- Organe génital –suite
- - Homme, autres et non précisés - D07.6
- Organes urinaires, autres et non précisés - D09.1
- Partie
- - Appareil respiratoire - D02.3
- - Col de l'utérus - D06.7
- - Intestin, autres et non précisés - D01.4
- Peau
- - Cuir chevelu et du cou - D04.4
- - Lèvre - D04.0
- - Membre
- - - Inférieur, y compris la hanche - D04.7
- - - Supérieur, y compris l'épaule - D04.6
- - Oreille et du conduit auditif externe - D04.2
- - Parties de la face, autres et non précisés - D04.3
- - Paupière, y compris le canthus - D04.1
- - Sans précision - D04.9
- - Sièges - D04.8
- - Tronc - D04.5
- Prostate - D07.5
- Rectum - D01.2
- Thyroïde et autres glandes endocrines - D09.3
- Trachée - D02.1
- Vagin - D07.2
- Verge - D07.4
- Vessie - D09.0
- Vulve - D07.1

Carcinome indifférencié

- Cardia - C16.0
- Cellule géante type ostéoclastique
- - Col du pancréas - C25.7
- - Corps du pancréas - C25.1
- - Pancréas - C25.9
- - Queue du pancréas - C25.2
- - Tête du pancréas - C25.0
- Corps de l'estomac - C16.2
- Endomètre - C54.1
- Estomac - C16.9
- Foie et des voies biliaires intrahépatiques - C22.9, C22.1
- Fundus - C16.1
- Grande courbure de l'estomac - C16.6
- l'antre pylorique - C16.3
- Localisation contigu
- - Estomac - C16.8
- - Œsophage - C15.8
- Œsophage
- - Abdominal - C15.2
- - Cervical - C15.0
- - Thoracique - C15.1
- - - C15.9
- Pancréas Cellule géante type ostéoclastique

Carcinome indifférencié –suite

- Pancréas Cellule géante type ostéoclastique –suite
- - Localisations contiguës - C25.8
- - - C25.9
- Petite courbure de l'estomac - C16.5
- Pylore - C16.4
- Tiers
- - Inférieur de l'œsophage - C15.5
- - Moyen de l'œsophage - C15.4
- - Supérieur de l'œsophage - C15.3

Carcinome métaplasique

- Deux quadrant
- - Externes du sein - C50.8
- - Internes du sein - C50.8
- Partie centrale du sein - C50.1
- Prolongement axillaire du sein - C50.6
- Quadrant
- - Inféro-externe du sein - C50.5
- - Inféro-interne du sein - C50.3
- - Supéro-externe du sein - C50.4
- - Supéro-interne de la glande mammaire - C50.2
- Sein - C50.9

Carcinome neuroendocrine

- Cellules insulaires du pancréas - C25.4
- Cervical peu différencié - C53.9
- Côlon - C18.9
- Cutané - C44.9
- Hépatique primaire - C22.7
- Mal différencié
- - Corps utérin - C54.9
- - Endomètre - C54.1
- - Jonction cervico-vaginale - C53.8
- Pancréas - C25.4
- Peu différencié
- - Endocol - C53.0
- - Exocol - C53.1
- Thymique bien différencié - C37
- - C80.9

Carcinome papillaire

- Col de l'utérus - C53.9
- Corps de l'utérus - C54.9
- Folliculaire familial de la thyroïde - C73
- Kystique de l'ovaire - C56

Carcinome pulmonaire

- Non à petites cellules - C34.9
- Petites cellules - C34.9
- Sur cicatrice - C34.9

Carcinome rénal

- Associé à une translocation de la famille MIT - C64
- Cellules claires - C64
- Chromophile - C64
- Héritaire à cellules claires - C64

Carcinome rénal – suite

- Médullaire → C64
- Mélanome associé à MITF → Syndrome de prédisposition au Q99.8
- Papillaire
- - Cellules claires → C64
- - - C64
- Tubulokystique → C64
- Tubulo-mucineux à cellules fusiformes → C64
- → RCC [C64

Carcinosarcome

- Col de l'utérus
- - Lésion à localisations contiguës → C53.8
- - - C53.9
- Corps de l'utérus → C54.9
- Endocol → C53.0
- Exocol → C53.1

CARD11 -

- Déficit en D81.8
- Immunodéficience combinée sévère par déficit en D81.2

CARD9 → Prédilection aux infections fongiques invasives par déficit en D84.8**Cardia**

- Associé au virus d'Epstein-Barr → Carcinome du C16.0
- Cours du syndrome de Lynch → Carcinome du C16.0
- Travers le hiatus œsophagien → Glissement du Q40.1
- Type 1 → Tumeur neuroendocrine familiale maligne du C16.0
- -
- - Carcinome diffus héréditaire du C16.0
- - Carcinome épidermoïde du C16.0
- - Carcinome indifférencié du C16.0
- - Insuffisance du K31.88
- - Linite plastique du C16.0
- - Tumeur maligne: C16.0
- - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] du C16.0

Cardialgie gastrique au cours d'achalasia → K22.0**Cardiaque**

- v./v.a. cérébro-palato-cardiaque
- v./v.a. crano-cérébello-cardiaque
- v./v.a. génito-palato-cardiaque
- v./v.a. Type de maladie

Cardinale postérieure gauche → Persistance de la veine Q26.8**Cardio**

- v./v.a. microcéphalie-facio-cardio-squelettique

Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella → Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, B96.3]**Cardio-facio-cutané** → Syndrome Q87.8**Cardiogénique** → Choc R57.0**Cardiogénital** → Syndrome Q87.8**Cardiomégalie**

- Cours de maladie glycogénique → E74.0†, I43.1*
- Insuffisance cardiaque congénitale → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8
- - I51.7

Cardiomélique type 3 → Syndrome Q87.2**Cardiomyopathie**

- v./v.a. microcéphalie-cardiomyopathie
- Arythmogène → Syndrome
- - Hyperkératose palmoplantaire- Q87.8
- - Kératodermie palmoplantaire- Q87.8
- Auriculaire-bloc cardiaque → Syndrome de I45.5
- Bériberri → E51.1†, I43.2*
- Cirrhotique → I42.88
- Congestive → I42.0
- Cours
- - Puerpéralité → O90.3
- - Sarcoïdose → D86.8†, I43.8*
- Dilatation et ataxie → E71.1†, I43.1*
- Dilaté
- - Familiale isolée → I42.0
- - -
- - - I42.0
- - - Surdité neurosensorielle avec H90.5, I42.0
- Histiocytoïde → I42.0
- Hypertrophique
- - Congénitale létale par maladie de stockage du glycogène → E74.0†, I43.1*
- - Infantile léthal déficit
- - - Complexe I de la chaîne respiratoire mitochondriale → I42.2
- - - NADH-coenzyme Q réductase → I42.2
- - - NADH-CoQ réductase → I42.2
- - Mitochondriale avec acidose lactique par déficit en MTO1 → I42.2
- - Myopathie mitochondriale → Syndrome de cataracte congénitale- Q87.8
- - Néphropathie tubulaire → Syndrome d'encéphalopathie- E88.8
- - Tubulopathie dues à une mutation de l'ADN mitochondrial → I42.2
- - - Syndrome de surdité neurosensorielle progressive- H90.5, I42.2
- - Hypotonie-acidose lactique → Syndrome de I42.2
- - Létale → Myopathie précoce avec G71.8
- - Métabolique → E88.9†, I43.8*
- - Post-partum → O90.3
- - Restrictive familiale isolée → I42.5
- - Sévère par déficit en glycogénine → Glycogénose avec E74.0†, I43.1*
- - Stress → I42.88
- - Surdité dues à une mutation de l'ADN mitochondrial → G31.81
- - Tako-Tsubo → I42.88
- - Tuberculeuse → A18.8†, I43.0*

Cardiomyopathie – suite

- Ventriculaire droite arythmogène [CVIDA] → I42.80
 - -
 - - I42.88
 - - Épidermolyse bulleuse simple intermédiaire avec Q81.0, I42.9
 - - Examens liés à une prédisposition aux Z01.81
 - - Syndrome
 - - - EKC [érythrokratodermie- Q82.8, I42.0
 - - - Insuffisance rénale tubulaire- N25.8, I42.0
 - - - Leigh avec G31.88†, I43.8*
- Cardiomyopathique** → Lentiginose Q87.1
- Cardiomyovasculopathie** → Maladie à surcharge lipidique avec E75.5†, I43.1*
- Cardionéphropathie hypertensive**
- Insuffisance cardiaque congestive
 - - Rénale → I13.2
 - - - I13.0
 - - Insuffisance rénale → I13.1
 - - Préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → O10.3
 - - Sans précision → I13.9

Cardio-œsophagienne → Jonction: C16.0**Cardiopathia nigra** → I27.08**Cardiopathie**

- v./v.a. microcéphalie-cardiopathie-malsegmentation
- Aiguë ou évolutive → I01.9
- Amyloïde de la transthyrétine → E85.4†, I43.1*
- Anomalies squelettiques → Syndrome d'anophtalmie-mégaloconée- Q87.8
- Artérioscléreux
- - Implication
- - - Bitronculaire → I25.12
- - - Monotronculaire → I25.11
- - - Tritronculaire → I25.13
- - Sans sténoses ayant un effet hémodynamique → I25.10
- - Sténose
- - - Stents → I25.16
- - - Tronc commun de l'artère coronaire gauche → I25.14
- - - Vaisseaux de pontage → I25.15
- - - I25.1
- - Congénital
- - Affection du tissu conjonctif et hypertension portale [APAH] → Hypertension artérielle pulmonaire associée à une I27.01
- - Défaut de fermeture du tube neural → Syndrome de cataracte- Q87.0
- - Déficience intellectuelle → Syndrome de craniosynostose- Q87.8
- - Membres courts → Syndrome de Q87.2
- - Petite taille-laxité ligamentaire → Syndrome de déficience intellectuelle- Q87.1

Cardiopathie –suite

- Congénital –suite
- - Polydactylie postaxiale → Syndrome de malformations cérébrales- Q87.8
- - SAI → Q24.9
- - Surdité → Syndrome de fente labio-palatine-dysmorphie cranio-faciale- Q87.0
- - -
- - - Hypertension artérielle pulmonaire associée à une I27.01
- - - Syndrome d'hypoplasie pancréatique-diabète- Q87.8
- Coronarien
- - Chronique → I25.19
- - Insuffisance fonctionnelle du ventricule gauche → I25.19
- - - I25.19
- Cours
- - Maladie
- - - Bactériennes classées ailleurs → Autres I52.0*
- - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Autres I52.1*
- - Maladies classées ailleurs → Autres I52.8*
- - Mucopolysaccharidose → E76.3†, I52.8*
- Due à cyphoscoliose → I27.1
- Dysmorphie cranio-faciale → Syndrome d'atrésie des choanes-surdité- Q87.8
- Gauche → Hypertension pulmonaire lors de I27.21
- Hypertensif
- - Insuffisance cardiaque (congestive) → I11.0
- - Préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → O10.1
- - SAI → I11.9
- - Sans insuffisance cardiaque (congestive) → I11.9
- Ischémique
- - Aigu
- - - Sans précision → I24.9
- - - → Autres formes de I24.8
- - Chronique
- - - Sans précision → I25.9
- - - → Autres formes de I25.8
- Mal définies → Autres I51.8
- Méningocoques → A39.5†, I52.0*
- Rhumatisal
- - Aigu →
- - - I01.8
- - - I01.9
- - Précisées → Autres I09.8
- - Sans précision → I09.9
- Sans précision → I51.9
- Syphilitique → A52.0†, I52.0*
- Thyrotoxisque → E05.9†, I43.8*
- Trouble neurologique développement
- - Mutation ponctuelle → Syndrome de dysmorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques- Q87.0

Cardiopathie –suite

- Trouble neurologique développement –suite
- - - Syndrome de dysmorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques- Q87.0
- - Syndrome
- - - Déficience intellectuelle autosomique dominante-anomalies cranio-faciales-hypotonie- Q87.8
- - Fente labio-palatine-malrotation- Q87.8
- - Kallmann- E23.0, Q24.8
- - Microcéphalie-épilepsie-déficience intellectuelle- Q87.8
- - Séquence de Potter-fente- Q87.8

Cardiopulmonaire

- Chronique → Maladie I27.9
- Cours d'obésité → Syndrome E66.29
- Précisées → Autres affections I27.8
- Sans précision → Affection I27.9
- Virus Hanta
- - SCPH] → Syndrome B33.4†, J17.1*
- - - Syndrome B33.4†, J17.1*

Cardioquelettique et neutropénie liée à l'X – Myopathie E71.1**Cardio-rénal –**

- Maladie: I13
- Syndrome I13.90

Cardio-respiratoire – Insuffisance R09.2**Cardiospasme de l'œsophage → K22.0****Cardiosquelettique avec neutropénie et mitochondriopathie → Myopathie E71.1****Cardiosquelettique-neutropénie – Syndrome de myopathie E71.1****Cardiotoniques et médicaments d'action similaire → Intoxication: Glucosides T46.0****Cardio-vasculaire**

- Congénitale → Anomalie Q28.88
- Cours d'autres maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Troubles I98.1*
- Décrite ainsi → Athérosclérose I25.0
- SAI → Accident I51.6
- Sans précision →
- - Intoxication: Substances agissant essentiellement sur le système T46.9
- - Maladie I51.6
- - Sévère → Maladie à surcharge lipidique avec atteinte E75.5†, I43.1*
- - Survenant pendant période périnatale
- - Sans précision → Affection P29.9
- - - Autres affections P29.8
- - Tardive → Syphilis A52.0†, I98.0*
- - Tertiaire → Syphilis A52.0†, I98.0*
- - -
- - - Dysfonctionnement neurovégétatif somatoform: Système F45.30
- - Examen spécial de dépistage des affections Z13.6
- - Gomme du système A52.0†, I98.0*

Cardio-vasculaire –suite

- - - suite
- - Maladie de Gaucher, forme E75.2
- - Mise en observation pour suspicion d'autres affections Z03.5
- - Présence système assistance
- - - Z95.80
- - Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles R94.3
- - Syndrome de maladie de Gaucher-ophtalmoplégie-calcification E75.2
- - Syphilis
- - - A52.0†
- - - A52.0†, I98.0*
- - - I98.0*
- - Syphilis congénitale tardive A50.5†, I98.0*
- - Syphilome A52.0†, I98.0*

Cardio-vasculo-rénale – maladie: I13**Cardite**

- Aigu
- - Chronique) → I51.8
- - Rhumatisale → I01.9
- Cours de polyarthrite chronique → M05.30†, I52.8*
- Lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique → M05.30†, I52.8*
- Méningocoques →
- - A39.5†
- - A39.5†, I52.0*
- Rhumatisale → I09.9
- Rhumatoïde → M05.39†, I52.8*
- Virale → B33.2†, I52.1*
- Virus Coxsackie → B33.2†, I52.1*

Carencé – Arthropathie lors d'un état alimentaire E63.9†, M14.59***Carène congénital → Thorax en Q67.7****Carey**

- v./v.a. Siegler-Brewer-Carey
- v./v.a. Toriello-Carey

Carey-Fineman-Ziter – Syndrome de Q87.0**Carie**

- Cément → K02.2
- Dentaire
- - Inactive → K02.3
- - Sans précision → K02.9
- - Stabilisée → K02.3
- - - Autres K02.8
- Dentine → K02.1
- Exposition de la pulpe → K02.5
- Initiales] → Taches blanches [K02.0
- Limitée à l'émail → K02.0
- Osseux
- - Mastoïde] → Ostéite mastoïdienne [H70.1
- - - A18.0†, M90.09*
- Tuberculeux
- - Apophyse mastoïde → A18.0†, H75.0*
- - Colonne vertébrale → A18.0†, M49.09*

Carie –suite

- Tuberculeux –suite
- Nez – A18.0†, M90.08*
- Orbites – A18.0†, M90.08*
- Sacrum – A18.0†, M49.08*
- – A18.0†, M90.09*
- → Syndrome des cheveux frisés-kératodermie acrale- Q82.8

Carinii –

- Infection à Pneumocystis B48.5†, J17.2*
- Maladie due au VIH avec pneumonie à Pneumocystis B20†, J17.2*, B48.5
- Pneumonie
- Due à: Pneumocystis B48.5†
- Pneumocystis B48.5†, J17.2*

Carman

v./v.a. Wellesley-Carman-French

Carmi – Syndrome de Q81.8**CARMIL2 – Déficit immunitaire combiné par déficit en D82.3****Carnevale**

v./v.a. Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale

Carney

- Trismus-pseudocamptodactylie – Syndrome complexe de Q87.8
- →
- Complexe de D44.8, E24.8
- Syndrome de D44.8, E24.8
- Triade de C26.9, D48.7

Carney-Stratakis – Syndrome de D44.8**Carnitine**

- Cellulaire – Défaut de captation de la E71.3
- Palmitoyltransférase
- I hépatique – Déficit en E71.3
- IA – Déficit en E71.3
- II – Déficit en E71.3
- Palmityltransférase musculaire – Carence en E71.3
- Travers la membrane plasmique – Défaut du transporteur de E71.3
- →
- Carence en E63.8
- Déficit systémique primaire en E71.3

Carnitine-acylcarnitine translocase – Déficit en E71.3**Carnosinase – Déficit en E72.8****Caroli – Maladie de Q44.6****Caroline du Nord – Dystrophie maculaire de la H35.5****Caronculaire œil –**

- Tumeur bénigne D31.0
- Tumeur maligne C69.0

Caroncule urétrale – N36.2**Carotide**

v./v.a. Artère carotide

- A carotide
- Commune – Lésion traumatique de la S15.01

Carotide –suite

- A carotide –suite
- Externe – Lésion traumatique de la S15.02
- Interne – Lésion traumatique de la S15.03
- Carotide, partie non précisée – Lésion traumatique de la S15.00
- Commune – Lésion traumatique de la carotide: A. S15.01
- Externe – Lésion traumatique de la carotide: A. S15.02
- Interne –
- Agénésie de la Q28.18
- Lésion traumatique de la carotide: A. S15.03
- Partie non précisée – Lésion traumatique de la carotide: S15.00
- Vertébral – Artère basilaire
- I63.0
- I63.1
- I63.2
- Anévrisme syphilitique
- A52.0†, I79.8*
- Intracrânien de la A52.0†, I68.8*

Carotidien

- Syncope) – Syndrome du sinus G90.00
- →
- Hémorragie sous-arachnoïdienne
- Acquise due à une rupture d'anévrisme I60.0
- Bifurcation et du siphon I60.0
- Tumeur bénigne: Corpuscule D35.5
- Tumeur maligne: Corpuscule C75.4
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Corpuscule D44.6

Carpe

- Articulation non précisée – Luxation de parties autres et non précisées du pied: (os) S93.31
- Carpe: Carpe, sans précision – Fracture d'autre(s) os du S62.10
- Grand os – Fracture d'autre(s) os du S62.16
- Os
- Crochu – Fracture d'autre(s) os du S62.17
- Pisiforme – Fracture d'autre(s) os du S62.13
- Pyramidal – Fracture d'autre(s) os du S62.12
- Semi-lunaire – Fracture d'autre(s) os du S62.11
- Trapèze – Fracture d'autre(s) os du S62.14
- Trapézoïde – Fracture d'autre(s) os du S62.15
- Sans précision – Fracture d'autre(s) os du carpe: S62.10
- Surnuméraire – Os du Q74.0
- →
- Fracture d'autres ou de plusieurs os du S62.19
- Ostéoblastome des os du D16.1

Carpe –suite

- → –suite
- Rupture traumatique de ligament du poignet et du S63.3
- Carpenter**
- v./v.a. Cole-Carpenter
- v./v.a. Miles-Carpenter
- → Syndrome de Q87.0
- Carpien**
- v./v.a. Canal carpien
- v./v.a. médiocarpien
- v./v.a. radio-carpien
- Palmaire) – Ligament: cubito- S63.3
- Tarsien – os naviculaire S62.0
- →
- Entorse et foulure du poignet: (Articulation) S63.51
- Spasme pédo- R29.0

Carpo

v./v.a. cranio-carpo-tarsien

- Tarsales-oligodontie – Syndrome de fente palatine-anomalies Q87.8

Carpocypophose [maladie de Madelung] – Q74.0**Carpo-métacarpien –**

- Entorse et foulure du poignet: (Articulation) S63.53
- Luxation du poignet: (Articulation) S63.04

Carpo-métacarpienn

v./v.a. Articulation carpo-métacarpienne

Carpo-tarsien

- Multicentrique
- Néphropathie – Ostéolyse M89.50, N28.9
- Ostéolyse M89.50
- →
- Ostéochondromatose Q78.4
- Synostose spondylo- Q78.8

Carrefour pharyngo-laryngé de l'oropharynx – C10.8**CAR-T – Syndrome de libération de cytokines lié au traitement par cellules D76.4****Carteaud] – Papillomatose confluyente et réticulée [Gougerot- L83****Cartilage**

- Cheveux avec déficit immunitaire – Hypoplasie du Q78.5, D82.2
- Cricoïde
- Épiglote glotte larynx cartilage thyroïdien –
- Absence de Q31.8
- Agénésie de Q31.8
- Atrésie de Q31.8
- →
- S12.8
- Fissure (de): postérieure du Q31.8
- Interne de la symphyse (pubienne) obstétrical(e) – Arrachement du O71.6
- Intervertébral – Tuberculose du A18.0†, M49.09*
- Laryngé – Tumeur maligne: C32.3
- Ménisque

Cartilage –suite

- Ménisque –suite
- Genou – Lésion récidivante du *M23.39*
- – Mâchoire (*S03.0*)
- Nez –
- *C30.0*
- *D14.0*
- *D38.5*
- Sans précision – Affection du *M94.9*
- Thyroïde –
- *S12.8*
- *S13.5*
- Thyroïdien –
- Absence de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du *Q31.8*
- Agénésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du *Q31.8*
- Atrésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du *Q31.8*
- Fissure (de): *Q31.8*
- Trachéal – Anomalie du *Q32.1*
-
- *C49*
- *D21*
- Affections précisées du *M94.8*
- Tuberculose du *A18.0†, M01.19**

Cartilage articulaire

- Clavicule –
- Tumeur bénigne des os et du *D16.72*
- Tumeur maligne des os et du *C41.32*
- Côté –
- Tumeur bénigne des os et du *D16.70*
- Tumeur maligne des os et du *C41.30*
- Cranio-facial – Tumeur maligne des os et du *C41.01*
- Genou – Déchirure récente du *S83.3*
- Mandibule – Tumeur maligne des os et du *C41.1*
- Maxillo-facial – Tumeur maligne des os et du *C41.02*
- Membre
- Sans précision – Tumeur maligne: Os et *C40.9*
- – Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des os et du *C40.8*
- Omoplate et os longs du membre supérieur – Tumeur maligne des os et du *C40.0*
- Os
- Court membre
- – Inférieur – Tumeur maligne des os et du *C40.3*
- – Supérieur – Tumeur maligne des os et du *C40.1*
- Longs du membre inférieur – Tumeur maligne des os et du *C40.2*
- Pelvis – Tumeur maligne des os et du *C41.4*

Cartilage articulaire –suite

- Rachis – Tumeur maligne des os et du *C41.2*
- Sans précision –
- Tumeur bénigne: Os et *D16.9*
- Tumeur maligne: Os et *C41.9*
- Sternum –
- Tumeur bénigne des os et du *D16.71*
- Tumeur maligne des os et du *C41.31*
-
- Atteintes du *M24.1*
- Chondrosarcome du *C41.9*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des os et du *C41.8*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Os et *D48.0*

Cartilagineux

- Multiples – Exostoses *Q78.6*
- Trachée – Fracture des anneaux *S12.8*

Carvajal – Syndrome de *Q87.8***Caryomégalique – Néphrite interstitielle *N11.8*****Caryotype**

- 45,X – *Q96.0*
- 46 X
- Chromosome sexuel anormal, sauf iso (Xq) – *Q96.2*
- Iso (Xq) – *Q96.1*
- 46,XX –
- Phénotype masculin avec *Q98.3*
- Syndrome de Klinefelter, homme avec *Q98.2*
- 46,XY – Femme avec un *Q97.3*
- 47
- XXX – *Q97.0*
- XXY – Syndrome de Klinefelter, *Q98.0*
- XYY –
- – *Q98.5*
- – Phénotype masculin avec *Q98.5*
- Type 46,XY – Anomalie ovo-testiculaire du développement sexuel avec *Q56.0*

Casamassima-Morton-Nance – Syndrome de *Q87.8***Caspopfungine – Candida glabrata résistant à la *U83.1!*****Caspr2 – Encéphalite limbique avec anticorps *G04.8, M35.9*****Casse-noisettes**

- Rénal – Syndrome de *Q27.8*
- – Œsophage *K22.4*

Cassette A1 – Déficit du transporteur à ATP-binding *E78.6***Castleman – Tumeur de *D47.7*****Castroviejo**

v./v.a. Pascual-Castroviejo

Catalase – Déficit en *E80.3***Catalepsie schizophrénique – *F20.2*****Cataméniale –**

- Extraction *Z30.3*
- Régulation *Z30.3*

Catane – Dysostose acrofaciale type *Q75.4***Cataplexie – Narcolepsie**

- *G47.4*
- Sans *G47.4*

Cataracta diabetica – Diabète sucré avec *E14.30†, H28.0****Cataracte**

v./v.a. hydrocéphalie-fibroélastoses-cataracte

- Anomalies squelettiques – Syndrome de surdité- *Q87.8*
- Aphaque] – Kératopathie (bulleuse) après chirurgie de la *H59.0*
- Atteinte cardiaque associé à ITPA – Trouble neurologique léthal infantile avec *G40.4*
- Autosomique dominante – Syndrome d'atrophie optique- *H47.2*
- Bilatéral
- Congénitale – Syndrome de porencéphalie-microcéphalie- *Q04.8, Q12.0*
- – Trouble neurologique du développement sévère avec troubles de l'alimentation-mouvements stéréotypés des mains- *G31.88*
- Brunescence – *H25.1*
- Cardiopathie congénitale-défaut de fermeture du tube neural – Syndrome de *Q87.0*
- Céruléenne – *Q12.0*
- Compliquée – *H26.2*
- Coralliforme – *Q12.0*
- Cours
- Hypoparathyroïdie – *E20.9†, H28.1**
- Iridocyclite chronique – *H26.2*
- Maladie
- – Endocrinien
- – Nutritionnelles et métaboliques – *H28.1**
- – – *E34.9†, H28.1**
- – Métabolique NCA – *E88.9†, H28.1**
- Maladies classées ailleurs – *H28.2**
- Malnutrition-déshydratation – *E46†, H28.1**
- Myxœdème – *E03.9†, H28.1**
- Secondaire à des affections oculaires – *H26.2*
- Trouble de l'alimentation NCA – *E63.9†, H28.1**
- Cyphose – Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*
- Déficience intellectuelle-atrésie anale-urographie – Syndrome de *Q87.8*
- Glaucome – Syndrome de *Q12.0, H40.9*
- Héritaire – Syndrome d'hyperferritinémie- *E83.1, Q12.0*
- Hypertrichose-déficience intellectuelle] – Syndrome de CAHMR [*Q87.8*
- Incipiente sénile – *H25.0*
- Infantile

Cataracte –suite

- Infantile –suite
- - Hypogonadisme → Syndrome de dystrophie musculaire congénitale- *G71.2*
- - Juvénile et présénile → *H26.0*
- Juvénile
- - Microcornée-glucosurie rénale → Syndrome de *E88.8*
- - Petite taille-déficience intellectuelle → Syndrome de rétinite pigmentaire- *Q87.1*
- Médicamenteuse → *H26.3*
- Membraneuse congénitale → *Q12.0*
- Microcornée → Syndrome de *Q13.8*
- Myotonique → *G71.1†, H28.2**
- Précisées → Autres *H26.8*
- Pulvérulente → *Q12.0*
- Retard de développement → Syndrome léthal de non-compaction ventriculaire gauche-convulsions-hypotonie- *G31.81*
- Retard de langage → Syndrome de paraparésie spastique- *G82.13, Q12.0*
- Sans précision → *H26.9*
- Sapin de Noël → *G71.1†, H28.2**
- Secondaire → *H26.4*
- Sous-capsulaire postérieure → *H26.8*
- Staphylome postérieur] → Syndrome MRCS [microcornée-dystrophie des cônes et des bâtonnets- *Q15.8*
- Traumatique → *H26.1*
- -
- - Diabète sucré de type 1 avec *E10.30†, H28.0**
- - Diabète sucré de type 2 avec *E11.30†, H28.0**
- - Séquelles de *H26.4*
- - Syndrome
- - - Amyotrophie spinale-malformation de Dandy-Walker- *G12.8†, H28.2*, Q03.1*
- - - Dégénérescence cochléo-sacculaire- *H90.5†, H28.2**
- - - Hypogonadisme hypergonadotrope- *E29.1, H26.9*
- - - Ostéogénèse imparfaite-microcéphalie- *Q87.8*

Cataracte congénitale

- Amincissement stromal] → Syndrome EDICT [dystrophie endothéliale-hypoplasie de l'iris- *Q13.8*
- Cardiomyopathie hypertrophique-myopathie mitochondriale → Syndrome de *Q87.8*
- Dermatite psoriasiforme → Syndrome de microcéphalie- *Q87.8*
- Dysmorphie faciale-neuropathie → Syndrome de *Q87.8*
- Hépatopathie néonatale sévère-retard global de développement → Syndrome de *Q87.8*
- Hypotonie musculaire progressive-surdité-retard de développement → Syndrome de *G71.3*
- Microcornée-opacité cornéenne → Syndrome de *Q13.8*
- -

Cataracte congénitale –suite

- - -suite
 - - *Q12.0*
 - - Syndrome
 - - - Familial de dystrophie rétinienne progressive-colobome d'iris- *Q15.8*
 - - - Hypoplasie de la jambe- *Q87.1*
- Cataracte sénile**
- Coronaire → *H25.0*
 - Corticale → *H25.0*
 - Hypermûre → *H25.2*
 - Nucléaire → *H25.1*
 - Polaire sous-capsulaire (antérieure) (postérieure) → *H25.0*
 - Punctiforme → *H25.0*
 - Sans précision → *H25.9*
 - Type Morgagni → *H25.2*
 - -
 - - *H25.8*
 - - Formes combinées de *H25.8*

Cataracte-ataxie-surdité → Syndrome de *G11.2***Catarrhale -**

- Bronchite: *J40*
- Laryngite: *J37.0*
- Otite moyenne: *H65.9*
- Trachéite (aiguë): *J04.1*

Catarrhe

- Intestinal → *A09.0*
- Syphilitique congénitale → *A50.0†, J99.8**
- Tubo-tympanique chronique → *H65.2*

Catastrophe

- Guerre et autres hostilités → Exposition à une *Z65*
- Naturelles → Chute d'objets lors de *X59.9!*
- - Modification durable de la personnalité après une expérience de *F62.0*

Catatonie

- Idiopathique → *F20.2*
- Organique → *F06.1*
- Schizophrénique → *F20.2*

Catatonique -

- Schizophrénie *F20.2*
- Stupeur *F20.2*

Catécholamine -

- Hypersécrétion de *E27.5*
- Taux urinaires élevés de: *R82.5*

Catécholaminergique → Tachycardie ventriculaire polymorphe *I47.2***Catel-Manzke → Syndrome de *Q87.8*****Cathepsine A] → CARASAL [Artériopathie-infarctus cérébraux-leucoencéphalopathie liée à la *I67.88*****Cathéter**

- Broviac® →
- - *Z45.20*
- - *Z95.81*

Cathéter –suite

- Cours acte visée diagnostique thérapeutique → Perforation accidentel
- - Nerf par *T81.2*
- - Organe par *T81.2*
- - Vaisseau sanguin par *T81.2*
- Dialyse péritonéale → Infection et réaction inflammatoire due à un *T85.71*
- Spinal de perfusion → Sepsis dû à un *T85.72*
- Vasculaire
- - Demeure
- - - Implanté chirurgicalement → Adaptation et manipulation d'un système de *Z45.20*
- - - Mis en place par voie chirurgicale → Présence d'un système de *Z95.81*
- - Dialyse → Complication mécanique d'un *T82.4*
- -
- - Enlèvement d'un *Z43*
- - Rétrécissement urétral par *N99.18*

Catlin → Marques de *Q75.8***CATSHL → Syndrome *Q87.2*****Cauchemars → *F51.5*****Caudal**

- Familiale → Dysgénésie *Q87.8*
- -
- - Rétrécissement *M48.0*
- - Syndrome

- - - Déficience intellectuelle-retard de développement globale-dysmorphie faciale-appendice *Q87.8*
- - - Holoprosencéphalie-dysgénésie *Q87.8*

Causalgie → *G90.69***CAV [communication auriculoventriculaire] → *Q21.2*****Cave**

- Inférieur
- - Oreillette gauche → Drainage anormal de la veine *Q26.8*
- - Supérieur →
- - - Absence de veine *Q26.8*
- - - Sténose congénitale de la veine *Q26.0*
- - - Syndrome de la veine *I87.1*
- - Veine azygos → Continuation de la veine *Q26.8*
- - -
- - - Interruption de la veine *Q26.8*
- - - Léiomyosarcome de la veine *C49.4*
- - - Lésion traumatique de la veine *S35.1*
- - - Malformation congénitale de la veine *Q26.9*
- Supérieur
- - Droite dans l'oreillette gauche → Abouchement de la veine *Q26.8*
- - Gauche
- - - Abouchement dans l'oreillette gauche via le sinus coronaire → Persistance de la veine *Q26.1*

Cave - suite

- Supérieur - suite
- - Gauche - suite
- - - Oreillette gauche par le sinus coronaire - Abouchement de la veine *Q26.1*
- - - Toit de l'oreillette gauche - Abouchement de la veine *Q26.1*
- - - -
- - - - Persistance de la veine *Q26.1*
- - - - Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec communication interatriale, séquence de Robin et persistance de la veine *Q87.8*
- - - -
- - - Agénésie de la veine *Q26.8*
- - - Lésion traumatique de la veine *S25.2*
- - - Malformation congénitale de la veine *Q26.9*
- - - -
- - - Embolie et thrombose de la veine *I82.2*
- - - Lésion traumatique de la veine *S25.2*
- - - Sténose congénitale de la veine *Q26.0*

Caverneux

- Cérébral
- - Familial -
- - - Hémangiome *Q28.38*
- - - Malformation *Q28.38*
- - - Hériditaire - Malformation *Q28.38*
- - Pénis - Lésion de la tunique albuginée du corps *S39.80*
- - Verge -
- - - Abscess des corps *N48.2*
- - - Anthrax des corps *N48.2*
- - - Atrophie des corps *N48.8*
- - - Furoncle des corps *N48.2*
- - - Hypertrophie des corps *N48.8*
- - - Phlegmon des corps *N48.2*
- - - Thrombose des corps *N48.8*
- - - -
- - - Anévrisme artério-veineux du sinus *Q28.20*
- - - Corps *C60.2*
- - - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d'anévrisme du sinus *I60.8*
- - - Induration plastique des corps *N48.6*
- - - Malformation lymphatique *D18.19*

Cavernite (de la verge) - N48.2**Cavernomatose cérébrale familiale - Q28.38****Cavité**

- Abdominale - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur l'appareil digestif et la *R85*
- Buccal
- - Bouche, partie non précisée - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.50*
- - - Gencive (processus alvéolaire) - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.53*
- - - Langue et plancher de la bouche - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.54*

Cavité - suite

- Buccal - suite
 - - Lèvre - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.51*
 - - - Muqueuse de la joue - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.52*
 - - - Organe digestif évolution imprévisible inconnu
 - - - - Organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres organes digestifs - Tumeur de la *D37.78*
 - - - - Pancréas - Tumeur de la *D37.70*
 - - - Palais - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.55*
 - - - Parties et parties multiples des lèvres et de la cavité buccale - Plaie ouverte de la lèvre et de la *S01.59*
 - - - Pharynx -
 - - - - Carcinoma in situ: Lèvre, *D00.0*
 - - - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de la lèvre, de la *C14.8*
 - - - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Lèvre, *D37.0*
 - - - SAI - *C06.9*
 - - - -
 - - - - Blessure superficielle de la lèvre et de la *S00.5*
 - - - - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: Autres parties et parties multiples des lèvres et de la *S01.59*
 - - - Cœur - Déchirure cardiaque
 - - - Ouverture d'une *S26.83*
 - - - Sans ouverture d'une *S26.82*
 - - - Corporel plaie opératoire
 - - - Suite d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Corps étranger laissé accidentellement dans une *T81.5*
 - - - -
 - - - - Adhérences due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une *T81.5*
 - - - - Occlusion due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une *T81.5*
 - - - - Perforation due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une *T81.5*
 - - - Crânienne - Tératome de la *D48.0*
 - - - Glénoïde et col de l'omoplate - Fracture de l'omoplate: *S42.14*
 - - - Médiane (bassin) entraînant une disproportion - Rétrécissement de: *O33.3*
 - - - Moyenne - Dystocie due à un rétrécissement du détroit inférieur et de la *O65.3*
 - - - - Orale - Carcinome épidermoïde de la *C06.9*
 - - - - Orifice cardiaque
 - - - - Sans précision - Malformation congénitale des *Q20.9*
 - - - - - Autres malformations congénitales des *Q20.8*
 - - - - Thoracique - *T27.2*
 - - - - - Myiase des *B87.8*
- CBP [Cirrhose biliaire primitive] - K74.3**
- CCAM [Malformation adénomatoïde kystique du poumon] - Q33.0**

CCNK - Syndrome de trouble neurodéveloppemental-déficience intellectuelle sévère-dysmorphie faciale associé à Q87.0**CCUS [Clonal cytopenia of undetermined significance] - U62.01!****CD25 - Déficit immunitaire par déficit en D81.8****CD27 - Maladie lymphoproliférative autosomique récessive par déficit en D47.9****CD3 gamma - Déficit immunitaire combiné par déficit en D81.2****CD30 positif -**

- Lymphome
- - Cutané à grandes cellules T, *C86.6*
- - Diffus à grandes cellules B *C83.3*
- - Lymphome anaplasique à grandes cellules, *C84.6*
- - Syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à cellules T, *C86.6*

CD4

- Idiopathique - Lymphocytopénie *D72.8*
- - Nombre réduit de lymphocytes *R72*

CD4+

- Microlitre sang - 200
- - 499 lymphocytes T auxiliaires (*U61.2!*
- - Lymphocytes T auxiliaires (*U61.3!*
- - Non précisé - Nombre de lymphocytes T auxiliaires (*U61.9!*
- - Plus par microlitre de sang - 500 lymphocytes T auxiliaires (*U61.1!*
- - - Lymphome T cutané à cellules pléomorphes de taille petite à moyenne *C84.4*

CD59 - Déficit primaire en D84.1**CD70 - Déficit immunitaire combiné par déficit en D82.3****CD8 -**

- Nombre réduit de lymphocytes *R72*
- - Susceptibilité aux infections respiratoires associée à une mutation de la chaîne alpha de *D84.8*

CD8+ d'évolution agressive - Lymphome T cutané épidermotrope C84.5**CDA Anémie dysérythropoïétique congénitale type**

- 1 - *D64.4*
- 2 - *D64.4*
- 3 - *D64.4*
- 4 - *D64.4*

CDG

- Congenital disorder of glycosylation
- - Type Ic - Syndrome *E77.8*
- - - *E77.8*
- - Type IIc - Syndrome *D84.8*
- - - Syndrome *E77.8*

CDHS - Q87.0**CDK13 - Syndrome de retard de développement-déficience intellectuelle-dysmorphie faciale- malformations cardiaques congénitales associé à Q87.0**

CDKN1C – Syndrome

- Beckwith-Wiedemann dû à une mutation de *Q87.3*
- Retard de croissance intra-utérin petite taille
- - Associé au gène *E34.8*
- - Diabète sucré associé au gène *E34.8, E10.90*

CDPX2] – Chondrodysplasie ponctuée dominante liée à l’X [*Q77.3***CEAS [Entéropathie chronique associée au SLC02A1] – *K63.8*****CEBPA – Leucémie myéloïde aiguë avec mutations somatiques de *C92.00*****CEBPE – Syndrome de déficit immunitaire-auto-inflammation-anomalie des neutrophiles associé à *M35.8*****CEC [Syndrome de maladie coeliaque-calcifications cérébrales-épilepsie] – *K90.0, G40.8*****Cécité**

- Ataxie-spasticité – Syndrome de neurodégénérescence progressive de l’enfant- *G31.88*
 - Cortical
 - - Déficience intellectuelle
 - - - Dymorphie faciale – Syndrome d’encéphalopathie épileptique infantile précoce- *G40.4*
 - - - Polydactylie – Syndrome de *Q87.8*
 - - Retard de développement – Syndrome de microcéphalie progressive-épilepsie- *Q02*
 - Diurne – *H53.1*
 - Forte baisse vision
 - - Binoculaire – *H54.0*
 - - Monoculaire – *H54.4*
 - Hyperlaxité articulaire – Syndrome d’ostéoporose-macrocéphalie- *Q87.8*
 - Hypopigmentation, type Yémen – Syndrome de surdité avec *Q87.8*
 - Nocturne
 - - Anomalies squelettiques-dymorphie faciale – Syndrome de *Q87.8*
 - - Stationnaire congénitale – *H53.6*
 - - - *H53.6*
 - Pingelap – *H53.5*
 - Scoliose-arachnodactylie – Syndrome de *Q87.8*
 - Surdité – Syndrome d’ataxie cérébelleuse autosomique récessive- *G11.1*
 - -
 - - Maladie due au VIH avec *B23.8, H54.0*
 - - Syndrome de dysplasie ectodermique- *Q87.8*
- CEDN1K – Syndrome *Q82.8***
- Ceelen-Gellerstedt – Syndrome de *E83.1†, J99.8****
- Ceftazidime, à l’association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole – Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l’amikacine, à la *U81.6!***

Ceide

v./v.a. Zechi-Ceide

Ceinture

- Autosomique
- - Dominant type
- - - 1A – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1B – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1C – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1D – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1E – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1F – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1G – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 1H – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - Récessif type
- - - 2A – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2B – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2C – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2D – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2E – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2F – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2G – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2H – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2I – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2J – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2K – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2L – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2M – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2N – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2O – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2P – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2Q – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2R – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2S – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2T – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2U – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2W – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2X – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2Y – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - - 2Z – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- Bassin – Plaie ouverte de parties autres et non précisées de la *S71.80*
- Déficit
- - Delta-sarcoglycane – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - FKRP – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - Gamma-sarcoglycane – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - Lamine A/C – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- - POMK – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- Dystrophie musculaire – Syndrome de contracture progressive de l’enfance-faiblesse musculaire des *G71.0*
- Lié
- - Calpaïne-3 D4 – Dystrophie musculaire des *G71.0*

Ceinture –suite

- Lié –suite
- - Sous-unité alpha 2 de la laminine R23 – Dystrophie musculaire des *G71.0*
- Orthopédique(s) – *Z46.7*
- Pelvienne – Autres malformations congénitales d’un (des) membre(s) inférieur(s), y compris la *Q74.2*
- Scapulaire
- - Partie non précisée – Fracture de la *S42.9*
- - SAI –
- - - Entorse et foulure de la *S43.7*
- - - Luxation de la *S43.3*
- - -
- - - Entorse et foulure de parties autres et non précisées de la *S43.7*
- - - Luxation de parties autres et non précisées de la *S43.3*
- - - Malformations congénitales d’un (des) membre(s) supérieur(s), y compris la *Q74.0*
- - - Plaie ouverte non précisée de parties autres et non précisées de la *S41.80*
- - Dystrophie musculaire: des *G71.0*

Cellulaire

v./v.a. Tissu cellulaire sous-cutané

- Chromosome sexuel anormal – Mosaïque chromosomique, 45,X/ lignées *Q96.4*
- CR3] – Déficit en complexe récepteur de la membrane *D71*
- Indifférencié – Lymphome de type *C83.9*
- Limitée – Infection à cytomégalovirus lors d’une immunité à médiation *B25.9, D84.9*
- -
- - Défait
- - - Captation de la carnitine *E71.3*
- - - Immunité *D84.8*
- - Mucopolidose II [maladie à inclusion *E77.0*

Cellularité mixte – Lymphome de Hodgkin (classique) à *C81.2***Cellule**

- Accessoires) – Sarcome à cellules dendritiques (*C96.4*
- ALK
- - Négatif – Lymphome anaplasique à grandes *C84.7*
- - Positif –
- - - Lymphome anaplasique à grandes *C84.6*
- - - Lymphome B à grandes *C83.3*
- Ballonnantes sur la conjonctive – Nævus à *D31.0*
- Bêta des îlots de Langerhans SAI – Hyperplasie des *E16.1*
- C de la thyroïde – Hyperplasie des *E07.0*
- CAR-T – Syndrome de libération de cytokines lié au traitement par *D76.4*
- CD30 positif – Lymphome anaplasique à grandes *C84.6*
- Clivées – Lymphome folliculaire
- - *C82.9*
- - Non-hodgkinien à petites *C82.9*

Cellule –suite

- Clivées → Lymphome folliculaire –suite
- - Petites *C82.0*
- Cylindres dans les urines → *R82.9*
- Effecteur immun → Syndrome de neurotoxicité associée aux *G92.0*
- Endocrine pancréas
- - Hypersécrétion de glucagon → Hyperplasie des *E16.3*
- - SAI → Hyperplasie des *E16.9*
- Épithélioïdes périvasculaires → Tumeur des *D48.1*
- G → Tumeur à *D37.70*
- Ganglionnaires de la corne antérieure → Syndrome d'arthrogrypose avec maladie des *Q74.3, G12.2*
- Germinales du système nerveux central → Tumeur mixte des *C72.9*
- Gliales pigmentées → Leucoencéphalopathie héréditaire diffuse à sphéroïdes axonaux et *E75.2*
- Globoides → Leucodystrophie à *E75.2*
- Grains d'avoine → Carcinome à *C34.9*
- Îlot
- - Langerhans SAI → Hyperplasie des *E16.9*
- - Pancréatiques → Tumeur à *D37.70*
- Indéterminée → Histiocytose à *C96.4*
- Insulaires
- - Pancréas → Carcinome neuroendocrine des *C25.4*
- - → Tumeur à *D13.7*
- Ki-1+ → Lymphome à grandes *C84.6*
- Kupffer → Sarcome des *C22.3*
- Lésion à localisations contiguës → Cancer du poumon à petites *C34.8*
- Leydig → Hypoplasie des *E34.59*
- Lobe pulmonaire
- - Inférieur → Carcinome bronchique à petites *C34.3*
- - Moyen → Carcinome bronchique à petites *C34.2*
- - Supérieur → Carcinome bronchique à petites *C34.1*
- Manteau → Lymphome à *C83.1*
- Mastoïdiennes → *C30.1*
- Matures type Burkitt
- - Rémission complète → LLA-B à *C91.81*
- - → LLA-B à *C91.80*
- Mixte → Lymphome
- - *C85.9*
- - Diffus à *C83.9*
- Natural Killer → Déficit immunitaire primaire autosomique récessif avec un défaut de cytotoxicité spontanée des *D84.8*
- Neuroendocrine nourrisson
- - Exacerbation aiguë → Hyperplasie des *J84.81*
- - NEHI] → Hyperplasie des *J84.80*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → Hyperplasie des *J84.80*

Cellule –suite

- Non
 - - Clivées → Lymphome
 - - - Diffus à *C83.9*
 - - - Petites *C83.7*
 - - Précis →
 - - - Leucémie aiguë à *C95.0*
 - - - Leucémie chronique à *C95.1*
 - - - Leucémies à *C95.7*
 - Péritoine → Tumeur desmoplastique à petites *C48.2*
 - Plasmacytoïdes dendritiques blastiques [TCPDB] → Tumeur à *C86.4*
 - Pléomorphes de taille petite à moyenne CD4+ → Lymphome T cutané à *C84.4*
 - Positif au virus Epstein-Barr [EBV] chez les personnes âgées → Lymphome B diffus à grandes *C83.3*
 - Principales de la parathyroïde → Adénome à *D35.1*
 - Rénal →
 - - Léiomyomatose héréditaire avec carcinome à *C64, D21.9*
 - - Néphropathie kystique acquise associée à un carcinome à *C64, N28.1*
 - Rond
 - - Tissu mou
 - - - Abdomen → Tumeur desmoplastique à petites *C49.4*
 - - - Thorax → Tumeur desmoplastique à petites *C49.3*
 - - → Tumeur desmoplastique à petites *C49.9*
 - Rondesdes des tissus mous du pelvis → Tumeur desmoplastique à petites *C49.5*
 - TCR [récepteur des cellules T] alpha → Déficit en *D81.8*
 - Type
 - - Alpha-bêta et gamma-delta → Contient des *C86.1*
 - - Jambe → Lymphome cutané à grandes *C83.3*
 - -
 - - Cancer du poumon à petites *C34.9*
 - - Carcinome pulmonaire
 - - - Non à petites *C34.9*
 - - - Petites *C34.9*
 - - Lymphome
 - - - B médiastinal primitif à grandes *C85.2*
 - - - Cutané anaplasique à grandes *C86.6*
 - - - Grandes *C85.9*
 - - - Non-hodgkinien à grandes *C85.9*
- Cellule acineuse**
v./v.a. Carcinome à cellules acineuses
- Cellule B**
- Anaplasique → Lymphome diffus à grandes *C83.3*
 - Anergie des cellules T] → Maladie BENTA [expansion des *D81.8*
 - CD30 positif → Lymphome diffus à grandes *C83.3*

Cellule B –suite

- Centroblastique → Lymphome diffus à grandes *C83.3*
 - Dysplasie squelettique → Syndrome de pancytopenie progressive congénitale-déficit immunitaire en *Q87.1*
 - Effusion primaire → Lymphome à *C83.8*
 - Fièvre périodique-retard de développement] → Syndrome SIFD [anémie sidéroblastique congénitale-immunodéficience à *D64.0, D82.8*
 - Immunoblastique → Lymphome diffus à grandes *C83.3*
 - Inflammation chronique → Lymphome diffus à grandes *C83.3*
 - Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT] → Lymphome extranodal de la zone marginale à *C88.4*
 - Monocytoïdes → Lymphome à *C85.9*
 - Plasmablastique → Lymphome diffus à grandes *C83.3*
 - Riche Cellule T
 - - Histiocytes → Lymphome à grandes *C83.3*
 - - - Lymphome diffus grand
 - - - *C83.3*
 - Sans précision → Lymphomes à *C85.1*
 - Sous-type non différencié → Lymphome diffus grand
 - - *C83.3*
 - Système nerveux central → Lymphome diffus à grandes *C83.3*
 - T → Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible de *D81.1*
 - Zone marginale → Lymphome nodulaire à *C83.0*
 - -
 - - Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec nombre faible ou normal de *D81.2*
 - - Leucémie lymphoïde chronique [LLC] à *C91.1*
 - - Leucémie prolifératoire à *C91.3*
 - - Lymphome
 - - - Cérébral à *C85.1*
 - - - Diffus
 - - - - Centroblastique à grandes *C83.3*
 - - - - Grandes *C83.3*
 - - - - Grandes *C83.3*
 - - - Intravasculaire à grandes *C83.8*
 - - - Petites *C83.0*
 - - - Splénique diffus de la pulpe rouge à petites *C83.0*
 - - Lymphome lymphoblastique à *C83.5*
 - - Lymphome médiastinal thymique grand
 - - - *C85.2*
 - - Lymphome non hodgkinien à *C85.1*
- Cellule claire**
- Membre
 - - Inférieurs → Sarcome des tissus mous à *C49.2*

Cellule claire –suite

- Membre –suite
- Supérieurs → Sarcome des tissus mous à C49.1
- Ovaire → Adénocarcinome à C56
- Rein → Sarcome à C64
-
- Carcinome rénal
- C64
- Héritaire à C64
- Papillaire à C64
- Sarcome rénal à C64

Cellule de Langerhans

- Multifocale
- Multisystémique → Histiocytose à C96.0
- Unisystémique → Histiocytose à C96.5
- SAI → Histiocytose à C96.6
-
- Granulomatose
- C96.6
- Aiguë à C96.0
- Chronique à C96.6
- Histiocytose unifocale à C96.6
- Sarcome à C96.4

Cellule de Merkel

v./v.a. Carcinome à cellules de Merkel

Cellule dendritique

- Cellules accessoires → Sarcome à C96.4
- Folliculaires → Sarcome à C96.4
- Indéterminées → Tumeur à C96.4
- Interdigitées → Sarcome à C96.4
- Sans autre spécification → Sarcome des C96.4

Cellule eau de roche –

- Adénocarcinome parathyroïdien à C75.0
- Adénome parathyroïdien à D35.1
- Carcinome parathyroïdien à C75.0

Cellule fusiforme

- Type
- A → Mélanome malin du corps ciliaire, à C69.4
- B → Mélanome malin du corps ciliaire, à C69.4
-
- Carcinome rénal tubulo-mucineux à C64
- Hémangiome à D18.00

Cellule géante

- Central → Granulome à K10.1
- Cerveau → Glioblastome à C71.0
- Cervelet → Glioblastome à C71.6
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → Glioblastome à C71.8
- Lobe frontal → Glioblastome à C71.1
- Lobe occipital → Glioblastome à C71.4
- Lobe pariétal → Glioblastome à C71.3
- Lobe temporal → Glioblastome à C71.2

Cellule géante –suite

- Ostéoclastique
- Col du pancréas → Tumeur à C25.7
- Pancréas, à localisations contiguës → Tumeur à C25.8
- Queue du pancréas → Tumeur à C25.2
- Polymyalgie rhumatismale → Artérite à M31.5
- SAI → Granulome à K10.1
- Tronc cérébral → Glioblastome à C71.7
- Type ostéoclastique
- Col du pancréas → Carcinome indifférencié à C25.7
- Corps du pancréas → Carcinome indifférencié à C25.1
- Localisations contiguës → Carcinome indifférencié du pancréas à C25.8
- Pancréas → Carcinome indifférencié à C25.9
- Queue du pancréas → Carcinome indifférencié à C25.2
- Tête du pancréas → Carcinome indifférencié à C25.0
- → Carcinome indifférencié du pancréas à C25.9
-
- Artérites à M31.6
- Astrocytome sous-épendymaire à D43.2
- Epulis (à): K06.8
- Glioblastome à C71.9
- Granulome: périphérique à K06.8
- Hépatite foetal ou néonatale, à P59.2
- Myocardite idiopathique à I40.8
- Myopathie au cours d'artérite à M31.6†, G73.7*
- Réticulohistiocytome (à) D76.3
- Thyroïdite (à) (de): E06.1

Cellule mucoïde –

- Adénocarcinome hypophysaire à C75.1
- Adénome hypophysaire à D35.2
- Carcinome hypophysaire à C75.1

Cellule NK

- Rémission complète → Leucémie agressive à C94.71
-
- Entéropathie à K52.8
- Leucémie agressive
- C94.7
- C94.70

- Leucémie chronique à grands lymphocytes granuleux à C84.5
- Lymphome blastique à C86.4

Cellule précurseur

- B → Lymphome à C83.5
- T → Lymphome à C83.5

Cellule souche

- Hématopoïétique
- Immunosuppression actuelle → État consécutif à une transplantation de Z94.81

Cellule souche –suite

- Hématopoïétique –suite
- Maladie du greffon contre l'hôte → Échec d'un transplant de T86.0
- Sans immunosuppression actuelle → État consécutif à une transplantation de Z94.80
- → Échec d'un transplant de T86.00
- Lignée incertaine → Leucémie à C95.0
- Limbiques → Insuffisance des H18.8
-
- Donneur de Z52.01
- Rejet de greffon après transplantation de T86.00

Cellule T

- Adulte
- Associé HTLV-1
- Rémission complète → Leucémie à C91.51
-
- Leucémie à C91.50
- Lymphome à C91.51
-
- Leucémie à C91.50
- Lymphome
- C91.50
- Lymphomateux à C91.50
- Alpha → Déficit en cellules TCR [récepteur des D81.8
- Associé à des entéropathies → Lymphome à C86.2
- CD30 positif →
- Lymphome cutané à grandes C86.6
- Syndrome lymphoprolifératif cutané primitif à C86.6
- Déficit en RHOH → Déficit immunitaire à D81.8
- Histiocytes → Lymphome à grandes cellules B riche en C83.3
- Non spécifié → Lymphome périphérique à C84.4
- Périphérique non spécifié → Lymphome cutané primitif à C84.4
- Positive au virus Epstein-Barr chez l'enfant → Maladie lymphoproliférative systémique à D82.3
- Sans précision → Lymphome cutané à C84.8
- Type
- Entéropathique → Lymphome à C86.2
- Panniculite → Lymphome sous-cutané à C86.3
-
- Leucémie
- Prolymphocytaire à C91.6
- Promyélocytaire à C91.60
- Lymphome
- C84.4
- Angio-immunoblastique à C86.5
- Diffus grand Cellule B riche
- C83.3

Cellule T – suite

- - - suite
- - Lymphome – suite
- - - Hépatosplénique à C86.1
- - Lymphome lymphoblastique à C83.5
- - Lymphome non hodgkinien à C84.4
- - Maladie BENTA [expansion des cellules B et anergie des D81.8

Cellule T/NK

- Matures
- - Sans précision -> Lymphome à C84.9
- - - Autres lymphomes à C84.5
- - Sans précision -> Lymphome à C84.9

Cellule transitionnelle

- v./v.a. Carcinome à cellules transitionnelles
- Col vésical -> Carcinome non papillaire à C67.5
- Dôme de la vessie -> Carcinome non papillaire à C67.1
- Orifice urétéral -> Carcinome non papillaire à C67.6
- Ouraque -> Carcinome non papillaire à C67.7
- Paroi
- - Antérieure de la vessie -> Carcinome non papillaire à C67.3
- - Latérale de la vessie -> Carcinome non papillaire à C67.2
- - Postérieure de la vessie -> Carcinome non papillaire à C67.4
- Trigone de la vessie -> Carcinome non papillaire à C67.0
- - Carcinome non papillaire de la vessie à C67.9

Cellule vitreuse

- v./v.a. Carcinome à cellules vitreuses

Cellulite

- Orbite -> H05.0
- Phlegmoneuse
- - Conduit auditif externe -> H60.1
- - Oreille externe -> H60.1
- - Pavillon de l'oreille -> H60.1

Cellulosae -> Infection à Cysticercus B69.3**Celse -> Kérion de B35.0****CELSR1 -> Lymphœdème primaire tardif associé à Q82.08****Cément -**

- Aplasie et hypoplasie du K00.4
- Carie du K02.2

Cémentaire -> Hyperplasie K03.4**Cémento-osseuse floride**

- Mâchoire supérieure -> Dysplasie D16.42
- Maxillaire -> Dysplasie D16.42

Cenani-Lenz -> Syndactylie de Q74.8**Cénestopathique -> Schizophrénie F20.8****Centre**

- Maladies rares -> Maladie rare sans diagnostic déterminé après investigation complète par un R69
- Respiratoire immature du prématuré -> P28.8

Centrifuge -

- Érythème annulaire L53.1
- Lipodystrophie E88.1

Centroblastique

- Diffus -> Lymphome C83.3
- Grandes cellules B -> Lymphome diffus C83.3
- Non-hodgkinien -> Lymphome C83.3
- -

- - Lymphome diffus à grandes cellules B C83.3

- - Lymphome folliculaire C82.2

Centroblastique-centrocytaire

- Diffus -> Lymphome C83.9

- - Lymphome C83.9

Centroblastome -> C83.3**Centrocytaire -> Lymphome C83.1****Centrocytome -> C83.1****Centrofolliculaire**

- Cutané
- - Primitif -> Lymphomes B C82.6
- - - Lymphome C82.6
- Diffus -> Lymphome C82.5

Centro-lobulaire -> Emphysème J43.2**Centromérique-immunodéficience-dysmorphie] -> Syndrome ICF [instabilité D82.8****Centronucléaire**

- Autosomique
- - Dominante -> Myopathie G71.2
- - Récessive -> Myopathie G71.2
- Lié X
- - Anomalies génitales -> Syndrome de myopathie G71.2, Q55.9
- - Femme porteuse -> Forme symptomatique de la myopathie G71.2
- - - Myopathie G71.2

Centro-nucléaire -> Myopathie myotubulaire G71.2**Centropontine -> Myélinolyse G37.2****Centro-temporaux [Rolando] -> Épilepsie bénigne à pics G40.08****Cénurose -> B71.8****CEP [Porphyrie érythroïdétique congénitale] -> E80.0****CEP19 -> Obésité par déficit en E66.89****Céphalée**

- Cause allergique -> G44.8
- Chronique
- - Dite de tension -> G44.2
- - Post-traumatique -> G44.3
- Dite de tension -> G44.2
- Grappe -> G44.0
- Histaminique
- - Horton -> G44.0
- - - G44.0
- Hypnique -> G44.8

Céphalée – suite

- Inattention, au cours de la ménopause -> Symptômes tels que bouffées de chaleur, insomnies, N95.1
- Médicamenteuse, non classée ailleurs -> G44.4
- Migraineuse -> Syndrome de dystrophie rétinienne-œdème du nerf optique-splénomégalie-anhidrose- Q87.8
- Névralgique unilatérale brève avec injection conjonctivale -> G44.8
- Origine vertébrale -> M54.2
- Provoqué rachianesthésie anesthésie épidural cours
- - Grossesse -> O29.4
- - Puerpéralité -> O89.4
- - Travail et de l'accouchement -> O74.5
- Tension
- - Épisodique -> G44.2
- - SAI -> G44.2
- Unilatérale dans le sens d'une migraine -> G43.9
- Vasculaire
- - Non classée ailleurs -> G44.1
- - SAI -> G44.1
- -
- - R51
- - Migraine: aura, sans G43.1
- - Psychogène: F45.40

Céphalématome dû à un traumatisme obstétrical -> P12.0**Céphalique**

- v./v.a. cervico-céphalique
- Bénigne -> Histiocytose D76.3
- Fémoral -> Anomalie du noyau Q72.4
- -
- - Syndromes précisés d'algies G44.8
- - Tétanos A35
- - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: veine I80.80

Céphalo-pelvienne SAI -> Disproportion: O33.9**Céphalopolysyndactylie de Greig -> Syndrome de Q75.2****Céphalorachidien**

- Postopératoire -> Fistule de liquide G97.80
- Rachicentèse -> Écoulement de liquide G97.0
- -
- - Écoulement de liquide G96.0
- - Présence d'un appareil de drainage du liquide Z98.2
- - Résultat
- - - Anormaux de l'examen du liquide R83.9
- - - Cytologique anormal du liquide R83.6
- - - Histologique anormal du liquide R83.7
- - - Immunologique anormal du liquide R83.4
- - - Microbiologique anormal du liquide R83.5
- - Syphilis congénitale tardive latente, avec réaction négative dans le liquide A50.6

Céphalorachidien – suite

- - - suite
- - Taux anormal
- - - Enzymes du liquide R83.0
- - - Hormones du liquide R83.1
- - - Substances d'origine principalement non médicamenteuse du liquide R83.3

Céphalosporines et autres bêta-lactamines – Intoxication: T36.1**Céphalothoracique progressive – Lipodystrophie** E88.1**CEPT – Déficit en** E78.4**Céramidase**

- 3 – Leucodystrophie par déficit en alcaline E75.2
- Acide – Déficit en E75.2

Cercarienne – Dermite B65.3**Cerclage avec ou sans mention de béance du col – Soins maternels pour:** O34.3**Cérébelle localisée de cause traumatique – Hémorragie** S06.34**Cerebellaris myoclonica – Dyssynergia** G11.1**Cérébelleux**

- v./v.a. Artère cérébelleuse
- v./v.a. oculo-réno-cérébelleux
- v./v.a. Type de maladie

Cérébellite post-infectieuse – G04.8**Cérébello**

- v./v.a. cranio-cérébello-cardiaque
- Médullaire élargie-hydrocéphalie – Syndrome de nævus en tache de vin-citerne Q04.8, Q82.5
- Rétinienne infantile – Dégénérescence G31.88

Cérébello-cérébrale progressif] – PCCA [Atrophie G31.88**Cérébellofaciodentaire – Syndrome** Q87.0**Cérébellorétinienne familiale – Angiomatose** Q85.8**Cérébello-trigéminal dermique – Dysplasie** Q87.8**Cérébral**

- v./v.a. cérébello-cérébral
- v./v.a. cranio-cérébral
- v./v.a. méningo-cérébral
- v./v.a. oculo-palato-cérébral
- v./v.a. Type de maladie

Cérébro

- v./v.a. endocrino-cérébro-ostéodysplasique
- v./v.a. oculo-cérébro-facial
- v./v.a. thyro-cérébro-rénal

Cutané avec surcharge en fer – Syndrome G31.88**Rénale – Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme hépato-** G31.81**Cérébro-cérébelleuse – Syndrome d'épilepsie focale-déficience intellectuelle-malformation** Q04.8**Cérébrocostomandibulaire – Syndrome** Q87.5**Cérébro-facial**

- Type
- - 1 – Syndrome métamérique artério-veineux Q28.28

Cérébro-facial – suite

- Type – suite
- - 2 – Syndrome métamérique artério-veineux Q28.28
- - 3 – Syndrome métamérique artério-veineux Q28.28
- - Syndrome métamérique artério-veineux Q28.28

Cérébrofaciothoracique – Dysplasie Q87.5**Cérébrofrontofacial – Syndrome de Baraitser-Winter** Q87.0**Cérébro-hépto-rénal – Syndrome** Q87.8**Cérébro-maculaire – Dystrophie** E75.4**Cérébro-oculo-facio-squelettique**

- Autosomique récessif] – Syndrome de Pena-Shokeir type II [Syndrome Q87.8
- - Syndrome
- - Q87.8
- - COFS [Q87.8

Cérébro-oculo-nasal – Syndrome Q87.0**Cérébro-palato-cardiaque d'Hamel – Syndrome** Q87.8**Cérébrorénale, type Perez – Syndrome** G31.88**Cérébro-réno-génito-urinaire – Syndrome léthal fœtal d'agénésie/hypoplasie** Q87.8**Cérébrorétinienne – Lipidose** E75.4**Cérébroside – Lipidose** E75.2**Cérébroside –** E75.2**Cérébrospinal**

- Due au typhus – Méningite A75.9†, G01*
- Épidémique – Méningite A39.0†, G01*
- Méningocoques –
- - Fièvre A39.0†, G01*
- - Infection A39.0†, G01*
- Tuberculeuse – Méningite A17.0†, G01*
- -

Liquorrhée G96.0**Tuberculose** A17.8†, G07***Cerebrospinalis epidemica – Meningitis** A39.0†, G01***Cérébro-tendineuse [van Bogaert-Scherer-Epstein] – Cholestérose** E75.5**Cérébrovasculaire**

- Aiguë, SAI – Insuffisance I67.88
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres troubles I68.8*
- Dégénérative – Lésion I67.9†, G32.8*
- Imminent – Accident G45.9
- Non précisées – Séquelles de maladies I69.8
- Précis – maladie
- - I67.8
- - I67.88
- SAI – Accident I64
- Sans précision – Maladie I67.9
- -
- - Dégénérescence I67.9†, G32.8*
- - Syndrome

Cérébrovasculaire – suite

- - suite
- - Syndrome – suite
- - - Vaisseaux cérébraux au cours de maladies I67.9†, G46.8*
- - - Vasculaire au cours de maladies I67.9†, G46.8*
- - Syphilis A52.0†, I68.8*

Cereus – Intoxication alimentaire à Bacillus A05.4**Cernunnos – Déficit en** D81.1**Cernunnos-XLF – Déficit en** D81.1**Céroïde-lipofuscinose neuronal**

- Adulte – E75.4
- Infantile tardive – E75.4
- Juvénile associée à ATP13A2 – E75.4
- Variante épilepsie nordique – E75.4
- - NCL [E75.4

Céroïdes neuronaux – Lipofuscinose à E75.4**Certificat médical – Établissement d'un** Z02**Céruleenne – Cataracte** Q12.0**Cérumen – Bouchon de** H61.2**Cerveau**

- Contusion localisée – Compression du S06.31
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections précisées du G94.8*
- Déficit en méthionine adényltransférase – Démyélinisation du E72.1
- Enfant – Dégénérescence congénitale du Q04.9
- Entamoeba histolytica – Abscès du A06.6†, G07*
- Foie (et du poumon) – Abscès amibien du A06.6†
- Hémorragie et pression cérébrale lors d'une lésion cranio-cérébrale couverte grave – Compression du S06.21, S01.83!
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – Astrocytome du C71.8
- Leucodystrophie multikystique bilatérale – Syndrome muscle-œil- G71.2, E75.2
- Méninges cérébrales – Tumeur maligne secondaire du C79.3
- Méningocoques – Infection du A39.8†, G05.0*
- Nerfs crâniens avec lésions traumatiques des nerfs et de la moelle épinière au niveau du cou – Lésions traumatiques du T06.0
- Poumon-thyroïde – Syndrome E03.1†, J99.8*, G25.5
- Sans précision – Affection du G93.9
- Toute région] – Abscès (embolique) (du): G06.0
- Tronc cérébral) – Compression du G93.5
- -
- - Abscès amibien du A06.6†, G07*
- - Abscès chromomycotique du B43.1†, G07*
- - Abscès tuberculeux du A17.8†, G07*
- - Astroblastome du C71.0
- - Astrocytome

Cerveau – suite

- - - suite
- - Astrocytome – suite
- - - C71.0
- - - Anaplasique du C71.0
- - - Diffus du C71.0
- - - Pilocyrique du C71.0
- - - Pilomyxoïde du C71.0
- - Astrocytome protoplasmique du C71.0
- - Compression du G93.5
- - Cryptococcose du B45.1†, G05.2*
- - Endartérite syphilitique du A52.0†, I68.1*
- - Ependymoblastome du C71.0
- - Glioblastome
- - - C71.0
- - - C71.9
- - Cellules géantes du C71.0
- - Gliome du C71.9
- - Gliosarcome du C71.0
- - Hernie du G93.5
- - Kyste hydatique du B67.9†, G94.8*
- - Maladie due au VIH avec lymphome primaire du B21, C85.9
- - Médulloépithéliome du C71.0
- - Oligoastrocytome
- - - C71.0
- - - Anaplasique du C71.0
- - Oligodendrogliome du C71.0
- - Rupture d'anévrisme artériocléreux du I60.7
- - Syndrome muscle-œil- G71.2
- - Syphilis vasculaire du A52.0†, I68.8*
- - TBC [Tuberculose] du A17.8†, G07*
- - Tératome bénin du D33.2
- - Tuberculome de A17.8†, G07*
- - Tuberculose du A17.8†, G07*
- - Tumeur oligoastrocytaire du C71.0
- - Xanthoastrocytome pléomorphe du C71.0
- Cervelet**
- Due à un traumatisme obstétrical – Déchirure de la tente du P10.4
- Primitive – Tumeur neuroectodermique du C71.6
- -
- - D33.1
- - D43.1
- - Agénésie du Q04.3
- - Astroblastome du C71.6
- - Astrocytome
- - - Anaplasique du C71.6
- - - Diffus du C71.6
- - - Pilocyrique du C71.6
- - - Pilomyxoïde du C71.6
- - Astrocytome protoplasmique du C71.6
- - Gangliogliome anaplasique du C71.6
- - Germinome du C71.6

Cervelet – suite

- - - suite
- - Glioblastome
- - - C71.6
- - - Cellules géantes du C71.6
- - Gliome malin du C71.6
- - Gliosarcome du C71.6
- - H-ABC [Hypomyélinisation avec atrophie des noyaux gris centraux et du E75.2
- - Médulloépithéliome du C71.6
- - Oligoastrocytome
- - - C71.6
- - - Anaplasique du C71.6
- - Oligodendrogliome
- - - C71.6
- - - Anaplasique du C71.6
- - Tératome malin du C71.6
- - Tuberculose du A17.8†, G07*
- - Tumeur maligne: C71.6
- - Tumeur oligoastrocytaire du C71.6
- - Xanthoastrocytome pléomorphe du C71.6

Cervical

v./v.a. Type de maladie

Cervicalgie –

- M54.2
- Atteinte des disques: cervicaux avec M50

Cervicite

- Accouchement – O86.1
- Chlamydia – A56.0
- Due au virus de l'herpès – A60.0†, N74.8*
- Sans érosion ou ectropion – N72
- Syphilitique
- - Tardive – A52.7†, N74.2*
- - – A52.7†, N74.2*
- Trichomonas – A59.0†, N74.8*
- Tuberculeuse – A18.1†, N74.0*

Cervico-auriculaire – Fistule (du): Q18.1**Cervico-brachial – Syndrome M53.1****Cervico-céphalique – Syndrome M53.0****Cervico-dorsaux – atteinte des disques: M50****Cervico-facial –**

- Actinomyose A42.2
- Fibrochondrome D21.0

Cervicothoracique

- Noyau gélatineux
- - Névrite – Hernie M50.1†, G55.1*
- - Radiculopathie – Hernie M50.1†, G55.1*
- - Syndrome
- - Aplasie müllérienne-aplasie rénale-anomalies Q87.8
- - Défilé G54.0

Cervicotrochantérienne – Portion S72.05**Cervico-utérin**

- Non précisé – Suivi de la mère en cas d'insuffisance O34.39

Cervico-utérin – suite

- - Suivi de la mère dans les autres cas d'insuffisance O34.38
- Cervico-vaginal –**
- Adénosarcome de la jonction C53.8
- Carcinome à cellules vitreuses de la jonction C53.8
- Carcinome adénoïde kystique de la jonction C53.8
- Carcinome basocellulaire adénoïde de la jonction C53.8
- Carcinome neuroendocrine mal différencié de la jonction C53.8
- Léiomyosarcome de la jonction C53.8
- Rhabdomyosarcome de la jonction C53.8
- Tumeur germinale maligne de la jonction C53.8

Cervico-vaginite à Chlamydia – A56.0**Cervico-vésicale – Fistule: N82.1****Césarienne**

- Acte chirurgie obstétrical acte visée diagnostique thérapeutique y compris accouchement SAI –
- - Anoxie cérébrale survenant après une O75.4
- - Arrêt cardiaque survenant après une O75.4
- - Insuffisance cardiaque survenant après une O75.4
- Antérieure – Soins maternels pour cicatrice due à une O34.2
- Avant début travail – lorsqu y a mise observation hospitalisation soin obstétrical y compris
- - O32
- - O34
- Cours d'insuffisance placentaire – O36.5
- Déclenchement chirurgical – Lésion du placenta par amniocentèse, P02.1
- Sans travail spontané – Accouchement prématuré (par): O60.3
- -
- - Accouchement
- - - Unique par O82
- - - Voie vaginale après une O75.7
- - Application d'une ventouse ou d'un forceps suivie respectivement d'un accouchement par forceps ou par O66.5
- - Échec de l'épreuve de travail, suivi d'une O66.4
- - Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par P03.4
- - Infection d'une suture: après O86.0
- - Rupture d'une suture de O90.0
- - Travail prématuré spontané accouchement
- - - Prématuré spontané avec accouchement prématuré par O60.1
- - - Terme par O60.2
- Cesioflammea – Phacomatose Q85.8**
- Cesiomarmorata – Phacomatose Q85.8**
- Cestan Chenais – Syndrome de I63.0†, G46.3***

Cestodes

- Adultes (*Taenia saginata*) → Infection par *B68.1*
- Chien →
- - Dipylidiose [infection par *B71.1*]
- - Infection par *B67.4*
- Poisson → Infection à *B70.0*
- Porc → Infection par *B68.0*
- Précisées → Autres infections par *B71.8*
- Rat → Infection par *B71.0*
- SAI → Infection à *B71.9*
- → Infection à *B71.9*

Cétoacide

- Chaînes ramifiées → Syndrome d'autisme-épilepsie par déficit en kinase déshydrogénase des *E71.1*
- CoA transférase → Déficit en succinyl-CoA:3-*E71.3*
- Déshydrogénase des chaînes ramifiées → Déficit en 2- *E71.0*

Cétoacidose par déficit en transporteur 1 de monocarboxylate → *E88.8***Cétoacidurie à chaînes ramifiées → *E71.0*****Cétoglutarate**

v./v.a. alpha-cétoglutarate

Cétohexokinase → Déficit en *E74.1***Cétolyse → Trouble de la *E71.3*****Cétones →**

- Effet toxique: *T52.4*
- Solvants du groupe: *L24.2*

Cétoniques → Trouble de l'oxydation des acides gras et du métabolisme des corps *E71.3***Cétonurie → *R82.4*****Cétose →**

- *E88.8*
- Diabète (sucré): sujet à *E10*

Cétosique →

- Diabète (sucré) (avec obésité) (sans obésité) (de): non *E11*
- Glycinémie *E71.1*
- Hyperglycinémie non *E72.5*

Cétostéroïde

- Réductase → Déficit en 17- *E29.1*
- → Taux urinaires élevés de: 17- *R82.5*

Cétothiolase

v./v.a. bêta-cétothiolase

- → Déficit en 3- *E71.1*

Cétylstéarylique → Hypersensibilité à l'alcool *T78.4***CF [Fibrose kystique] → *E84.9*****CFA [Alvéolite fibrosante cryptogénique] → *J84.10*****CFC → Syndrome *Q87.8*****CGD [Granulomatose chronique] → *D71*****Chagas**

- Atteinte cardiaque → Forme aiguë de la maladie de *B57.0†, I98.1**
- Chronique atteinte

Chagas –suite

- Chronique atteinte –suite
- - Appareil digestif → Maladie de *B57.3†, K93.8**
- - Cardiaque → Maladie de *B57.2†, I98.1**
- - Organes → Maladie de *B57.5*
- - Système nerveux → Maladie de *B57.4†, G99.8**
- Sans atteinte organique → Maladie de *B57.1*

Chaîne

- Alpha
- - CD8 → Susceptibilité aux infections respiratoires associée à une mutation de la *D84.8*
- - Fibrinogène A → Amylose à *E85.0†, N08.4**
- Court →
- - Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des acides gras à *E71.3*
- - Hyperinsulinisme par déficit en 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à *E71.3*
- - Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en en 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à *E71.3*
- Gamma → Gangliosidose GM [marqueur de *E75.1*]
- Léger
- - Ig monoclonales → Syndrome de Fanconi acquis associé à la *D47.2, E83.38*
- - Kappa → Déficit de la *D80.8*
- - Neurofilaments → Neuropathie axonale sévère précoce par déficit en *G60.0*
- - → Amylose à *E85.9*
- Long → Déficit
- - 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à *E71.3*
- - Acyl-CoA-déshydrogénase des acides gras à *E71.3*
- Lourde
- - Alpha → Maladie des *C88.3*
- - Gamma → Maladie des *C88.2*
- - Mu → Maladie des *C88.2*
- - → Autre maladie des *C88.2*
- Lourde
- - Immunoglobulines → Déficit en *D80.8*
- - → Amylose à *E85.9*
- Moyenne → Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des acides gras à *E71.3*
- Ramifié →
- - Anomalie métabolisme acides aminés
- - - *E71.1*
- - - *E71.2*
- - Cétoacidurie à *E71.0*
- - Déficit en 2-cétoacide déshydrogénase des *E71.0*
- - Syndrome d'autisme-épilepsie par déficit en kinase déshydrogénase des cétoacides à *E71.1*
- Respiratoire mitochondrial →
- - Cardiomyopathie hypertrophique infantile létale par déficit en complexe I de la *I42.2*

Chaîne –suite

- Respiratoire mitochondrial → –suite
- - Déficit isolé complexe
- - - I de la *G31.81*
- - - III de la *G31.81*
- - - IV de la *G31.81*
- - - V de la *G31.81*
- Chalazion → *H00.1*
- Chalcose → *H44.3*
- Chaleur
- - Artificiel
- - Excessive → Exposition à de la *W92.9!*
- - → Accident dû à la *W92.9!*
- - Froid naturel excessif → Exposition à: *X59.9!*
- - Insolation → Coup de *T67.0*
- - Insomnies, céphalées, inattention, au cours de la ménopause → Symptômes tels que bouffées de *N95.1*
- - Lumière
- - Sans précision → Effet de la *T67.9*
- - → Autres effets de la *T67.8*
- - Multiples SAI → Phlyctènes (non dues à la *T00.9*)
- - Perte
- - Hydrique → Épuisement dû à la *T67.3*
- - Sel
- - - Eau → Prostration due à la *T67.4*
- - - → Épuisement dû à la *T67.4*
- - SAI → Prostration due à la *T67.5*
- - Sans précision → Épuisement dû à la *T67.5*
- - →

- - Collapsus dû à la *T67.1*

- - Crampes dues à la *T67.2*

- - Fatigue transitoire due à la *T67.6*

- - Lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du bassin: Phlyctène (non due à la *S30.82*)

- - Œdème dû à la *T67.7*

- - Syncope due à la *T67.1*

- - Syndrome de pertes hydrosodées par la *T67.8*

- - Urticaire provoquée par le froid et la *L50.2*

Chambre

- Antérieur œil
- - Exsudatif → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la *H21.3*
- - Implant → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la *H21.3*
- - Parasitaire → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la *H21.3*
- - SAI → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la *H21.3*
- - Sans précision → Malformation congénitale de la *Q13.9*
- - →
- - - Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la *H21.3*
- - - Malformations congénitales de la *Q13.8*

Chambre –suite

- Antérieur œil –suite
- - - –suite
- - - Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans: *H44.6*
- Postérieur œil
- - Sans précision – Malformation congénitale de la *Q14.9*
- - - Autres malformations congénitales de la *Q14.8*

Champ visuel –

- Anomalies du *H53.4*
- Rétrécissement généralisé du *H53.4*

Champignonnistes

- Exacerbation aiguë – Poumon des *J67.51*
- Sans mention d'exacerbation aiguë – Poumon des *J67.50*
- - Poumon des *J67.50*

Champignons

- Ingerés – Effet toxique: *T62.0*
- - Bronchopneumonie due à des *B49†, J17.2**

Chanarin

v./v.a. Dorfman-Chanarin

Chancre

- Conjonctive – *A51.2†, H13.1**
- Initial) de la pinta [caraté] – *A67.0*
- Mou – *A57*
- Paupières – *A51.2†, H13.1**
- Pianique – *A66.0*
- Syphilitique SAI – *A51.0*
- - *A51.0*

Chancrelle – *A57***CHAND [cheveux frisés-ankyloblépharon-dysplasie des ongles – Syndrome *Q82.8*****Chandler – Syndrome de *H21.8*****Changement**

- Couleur pendant la formation de la dent – *K00.8*
- Emploi – *Z56*
- Générateur d'un stimulateur cardiaque – *Z45.00*
- Pansement – *Z48.0*
- Pression atmosphérique
- - Ambiant
- - - Eau – Effets sur l'oreille des *T70.0*
- - - - Effets sur les sinus des *T70.1*
- - - Accident dû à un *W94.9!*
- Stimulateur cardiaque – *Z45.00*
- Timbre SAI – *R49.8*
- Tissu des relations familiales pendant l'enfance – *Z61*
- Vérification enlèvement
- - Appareils externes de fixation ou de traction – *Z47.8*
- - Plâtre – *Z47.8*

Chapare – Fièvre hémorragique à arénavirus *A96.8***CHAPLE [hyperactivation du complément-thrombose-entéropathie avec perte de protéines] – Syndrome *D84.1*****Char – Syndrome de *Q87.8*****Charbon**

- Cérébral – *A22.8†, G01**
- Cutané – *A22.0*
- Gastro-intestinal –
- - *A22.2*
- - *A22.2†, K93.8**
- Inhalation –
- - *A22.1*
- - *A22.1†, J17.0**
- Organes respiratoires – *A22.1†, J17.0**
- Pneumonie – *A22.1†, J17.0**
- Pulmonaire – *A22.1†, J17.0**
- Respiratoire – *A22.1†, J17.0**
- -
- - Formes de *A22.8*
- - Pneumoconiose des mineurs de *J60*
- - Poumon des mineurs de *J60*

Charbonneuse –

- Méningite *A22.8†, G01**
- Septicémie *A22.7*

Charcot

- v./v.a. Arthrite de Charcot
- v./v.a. Erb-Charcot
- Cours de syphilis – Arthropathie de *A52.1†, M14.69**
- Diabétique – Arthropathie de *E14.60†, M14.69**
- II – Syndrome de *G12.2*
- Sclérose latérale amyotrophique] – Maladie de *G12.2*
- -
- - Arthropathie
- - - *G98†, M14.69**
- - - Non syphilitique de *G98†, M14.69**
- - - Syphilitique de *A52.1†, M14.69**
- - - Syringomyélique de *G95.0†, M49.49**
- - - Tabique de *A52.1†, M14.69**
- - Cirrhose de *K74.3*
- - Syphilis articulaire de *A52.1†, M14.69**
- - Tabo-paralysie avec articulation de *A52.1†, M14.69**

Charcot-Marie-Tooth

- Autosomique
- Dominant type
- - 2
- - - Associé
- - - - ATP1A1 – Maladie de *G60.0*
- - - - MME – Maladie de *G60.0*
- - - - Axones géants – Maladie de *G60.0*
- - - - Due
- - - - Mutation de DGAT2 – Maladie de *G60.0*
- - - - Mutation de KIF5A – Maladie de *G60.0*

Charcot-Marie-Tooth –suite

- Autosomique –suite
- Dominant type –suite
- - 2 –suite
- - - Due –suite
- - - - Mutation de TFG – Maladie de *G60.0*
- - - 2A1 – Maladie de *G60.0*
- - - 2A2 – Maladie de *G60.0*
- - - 2B – Maladie de *G60.0*
- - - 2C – Maladie de *G60.0*
- - - 2D – Maladie de *G60.0*
- - - 2E – Maladie de *G60.0*
- - - 2F – Maladie de *G60.0*
- - - 2I – Maladie de *G60.0*
- - - 2J – Maladie de *G60.0*
- - - 2K – Maladie de *G60.0*
- - - 2L – Maladie de *G60.0*
- - - 2M – Maladie de *G60.0*
- - - 2N – Maladie de *G60.0*
- - - 2O – Maladie de *G60.0*
- - - 2P – Maladie de *G60.0*
- - - 2Q – Maladie de *G60.0*
- - - 2U – Maladie de *G60.0*
- - - 2V – Maladie de *G60.0*
- - - 2W – Maladie de *G60.0*
- - - 2Y – Maladie de *G60.0*
- - - 2Z – Maladie de *G60.0*
- - Récessif type
- - - 2 due à une mutation de SPG11 – Maladie de *G60.0*
- - - Ouvrier – Maladie de *G60.0*
- - Axonal autosomique récessif
- - Acrodystrophie – Maladie de *G60.0*
- - Due à un défaut du métabolisme du cuivre – Maladie de *G60.0*
- - Intermédiaire autosomique
- - Dominant
- - - A – Maladie de *G60.0*
- - - B – Maladie de *G60.0*
- - - C – Maladie de *G60.0*
- - - D – Maladie de *G60.0*
- - - E – Maladie de *G60.0*
- - - Type F – Maladie de *G60.0*
- - Récessif type
- - - A – Maladie de *G60.0*
- - - B – Maladie de *G60.0*
- - - C – Maladie de *G60.0*
- - - D – Maladie de *G60.0*
- - Lié X type
- - 1 – Maladie de *G60.0*
- - 2 – Maladie de *G60.0*
- - 3 – Maladie de *G60.0*
- - 4 – Maladie de *G60.0*
- - 5 – Maladie de *G60.0*
- - 6 – Maladie de *G60.0*

Charcot-Marie-Tooth – suite

- Type
- 1 associée à PMP2 → Maladie de *G60.0*
- 2 associée à DNAJB2 → Maladie de *G60.0*
- 2T → Maladie de *G60.0*
- 4C4 → Maladie de *G60.0*
- → Maladie
- *G60.0*

Charge

- Association CHARGE] → Syndrome *Q87.8*
- Contraception → Autres prises en *Z30.8*
- Domicile, nécessitant des soins → Parent à *Z63*
- → Syndrome CHARGE [Association *Q87.8*

Charlevoix-Saguenay] → ARSACS [Ataxie spastique autosomique récessive de *G11.1***Charlie M → Syndrome *Q87.0*****Charnière) de la région lombo-sacrée sans précision ou non associée à une scoliose → Malformation congénitale (*Q76.4*****Chassaing-Lacombe → Chondrodysplasie dominante liée à l'X type *Q78.9*****Chasse → Syndrome (de): *K91.1*****Chat →**

- Distomatose hépatique à douve du foie du *B66.0†, K77.0**
- Infection par douve du foie du *B66.0*
- Maladie des griffes du *A28.1*
- Syndrome des yeux de *Q92.8*

Chaudhry

v./v.a. Gorlin-Chaudhry-Moss

Chaudière/bouilloire → Accident dû à: Explosion de *W49.9!***Chauffard**

- Still → Syndrome de *M08.29*
- → Syndrome de Minkowski- *D58.0*

Chaussures orthopédique(s) → *Z46.7***Chauveau**

v./v.a. Davignon-Chauveau

Chavany

v./v.a. Foix-Chavany-Marie

CHC [carcinome hépatocellulaire] → *C22.0***Chédiak-Higashi atypique → Syndrome de *E70.3*****Cheilite**

- Commissurale → *K13.0*
- Due à Candida → *B37.88*
- Exfoliatrice → *K13.0*
- Glandulaire → *K13.0*
- Nodosités [PLACK] → Syndrome de peau déciduale-leuconychie-kératose acrale ponctuée- *Q84.8*
- SAI → *K13.0*

Cheilodynie → *K13.0***Chéilo-gnatho-palatoschisis → *Q37.5*****Cheiloschisis → *Q36.9*****Cheilose**

- Cours
- Carence en vitamine B2 → *E53.0†, K93.8**

Cheilose – suite

- Cours – suite
- Pellagre → *E52†, K93.8**
- *K13.0*

Cheiro-spondylo-enchondromatose → *Q78.4***Chélateurs, non classés ailleurs → Intoxication: Antidotes et *T50.6*****Chéloïde**

- Addison → *L94.0*
- Cryptorchidie-dysplasie rénale → Syndrome de torticolis- *Q87.8*
- Folliculite sclerotisans nucae] → Acné *L73.0*
- -
- *L91.0*
- Cicatrice *L91.0*

Chéloïdienne → Blastomycose *B48.0***Chemotactic factor-2] → Amylose ALECT2 [Amylose à Leucocyte *E85.0*****Chenais**

v./v.a. Cestan Chenais

Cheratitis sèche au sens du syndrome de Sjögren → *M35.0†, H19.3****Cherstvoy**

v./v.a. Von Voss-Cherstvoy

Chérubinisme → *K10.8***Chérubisme → *K10.8*****Chester**

v./v.a. Erdheim-Chester

Cheval

- Complet → Syndrome de la queue de *G83.40*
- Incomplet → Syndrome de la queue de *G83.41*
- Non précisé → Syndrome de la queue de *G83.49*
- Rétine, sans décollement → Déchirure en fer à *H33.3*
- -
- Gomme de la queue de *A52.1†, G07**
- Lésion autre et non précisée de la queue de *S34.38*
- Malformations congénitales de la queue de *Q06.3*
- Rein en fer à *Q63.1*
- Syndrome traumatique
- - Complet de la queue de *S34.30*
- - Incomplet de la queue de *S34.31*
- - Tumeur maligne: Queue de *C72.1*

Chevauchement

- Cholangite
- - Biliaire primitive et d'hépatite auto-immune → *K75.4, K74.3*
- - Sclérosante primitive et d'hépatite auto-immune → *K75.4, K83.00*
- - Juvénile → Myosite de *M33.0*
- - Plusieurs dents → *K07.3*
- - Myosite de *M35.1*

Chevelu

- Cou →
- Carcinoma in situ: Peau du cuir *D04.4*

Chevelu – suite

- Cou → – suite
- Mélanome
- - In situ du cuir *D03.4*
- - Malin du cuir *C43.4*
- - Nævus à mélanocytes du cuir *D22.4*
- - Tumeur bénigne: Peau du cuir *D23.4*
- - Tumeur maligne: Peau du cuir *C44.4*
- Dermatophytie] → Dermatophytose du cuir *B35.0*
- Due traumatisme obstétrical
- - Sans précision → Lésion du cuir *P12.9*
- - - Meurtrissure du cuir *P12.3*
- Liée à une surveillance électronique continue → Lésion du cuir *P12.4*
- Toute partie] → cuir *T20*
- Traumatisme obstétrical → Autres lésions du cuir *P12.8*
- -
- Angiosarcome du cuir *C44.4*
- Arrachement du cuir *S08.0*
- - Carcinome à cellules de Merkel du cuir *C44.4*
- - Cuir
- - - *L02.8*
- - - *L03.8*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans du cuir *C44.4*
- - Dermatose pustuleuse érosive du cuir *L30.8*
- - Favus du cuir *B35.0*
- - Hypotrichose simple du cuir *L65.8*
- - Lésion traumatique superficielle du cuir *S00.0*
- - Mélanome malin familial du cuir *C43.4*
- - Pachydermie vorticellée primaire essentielle du cuir *Q82.8*
- - Plaie ouverte du cuir *S01.0*
- - Teigne du cuir *B35.0*
- **Chevelure par des poux → Infestation de la *B85.0***
- **Cheveux**
- Anagènes caduc →
- - Maladie des *L65.1*
- - Syndrome Noonan-like avec *Q87.1*
- Anormaux → Syndrome de leuconychie totale-lésions de type acanthosis nigricans- *Q84.4, L83*
- Crépus
- - Fil de fer) → Maladie de: Menkes (*E83.0*
- - - Syndrome des *E83.0*
- Déficit immunitaire → Hypoplasie du cartilage et des *Q78.5, D82.2*
- Fils de fer de Menkes → Syndrome des *E83.0*
- Frisé
- - Ankyloblépharon-dysplasie des ongles → Syndrome CHAND [*Q82.8*
- - Kératodermie acrale-carie → Syndrome des *Q82.8*

Cheveux – suite

- Laineux
- Hyperkératose palmoplantaire → Syndrome de fragilité cutanée- *Q82.8*
- Kératodermie palmoplantaire → Syndrome de *Q82.8*
- Sur nævus → *Q82.5*
- → *Q84.1*
- Non classées ailleurs → Anomalies congénitales de la morphologie des *Q84.1*
- SAI → Malformation congénitale des *Q84.2*
- →
- Anomalie
- Congénitales des *Q84.2*
- Couleur des *L67.1*
- Dysplasie ectodermique pure des ongles et des *Q82.8*
- Hétérochromie des *L67.1*

Cheville

- Congénitale → Malformation de: *Q74.2*
- Ligament
- Calcanéopéronier → Entorse et foulure de la *S93.42*
- Deltoïde → Entorse et foulure de la *S93.41*
- Tibiopéronier (antérieur) (postérieur), distal → Entorse et foulure de la *S93.43*
- Partie
- Non précisée → Entorse et foulure de la *S93.40*
- → Entorse et foulure de la *S93.48*
- Pied
- Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles de la *S90.81*
- Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles de la *S90.84*
- Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles de la *S90.86*
- Degré non précis →
- Brûlure
- *T25.0*
- Hanche et du membre inférieur, sauf *T24.0*
- Corrosion
- *T25.4*
- Hanche et du membre inférieur, sauf *T24.4*
- Formation de vésicules (non thermiques) → Autres lésions traumatiques superficielles de la *S90.82*
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles de la *S90.83*
- Nécrose des tissus → Gelure de la *T34.8*
- Orteils → Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: région de la *R02.07*
- Sans précision → Lésion traumatique
- *S99.9*
- Superficielle de la *S90.9*

Cheville – suite

- Pied – suite
- Seuls] → jambe [toute partie, sauf *T24*
- →
- Brûlure
- Premier
- Degré de la *T25.1*
- Degré de la hanche et du membre inférieur, sauf *T24.1*
- Troisième
- Degré de la *T25.3*
- Degré de la hanche et du membre inférieur, sauf *T24.3*
- Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: *T84.16*
- Corrosion du premier degré
- *T25.5*
- Hanche et du membre inférieur, sauf *T24.5*
- Corrosion du troisième degré
- *T25.7*
- Hanche et du membre inférieur, sauf *T24.7*
- Déformations acquises de la *M21.68*
- Écrasement d'autres parties de la *S97.8*
- Gelure superficielle de la *T33.8*
- Lésion traumatique
- Multiple
- *S99.7*
- Muscles et tendons au niveau de la *S96.7*
- Nerfs au niveau de la *S94.7*
- Vaisseaux sanguins au niveau de la *S95.7*
- Muscle
- Tendon intrinsèques au niveau de la *S96.2*
- Tendon long extenseur d'un orteil, au niveau de la *S96.1*
- Tendon long fléchisseur d'un orteil, au niveau de la *S96.0*
- Tendon non précisés, au niveau de la *S96.9*
- Tendons au niveau de la *S96.8*
- Nerf
- Niveau de la *S94.8*
- Non précisé, au niveau de la *S94.9*
- Tibial antérieur au niveau de la *S94.2*
- Nerf cutané sensitif au niveau de la *S94.3*
- Précisées de la *S99.8*
- Superficiel
- *S90.88*
- Multiples de la *S90.7*
- Vaisseau sanguin
- Niveau de la *S95.8*
- Non précisé, au niveau de la *S95.9*
- Plaies ouvertes multiples de la *S91.7*

Cheville – suite

- Pied – suite
- → – suite
- Rupture de ligaments au niveau de la *S93.2*
- Pronation → *M21.68*
- SAI → *S82.88*
- Unilatérale → Absence acquise de pied et *Z89.4*
- →
- Amputation traumatique
- Genou et la *S88.1*
- Pied au niveau de la *S98.0*
- Arthrite chronique juvénile
- Début systémique, articulation de la *M08.27*
- Forme oligo(pauci)- articulaire, articulation de la *M08.47*
- Arthrite juvénile idiopathique associée aux enthésopathies, articulation de la *M08.87*
- Articulation de la *T84.16*
- Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: articulation de la *T84.06*
- Contusion de la *S90.0*
- Déformation acquise de la *M21.68*
- Écrasement de la *S97.0*
- Luxation de la *S93.0*
- Maladie de Still de l'adulte, articulation de la *M06.17*
- Malformation acquise de la *M21.68*
- Péroné, impliquant: *S82.6*
- Plaie ouverte de la *S91.0*
- Présence d'une prothèse de *Z96.66*
- Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.37*
- Tibia, impliquant: *S82.5*
- Tuberculose de la *A18.0†, M01.17**

Cheyne-Stokes – Dyspnée de *R06.3***Chiari**

- v./v.a. Arnold-Chiari
- v./v.a. Budd-Chiari

Chiasma optique

- Dysgénésie du segment antérieur de l'œil → Syndrome d'hypoplasie de la fovéa avec anomalie du *Q15.8*

- →

- *S04.0*- Affections du *H47.4***Chiasmatique par anévrysme** – Compression *I67.10†, H48.8****Chien** –

- Dipylidiose [infection par cestodes du *B71.1*
- Infection par cestodes du *B67.4*

Chiffonniers – Maladie des *A22.1***Chignon dû à un traumatisme obstétrical** – Hématome en *P12.1***Chikungunya** – Fièvre de *A92.0*

Chilblain - Lupus érythémateux

- Familial type *L93.2*
- Type *L93.2*

CHILD - Syndrome *Q87.8***Child-Pugh**

- A - Cirrhose
- - Biliaire
- - - Primitive, stade *K74.3, K74.70!*
- - - Secondaire, stade *K74.4, K74.70!*
- - - Stade *K74.5, K74.70!*
- - Foie, stade *K74.6, K74.70!*
- B - Cirrhose
- - Biliaire
- - - Primitive, stade *K74.3, K74.71!*
- - - Secondaire, stade *K74.4, K74.71!*
- - - Stade *K74.5, K74.71!*
- - Foie, stade *K74.6, K74.71!*
- C - Cirrhose
- - Biliaire
- - - Primitive, stade *K74.3, K74.72!*
- - - Secondaire, stade *K74.4, K74.72!*
- - - Stade *K74.5, K74.72!*
- - Foie, stade *K74.6, K74.72!*

CHIME - Syndrome *Q87.8***Chimère 46,XX 46,XY**

- Hermaphrodite vrai - *Q99.0*
- - *Q99.0*

Chimioprophylaxie SAI - *Z29.28***Chimiothérapie**

- Affections - Examen de contrôle après *Z09.2*
- Cancer - *P04.1*
- Entretien SAI - *Z51.2*
- Mesures immunosuppressives - Immunocompromission après radiothérapie, *D90*
- Néoplasie maligne - Cure combinée de radiothérapie et *Z51.82*
- Prophylactique
- - Locale - *Z29.20*
- - Systémique - *Z29.21*
- - - mesure
- - - *Z29.2*
- - - *Z29.28*
- Tumeur maligne -
- - Antécédents personnels de *Z92.6*
- - Examen de contrôle après *Z08.2*
- - Séance de *Z51.1*
- - -
- - Convalescence après *Z54.2!*
- - Envie de vomir au cours de *R11, Y57.9!*
- - Formes de *Z51.2*
- - Nausées au cours de *R11, Y57.9!*
- - Vomissements au cours de *R11, Y57.9!*

Chimique

v./v.a. Agent chimique

Chimique -suite

- 1er degré du vagin - Brûlure *T28.8*
- 2e degré du vagin - Brûlure *T28.8*
- 3e degré du vagin - Brûlure *T28.8*
- Aspiration due anesthésie
- - Cours
- - - Grossesse - Pneumonie *O29.0*
- - - Puerpéralité - Pneumonie *O89.0*
- - - Travail et de l'accouchement - Pneumonie *O74.0*
- - - Pneumonie *J95.4*
- Col de l'utérus survenant après les états classés en O00-O07 - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine *O08.6*
- Environnement - Fœtus et nouveau-né affectés par l'exposition de la mère à des substances *P04.6*
- Intestin survenant après les états classés en O00-O07 - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine *O08.6*
- Ligament large survenant après les états classés en O00-O07 - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine *O08.6*
- Nutritionnel
- - Connues comme dangereuses et nuisibles - Recherche et acceptation d'interventions physiques, *Z64.8*
- - - Fœtus et nouveau-né affectés par une utilisation par la mère de substances *P04.5*
- Sang
- - Sans précision - Résultat anormal des examens *R79.9*
- - - Autres résultats anormaux précisés des examens *R79.8*
- Tissu périurétral survenant après les états classés en O00-O07 - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine *O08.6*
- Utérus survenant après les états classés en O00-O07 - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine *O08.6*
- Vaginal degré
- - 2a - Brûlure *T28.8*
- - 2b - Brûlure *T28.8*
- Vessie survenant après les états classés en O00-O07 - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine *O08.6*
- -
- - Dermite
- - - Allergique de contact due à d'autres produits *L23.5*
- - - Contact, sans précision, due à d'autres produits *L25.3*
- - - Irritante de contact due à d'autres produits *L24.5*
- - Diabète: *R73.0*
- - Œsophagite *K20.8*
- - Otite aiguë externe: *H60.5*
- - Péritonite: *T81.6*
- - Sclérose systémique due
- - - Médicaments et des produits *M34.2*

Chimique -suite

- - -suite
- - Sclérose systémique due -suite
- - - Substances *M34.2*
- - Ulcère de l'œsophage: dû à l'ingestion de: produits *K22.1*
- - Voies de fait/agression par : Agent *Y09.9!*

CHIP [Clonal hematopoiesis of indeterminate potential] - *U62.00!***Chique - Infestation par puce- B88.1****Chirurgie**

- Bariatrique) (régime alimentaire) - Peau flasque ou affaissée: après une perte de poids (*L98.7*
- Cardiaque
- - Due présence prothèse cardiaque -
- - - Défaillance cardiaque après *I97.1*
- - - Insuffisance cardiaque après *I97.1*
- - - Autres troubles fonctionnels après *I97.1*
- - Cataracte [de l'aphaque] - Kératopathie (bulleuse) après *H59.0*
- - Obstétrical acte visée diagnostique thérapeutique
- - Y compris accouchement SAI -
- - - Anoxie cérébrale survenant après une césarienne, un acte de *O75.4*
- - - Arrêt cardiaque survenant après une césarienne, un acte de *O75.4*
- - - Insuffisance cardiaque survenant après une césarienne, un acte de *O75.4*
- - - Autres complications d'un acte de *O75.4*
- Plastique
- - Correctrice pour cicatrice après traumatisme - *Z42*
- - Motifs cosmétiques - *Z41.1*
- - Transurétrale - Rétrécissement urétral secondaire à *N99.18*
- - -
- - - Échec du déclenchement (du travail) par: *O61.1*
- - Lordose après *M96.4*

Chlamydia

- Anus et du rectum - Infection à *A56.3*
- Appareil génito-urinaire, sans précision - Infection à *A56.2*
- Femme - Affection inflammatoire pelvienne à *A56.1†, N74.4**
- Organes urinaires et génitaux - Infection à *A56.2†, N29.1**
- Partie inférieure de l'appareil génito-urinaire - Infection à *A56.0*
- Pelvi-péritonéale et des autres organes génito-urinaires - Infection à *A56.1*
- Pharynx - Infection à *A56.4*
- Précisées - Autres infections à *A74.8*
- Psittaci - Infection à *A70*
- Trachomatis transmises par voie sexuelle - Infections à *A56*
- Transmise par voie sexuelle, autres localisations - Infection à *A56.8*
- -

Chlamydia –suite

- - -suite
- - Cervicite à A56.0
- - Cervico-vaginite à A56.0
- - Conjonctivite
- - - A74.0†, H13.1*
- - - Néonatale à P39.1
- - Cystite à A56.0
- - Endométrite à A56.1†, N74.4*
- - Épididymite à A56.1†, N51.1*
- - Infection génitale à A56.2
- - Lymphogranulomatose vénérienne à A55
- - Orchite à A56.1†, N51.1*
- - Périhépatite à A74.8†, K67.0*
- - Péritonite à A74.8†, K67.0*
- - Pneumonie congénitale à P23.1
- - Pneumonie due à J16.0
- - Rétrécissement du rectum dû à une infection à A55†, K93.8*
- - Salpingite à A56.1†, N74.4*
- - Syndrome de Fitz-Hugh-Curtis à A74.8†, K67.0*
- - Urétrite à A56.0
- - Vulvo-vaginite à A56.0

Chlamydiae SAI – A74.9**Chloasma**

- Mélasme] – L81.1
- Paupière
- - Hyperthyroïdie – E05.9†, H03.8*
- - -
- - - H02.7
- - - Ochronose avec E70.2†, H03.8*

Chlororchis sinensis – Distomatose du foie à B66.1†, K77.0***Chloramphénicol**

- Nouveau-né – Syndrome gris dû à l'administration de P93
- - Intoxication: Groupe du T36.2

Chlorate – Intoxication au T60.3**Chloré**

- Congénitale – Diarrhée P78.3
- - Solvants du groupe: composés L24.2

Chlore gazeux – Effet toxique: T59.4**Chlorhydrique – Acide: T54.2****Chlorofluorocarbures –**

- Effet toxique: T53.5
- Intoxication par T53.5

Chloroforme – Effet toxique: T53.1**Chlorome en rémission complète – C92.31****Chloroquine – Maculopathie toxique provoquée par l'(hydroxy-) H35.38****Chlorure de méthylène – T53.4****CHM – H31.2****Choanale**

- Anomalie des yeux – Syndrome de diarrhée intraitable-atrésie Q87.8

Choanale –suite

- Bilatérale – Atrésie Q30.0
- Postérieure-lymphoedème – Syndrome d'atrésie Q82.08, Q30.0
- Unilatérale – Atrésie Q30.0

Choanes

- Athélie-hypothyroïdie-retard pubertaire-petit taille – Syndrome d'atrésie des Q87.1
- Déficience intellectuelle lié à l'X limité à la femme – Syndrome de dysmorphie faciale-petite taille-atrésie des Q87.0
- Microphthalmie – Syndrome d'arhinie-atrésie des Q87.0
- Surdité-cardiopathie-dysmorphie cranio-faciale – Syndrome d'atrésie des Q87.8

- -

- - Atrésie des Q30.0

- - Bord postérieur cloison nasal

- - - C11.3

- - - D10.6

- - Polype (des): J33.0

- - Sténose acquise des J34.8

- - Syndrome d'hypoplasie du rayon radial-atrésie des Q71.8, Q30.0

Choc

- Allergique SAI – T78.2
- Cardiogénique – R57.0
- Consécutif à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire – O08.3
- Courant électrique – T75.4
- Culturel – F43.2
- Cytokinique temporairement associé au COVID-19 – U10.9
- Émotionnel et tension, sans précision – État de R45.7
- Endotoxique
- - Hypovolémique) pendant ou après un acte à visée diagnostique et thérapeutique – T81.1
- - - R57.8
- Foudre – T75.0
- Hyperkaliémie – Syndrome de bradycardie avec insuffisance rénale, bloc auriculo-ventriculaire, E87.5, T88.8
- Hypoglycémique au cours de diabète MODY [Maturity onset diabetes of young people] – E11.61
- Hypovolémique – R57.1
- Immédiat (retardé) faisant suite à un traumatisme – T79.4
- Obstétrical – O75.1
- Pendant
- - Acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classé ailleurs – T81.1
- - Travail et l'accouchement – O75.1
- Post-opératoire
- - SAI – T81.1
- - Survenant après les états classés en O00-O07 – O08.3
- Psychique – F43.0

Choc –suite

- Rachidien – Trouble des fonctions vésicales du à un G95.82
- Sans précision – R57.9
- Traumatique – T79.4
- - Autres R57.8

Choc anaphylactique

- Effets indésirables d'une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée – T88.6
- Intolérance alimentaire – T78.0
- Sérum – T80.5
- Vaccin contre le COVID-19 – T88.6, U12.9!
- - T78.2

Choc anesthésique

- Substance appropriée et correctement administrée – T88.2
- - T88.2

Choc septique

- Avortement – O08.0, R57.2
- Escherichia coli – A41.51, R57.2
- Grossesse extra-utérine – O08.0, R57.2
- Grossesse molaire – O08.0, R57.2
- Haemophilus influenzae – A41.3, R57.2
- Mesures chirurgicales – T81.1, R57.2
- Micro-organismes Gram négatif – A41.58, R57.2
- Moment de survenue incertain par rapport à l'admission à l'hôpital – R57.2, U69.85!
- Non nosocomial – R57.2, U69.83!
- Nosocomial – R57.2, U69.84!
- Pendant une intervention chirurgicale – T81.1, R57.2
- Perfusion, injection thérapeutique ou transfusion – T80.2, R57.2
- Post-opératoire – T81.1, R57.2
- Pseudomonas – A41.52, R57.2
- Staphylococcus aureus – A41.0, R57.2
- Staphylocoque
- - Coagulase-négatifs – A41.1, R57.2
- - - A41.2, R57.2
- Streptocoques – A40.9, R57.2
- - R57.2

Choc toxique

- Bactérien – Syndrome du A48.3
- Utilisation de tampon – Syndrome du A48.3
- - SCT [Syndrome de A48.3

Cholangiectasie – K83.8**Cholangiocarcinome**

- Hilaire – C24.0
- - C22.1

Cholangiocellulaire – Carcinome C22.1**Cholangiolite**

- Extrahépatique – K83.09
- Gangréneuse – K83.09
- Intrahépatique – K83.09
- - K83.09

Cholangite

- v./v.a. Angiocholite
- Biliaire primitif
- - Hépatite auto-immune → Chevauchement de *K75.4, K74.3*
- - - *K74.3*
- Cytomégalo-virus → *B25.88†, K93.8**
- Scarlatineuse → *A38†, K87.0**
- Sclérosant
- - IgG4 → *K83.01*
- - Néonatale isolée → *K83.00*
- - Primitif
- - - Hépatite auto-immune → Chevauchement de *K75.4, K83.00*
- - - - PSC [*K83.00*]
- - Secondaire → *K83.01*
- - - NISCH [Syndrome néonatal d'ichtyose-*K83.00, Q80.8*]
- Cholécystite**
- Aigu →
- - *K81.0*
- - Calcul de la vésicule biliaire avec *K80.0*
- Cholélithiase SAI → *K80.1*
- Chronique → *K81.1*
- Emphysémateuse (aiguë) sans calcul → *K81.0*
- Gangréneuse sans calcul → *K81.0*
- Lithiasique → *K80.10*
- Sans précision → *K81.9*
- Suppurée sans calcul → *K81.0*
- -
- - *K81.8*
- - Calcul
- - - Bloqué
- - - - Canal biliaire SAI sans précision ou sans angiocholite ni *K80.5*
- - - - Canal cystique sans précision ou sans *K80.2*
- - - - Vésicule biliaire sans précision ou sans *K80.2*
- - - Canal biliaire
- - - - *K80.4*
- - - - Sans angiocholite ni *K80.5*
- - - Vésicule biliaire
- - - - Forme de *K80.1*
- - - - Sans *K80.2*
- - Cholécystolithiase sans précision ou sans *K80.2*
- - Cholédocholithiase sans précision ou sans angiocholite ni *K80.5*
- - Cholélithiase
- - - Hépatique sans précision ou sans angiocholite ni *K80.5*
- - - Intra-hépatique sans précision ou sans angiocholite ni *K80.5*
- - - Sans précision ou sans *K80.2*
- - Colique
- - - Biliaire (récidivante) sans précision ou sans *K80.2*

Cholécystite –suite

- - -suite
- - Colique –suite
- - - Hépatique (récidivante) sans précision ou sans angiocholite ni *K80.5*
- - Lithiase du canal cholédoque sans précision ou sans angiocholite ni *K80.5*

Cholécysto

- Colique → Fistule *K82.3*
- Duodénale → Fistule *K82.3*

Cholécystolithiase sans précision ou sans cholécystite → *K80.2***Cholédochite**

- Purulente → *K83.08*
- - *K83.09*

Cholédocholithiase sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite → *K80.5***Cholédoco-duodénale → Fistule *K83.3*****Cholédoque**

- Sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite → Lithiase du canal *K80.5*
- -

- - - Atrésie du canal *Q44.2*
- - Canal: *C24.0*
- - Carcinome
- - - *C24.0*
- - - Canal *C24.0*
- - Inflammation du *K83.09*
- - Kyste du *Q44.4*

Cholédocholithiase

- Hépatique sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite → *K80.5*
- Intra-hépatique sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite → *K80.5*
- Mutation du gène ABCB4 → *K80.80*
- SAI → Cholécystite avec *K80.1*
- Sans précision ou sans cholécystite → *K80.2*
- - Autres *K80.8*

Cholédocystocholedocholithiase → *K80.80***Choléra**

- Seul → Nécessité d'une vaccination contre le *Z23.0*
- TAB] → Nécessité d'une vaccination contre le choléra et la typhoïde-paratyphoïde [*Z27.0*]
- Typhoïde-paratyphoïde [choléra + TAB] → Nécessité d'une vaccination contre le *Z27.0*
- Vibrio cholerae 01, biovar cholerae → *A00.0*
- - *A00.9*

Cholerae

- 01 biovar
- - Cholerae → Choléra à Vibrio *A00.0*
- - El Tor → A Vibrio *A00.1*
- - Choléra à Vibrio cholerae 01, biovar *A00.0*

Cholestase

- Gravidique → *O26.60*
- Intra-hépatique
- - Cours de la grossesse → *O26.60*
- - Familiale → *K71.0*

Cholestase –suite

- Intra-hépatique –suite
- - Gestationnelle récidivante → *O26.60*
- - Néonatale par déficit en citrine → *E72.2*
- - Progressive familiale → *K74.5*
- - Récurrence bénigne] → BRIC [*K71.0*]
- Lésion des hépatocytes → *K71.0*
- Liée à la nutrition parentérale → *K91.88*
- Lymphœdème → Syndrome de *K71.0*
- Malabsorption → Défaut de synthèse des acides biliaires avec *K76.8*
- Pure → *K71.0*
- -
- - Maladie toxique du foie avec *K71.0*
- - Syndrome d'arthrogrypose-insuffisance rénale- *Q89.7*

Cholestéatome

- Oreille
- - Externe → *H60.4*
- - Moyenne → *H71*
- Réaction inflammatoire → *H71*
- Récidivant après mastoïdectomie → *H95.0*
- Tympan → *H71*

Cholestérol

- v./v.a. lécithine-cholestérol-acyltransférase
- 7alpha-hydroxylase → Hypercholestérolémie due au déficit en *E78.0*
- Poussée aiguë → Pneumonie à *J84.81*
- Sans mention de poussée aiguë → Pneumonie à *J84.80*
- -

- - Déficit en protéine de transfert des esters de *E78.4*
- - Maladie de stockage des esters du *E75.5*

Cholestérolose de la vésicule biliaire → *K82.4***Cholestérose cérébro-tendineuse [van Bogaert-Scherer-Epstein] → *E75.5*****Choline → Carence en *E63.8*****Cholinergique**

- Aigu → Syndrome *T44.1*
- -

- - Intoxication: Autres parasymphomimétiques [*T44.1*]
- - Urticairer *L50.5*

Chômage

- Sans précisions → *Z56*
- - Difficultés liées à l'emploi et au *Z56*

Chondrite

- Tuberculeux
- - Intervertébrale → *A18.0†, M49.09**
- - - *A18.0†, M01.19**
- - Ulcères buccaux et génitaux avec *M35.2, M94.1*

Chondro

v./v.a. dermo-chondro-cornéen

Chondrocalcinose

- Familiale → *M11.19*
- SAI → *M11.2*

Chondrocalcinoses – suite

- Autre *M11.2*

Chondro-costales [Tietze] – Syndrome des articulations *M94.0***Chondrodermite nodulaire chronique de l'hélix** – *H61.0***Chondrodysplasia punctata type Sheffield** – *Q77.3***Chondrodysplasie**

- Anomalie du développement sexuel – Syndrome de *Q87.1*
- Associé à QRICH1 – Syndrome de déficience intellectuelle – *Q87.1*
- Blomstrand – *Q78.8*
- Congénitale calcifiante – *Q77.3*
- Dominante liée à l'X type Chassaing-Lacombe – *Q78.9*
- Goldblatt – *Q78.8*
- Hémangiome – *Q78.4*
- Létale autosomique récessive – *Q78.8*
- Luxation articulaire type gPAPP – *Q79.8*
- Métaphysaire type
 - Jansen – *Q78.5*
 - Kaitila – *Q78.5*
 - McKusick
 - Déficit immunitaire – *Q78.5, D82.2*
 - *Q78.5*
 - Rosenberg – *Q78.5*
 - Schmid – *Q78.5*
 - Spahr – *Q78.5*
- Ponctuelle
 - Brachytéléphalangie – *Q77.3*
 - Dominant lié X
 - CDPX2] – *Q77.3*
 - *Q77.3*
 - Liée à X type 2 – *Q77.3*
 - Rhizomélique
 - Type
 - 1 – *Q77.3*
 - 2 – *Q77.3*
 - 3 – *Q77.3*
 - 5 – *Q77.3*
 - *Q77.3*
 - Tibiométacarpienne – *Q77.3*
 - Type Toriello – *Q77.3*
 - *Q77.3*
 - Spondylo-métaphysaire – Syndrome de leucodystrophie hypomyélinisante avec *E75.2, Q77.8*
 - Type Grebe – *Q78.8*

Chondrodystrophie

- Congénitale calcifiante – *Q77.3*
- SAI – *Q78.9*

Chondrodystrophique –

- Myotonie
 - *G71.1*
 - *Q78.8*

Chondrodystrophique – suite

- Nanisme *Q77.4*

Chondroectodermique – Dysplasie *Q77.6***Chondrogénèse imparfaite** – *Q77.4***Chondroïde**

- Coccyx – Chordome *C41.4*
- Rachis – Chordome *C41.2*

Chondrolyse – *M94.3***Chondromalacie**

- Patellaire familiale – *M22.4*
- *M94.2*

Chondromalacique – Rotule *M22.4***Chondromatose**

- Articulaire – *D48.0*
- Métaphysaire avec acidurie D-2-hydroxyglutarique – *Q78.4, E72.8*

Chondromyxoïde

- Côte – Fibrome *D16.70*
- Maxillaire inférieur – Fibrome *D16.5*
- Os
 - Court membre
 - Inférieurs – Fibrome *D16.3*
 - Supérieur – Fibrome *D16.1*
 - Long membre
 - Inférieurs – Fibrome *D16.2*
 - Supérieurs – Fibrome *D16.0*
 - Pelvis – Fibrome *D16.8*
 - Rachis – Fibrome *D16.6*
 - Sternum – Fibrome *D16.71*
 - Tête – Fibrome *D16.41*
 - *D16.9*

Chondro-ostéoplastique – Trachéo-bronchopathie *J98.0***Chondropathie**

- Genou – *M23.89*
- Rotulienne – *M22.4*
- *M94.99*

Chondrosarcome

- Acétabulum – *C41.4*
- Bras – *C40.0*
- Cartilage articulaire – *C41.9*
- Clavicule – *C41.32*
- Côte – *C41.30*
- Épaule – *C40.0*
- Fémur – *C40.2*
- Juxtacortical – *C41.9*
- Localisations contiguës – *C41.8*
- Mandibule – *C41.1*
- Maxillaire supérieur – *C41.02*
- Omoplate – *C40.0*
- Os
 - Court membre
 - Inférieurs – *C40.3*
 - Supérieur – *C40.1*
 - Crâne – *C41.01*

Chondrosarcome – suite

- Os – suite

- Longs du membres inférieurs – *C40.2*

- Membres, à localisations contiguës – *C40.8*

- Pelvis – *C41.4*

- Vertèbre thoracique – *C41.2*

- *C41.9*

Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique

- Tissu mou

- Abdomen – *C49.4*

- Lésion à localisations contiguës – *C49.8*

- Membre

- Inférieurs – *C49.2*

- Supérieurs – *C49.1*

- Pelvis – *C49.5*

- Tête – *C49.0*

- Thorax – *C49.3*

- Tronc – *C49.6*

- *C49.9*

CHOPS – Syndrome de *Q87.8***Chordée congénitale** – *Q54.4***Chordoïde – Gliome** *C71.5***Chordome**

- Angle ponto-cérébelleux – *D43.1*
- Bénin de l'angle ponto-cérébelleux – *D33.1*
- Chondroïde
 - Coccyx – *C41.4*
 - Rachis – *C41.2*
- Colonne lombaire – *C41.2*
- Malin de l'angle ponto-cérébelleux – *C71.6*
- Os du crâne – *C41.01*
- Sacrum – *C41.4*
- *C80.9*

Chorée

- Acanthocytose – *E78.6*
- Bénin
 - Atteinte striatale – Syndrome de *G25.5, G23.9*
 - Familiale – *G25.5*
- Chronique progressive héréditaire de Huntington – *G10*
- Huntington
 - Démence – *G10†, F02.2**
 - *G10*
 - Démence de la *F02.2**
 - Juvénile – *I02.9*
 - Médicamenteuse – *G25.4*
 - Paraplégie spastique – Atrophie optique infantile avec *E71.1*
 - Rhumatismal
 - Atteinte cardiaque
 - Tout type classée en *I01.-* – *I02.0*
 - *I02.0*
 - Sans atteinte cardiaque – *I02.9*

Chorée –suite

- Rhumatismal –suite
- - - 102.9
- SAI
- - Atteinte cardiaque - 102.0
- - - G25.5
- Sydenham - 102
- - Autres G25.5

Choréoathétose

- Dystonique paroxystique avec ataxie épisodique et spasticité - G24.8
- Hypothyroïdie-détresse respiratoire néonatale - Syndrome de E03.1†, J99.8*, G25.5
- - Syndrome de convulsions infantiles- G40.4

Chorio-adénome destructeurs - D39.2**Chorio-amniotite -**

- O41.1
- Fœtus et nouveau-né affectés par une P02.7

Choriocarcinome

- Gestationnel - C58
- Glande pinéale - C75.3
- Lobe frontal - C71.1
- Lobe occipital - C71.4
- Lobe pariétal - C71.3
- Lobe temporal - C71.2
- Ovarien primitif non gestationnel - C56
- SAI - C58
- Système nerveux central - C72.9

Chorio-encéphalite

- Aiguë - A87.2†, G05.1*
- Lymphocytaire - A87.2†, G05.1*
- Séreuse - A87.2†, G05.1*

Chorio-épithéliome SAI - C58**Chorioideae - Atrophie gyrate H31.2****Chorioïdien -**

- Anastomose congénitale entre vaisseaux rétiniens et Q14.8
- Effusion H31.4

Chorioïdite syphilitique

- Congénital
- - Tardive - A50.3†, H32.0*
- - - A50.0†, H32.0*
- Tardive - A52.7†, H32.0*

Chorioméningite

- Aiguë - A87.2†, G02.0*
- Lymphocytaire
- - Séreuse aiguë - A87.2†, G02.0*
- - - A87.2†, G02.0*
- Séreuse - A87.2†, G02.0*

Choriorétinien

- Cours
- - Maladies classées ailleurs - Autres affections H32.8*
- - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs - Affections H32.0*

Choriorétinien –suite

- Myopie - Syndrome d'ectopie du cristallin-dystrophie Q15.8
- Péripapillaire hélicoïdale - Dégénérescence H31.2
- Progressive - Atrophie bifocale H35.5
- Télécanthus] - Syndrome MMCAAT [microcornée-myopie avec atrophie Q15.8
- Traitement chirurgical du décollement - Cicatrices H59.8
- -
- - Cicatrices H31.0
- - Colobome Q14.8

Choriorétinite

- Congénitale à toxoplasmose - P37.1†, H32.0*
- Cours de syphilis tardive - A52.7†, H32.0*
- Disséminée au cours de neurosyphilis - A52.1†, H32.0*
- Foyer - H30.0
- SAI - H30.9
- Sans précision - H30.9
- Syphilitique
- - Congénital
- - - Tardive - A50.3†, H32.0*
- - - - A50.0†, H32.0*
- - Disséminée - A52.7†, H32.0*
- - - A51.4†, H32.0*
- Toxoplasma - B58.0†, H32.0*
- Tuberculeuse - A18.5†, H32.0*
- - Autres H30.8

Choriorétinopathie

- Microcéphalie autosomique récessive - Syndrome de Q87.8
- Séreuse centrale - H35.7
- - Syndrome de papille optique colobomateuse-atrophie maculaire- Q14.8

Choroïde

- Forme infantile - Calcifications du plexus G93.88
- Rétine - Hyperornithinémie avec atrophie sinieuse de la E72.4
- Sans précision - Affection de la H31.9
- -
- - Affections précisées de la H31.8
- - Atrophie de la H31.1
- - Carcinome des plexus C71.5
- - Décollement de la H31.4
- - Dystrophie héréditaire de la H31.2
- - Hémorragie et rupture de la H31.3
- - Malformation congénitale de la Q14.3
- - Papillome
- - - Atypique des plexus C71.5
- - - Plexus D33.0
- - Sclérose de la H31.1
- - Syphilis secondaire de la A51.4†, H32.0*
- - Tuberculose de la A18.5†, H32.0*
- - Tumeur bénigne: D31.3

Choroïde –suite

- - -suite
- - Tumeur maligne: C69.3
- Choroïdémie**
- Surdité et obésité - Q87.8
- - H31.2
- Choroïdien**
- Alopecie - Syndrome d'atrophie H31.1, Q82.8
- Aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire) - Dystrophie H31.2
- Expulsive - Hémorragie H31.3
- SAI - Hémorragie H31.3
- -
- - Dégénérescence H31.1
- - Mélanome C69.3
- - Néovascularisation H31.8

Choroïdite

- Foyer - H30.0
- Serpigneuse - H30.8
- Tuberculeuse - A18.5†, H32.0*
- - H30.9

Choroïdopathie interne ponctuée - H31.8**Chotzen**

v./v.a. Saethre-Chotzen

Chou-fleur» - Oreille «en M95.1**Christian**

v./v.a. Hand-Schüller-Christian
v./v.a. Pfeifer-Weber-Christian
v./v.a. Weber-Christian

- - Syndrome des pouces en adduction-arthrogrypose, type Q87.0

Christiansen

v./v.a. Bosma-Henkin-Christiansen

Christianson - Syndrome de Q87.8**Christianson-Fourie - Dysplasie ectodermique hidrotique type Q82.8****Christmas - Maladie de D67****Christol**

v./v.a. Bazex-Dupré-Christol

Christ-Siemens-Touraine - Syndrome de Q82.4**Chrome**

- Composés - Effet toxique: T56.2
- -
- - L23.0

Chromhidrose - L75.1**Chromomycose**

- Cutanée - B43.0†, L99.8*
- Sous-cutané
- - Abcès - B43.2†, L99.8*
- - Kyste - B43.2†, L99.8*
- -
- - B43.9
- - Formes de B43.8

Chromomycotique du cerveau - Abcès

B43.1†, G07*

Chromophobe

- Hypophyse -
- Adénocarcinome *C75.1*
- Carcinome *C75.1*
- Carcinome rénal *C64*

Chromosome

- 1
- Anneau - *Q93.2*
- Disomie uniparentale origine
- Maternelle du *Q99.8*
- Paternelle du *Q99.8*
- 2
- Anneau - *Q93.2*
- Disomie uniparentale maternelle du *Q99.8*
- 3 en anneau - *Q93.2*
- 4
- Anneau - *Q93.2*
- Déléction
- Bras court du *Q93.3*
- Partielle du bras court du *Q93.3*
- 5
- Anneau - *Q93.2*
- Del(5q) - Syndrome myélodysplasique avec déléction isolée du *D46.6*
-
- Déléction
- Bras court du *Q93.4*
- Partielle du bras court du *Q93.4*
- Syndrome de déléction du bras court du *D46.6*
- 6
- Anneau - *Q93.2*
- Disomie uniparentale
- Maternelle du *Q99.8*
- Paternelle du *Q99.8*
- 7 en anneau - *Q93.2*
- 8 en anneau - *Q93.2*
- 9 en anneau - *Q93.2*
- 10 en anneau - *Q93.2*
- 11
- Anneau - *Q93.2*
- Disomie uniparentale
- Maternelle du *Q99.8*
- Paternelle du *Q99.8*
- 12 en anneau - *Q93.2*
- 13
- Anneau - *Q93.2*
- Disomie uniparentale paternelle du *Q99.8*
- 14 en anneau - *Q93.2*
- 15
- Anneau - *Q93.2*
- Isodicentrique - Syndrome du *Q99.8*
- 16
- Anneau - *Q93.2*

Chromosome -suite

- 16 -suite
- Disomie uniparentale maternelle du *Q99.8*
- 17 en anneau - *Q93.2*
- 18 en anneau - *Q93.2*
- 18p - Monosomie partielle du *Q93.5*
- 19 en anneau - *Q93.2*
- 20 en anneau - *Q93.2*
- 21 en anneau - *Q93.2*
- 22 en anneau - *Q93.2*
- Anneau - *Q93.2*
- Dicentriques - *Q93.2*
- Entier
- Mosaïque chromosomique non-disjonction mitotique -
- Monosomie d'un *Q93.1*
- Trisomie
- *Q92.1*
- Non-disjonction méiotique -
- Monosomie d'un *Q93.0*
- Trisomie d'un *Q92.0*
- Marqueurs supplémentaires - *Q92.6*
- Philadelphie Ph1 positif
- Rémission complète - Leucémie myéloïde chronique [LMC], *C92.11*
- Leucémie myéloïde chronique, *C92.10*
- Sexuel
- Anormal
- Sauf iso (Xq) - Caryotype 46,X avec *Q96.2*
- Mosaïque chromosomique, 45,X/ lignées cellulaires avec *Q96.4*
- Phénotype
- Féminin
- Sans précision - Anomalie des *Q97.9*
- Autres anomalies précisées des *Q97.8*
- Masculin
- Sans précision - Anomalie des *Q98.9*
- Autres anomalies précisées des *Q98.8*
- Structure anormale - Homme avec *Q98.6*
- Homme avec mosaïque des *Q98.7*
- X
- Bruton] (avec déficit de l'hormone de croissance) - Agammaglobulinémie: liée au *D80.0*
- Fragile - *Q99.2*
-
- Ataxie (de): spinocérébelleuse récessive liée au *G11.1*
- Disomie uniparentale
- Maternelle du *Q99.8*
- Paternelle du *Q99.8*
- Femme avec plus de trois *Q97.1*
- Ichtyose liée au *Q80.1*
- Maladie lymphoproliférative liée au *D82.3*

Chromosome -suite

- X -suite
- -suite
- Mosaïque chromosomique, lignées avec divers nombres de *Q97.2*
- Syndrome
- Gusher lié au *H90.8*
- Klinefelter, homme avec plus de deux *Q98.1*
- Y
- Anneau - *Q98.6*
- Microdéléction du *Q98.6*
-
- Anomalies précisées des *Q99.8*
- Délétions partielles d'un *Q93.5*
- Duplication
- Bras du *Q92.3*
- Complète d'au moins un bras du *Q92.2*
- Chromosomique**
- 45 X
- 46,XX ou XY - Mosaïque *Q96.3*
- Lignées cellulaires avec chromosome sexuel anormal - Mosaïque *Q96.4*
- Génétiques anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère - Résultats *O28.5*
- Isolée del(5q) - Syndrome myélodysplasique associé à une anomalie *D46.6*
- Lignées avec divers nombres de chromosomes X - Mosaïque *Q97.2*
- Non-disjonction mitotique -
- Monosomie d'un chromosome entier, mosaïque *Q93.1*
- Trisomie
- 13, mosaïque *Q91.5*
- 18 mosaïque
- *Q91.1*
- 21, mosaïque *Q90.1*
- Chromosome entier mosaïque
- *Q92.1*
- Prématurée) du fœtus - Soins maternels pour anomalie *O35.1*
- Sans précision - Anomalie *Q99.9*
- Sujet normal - Inversion *Q95.1*
-
- Antécédents personnels de malformations congénitales et anomalies *Z87.7*
- Dépistage prénatal d'anomalies *Z36.0*
- Examen spécial de dépistage des malformations congénitales et anomalies *Z13.7*
- Chronic fatigue syndrome] - Syndrome de fatigue chronique [*G93.3***
- Chronic regional pain syndrome [CRPS] Typ I - *G90.59***
- Chronique**
- v./v.a. Type de maladie
- Chrysopidea - Fièvre à *A21.9***
- Chudley-McCullough - Syndrome de *Q87.8***

Chung-Jansen – Syndrome de *Q87.0***Churg**

v./v.a. Wegener-Klinger-Churg

Churg-Strauss – Syndrome de *M30.1***Chute**

- Due à d'autres affections peu claires – Tendance aux *R29.6*
- Eau) – Accident par *X59.9!*
- Objets lors de catastrophes naturelles – *X59.9!*
- Personne âgée – Tendance aux *R29.6*
- Prématurée des dents temporaires – *K00.6*
- Répétition, non classées ailleurs – *R29.6*
- Volume plasmatique – Polycythémie: due à: *D75.1*

Chyleux

- Mésentère – Kyste *I89.8†, K67.8**
- Péritoine – Kyste *I89.8†, K67.8**
- -
- - Ascite *I89.8*
- - Épanchement *J94.0*

Chyliforme – Épanchement

- *J94.0*
- Pleural *J94.0*

Chylocèle

- Non filarienne) – *I89.8*
- Tunique vaginale (non filarienne) SAI – *N50.8*

Chylomicronémie familiale – Syndrome de *E78.3***Chylomicrons – Maladie de rétention des** *E78.6***Chylopéricarde** – *I31.3***Chylothorax congénital** – *J94.0***Chylurie** – *R82.0***Chyprïote – Syndrome neuro-musculosquelettique type** *Q87.8***CIA**

- Type ostium
- - Primum – *Q21.2*
- - Secundum – *Q21.1*
- - Anomalie acquise du septum (ancienne): communication interatriale [*I51.0*

Cible d'une discrimination ou d'une persécution – *Z60***Cicatrice**

- v./v.a. Hernie sur cicatrice
- Adhérente (peau) – *L90.5*
- Amygdalienne (et adénoïdienne) – *J35.8*
- Chéloïde – *L91.0*
- Choriorétinien
- - Traitement chirurgical du décollement – *H59.8*
- - - *H31.0*
- Col utérin en tant que complication de l'accouchement – *O65.5*
- Conjonctive – *H11.2*
- Cornée – Carence en vitamine A avec *E50.6†, H19.8**

Cicatrice – suite

- Cornéenne tuberculeuse – *A18.5†, H19.8**
- Due à une césarienne antérieure – Soins maternels pour *O34.2*
- Fibrose cutanées – *L90.5*
- Hémorroïdaires cutanées résiduelles – *K64.4*
- Hypertrophique – *L91.0*
- Muqueuse nasale – *J34.8*
- Opacité cornéen
- - Sans précision – *H17.9*
- - - Autres *H17.8*
- Peau) – Difformité de la *L90.5*
- Post-inflammatoire (post-traumatique) de la macula (pôle postérieur) – *H31.0*
- SAI – *L90.5*
- Traumatisme – chirurgie plastique et correctrice pour *Z42*
- Utérine due à une intervention chirurgicale antérieure – Soins maternels pour *O34.2*
- Xérophtalmique cornée –
- - Avitaminose A avec *E50.6†, H19.8**
- - Carence en vitamine A avec *E50.6†, H19.8**
- - -
- - - Acné laissant des *L70.9*
- - - Carcinome pulmonaire sur *C34.9*
- - - Défiguration due à des *L90.5*
- - - Endométriose sur *N80.6*
- - - Reflux vésico-urétéral: avec *N13.7*

Cicatriciel

- Pinta [caraté] – Lésions cutanées *A67.2*
- Précisées de raréfaction du système pileux – Autres formes non *L65.8*
- Sans précision –
- - Alopecie *L66.9*
- - Raréfaction du système pileux non *L65.9*
- - -
- - - Formes d'alopecie *L66.8*
- - - Opération réparation d'un tissu *Z42*
- - - Pemphigoïde
- - - - *L12.1*
- - - - Oculaire *L12.1†, H13.3**
- - Soins maternels pour: plancher pelvien: *O34.8*

Cicatrisation

- Post-chirurgicale du glaucome – *H59.8*
- Secondaire d'une plaie – *T89.03*
- - Trouble de la *T89.03*

CIDEC – Lipodystrophie partielle familiale associée à *E88.1***Cigarettes électroniques [vapoteuse] – Trouble de la santé en lien avec l'utilisation de** *U07.0!***Ciguatera** – *T61.0***Cilia syndrome] [triade de Kartagener] – Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile** *Q89.3***Ciliaire**

- Cellule fusiforme type
- - A – Mélanome malin du corps *C69.4*
- - B – Mélanome malin du corps *C69.4*
- Chambre antérieur œil
- - Exsudatif – Kystes de l'iris, du corps *H21.3*
- - Implant – Kystes de l'iris, du corps *H21.3*
- - Parasitaire – Kystes de l'iris, du corps *H21.3*
- - - SAI – Kystes de l'iris, du corps *H21.3*
- - - Kystes de l'iris, du corps *H21.3*
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections de l'iris et du corps *H22.8**
- Primitif
- - Rétinite pigmentaire – Syndrome de dyskinésie *Q34.8, H35.5*
- - - Dyskinésie *Q34.8*
- Sans précision – Affection de l'iris et du corps *H21.9*
- - -
- - Adhérences et perturbations de l'iris et du corps *H21.5*
- - Affection
- - - Dégénératives de l'iris et du corps *H21.2*
- - - Précisées de l'iris et du corps *H21.8*
- - - Vasculaires de l'iris et du corps *H21.1*
- - - Gomme du corps *A52.7†, H22.8**
- - Médulloépithéliome du corps *C69.4*
- - Néovascularisation de l'iris ou du corps *H21.1*
- - Rétention ancien corps étranger
- - - Magnétique dans: corps: *H44.6*
- - - Non magnétique dans: corps: *H44.7*
- - Syphilis secondaire du corps *A51.4†, H22.0**
- - Syphilis tardive du corps *A52.7†, H22.0**
- - Tuberculose du corps *A18.5†, H22.0**
- - Tumeur bénigne: Corps *D31.4*
- - Tumeur maligne: Corps *C69.4*

Cilliers

- Beighton – Syndrome de *Q65.8*
- - Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*

Cils

- Nasaux – Absence familiale de *Q30.8*
- - Absence ou agénésie de: *Q10.3*

CIMDAG [hypoplasie cérébelleuse-déficience intellectuelle-microcéphalie congénitale-dystonie-anémie-retard de croissance – Syndrome *Q87.8***Ciment**

- Osseux – Réaction du *T84.8*
- - -

Ciment – suite

- - - suite
- - L23.5
- - L24.5
- - L25.3

Cimeterre – Syndrome du Q26.8**CINCA [Syndrome neurologique, cutané et artériel infantile chronique] – Syndrome M35.8****Cinétose** – T75.3**CIPO** – K59.8**Circadien** – Inversion psychogène du rythme (du): F51.2**Circoncision**

- Féminine – Z91.70
- Rituelle et de routine – Z41.2
- - Rétrécissement urétral secondaire à N99.18

Circonscrit

v./v.a. Type de maladie

Circonstances

- Attente d'une famille adoptive ou d'un placement – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des Z76.2
- Enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des Z76.2
- Indéterminées – Événement sans autre précision, Y34!
- Maladie de la mère – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des Z76.2
- Non précisées – Sujet ayant recours aux services de santé dans des Z76.9
- Précisées – Sujet ayant recours aux services de santé dans d'autres Z76.8
- Psychosociales – Autres difficultés liées à certaines Z64.8
- Situation socio-économique difficile de la famille – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des Z76.2

Circulaire

- Bénins multiples de la peau des membres – Plis Q82.8
- Cordon ombilical – P02.5
- Cordon, avec compression – Travail et accouchement compliqués d'une O69.1
- Trachée et de l'œsophage – Double arc aortique avec constriction Q25.4

Circulants – Troubles hémorragiques dus aux anticoagulants D68.35**Circulation**

- Coronaire – Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du cœur et de la R93.1
- Extracorporelle – Complication lors de T80.9
- Fœtale – Persistance de la P29.3
- Maternelle – Hémorragie vers la P50.4

Circulatoire

- Acte visée diagnostique thérapeutique

Circulatoire – suite

- Acte visée diagnostique thérapeutique – suite
- - Non classés ailleurs – Autres troubles de l'appareil I97.89
- - Sans précision – Trouble de l'appareil I97.9
- Avant l'admission à l'hôpital – Arrêt cardio-U69.13!
- Compiquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Maladies de l'appareil O99.4
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres troubles précisés de l'appareil I98.8*
- Diabète sucré – Trouble E14.50†, I79.2*
- Greffe
- - Fascio-cutanée – Troubles T86.50
- - Lipocutanée – Troubles T86.50
- - Mammaire avec partie cutanée – Troubles T86.50
- - Myocutanée – Troubles T86.50
- - Peau – Troubles T86.50
- Leriche et Fontaine – Trouble I70.29
- Périphérique
- - SAI – Insuffisance R57.9
- - Sans précision – Malformation congénitale de l'appareil Q27.9
- - - Autres malformations congénitales précisées de l'appareil Q27.8
- Respiratoire
- - Mère – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres maladies P00.3
- - - Autres symptômes et signes précisés relatifs aux appareils R09.8
- Sans précision – Malformation congénitale de l'appareil Q28.9
- Selon Fontaine – Troubles I70.29
- Syphilitique
- - Congénitale – Maladie A50.5†, I98.0*
- - - Maladie A52.0†, I98.0*
- Veineux – Trouble I87.20
- -
- - Antécédents personnels de maladies de l'appareil Z86.7
- - Bébéri humide avec implication du système E51.1†, I98.8*
- - Diabète sucré avec trouble E14.50†, I79.2*
- - Diabète sucré de type 1 avec trouble E10.50†, I79.2*
- - Diabète sucré de type 2 avec trouble E11.50†, I79.2*
- - Fistule congénitale de l'appareil Q28.81
- - Malformations congénitales précisées de l'appareil Q28.88
- - Syphilome du système A52.0†, I98.0*
- - Troubles autres et non précisés de l'appareil I99

Circumvallata – Placenta: O43.1**Cireuse schizophrénique** – Flexibilité F20.2**Cirrhosa** – Ichtyoparasitose à Vandellia B88.8**Cirrhose**

- Alcoolique
- - Foie
- - - Hémorragie par rupture des varices œsophagiennes – K70.3†, I98.3*
- - - Saignement de varices gastriques – K70.3†, I98.3*
- - - Varice
- - - - Gastriques – K70.3†, I98.2*
- - - - Œsophagiennes – K70.3†, I98.2*
- - - - K70.3
- - - K70.3
- Biliaire
- - Primitif
- - - Stade Child-Pugh
- - - - A – K74.3, K74.70!
- - - - B – K74.3, K74.71!
- - - - C – K74.3, K74.72!
- - - - CBP [K74.3
- - Sans précision – K74.5
- - Secondaire
- - - Stade Child-Pugh
- - - - A – K74.4, K74.70!
- - - - B – K74.4, K74.71!
- - - - C – K74.4, K74.72!
- - - - K74.4
- - Stade Child-Pugh
- - - A – K74.5, K74.70!
- - - B – K74.5, K74.71!
- - - C – K74.5, K74.72!
- Charcot – K74.3
- Congénitale (du foie) – P78.8
- Dystonie-polycythémie-hypermanganésémie – Syndrome de E83.8
- Foie
- - Cryptogénique – K74.6
- - Dite) cardiaque – K76.1
- - Hémorragie par rupture des varices œsophagiennes – K74.6†, I98.3*
- - Macronodulaire – K74.6
- - Micronodulaire – K74.6
- - Portale – K74.6
- - Post-nécrotique – K74.6
- - SAI – K74.6
- - Sans précision – K74.6
- - Stade Child-Pugh
- - - A – K74.6, K74.70!
- - - B – K74.6, K74.71!
- - - C – K74.6, K74.72!
- - Type mixte – K74.6
- - Varices œsophagiennes – K74.6†, I98.2*
- - -
- - - Glycogénose avec E74.0
- - - Maladie toxique du foie avec fibrose et K71.7

Cirrhose – suite

- Héritaire des enfants indiens d'Amérique du Nord - *K74.6*
- Idiopathique associée au cuivre - *K74.6*
- Monolobulaire - *K74.3*
- Pancréas - *K86.88*
- Pulmonaire - *J84.10*
- Syphilitique du foie - *A52.7†, K77.0**
- Todd - *K74.3*
- Toxique foie
- - Hémorragie par rupture des varices œsophagiennes - *K71.7†, I98.3**
- - Varices œsophagiennes - *K71.7†, I98.2**

Cirrhotique

- Familiale à début précoce - Hypertension portale non *K76.6*
- -
- - Cardiomyopathie *I42.88*
- - Linite plastique au cours de carcinome gastrique *C16.9*

Cirsoïde (faux) (rompu) - anévrisme (172**Cisaillement verticale [Vertical shear fracture] - Fracture de *S32.7*****Cistica - Echinococcosi *B67.4*****Citadine -**

- Fièvre jaune *A95.1*
- Rage *A82.1*

Citerne cérébello-médullaire élargie-hydrocéphalie - Syndrome de nævus en tache de vin- *Q04.8, Q82.5***Citrine - Cholestase intrahépatique néonatale par déficit en *E72.2*****Citrobacter freundii multirésistant**

- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - Genre *U81.05!*
- 3MRGN - Genre *U81.25!*
- 4MRGN - Genre *U81.45!*

Citrulline - Trouble du métabolisme de la *E72.2***Citrullinémie**

- Type I
- - Adulte - *E72.2*
- - Néonatal aigu - *E72.2*
- - Tardive - *E72.2*
- - *E72.2*

Citrullinurie - *E72.2***CIV**

- Communication interventriculaire] sous-pulmonaire non-committed - Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec *Q20.1*
- - Anomalie acquise du septum (ancienne): communication interventriculaire [*I51.0*

Civatte - Poikilodermie de *L57.3***Civil ou pénal - Condamnation, sans emprisonnement, après procès *Z65*****Claes-Jensen - Déficience intellectuelle liée à l'X syndromique de type *Q87.8*****Clair**

- v./v.a. Cellule claire

Clampage du cordon ombilical -**Déplacement d'un *P51.8*****CLAPO - Syndrome *Q87.3*****Clark-Baraitser - Syndrome de *Q87.0*****Claude**

- Bernard-Horner - Syndrome de *G90.2*
- - Syndrome de *I66.8†, G46.3**

Claude-Bernard-Horner - Syndrome congénital de *G90.2***Claudication spinalis cours**

- Atteinte lombaire des disques intervertébraux - *M51.1†, G55.1**
- Sténose
- - Canal rachidien - *M48.09†, G55.3**
- - Lombaire du canal rachidien - *M48.06†, G55.3**

Claudication

- Intermittent
- - Artériopathie oblitérante des membres inférieurs - *I70.29*
- - Médullaire (lors de myélopathie vasculaire) - *G95.18*
- - SAI - *I73.9*
- - Syphilitique intermittente - *A52.0†, I79.8**

Clausen

- v./v.a. Dyggve-Melchior-Clausen

Claustrophobie - *F40.2***Clavatus - Alvéolite due à Aspergillus *J67.40*****Claviculaire**

- v./v.a. costo-claviculaire
- v./v.a. sterno-costo-claviculaire
- - Tuberculose des ganglions sous- *A18.2*

Clavicule

- Due à un traumatisme obstétrical - Fracture de la *P13.4*
- Multiples - Fracture de la *S42.09*
- Omoplate et de l'humérus - Fractures multiples de la *S42.7*
- Partie non précisée - Fracture de la *S42.00*
- SAI - *S42.00*
- Tiers
- - Latéral - Fracture de la *S42.03*
- - Médian - Fracture de la *S42.01*
- - Moyen - Fracture de la *S42.02*
- -
- - *T84.10*
- - Anomalie morphologique congénitale de: *Q68.8*
- - Chondrosarcome de la *C41.32*
- - Ostéite condensante médiane de la *M85.31*
- - Ostéoblastome de la *D16.72*
- - Ostéosarcome de la *C41.32*
- - Pseudarthrose congénitale de la *Q74.0*
- - Sarcome d'Ewing de la *C41.32*
- - Sarcome de la *C41.32*
- - Tumeur bénigne
- - - Côtes, sternum et *D16.7*
- - - Os et du cartilage articulaire: *D16.72*

Clavicule – suite

- - - suite
- - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C41.32*
- Clayton Smith-Donnai - Syndrome de *Q80.9, Q74.0*
- Clefts (fentes) - Water *H25.0*
- Cléido-crânien -
- - Dysostose *Q74.0*
- - Dysplasie *Q74.0*
- Cléjat
- v./v.a. Petges-Cléjat
- v./v.a. Petges-Cléjat-Jacobi

Clément

- v./v.a. Müller-Ribbing-Clément

Clignement - Mâchoire à *Q07.8***Climatère féminin - Troubles de la ménopause et du *N95.1*****Climatérique - Ménorragie ou métrorragie: *N92.4*****Climatique**

- Gouttelettes - Kératopathie *H18.5*
- Tropical - Bubon *A55*

Clinique

- Épidémiologique - Infection à coronavirus-2019, avec confirmation *Z20.8, U07.2!*
- Infection VIH Catégorie
- - A - Catégories *U60.1!*
- - B - Catégories *U60.2!*
- - C - Catégories *U60.3!*
- - Maladie due au VIH non précisée - Catégorie *U60.9!*
- - Sérologie positive - Pian sans signes *A66.8*
- - Examen de comparaison et de contrôle dans le cadre d'un programme de recherche *Z00.6*

Cliniquement, sans confirmation parasitologique - Paludisme diagnostiqué *B54***Clinodactylie**

- Cinquième doigt - Kératose palmo-plantaire avec *Q82.8, Q68.1*
- Doigts familiale isolée - *Q68.1*

CLIPPERS - *G04.8***Clitoris -**

- Adénocarcinome du *C51.2*
- Carcinome basocellulaire du *C51.2*
- Carcinome épidermoïde du *C51.2*
- Hypertrophie du *N90.8*
- Malformation congénitale du *Q52.6*
- Mélanome malin muqueux du *C51.2*
- Tumeur maligne: *C51.2*

Clivées -

- Lymphome
- - Diffus à cellules non *C83.9*
- - Petites cellules non *C83.7*
- Lymphome folliculaire
- - Cellules *C82.9*
- - Non-hodgkinien à petites cellules *C82.9*

Clivées - -suite

- Lymphome folliculaire -suite
- - Petites cellules *C82.0*

Clivus - Méningiome du *D32.0***CLN**

- Adulte - *E75.4*
- Congénitale - *E75.4*
- Infantile - *E75.4*
- Juvénile - *E75.4*

CLN1 - Maladie *E75.4***CLN10 - Maladie** *E75.4***CLN2 - Maladie** *E75.4***CLN3 - Maladie** *E75.4***CLN4A - Maladie** *E75.4***CLN4B - Maladie** *E75.4***CLN5 - Maladie** *E75.4***CLN6 - Maladie** *E75.4***CLN7 - Maladie** *E75.4***CLN8 - Maladie** *E75.4***CLN9 - Maladie** *E75.4***Cloacae multirésistant**

- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - Genre Enterobacter *U81.04!*
- 3MRGN - Genre Enterobacter *U81.24!*
- 4MRGN - Genre Enterobacter *U81.44!*

Cloacale

- Non syndromique - Malformation *Q43.8*
- - Tumeur maligne: Zone *C21.2*

Cloaque

- SAI - *Q43.7*
- - Persistance du *Q43.7*

Cloison

- Cardiaque
- - Sans précision - Malformation congénitale d'une *Q21.9*
- - - Autres malformations congénitales des *Q21.8*
- Nasal
- - Acquis(e) - Déviation de la *J34.2*
- - Choanes - Bord postérieur
- - - *C11.3*
- - - *D10.6*
- - SAI - Perforation de la *J34.8*
- - -
- - - *C30.0*
- - - Déviation
- - - - *J34.2*
- - - - Congénitale de la *Q67.4*
- - - - Nécrose du nez et de la *J34.0*
- - - - Perforation congénitale de la *Q30.3*
- - - - Phlegmon du nez et de la *J34.0*
- - - - Syphilis de la *A52.7†, J99.8**
- - - - Ulcération du nez et de la *J34.0*
- Nez - Luxation de la *S03.1*
- Recto-vaginal

Cloison -suite

- Recto-vaginal -suite
- - Cours de l'accouchement - Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.1*, intéressant aussi: *O70.2*
- - - Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que: *C76.3*
- Recto-vésicale - Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que: *C76.3*
- - nez (*T20*)

Cloisonné

- Total - Utérus *Q51.2*
- Transversal - Vagin *Q52.1*

Cloisonnement du vagin - Soins maternels pour: *O34.6***Clonal cytopenia of undetermined significance] - CCUS [** *U62.01!***Clonal hematopoiesis of indeterminate potential] - CHIP [** *U62.00!***Clonale**

- Non mastocytaire [SM-AHNMD] - Mastocytose systémique associée à une hémopathie *D47.0*
- Potentiel indéterminé - Hématopoïèse *U62.00!*
- Signification indéterminée - Cytopénie *U62.01!*

Clonidine - *T46.5***Clonique -**

- Crise non spécifique
- - *G40.3*
- - Tonico- *G40.3*
- État de mal épileptique tonico- *G41.0*
- Spasme hémifacial *G51.3*

Clonorchise

- Foie - *B66.1†, K77.0**
- - *B66.1*

Clonorchis sinensis - Infection à *B66.1***Clorale - Dépendance à la bétaine** *F13.2***Clostridioides difficile - Infection à** *A04.79***Clostridium**

- Tetani - Infection congénitale à *A33*
- -
- - Infection congénitale à *P37.8, B96.7!*
- - Myonécrose à *A48.0*
- - Phlegmon à *A48.0*

Clostridium botulinum -

- Infection à *A05.1*
- Intoxication alimentaire à *A05.1*

Clostridium difficile

- Mégacôlon
- - Complications organiques - Entérocolite à *A04.73*
- - Sans complications organiques - Entérocolite à *A04.72*
- Sans mégacôlon
- - Complications au niveau des organes - Entérocolite à *A04.71*

Clostridium difficile -suite

- Sans mégacôlon -suite
- - Sans mégacôlon, sans complications au niveau des organes - Entérocolite à *A04.70*
- -
- - Colite
- - - Infectieuse à *A04.79*
- - - Toxique à *A04.79*
- - Entérite
- - - Infectieuse à *A04.79*
- - - Toxique à *A04.79*
- - Infection
- - - *A04.79*
- - - Récurrente par *U69.40!*
- - Sepsis à *A41.4*

Clostridium perfringens

- Clostridium welchii] - Intoxication alimentaire à *A05.2*
- Micro-organismes anaérobies sporulants Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres - *B96.7!*
- -
- - Entérite infectieuse à *A04.8, B96.7!*
- - Sepsis à *A41.4*

Clostridium welchii] - Intoxication alimentaire à Clostridium perfringens [*A05.2***Clou -**

- *L02*
- Enlèvement de: *Z47.0*

Clouston - Syndrome de *Q82.8***CLOVES - Syndrome** *Q87.3***Cluster de gènes ATAD3 - Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie-insuffisance respiratoire dû à des délétions bialléliques dans le** *Q04.3***Clutton - Hydarthrose de** *A50.5†, M03.19****CM-AVM -** *Q27.3***CMO I -** *E27.4***CMUSE -** *K63.3***CMV**

- Cytomégalovirus
- - VIH positif - Décollement de la rétine au cours de rétinite à *B20†, H32.0*, B25.88*
- - - Maladie due VIH
- - - Récidive de rétinite à *B20†, H32.0*, B25.88*
- - - Rétinite à *B20†, H32.0*, B25.88*
- - Infection anténatale au *P35.1*

CNIBF] Convulsions néonatales-infantiles bénignes familiales - [*G40.3***CoA**

- v./v.a. acyl-CoA-déshydrogénase
- v./v.a. alpha-méthyl-acétoacétyl-CoA
- v./v.a. propionyl-CoA
- Déshydrogénase acide gras chaîne court -
- - Hyperinsulinisme par déficit en 3-hydroxylacyl- *E71.3*
- - Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en en 3-hydroxylacyl- *E71.3*

CoA – suite

- Ligase et défaut d'amidation → Insuffisance en acides biliaires- *K76.8*
- Transférase → Déficit succinyl-CoA 3
- Cétoacide *E71.3*
- Oxoacide *E71.3*

Coagulants – Intoxication: Antagonistes des anticoagulants, vitamine K et autres *T45.7***Coagulase-négatif –**

- Choc septique à staphylocoques *A41.1, R57.2*
- Septicémie à staphylocoques *A41.1*

Coagulation

- Cours du post-partum → Anomalie de la *O72.3*
- Dépendants de la vitamine K → Déficit héréditaire combiné en facteurs de la *D68.28*
- Due
 - Affections du foie → Carence en facteur de *D68.4*
 - Avitaminose K → Carence en facteur de *D68.4*
- Intravasculaire
 - Disséminé
 - Foetus et le nouveau-né → *P60*
 -
 - *D65.1*
 - Glomérulonéphrite au cours de *D65.1†, N08.2**
 - Hématome rétro-placentaire avec hémorragie (importante) associée à: *O45.0*
 - Hémorragie (importante) précédant l'accouchement associée à: *O46.0*
 - Hémorragie pendant l'accouchement (importante) associée à: *O67.0*
 - Maladie glomérulaire au cours de *D65.1†, N08.2**
 - Survenant après les états classés en O00-O07 → *O08.1*
- Pendant la période néonatale → Autres affections transitoires de la *P61.6*
- Prolongé → Temps de *R79.8*
- Sanguin
 - Durablement acquis → Troubles de la *U69.11!*
 - → Trouble provisoire de la *U69.12!*
- Sans précision → Anomalie de la *D68.9*
-
- Anomalies précisées de la *D68.8*
- Carence
 - Acquis en facteur de *D68.4*
 - Héréditaire d'autres facteurs de *D68.28*
- Décollement prématuré du placenta avec anomalie de la *O45.0*
- Déficience de facteurs de *D68.28*
- Déficit
 - Acquis de la *D68.9*
 - Héréditaire en facteurs de *D68.28*

Coagulation – suite

- – suite
- Hémophilie due à des anticorps inhibant la *D68.38*
- Hémorragie pendant l'accouchement avec anomalie de la *O67.0*
- Hémorragie précédant l'accouchement avec anomalie de la *O46.0*
- Réduction des facteurs de *D68.9*
- Trouble
 - Facteurs de *D68.28*
 - Hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps dirigés contre d'autres facteurs de *D68.32*

Coagulopathie de consommation – *D65.1***Coalescence**

- Congénitale des osselets → *Q16.3*
- Côtes congénitale → *Q76.6*
- Doigts → *Q70.0*
- Orteils → *Q70.2*
- Phalanges SAI → *Q70.9*
- Tarsale → *Q66.8*

Coalition

- Tarsienne → *Q66.8*
- Tarsocarpienne → Syndrome de *Q74.8*

Coarctation

- Aorte
 - Autosomique dominante → *Q25.1*
 - *Q25.1*
 - Aorte abdominale → *Q25.1*
 - Aortique atypique → *Q25.1*
 - Isthme aortique → *Q25.1*
 -
 - TGV avec *Q20.3*
 - Transposition congénitalement non corrigée des gros vaisseaux avec *Q20.3*

COASY – Neurodégénérescence associée à la protéine *G23.0***Coatomère] – Syndrome COPA [sous-unité alpha du complexe protéique *M35.8*****Coats – Rétinopathie (avec)(de): *H35.0*****Coats-plus – Syndrome de *Q87.8*****Cobalamine –**

- Carence en: *E53.8*
- Homocystinurie due à un défaut du métabolisme du cofacteur *E72.1*

Cobalamine-protéinurie – Syndrome de malabsorption sélective de la *D51.1***Cobalt – Taux anormal de: *R79.0*****Cobb – Syndrome de *Q27.3*****Cocaïne**

- Sang → Présence de *R78.2*
-
- Embryofœtopathie à la *Q86.88*
- Intoxication par la *T40.5*
- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de *F14*

Cocardes – Érythrokatodermie en *Q82.8***Coccidioides –**

- Infection à *B38.9*
- Septicémie à *B38.70*
- Coccidioïdomycose**
- Aiguë → Pneumonie au cours de *B38.0†, J17.2**
- Chronique → Pneumonie au cours de *B38.1†, J17.2**
- Cutanée → *B38.3†, L99.8**
- Disséminée → *B38.78*
- Prostate → *B38.8†, N51.0**
- Pulmonaire
 - Aiguë → *B38.0†, J17.2**
 - Chronique → *B38.1†, J17.2**
 - → *B38.2†, J17.2**
 -
 - *B38.9*
 - Formes de *B38.8*
 - Maladie due au VIH avec *B20, B38.9*
 - Méningite à *B38.4†, G02.1**

Coccidiose

- Intestinale → *A07.3*
-
- *A07.3*
- Maladie due au VIH avec *B20, A07.3*

Coccygien pilonidal e –

- Fistule *L05*
- Kyste *L05*

Coccygodynie – *M53.3***Coccyx**

- Obstétrical(e) → Lésion de la *O71.6*
-
- *C41.4*
- *D16.8*
- Chordome chondroïde du *C41.4*
- Fracture du *S32.2*
- Kyste malin du *C44.59*
- Ostéoblastome du *D16.8*
- Sarcome d'Ewing du *C41.4*
- Sarcome du *C41.4*
- Tumeur bénigne: Bassin, sacrum et *D16.8*

Cochléaire

- v./v.a. Nerf cochléaire
- v./v.a. vestibulo-cochléaire
-

- Otosclérose *H80.2*

- Prothèse (de): *Z45.3*

Cochlée –

- *S01.38*
- *Z96.2*

Cochléo-sacculaire-cataracte – Syndrome de dégénérescence *H90.5†, H28.2****Cochléo-vestibulaire – Dysplasie *Q16.5*****Cochrane – Syndrome de *E71.1***

Cockayne -

- Complexe XP/CS [Xeroderma pigmentosum]- syndrome de *Q87.1*
- Syndrome
- - *Q87.1*
- - Weber- *Q81.0*

CODAS - Syndrome *Q87.8***Codéine -** *T40.2***Cœliaque**

- Calcification cérébral épilepsie -
- - CEC [Syndrome de maladie *K90.0, G40.8*
- - Syndrome de maladie *K90.0, G40.8*
- Gluten - Sensibilité non *K90.4*
- -
- - Ganglion ou plexus *S34.5*
- - Lésion traumatique de l'artère *S35.2*
- - Maladie *K90.0*
- - Syndrome compression
- - - Artère *I77.4*
- - - Tronc *I77.4*

Cœur

- Artificiel -
- - *Z45.02*
- - *Z95.80*
- - Dépendance de longue durée envers un *Z99.4*
- Chronique) SAI - Maladie ischémique du *I25.9*
- Circulation coronaire - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du *R93.1*
- Croisé - *Q24.8*
- Droit - Hypoplasie du *Q22.6*
- Gauche
- - HLHS] - Hypoplasie du *Q23.4*
- - - Canal atrio-ventriculaire complet - anomalies obstructives du *Q27.2*
- Inversion totale des viscères - Transposition du *Q89.3*
- Médiastin et de la plèvre - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du *C38.8*
- Myocarde
- - Graisseuse - Dégénérescence du *I51.5*
- - Sénile - Dégénérescence du *I51.5*
- Poumon
- - Niveau urgence
- - - HU [High Urgency] - Inscription pour transplantation *U55.32*
- - - U [Urgency] - Inscription pour transplantation *U55.31*
- - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] - Inscription pour transplantation *U55.30*
- - -
- - - Échec d'une greffe *T86.3*
- - - Rejet d'une greffe *T86.3*
- - - Status post greffe de *Z94.3*
- Pulmonaire
- - Aigu -

Cœur -suite

- Pulmonaire -suite
- - Aigu - -suite
- - - *I26.0*
- - - Embolie pulmonaire
- - - - Mention de *I26.0*
- - - - Sans mention de *I26.9*
- - Chronique) SAI - *I27.9*
- - -
- - - Thromboembolie
- - - - Artère pulmonaire avec *I26.0*
- - - - Veine pulmonaire avec *I26.0*
- - - Thrombose
- - - - Artère pulmonaire avec *I26.0*
- - - - Veine pulmonaire avec *I26.0*
- - Sans précision - Lésion traumatique du *S26.9*
- Triatrial
- - Droit - *Q24.2*
- - Gauche - *Q24.2*
- - - *Q24.2*
- - Triloculaire biauriculaire - *Q20.4*
- - Univentriculaire - *Q20.4*
- - -
- - *D48.7*
- - Anévrisme (pariétal) du *I25.3*
- - Bloc congénital du *Q24.6*
- - Déchirure cardiaque
- - - Ouverture d'une cavité du *S26.83*
- - - Sans ouverture d'une cavité du *S26.82*
- - Dégénérescence murale du *I51.5*
- - Dilatation du *I51.7*
- - Diverticule du *Q24.8*
- - Donneur de *Z52.7*
- - Échec d'une greffe de *T86.2*
- - Gomme du *A52.0†, I52.0**
- - Gonorrhée du *A54.8†, I52.0**
- - Hémopéricarde dû à une blessure traumatique par poignardement du *S26.0*
- - Lésion du *S26.88*
- - Maladie glyco-génique du *E74.0†, I43.1**
- - Malposition du *Q24.8*
- - Neuropathie diabétique du *E14.40†, G99.08**
- - Rejet d'une greffe de *T86.2*
- - Situs inversus ou transversus du *Q89.3*
- - Status post greffe du *Z94.1*
- - Syphilis congénitale du *A50.5†, I52.0**
- - Tophus goutteux du *M10.09†, I43.8**
- - Tuberculose du *A18.8†, I43.0**
- - Tumeur bénigne: *D15.1*
- - Tumeurs malignes secondaires du *C79.84*
- Cœur-main**
- Type slovène - Syndrome *Q87.2*
- - Syndrome *Q87.2*

Cofacteur

- Cobalamine - Homocystinurie due à un défaut du métabolisme du *E72.1*
- Molybdène
- - Type
- - - A - Déficit en sulfite oxydase dû à un déficit en *E72.1*
- - - B - Déficit en sulfite-oxydase dû à un déficit en *E72.1*
- - - C - Déficit en sulfite-oxydase dû à un déficit en *E72.1*
- - - Déficit en sulfite oxydase dû à un déficit en *E72.1*

Coffin-Lowry

- Femme porteuse - Forme symptomatique du syndrome de *Q87.0*
- - Syndrome de *Q87.0*

Coffin-Siris - Syndrome de *Q87.1***COFS [cérébro-oculo-facio-squelettique] - Syndrome** *Q87.8***COG2 - Maladie de glycosylation congénitale associée au** *E77.8***COG2-CDG -** *E77.8***Cogan -**

- Apraxie oculomotrice type *H51.8*
- Syndrome de *H16.3*

Cogan-Reese - Syndrome de *H21.8***Cognitif**

- Conscience, autres et non précisés - Symptômes et signes relatifs aux fonctions *R41.8*
- Enfance avec syndrome extrapyramidal - Syndrome de régression motrice et *G31.88*
- Léger - Trouble *F06.7*
- Sévère -
- - Épilepsie temporale mésole infantile avec régression *G40.2*
- - Syndrome d'hypotonie musculaire-trouble sévère du langage-retard *Q87.8*

Cohen

- v./v.a. Lowe-Kohn-Cohen
- - Syndrome de *Q87.8*

Coiffe rotateurs

- Non précisée comme traumatique - Rupture (complète ou incomplète) du sus-épineux ou de la *M75.1*
- -
- - *S43.4*
- - Lésion traumatique de muscles et de tendons de la *S46.0*
- - Syndrome de la *M75.1*

Coin SAI des dents - Anomalie en *K03.1***Co-infection agent delta**

- Coma hépatique - Hépatite aiguë B
- - *B16.0, K72.74!*
- - Sans *B16.2, K72.74!*
- - Sans coma hépatique - Hépatite aiguë B avec *B16.1*

Coût douloureux pour l'homme - *N48.8*

- Col**
- Anatomique → Fracture de l'extrémité supérieure de l'humérus: *S42.23*
 - Cervical → Carcinome épidermoïde du *C53.9*
 - Chirurgical → Fracture de l'extrémité supérieure de l'humérus: *S42.22*
 - Cygne → Déformation en boutonnière et en *M20.0*
 - Néovessie → Sténose du *N32.0*
 - Omoplate → Fracture de l'omoplate: Cavité glénoïde et *S42.14*
 - Pancréas →
 - Blastome du *C25.7*
 - Carcinome
 - Familial du *C25.7*
 - Pseudo-papillaire et solide du *C25.7*
 - Carcinome à cellules acineuses du *C25.7*
 - Carcinome épidermoïde du *C25.7*
 - Carcinome indifférencié à cellules géantes de type ostéoclastique du *C25.7*
 - Cystadénocarcinome
 - Mucineux du *C25.7*
 - Séreux du *C25.7*
 - Néoplasme neuroendocrine-non neuroendocrine mixte du *C25.7*
 - Tumeur à cellules géantes ostéoclastiques du *C25.7*
 - SAI → Prolapsus (de): *N81.2*
 - Vagin
 - Perméables → Utérus bicorne bicervical avec *Q51.3*
 - Utérus double avec duplication du *Q51.1*
 - Vésicale → Dyssynergie du détrusor du *N32.0*
 - Vessie → Obstruction du *N32.0*
 - →
 - *S82.41*
 - Affection inflammatoire
 - Aiguë de l'utérus, à l'exclusion du *N71.0*
 - Chronique de l'utérus, à l'exclusion du *N71.1*
 - Utérus, sans précision, à l'exclusion du *N71.9*
 - Dilatation insuffisante du *O62.0*
 - Fœtus et nouveau-né affectés par la béance du *P01.0*
 - Fracture
 - Extrémité supérieure du radius: *S52.12*
 - Os du métacarpe: *S62.33*
 - Premier métacarpien: *S62.23*
 - Polype muqueux du *N84.1*
 - Soins maternels
 - Anomalies du *O34.4*
 - Cerclage avec ou sans mention de béance du *O34.3*
 - Intervention chirurgicale antérieure sur le *O34.4*
 - Opération de Shirodkar avec ou sans mention de béance du *O34.3*
 - Polype du *O34.4*
- Col –suite**
- → –suite
 - Soins maternels –suite
 - Rétrécissement ou sténose du *O34.4*
 - Tumeur du *O34.4*
- Col de l'utérus**
- Inférieure à 10 mm ou de formation d'un entonnoir cervical attestées par l'échographie vaginale → Suivi de la mère en cas de longueur du *O34.30*
 - Lésion localisation contigu →
 - Adénocarcinome du *C53.8*
 - Carcinome épidermoïde du *C53.8*
 - Carcinosarcome du *C53.8*
 - Léiomyosarcome du *C54.8*
 - Sarcome du *C53.8*
 - Tumeur neuroectodermique primitive du *C53.8*
 - NIC stade
 - I → Néoplasie intraépithéliale du *N87.0*
 - II → Néoplasie intraépithéliale du *N87.1*
 - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère → néoplasie intraépithéliale du *D06*
 - Non classée ailleurs → Dysplasie sévère du *N87.2*
 - Sans précision →
 - Affection non inflammatoire du *N88.9*
 - Carcinoma in situ: *D06.9*
 - Dysplasie du *N87.9*
 - Malformation congénitale de l'utérus et du *Q51.9*
 - Tumeur maligne: *C53.9*
 - Survenant après les états classés en O00-O07 → Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): *O08.6*
 - Tant complication de l'accouchement →
 - Amputation du *O65.5*
 - Atrésie du *O65.5*
 - Cicatrice au *O65.5*
 - Trichomonas → Infection du *A59.0†, N74.8**
 - →
 - Abcès non puerpéral du *N72*
 - Absence acquise du *Z90.7*
 - Absence congénitale du *Q51.5*
 - Adénocarcinome
 - *C53.9*
 - Portion vaginale du *C53.1*
 - Adénosarcome du *C53.9*
 - Adhérences du *N88.1*
 - Affection
 - Inflammatoires du *N72*
 - Non inflammatoires précisées du *N88.8*
 - Agénésie du *Q51.5*
 - Allongement hypertrophique du *N88.4*
 - Aplasie du *Q51.5*
 - Atrésie
 - Orifice du *Q51.8*
- Col de l'utérus –suite**
- → –suite
 - Atrésie –suite
 - Portion vaginale du *Q51.8*
 - Béance du *N88.3*
 - Carcinoma in situ: Autres parties du *D06.7*
 - Carcinome à cellules vitreuses du *C53.9*
 - Carcinome adénoïde
 - Basal du *C53.9*
 - Kystique du *C53.9*
 - Carcinome papillaire du *C53.9*
 - Carcinosarcome du *C53.9*
 - Déchirure
 - Ancienne du *N88.1*
 - Obstétricale du *O71.3*
 - Décollement annulaire du *O71.3*
 - Dysplasie
 - Légère du *N87.0*
 - Moyenne du *N87.1*
 - Sévère du *N87.2*
 - Érosion et ectropion du *N86*
 - Eversion du *N86*
 - Examen spécial de dépistage de tumeur du *Z12.4*
 - Frottis de Papanicolaou au niveau du *Z01.4*
 - Hypoplasie de l'utérus et du *Q51.8*
 - Kyste
 - *N88.8*
 - Embryonnaire du *Q51.6*
 - Léiomyosarcome du *C53.9*
 - Leucoplasie du *N88.0*
 - Malformations congénitales de l'utérus et du *Q51.8*
 - Mélanome in situ du *D03.8*
 - Papillome du *D26.0*
 - Polype du *N84.1*
 - Résultats anormaux de sécrétions et frottis de: *R87*
 - Rétrécissement et sténose du *N88.2*
 - Rhabdomyosarcome du *C53.9*
 - Sarcome du *C53.9*
 - Syphilis tardive du *A52.7†, N74.2**
 - Tuberculose du *A18.1†, N74.0**
 - Tumeur bénigne: *D26.0*
 - Tumeur germinale maligne du *C53.9*
 - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du *C53.8*
 - Tumeur müllérienne mixte maligne du *C53.9*
 - Tumeur neuroectodermique
 - Périphérique maligne du *C53.9*
 - Primitive du *C53.9*
 - Ulcère trophique du *N86*
- Col du fémur**
- Base → Fracture du *S72.05*

Col du fémur – suite

- Épiphyse (proximale), décollement épiphysaire → Fracture du *S72.02*
- Mésocervicale → Fracture du *S72.04*
- Partie
 - - Non précisée → Fracture du *S72.00*
 - - → Fracture du *S72.08*
- Souscapitale → Fracture du *S72.03*
- -
- - Antéverson du *Q65.8*
- - Fracture
 - - - Base du *S72.05*
 - - - Intracapsulaire du *S72.01*
 - - - Mésocervicale du *S72.04*
 - - - Transcervicale ouverte du *S72.04, S71.87!*

Col utérin

v./v.a. Col de l'utérus

Col vésical

- Acquise) → Sténose du *N32.0*
- Congénital(e) → Occlusion du *Q64.3*
- -
- - Carcinome à petites cellules du *C67.5*
- - Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles du *C67.5*
- - Formes d'atrésie et de sténose (congénitale) de l'urètre et du *Q64.3*
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du *C67.5*
- - Tumeur maligne: *C67.5*

Colicicine → Intoxication par la *T50.4***Cole**

v./v.a. Zinsser-Engman-Cole

- - Maladie de *Q82.8*

Cole-Carpenter → Syndrome de *Q78.0***Colère →**

- *R45.4*
- Irritabilité et *R45.4*

Coli

- Aplasique → Desmiosis *Q43.2*
- -
- - Hypersensibilité aux protéines d'E. *T78.4*
- - Septicémie: escherichia coli [E. *A41.51*

Colibacillaire → Cystite *N30.88, B96.2!***Colibacilles → Sepsis à *A41.51*****Colibacillose**

- Généralisée NCA → *A41.51*
- - *A49.8*

Colinet

v./v.a. Caplan-Colinet

Colipase pancréatique → Déficit

- *K90.3*
- Combiné en lipase- *K90.3*

Colique

- Aiguë → Pseudo-obstruction *K56.0*
- Biliaire (récidivante) sans précision ou sans cholécystite → *K80.2*

Colique – suite

- Hépatique (récidivante) sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite → *K80.5*
- Infantile → *R10.4*
- Néphrétique, sans précision → *N23*
- SAI → *R10.4*
- Saturnine → *T56.0*
- Utérine → *N94.8*
- -
- - Constipation lors d'un trouble du transit *K59.00*
- - Fistule cholécysto- *K82.3*
- - Varices *I86.81*

Colite

v./v.a. recto-colite

- Allergiques et alimentaires → Gastroentérite et *K52.2*
- Amibien non dysentérique
- - Entamoeba histolytica → *A06.2*
- - - *A06.2*
- Associée aux antibiotiques selon l'anamnèse personnelle → *Z86.1*
- Balantidium coli → *A07.0*
- Collagène → *K52.8*
- Cytomégalovirus → *B25.80†, K93.8**
- Due à un cytomégalovirus → *B25.80†, K93.8**
- Entérocolite associée aux antibiotiques → Entérite, *A04.79*
- Granulomateuse → *K50.1*
- Héorragique → Infectieuse ou septique: *A09.0*
- Hypersensibilité alimentaire → Gastroentérite ou *K52.2*
- Hypothyroïdie-hypertrophie cardiaque-retard de développement → Syndrome d'obésité- *Q87.8*
- Indéterminé
 - - Côlon rectosigmoïde → *K52.32*
 - - Latérale gauche → *K52.31*
 - - Subtotale → *K52.30*
 - - - Autres *K52.38*
- Infectieuse à Clostridium difficile → *A04.79*
- Irradiation → Gastroentérite et *K52.0*
- Ischémique
 - - Chronique → *K55.1*
 - - Fulminante aigu(ë) → *K55.0*
 - - SAI → *K55.9*
 - - Subaiguë → *K55.0*
- Isospora
- - Belli → *A07.3*
- - Hominis → *A07.3*
- Latérale gauche → *K51.5*
- Lymphocytaire → *K52.8*
- Médicamenteuses → Gastroentérite et *K52.1*
- Microscopique (collagène ou lymphocytaire) → *K52.8*
- Muqueuse psychogène → *F54, K58.8*
- Non

Colite – suite

- Non – suite
- - Infectieux
 - - - Précisées → Autres gastroentérites et *K52.8*
 - - - Sans précision → Gastroentérite et *K52.9*
- - Précis origine
 - - - Infectieuse → Gastroentérites et *A09.0*
 - - - Non précisées d'origine non précisée → Gastroentérites et *A09.9*
- Protozoaires → *A07.9*
- Pseudomembraneuse → *A04.79*
- Régionale → *K50.1*
- SAI → Infectieuse ou septique: *A09.0*
- Toxique
 - - Clostridium difficile → *A04.79*
 - - - Gastroentérite et *K52.1*
- Tuberculeux
- - Ulcéreuse → *A18.3†, K93.0**
- - - *A18.3†, K93.0**
- - Ulcéreux
- - Chronique) subtotale → *K51.0*
- - -
- - - CU [*K51.9*
- - - Recto-colite hémorragique [*K51*
- - - Virus d'Epstein-Barr → *B27.0†, K93.8**
- - - Virus de l'herpès → *B00.8†, K93.8**

Collagène

- 9 → Dysplasie épiphysaire multiple due à une anomalie du *Q77.3*
- Lymphocytaire) → Colite microscopique (*K52.8*
- Pédiatrique → Gastrite *K29.3*
- Type III → Glomérulopathie à dépôts de *N07.6*
- Vasculaire) SAI → Maladie (du): *M35.9*
- -
- - Colite *K52.8*
- - Troubles hémorragiques par déficit en récepteur du *D69.1*
- - Vasculopathie cutanée *M35.8†, L99.8**

Collagénome

- Cutané familial → *Q82.8*
- Perforant verruciforme → *L87.1*

Collagénose

- Perforante réactionnelle familiale → *L87.1*
- - Polyneuropathie au cours de *M35.9†, G63.5**

Collapsus

- Chaleur → *T67.1*
- Pendant ou après un acte à visée diagnostique et thérapeutique → *T81.1*
- Poumon → *J98.18*
- Primitif des alvéoles pulmonaires → *P28.0*
- Pulmonaire
 - - Compression

Collapsus –suite

- Pulmonaire –suite
- Compression –suite
- Anesthésie au cours du travail et de l'accouchement – 074.1
- Due anesthésie cours
- Grossesse – 029.0
- Puerpéralité – 089.0
- J98.18
- Trachéo-bronchique – J98.0
- Vasculaire survenant après les états classés en O00-O07 – 008.3
- → Syncope et R55

Collatéral

- Corne antérieure du ménisque externe – Lésion interne du genou, sans précision: Ligament externe [Lig. péronier M23.94
- Cubital – Entorse et foulure du coude: Ligament S53.42
- Doigt – Lésion traumatique du nerf S64.4
- Médial du genou – Distorsion du ligament S83.42
- Partie autre et non précisée du ménisque interne – Lésion interne du genou, sans précision: Ligament interne [Lig. tibial M23.93
- Pouce – Lésion traumatique du nerf S64.3
- Radial – Entorse et foulure du coude: Ligament S53.41
- →
- Instabilité chronique genou Ligament
- Externe [Lig. péronier M23.54
- Interne [Lig. tibial M23.53
- Lésion interne genou ligament
- Externe [Lig. péronier M23.84
- Interne [Lig. tibial M23.83

Colle – Intoxication à la T65.8**Collecteurs – Carcinome des tubes C64****Collègues – Désaccords avec des supérieurs ou des Z56****Colles – Fracture de Pouteau- S52.51****Colli – Pterygium Q18.3****Collins] – Syndrome de Franceschetti [Syndrome de Treacher Q75.4****Collins-Pope – Syndrome de Q87.2****Collodion**

- Guérison spontanée – Bébé Q80.2
- → Bébé Q80.2

Colloïde

- Kystique) (thyroïdien) – Nodule: E04.1
- →
- Cystadénome D27
- Goitre, non toxique: diffus (E04.0

Colobomateux

- Atrophie maculaire-choriorétinopathie – Syndrome de papille optique Q14.8
- Microcéphalie-déficiência intellectuelle-petite taille liée à l'X – Syndrome de microphthalmie Q87.1

Colobomateux –suite

- Microcornée] – Syndrome MACOM [macrophtalmie Q15.8
- Obésité-hypogénitalisme-déficiência intellectuelle – Syndrome de microphthalmie Q87.8
- Papille – Fossette Q14.2
- → Syndrome de microphthalmie-kyste Q11.2

Colobome

- Choriorétinien – Q14.8
- Congénital de la papille optique – Q14.2
- Cristallin – Q12.2
- Déficiência intellectuelle petite taille – Syndrome de polydactylie préaxiale- Q87.2
- Dysplasie rhizomélique – Syndrome de microphthalmie- Q87.1
- Fond de l'œil – Q14.8
- Iris
- Cataracte congénitale – Syndrome familial de dystrophie rétinienne progressive- Q15.8
- → Q13.0
- Maculaire
- Brachydactylie type B – Syndrome de Q87.8
- Fente palatine-hallux valgus – Syndrome de Q87.8
- → Q14.8
- Micrognathie – Syndrome d'agénésie du corps calleux avec déficiência intellectuelle, Q87.8
- Oculaire-imperforation du canal lacrymonasal – Syndrome de microtie- Q15.8, Q17.2
- Ostéopétrose-microphthalmie-macrocéphalie-albinisme-surdité] – Syndrome COMMAD [Q87.8
- Papillaire – Q14.2
- Paupière
- Inférieure – Q10.3
- Supérieure – Q10.3
- → Q10.3
- SAI – Q13.0
- Téléthane – Syndrome du lipome nasopalpebral D17.0, Q10.3
- → Syndrome microcornéen avec lenticône postérieur, vitré primaire hyperplasique persistant et Q15.8

Côlon

- Côlon ascendant – Lésion traumatique du S36.51
- Côlon descendant – Lésion traumatique du S36.53
- Côlon sigmoïde – Lésion traumatique du S36.54
- Côlon transverse – Lésion traumatique du S36.52
- Cours syndrome Lynch – Carcinome
- C18.9
- Angle
- Droit du C18.3
- Gauche du C18.5

Côlon –suite

- Gros intestin/côlon, partie non précisée – Lésion traumatique du S36.50
- Hépatique] – Angle: droit du D12.3
- Hériditaire non polyposique [HNPPC] – Cancer du C18.9, Z80.0
- Intestin
- Grêle, avec péritonite – Diverticulite du K57.4
- →
- Étranglement du K56.2
- Occlusion du K56.6
- Rétrécissement du K56.6
- Sténose du K56.6
- Torsion du K56.2
- Irritable –
- K58
- Formes psychogènes de: « F45.3
- Localisation contigu
- Cours du syndrome de Lynch – Carcinome du C18.8
- →
- Carcinome hériditaire non polypeux du C18.8
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du C18.8
- Tumeur neuroendocrine maligne du C18.8
- Partie
- Non précisée – Lésion traumatique du côlon: Gros intestin/ S36.50
- Parties et parties multiples du gros intestin – Lésion traumatique du S36.59
- Pelvien] – Sigmoïde [C18.7
- Perforation abcès
- Saignement –
- Diverticulite
- K57.23
- Intestin grêle et du K57.43
- Maladie diverticulaire
- K57.23
- Intestin grêle et du K57.43
- Sans indication saignement – Diverticulite
- K57.22
- Intestin grêle et du K57.42
- → Maladie diverticulaire
- K57.22
- Intestin grêle et du K57.42
- Recto-sigmoïde –
- C19
- Colite indéterminée du K52.32
- SAI – Angiodysplasie du K55.21
- Saignement –
- Angiodysplasie du K55.22
- Maladie diverticulaire
- K57.31
- Intestin grêle et du K57.51

Côlon –suite

- Sans
- Indication de saignement - Angiodysplasie du *K55.21*
- Perforation abcès
- Saignement -
- Diverticulite
- *K57.33*
- Intestin grêle et du *K57.53*
- Diverticulose
- *K57.31*
- Grêle et du *K57.51*
- Sans indication saignement -
- Diverticulite
- *K57.32*
- Intestin grêle et du *K57.52*
- Diverticulose
- *K57.30*
- Intestin grêle et du *K57.50*
- Précision
- Localisation - Absence, atrésie et sténose congénitales du *Q42.9*
- -
- Tumeur bénigne: *D12.6*
- Tumeur maligne: *C18.9*
- Splénique -
- Angle: gauche du *D12.3*
- Tumeur maligne: Angle gauche du *C18.5*
- -
- Absence, atrésie et sténose congénitales d'autres localisations du *Q42.8*
- Adénomatoses du *D12.6*
- Allongement acquis du *K59.8*
- Anomalies fonctionnelles congénitales du *Q43.2*
- Atonie du *K59.8*
- Atrésie du *Q42.9*
- Carcinoma in situ: *D01.0*
- Carcinome épidermoïde
- *C18.9*
- Angle
- Droit du *C18.3*
- Gauche du *C18.5*
- Carcinome héréditaire non polypeux angle
- Droit du *C18.3*
- Gauche du *C18.5*
- Carcinome neuroendocrine du *C18.9*
- Corps étranger dans le *T18.4*
- Dilatation
- *K59.3*
- Congénitale du *Q43.2*
- Diverticulite congénitale du *Q43.8*
- Duplication du *Q43.41*
- Fistule du vagin au *N82.3*
- GIST Tumeur stromale gastro-intestinale angle

Côlon –suite

- - - - *suite*
- GIST Tumeur stromale gastro-intestinale angle - *suite*
- Droit du *C18.3*
- Gauche du *C18.5*
- Invagination de: *K56.1*
- Maladie
- Crohn [entérite régionale] du: *K50.1*
- Diverticulaire
- *K57.30*
- Intestin grêle et du *K57.50*
- Malrotation du *Q43.3*
- Mélanome malin du *C18.9*
- Obstruction (du): *K56.4*
- Obturation du *K56.4*
- Occlusion, obstruction et rétrécissement congénitaux du *Q42*
- Paralysie: du *K56.0*
- Polype
- *K63.5*
- Inflammatoires du *K51.4*
- Polyposse (héréditaire) du *D12.6*
- Rotation
- Absente du cæcum et du *Q43.3*
- Incomplète du cæcum et du *Q43.3*
- Insuffisante du cæcum et du *Q43.3*
- Syphilis tardive du *A52.7†, K93.8**
- Transposition de: *Q43.8*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du *C18.8*
- Tumeur neuroendocrine
- *C18.9*
- Bénin angle
- Droit du *D12.3*
- Gauche du *D12.3*
- Incertain du *D37.4*
- Malign angle
- Droit du *C18.3*
- Gauche du *C18.5*
- Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] du *C18.9*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D37.4*
- Côlon ascendant**
- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome du *C18.2*
- -
- Carcinome épidermoïde du *C18.2*
- Carcinome héréditaire non polypeux du *C18.2*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C18.2*
- Lésion traumatique du côlon: *S36.51*
- Tumeur bénigne: *D12.2*
- Tumeur neuroendocrine
- Bénigne du *D12.2*

Côlon ascendant –suite

- - - *suite*
- Tumeur neuroendocrine - *suite*
- Maligne du *C18.2*
- Côlon descendant**
- Côlon transverse - Aganglionose du rectum, du sigmoïde, du *Q43.1*
- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome du *C18.6*
- -
- Aganglionose du rectum, du sigmoïde et du *Q43.1*
- Carcinome épidermoïde du *C18.6*
- Carcinome héréditaire non polypeux du *C18.6*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C18.6*
- Lésion traumatique du côlon: *S36.53*
- Tumeur bénigne: *D12.4*
- Tumeur maligne: *C18.6*
- Tumeur neuroendocrine
- Bénigne du *D12.4*
- Maligne du *C18.6*
- Côlon sigmoïde**
- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome du *C18.7*
- -
- Carcinome épidermoïde du *C18.7*
- Carcinome héréditaire non polypeux du *C18.7*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C18.7*
- Lésion traumatique du côlon: *S36.54*
- Tuberculose du *A18.3†, K93.0**
- Tumeur bénigne: *D12.5*
- Tumeur maligne: *C18.7*
- Tumeur neuroendocrine
- Bénigne du *D12.5*
- Maligne du *C18.7*
- Côlon transverse**
- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome du *C18.4*
- -
- Aganglionose du rectum, du sigmoïde, du côlon descendant et du *Q43.1*
- Carcinome épidermoïde du *C18.4*
- Carcinome héréditaire non polypeux du *C18.4*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C18.4*
- Lésion traumatique du côlon: *S36.52*
- Tumeur bénigne: *D12.3*
- Tumeur neuroendocrine
- Bénigne du *D12.3*
- Maligne du *C18.4*
- Colonie de vacances - inscription dans: Z02**
- Colonne iliaque supérieure - Tuberculose de la *A18.0†, M90.05****

Colonne lombaire

- Bassin → Lésion tissu mou stade
- - I lors fracture luxation
- - - Fermée de la *S31.84!*
- - - Ouverte de la *S31.87!*
- - II lors fracture luxation
- - - Fermée de la *S31.85!*
- - - Ouverte de la *S31.88!*
- - III lors fracture luxation
- - - Fermée de la *S31.86!*
- - - Ouverte de la *S31.89!*
- Hernie discale → Syndrome de la *M51.1†, G55.1**
- Sacrum, partie non précisée → Fracture de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du bassin: *S32.82*
- SAI → *S32.00*
- → Chordome de la *C41.2*
- Colonne lombosacrée sans autre précision → Entorse/foulure et déchirure de la *S33.50***
- Colonne vertébrale**
- Due à la tuberculose → Déformation de la *A18.0†, M49.09**
- Lésion de la moelle épinière → Fracture de la *T08.0, T09.3*
- Moelle osseuse à la naissance, sans paraplégie → Lésion de la *P11.59*
- →
- - Abcès tuberculeux de la *A18.0†, M49.09**
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, *M08.28*
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, *M08.48*
- - Arthrite de la *M46.99*
- - Arthrite juvénile idiopathique
- - - *M08.98*
- - - Associée aux enthésopathies, *M08.88*
- - - Indéterminée, *M08.88*
- - Arthrite tuberculeuse de la *A18.0†, M49.09**
- - Atteinte des insertions ligamentaires ou musculaires de la *M46.0*
- - Carie tuberculeuse de la *A18.0†, M49.09**
- - Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'autres os: *T84.20*
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], *M11.18*
- - Granulome tuberculeux de la *A18.0†, M49.09**
- - Hémangiome de la partie osseuse de la *D18.07*
- - Lésion site insertion
- - - Ligamentaire de la *M46.09*
- - - Musculaire de la *M46.09*
- - Maladie de Still de l'adulte, *M06.18*
- - Nécrose avasculaire idiopathique, *M87.08*
- - Nécrose tuberculeuse de la *A18.0†, M49.09**
- - Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.38*

Colonne vertébrale –suite

- → –suite
- - Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.18*
- - Ostéoporose idiopathique liée à la grossesse avec fracture de la *O99.8, M80.58*
- - Ostéosarcome de la *C41.2*
- - Psoriasis avec arthrite juvénile de la *L40.5†, M09.08**
- - Sarcome d'Ewing de la *C41.2*
- - Sarcome de la *C41.2*
- - Spondylarthrite ankylosante de sièges multiples de la *M45.00*
- - Syndrome
- - - Felty, *M05.08*
- - - Oculo-uréthro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.38*
- - - Synovite
- - - Tuberculeuse de la *A18.0†, M49.09**
- - - Villonodulaire pigmentée, *M12.28*
- - TBC [Tuberculose] de la *A18.0†, M49.09**
- - Ténosynovite tuberculeuse de la *A18.0†, M49.09**
- - Ulcère tuberculeux de la *A18.0†, M49.09**
- Colorado → Fièvre à tiques du *A93.2***
- Colorants → Intoxication par des *T65.6***
- Coloration anormal**
- Ongle → *L60.8*
- → *R19.5*
- Colorectal**
- Cours du syndrome de Lynch → Carcinome *C19*
- Familial de type X → Carcinome *C19*
- Colostomie**
- Entérostomie → Mauvais résultats fonctionnels d'une *K91.4*
- →
- - Présence d'une *Z93.3*
- - Sténose de la stomie consécutive à une *K91.4*
- - Surveillance de *Z43.3*
- Colpite**
- Atrophique à *Haemophilus influenzae* → *N95.2, B96.3!*
- Mycosique → *B37.3†, N77.1**
- Colpocèle → Soins maternels pour: *O34.8***
- Coma**
- Cours d'un diabète sucré de type 1 → Hypoglycémie sévère sans *E10.60, U69.72!*
- Diabète sucré → Hypoglycémie sévère sans *E14.60, U69.72!*
- Diabète sucré de type 2 → Hypoglycémie sévère sans *E11.60, U69.72!*
- Hépatique
- - SAI → *K72*
- - →
- - - *K72.9, K72.74!*
- - - Hépatite
- - - - A

Coma –suite

- Hépatique –suite
- - → –suite
- - - Hépatite –suite
- - - - A –suite
- - - - - *B15.0, K72.74!*
- - - - - Sans *B15.9*
- - - - - Épidémique avec *B15.0, K72.74!*
- - - Hépatite aiguë
- - - - B
- - - - - Agent delta, avec *B16.0*
- - - - - Agent delta, sans *B16.1*
- - - - - Co-infection à agent delta, avec *B16.0, K72.74!*
- - - - - Co-infection à agent delta, sans *B16.1*
- - - - - Sans agent delta et sans *B16.9*
- - - - - Sans agent delta, avec *B16.2*
- - - - - Sans co-infection à agent delta, avec *B16.2, K72.74!*
- - - - D
- - - - - *B16.0*
- - - - - Sans *B16.1*
- - - Hépatite B sans *B18.19*
- - - Hépatite infectieuse avec *B15.0, K72.74!*
- - - Hépatite virale
- - - - *B19.0, K72.74!*
- - - - Sans précision, sans *B19.9*
- - - Ictère
- - - - Épidémique avec *B15.0, K72.74!*
- - - - Infectieux avec *B15.0, K72.74!*
- - - Insuffisance hépatique alcoolique avec *K70.48*
- Hypoglycémique
- - Cours
- - - Diabète MODY [Maturity onset diabetes of young people] → *E11.61*
- - - Diabète sucré de type 1 → *E10.61, U69.73!*
- - - Diabète sucré de type 2 → *E11.61, U69.73!*
- - - Diabète sucré → *E14.61, U69.73!*
- - - Non diabétique → *E15*
- - SAI → *E15*
- - →
- - - Encéphalopathie due à un *E16.1†, G94.30**
- - - Hyperinsulinisme avec *E15*
- - - Hypo-osmolaire → *E87.1*
- - - Insulinique induit, chez un non diabétique → *E15*
- - - Lors traumatisme cranio-cérébral
- - - 30 minute
- - - 24 heures → Perte de connaissance/ *S06.71!*
- - - → Perte de connaissance/ *S06.70!*
- - - Durée non précisée → Perte de connaissance/ *S06.79!*
- - - Plus 24 heure

Coma – suite

- Lors traumatisme crânio-cérébral – suite
- - Plus 24 heure – suite
- - - Retour au stade de connaissance antérieur → Perte de connaissance/ *S06.72!*
- - - Sans retour au stade de connaissance antérieur → Perte de connaissance/ *S06.73!*
- Myxoœdémateux → *E03.5*
- Nouveau-né → *P91.5*
- Prolongé → Blessure intracrânienne avec *S06.9, S06.79!*
- Sans précision → *R40.2*
- Vigile] → Semi-coma [*R40.1*
- -
- - Hypoglycémie médicamenteuse, sans *E16.0*
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec *E11.01*

Combat – Fatigue de *F43.0***Combiné**

v./v.a. Type de maladie

Comédocarcinome non invasif du sein – *D05.1***Comédonien**

- Paume des mains → Nævus *Q82.5*
- - Syndrome du nævus *Q85.8*

Comèl-Netherton – Syndrome de *Q80.8***COMMAD [colobome-ostéopétrose-microphthalmie-macrocéphalie-albinisme-surdité]** – Syndrome *Q87.8***Commençant**

- Avant
- - 16 ans et durant plus de 3 mois → arthrites chez l'enfant, *M08*
- - Fin 20ème gestation
- - - Trouble métabolique
- - - - Déplétion des hydrates de carbone → Hyperémèse gravidique, *O21.1*
- - - - Déséquilibre électrolytique → Hyperémèse gravidique, *O21.1*
- - - - Déshydratation → Hyperémèse gravidique, *O21.1*
- - - → Hyperémèse gravidique, bénigne ou sans précision, *O21.0*
- Fin de la 20ème semaine de gestation → Vomissements importants *O21.2*

Commettre des vols [kleptomanie] – Tendance pathologique à *F63.2***Commis en bande** – Délits *F91.2***Commissurale** – Chéilite: *K13.0***Commissure**

- Labiale → Fistule de la *Q38.0*
- Lèvre →
- - Carcinome épidermoïde de la *C00.6*
- - Tumeur maligne: *C00.6*

Commotio spinalis – *T09.3***Commotion**

- Cérébrale → *S06.0*

Commotion – suite

- - *S06.0*

Commun

- Artère coronaire gauche → Cardiopathie artérioscléreuse: Sténose du tronc *I25.14*
- III) → Paralyse du nerf moteur oculaire *H49.0*
- TAC] → Tronc artériel *Q20.0*
- Variable
- - Anomalie prédominant
- - - Lymphocytes T immunorégulateurs → Déficit immunitaire *D83.1*
- - - Nombre et de la fonction des lymphocytes B → Déficit immunitaire *D83.0*
- - Autoanticorps anti-lymphocyte
- - - B → Déficit immunitaire *D83.2*
- - - T → Déficit immunitaire *D83.2*
- - Sans précision → Déficit immunitaire *D83.9*
- - -
- - - Agammaglobulinémie: *D80.1*
- - - Déficit immunitaire
- - - - *D83.8*
- - - - *D83.9*
- - -
- - Canal
- - - Auriculo-ventriculaire *Q21.2*
- - - Hépatique *C24.0*
- - Lésion traumatique
- - - Carotide: A. carotide *S15.01*
- - - Nerf moteur oculaire *S04.1*
- - Migraine sans aura [migraine *G43.0*
- - Ventricule *Q20.4*

Communiquant

- Congénitale → Hydrocèle vaginale *P83.5*
- Fracture luxation
- - Plaie intraabdominale → Plaie ouverte *S31*
- - - Plaie ouverte
- - - *S11*
- - - *S41*
- - - *S91*
- SAI → Hémorragie sous-arachnoïdienne d'une artère: *I60.7*
- - Hydrocéphalie
- - *G91.0*
- - Congénitale *Q03.8*
- - Obstructive (non *G91.1*

Communiquante

v./v.a. Artère communicante

Communication

- Aorto-pulmonaire → *Q21.4*
- Artério-veineuse rétinienne congénitale → *Q14.8*
- Atrio-ventriculaire → *Q21.2*
- Auriculo-ventriculaire
- - Discordante → *Q20.5*
- - -
- - - *Q21.2*

Communication – suite

- Auriculo-ventriculaire – suite
- - - – suite
- - - CAV [*Q21.2*
- - - Cardiaque) SAI → *Q21.9*
- Interatriale
- - CIA] → Anomalie acquise du septum (ancienne): *I51.0*
- - Séquence de Robin et persistance de la veine cave supérieure gauche) → Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec *Q87.8*
- - - *Q21.1*
- Interauriculaire
- - Auricules → Anomalie acquise du septum (ancienne): *I51.0*
- - Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde → *I23.1*
- - Dysmorphie → Syndrome de lymphoœdème-*Q87.8*
- - Trouble de la conduction atrio-ventriculaire → Syndrome de *Q21.1*
- - - *Q21.1*
- Interventriculaire
- - Atrésie pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit → *Q21.3*
- - CIV] → Anomalie acquise du septum (ancienne): *I51.0*
- - Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde → *I23.2*
- - Cours de tétralogie de Fallot → Atrésie pulmonaire avec *Q21.3*
- - Sous-aortique
- - - Sous-aortique sous-pulmonaire sténose pulmonaire →
- - - - VDDI avec *Q20.1*
- - - - Ventricule droit à double issue avec *Q20.1*
- - - - Sous-pulmonaire [double-committed → Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec *Q20.1*
- - - - Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec *Q20.1*
- - - Sous-pulmonaire
- - - Non-committed → Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec CIV [*Q20.1*
- - - - Ventricule droit à double issue avec *Q20.1*
- - Sténose pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit → *Q21.3*
- - -
- - - *Q21.0*
- - - Syndrome d'atrésie pulmonaire- *Q22.0, Q21.0*
- - Ventriculo-auriculaire discordante → *Q20.3*
- - → Complication mécanique d'un shunt ventriculaire intracrânien (*T85.0*

Communiquant avec une lésion intrathoracique – Plaie ouverte (n'importe quelle partie du thorax) *S21.83!*

Compaction

v./v.a. Non-compaction

Comparaison et de contrôle dans le cadre d'un programme de recherche clinique - Examen de Z00.6**Compartment**

- Abdominal - syndrome

-- R19.80

- Non traumatique - Syndrome de M62.2

Compensateur - Emphysème J98.3**Compensation - Névrose de F68.0****Complément**

- Thrombose-entéropathie avec perte de protéines] - Syndrome CHAPLE [hyperactivation du D84.1

- - Déficit

-- Facteur C3 du D84.1

-- Système du D84.1

Complet

v./v.a. Type de maladie

Compliance, fixée organiquement - Vessie à faible N31.80**Complication**

- Acte

-- Chirurgie obstétricale et d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Autres O75.4

-- Visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs - Autres T81.8

- Anesthésie cours

-- Grossesse

-- - Sans précision - O29.9

-- - - Autres O29.8

-- Puerpéralité - Autres O89.8

-- Travail et de l'accouchement - Autres O74.8

- Blessure - Paralysie ischémique de Volkmann en tant que T79.60

- Cardiaque anesthésie cours

-- Grossesse - O29.1

-- Puerpéralité - O89.1

-- Travail et de l'accouchement - O74.2

- Cérébral -

-- Malaria tropica avec B50.0†, G94.8*

-- Paludisme à Plasmodium falciparum avec B50.0†, G94.8*

- Consécutif

-- Actes à visée diagnostique et thérapeutique intra-utérins, non classées ailleurs - P96.5

-- Anesthésie - Autres T88.5

-- Avortement grossesse extra-utérine molaire

-- - Sans précision - O08.9

-- - - Autres O08.8

-- Injection thérapeutique perfusion transfusion

-- - Sans précision - T80.9

-- - - Autres T80.8

Complication -suite

- Consécutif -suite

-- Vaccination, non classées ailleurs - Autres T88.1

- Cours d'actes médicaux et chirurgicaux - Accidents et Y69!

- Décompensé - MODY Maturity onset diabetes of young people

-- E11.81

-- Sans E11.91

- Dialyse NCA - T80.9

- Fécondation artificiel

-- Sans précision - N98.9

-- - Autres N98.8

- Greffe de peau - T86.59

- Hémodialyse - T80.9

- Impliquant le système nerveux central dues à une anesthésie au cours de la grossesse - O29.2

- Insémination artificiel

-- Conjoint [IAC] - N98.8

-- Donneur [IAD] - N98.8

- Intéressant système nerveux central anesthésie cours

-- Puerpéralité - O89.2

-- Travail et de l'accouchement - O74.3

- Intestinal -

-- Ascariadiase avec B77.0†, K93.8*

-- Rougeole avec B05.4†, K93.8*

- Lors de circulation extracorporelle - T80.9

- Maternelles dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre sédatif au cours de la grossesse - O29

- Médicaments ou à des drogues - Y57.9!

- Membres recousus - T87.2

- Mère dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre sédatif au cours de la puerpéralité - O89

- Multiple

-- Décompensé - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.73

-- -

-- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.72

-- - Syndrome d'insulino-résistance type A, avec E13.72

- Niveau organe - Entérocolite Clostridium difficile sans mégacôlon

-- A04.71

-- Sans mégacôlon, sans A04.70

- Non précis

-- Acte à visée diagnostique et thérapeutique - T81.9

-- Niveau d'un moignon d'amputation - T87.6

-- - Échec tentative avortement

-- - Médical, avec O07.3

-- - Sans précision, avec O07.8

- Oculaire

Complication -suite

- Oculaire -suite

-- Décompensé - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.31†, H58.8*

-- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.30†, H58.8*

- Organique -

-- Entérocolite Clostridium difficile mégacôlon

-- - A04.73

-- - Sans A04.72

-- Syndrome réponse inflammatoire systémique SIRS origine

-- - Infectieux

-- - - R65.1!

-- - - Sans R65.0!

-- - - Non infectieux

-- - - R65.3!

-- - - Sans R65.2!

- Pendant les contractions - Anomalie du cordon ombilical, avec O69.9

- Plaie ouverte

-- Corps étranger (avec ou sans infection) - T89.01

-- Infection - T89.02

-- Sans précision - T89.00

-- - T89.03

- Précis

-- Soins médicaux et chirurgicaux, non classées ailleurs - Autres T88.8

-- Travail accouchement -

-- - O75.8

-- - Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres P03.8

- Précoce traumatisme

-- Sans précision - T79.9

-- -

-- - T79.8

-- - Séquelles de certaines T98.2

- Prothèse implant

-- Greffe interne

-- - Non classées ailleurs - Autres T85.88

-- - Système nerveux - Autres T85.81

-- - Mammaire - Autres T85.83

- Puerpéral

-- Non classées ailleurs - Autres O90.8

-- Sans précision - O90.9

- Pulmonaire anesthésie cours

-- Grossesse - O29.0

-- Puerpéralité - O89.0

-- Travail et de l'accouchement - Autres O74.1

- Rachianesthésie anesthésie épidural cours

-- Grossesse - Autres O29.5

-- Puerpéralité - Autres O89.5

-- Travail et de l'accouchement - Autres O74.6

Complication –suite

- Récent infarctus aigu du myocarde –
- *I23.8*
- Communication
- Interauriculaire comme *I23.1*
- Interventriculaire comme *I23.2*
- Hémopéricarde comme *I23.0*
- Rupture
- Cordages tendineux comme *I23.4*
- Muscle papillaire comme *I23.5*
- Paroi cardiaque sans hémopéricarde comme *I23.3*
- Thrombose de l'oreillette, de l'auricule et du ventricule comme *I23.6*
- Rénal
- Décompensé – MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec *E11.21†, N08.3**
- – MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec *E11.20†, N08.3**
- Soin chirurgical médical
- Non classées ailleurs – Séquelles de *T98.3*
- Sans précision – *T88.9*
- Spécifiques à une grossesse multiple – Autres *O31.8*
- Tentative implantation
- Embryon en cas de transfert d'embryon – *N98.3*
- Œuf fécondé après fécondation in vitro – *N98.2*
- Traitement par inhalation – *T81.8*
- Travail accouchement sans précision –
- *O75.9*
- Fœtus et nouveau-né affectés par une *P03.9*
- Ulérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure – Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de *Y84.9!*
- Vaccins ou à des substances biologiques actives – *Y59.9!*
- Vasculaire consécutif
- Acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs – *T81.7*
- Injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion – *T80.1*
- Veineux
- Consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire – Autres *O08.7*
- Cours de la puerpéralité – Autres *O87.8*
- Grossesse – Autres *O22.8*
-
- Ascariadiase avec autres *B77.8*
- Échec tentative avortement
- Médical, sans *O07.4*
- Sans précision, sans *O07.9*
- Hémorroïdes sans *K64.0*
- MODY Maturity onset diabetes of young people

Complication –suite

- –suite
- MODY Maturity onset diabetes of young people –suite
- *E11.80*
- Sans *E11.90*
- Oreillons
- *B26.8*
- Sans *B26.9*
- Paludisme Plasmodium
- Falciparum avec *B50.8*
- Malariae
- *B52.8*
- Sans *B52.9*
- Vivax
- *B51.8*
- Sans *B51.9*
- Rougeole
- *B05.8*
- Sans *B05.9*
- Rubéole
- *B06.8*
- Sans *B06.9*
- Soins et mise en observation, cas sans *Z39.0*
- Varicelle
- *B01.8*
- Sans *B01.9*
- Zona
- *B02.8*
- Sans *B02.9*
- Complication d'une prothèse implant greffe**
- Appareil génito-urinaire
- Sans précision – *T83.9*
- – Autres *T83.8*
- Cardiaque vasculaire
- Sans précision – *T82.9*
- – Autres *T82.8*
- Interne
- SAI – *T85.9*
- Sans précision – *T85.9*
- Orthopédique interne
- Sans précision – *T84.9*
- – Autres *T84.8*
- Complication d'une réimplantation partie**
- Corps – *T87.2*
- Membre
- Inférieur – *T87.1*
- Supérieur – *T87.0*
- Complication de l'accouchement**
- Anomalie d'implantation du placenta – *O44.00*
- Sans saignement – Adhérence du placenta en tant que *O43.20, O73.0*
-
- Amputation du col utérin en tant que *O65.5*

Complication de l'accouchement –suite

- –suite
- Atrésie du col utérin en tant que *O65.5*
- Cicatrice au col utérin en tant que *O65.5*
- Contraction hypotonique de l'utérus en tant que *O62.2*
- Décès dû à l'anesthésie en tant que *O74.9*
- Hypotonie de l'utérus en tant que *O62.2*
- Lacération vaginale en tant que *O70.0*

Complication de l'anesthésie cours

- Puerpéralité, sans précision – *O89.9*
- Travail et de l'accouchement, sans précision – *O74.9*

Complication de la grossesse

- Accouchement puerpéralité –
- Antécédents personnels de *Z87.5*
- Séquelles de *O94*
- Infection COVID-19 – *O98.5, U07.2!*
- Mère
- Sans précision – Fœtus et nouveau-né affectés par une *P01.9*
- – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres *P01.8*

Complication mécanique

- Appareil
- Cardiaque électronique – *T82.1*
- Fixation interne os
- Colonne vertébrale – *T84.20*
- Membre
- Avant-bras – *T84.12*
- Bras – *T84.11*
- Cheville et pied – *T84.16*
- Jambe – *T84.15*
- Main – *T84.13*
- Os d'un membre: autres os précisés d'un membre – *T84.18*
- Région pelvienne et cuisse – *T84.14*
- Région scapulaire – *T84.10*
- Os: autres os précisés – *T84.28*
- Implant greffe
- Orthopédiques internes – *T84.4*
- Os – *T84.3*
- Cathéter vasculaire de dialyse – *T82.4*
- Dispositif
- Intra-utérin contraceptif – *T83.3*
- Œsophagien anti-reflux – *T85.50*
- Due
- Anastomose vasculaire – *T82.3*
- Dispositif gastro-intestinal à ballonnet – *T85.59*
- Endoprothèse articulaire
- Articulation
- Cheville – *T84.06*
- Coude – *T84.01*
- Genou – *T84.05*
- Hanche – *T84.04*

Complication mécanique –suite

- Endoprothèse articulaire –suite
- Articulation –suite
- Poignet – T84.03
- Précisées – T84.08
- Articulation de l'épaule – T84.00
- Disque intervertébral – T84.07
- Mâchoire – T84.08
- Tête radiale – T84.02
- Greffe
- Organe urinaire – T83.2
- Vasculaires – T82.3
- Implantation d'un stimulateur électronique du système nerveux – T85.1
- Lentille intraoculaire – T85.2
- Pontage coronarien et d'une greffe valvulaire cardiaque – T82.2
- Prothèse
- Implant
- Cardiaques et vasculaires – T82.5
- Greffe
- Appareil génital – T83.4
- Oculaires – T85.3
- Œsophage – T85.50
- Pancréas – T85.54
- Parties du tractus gastro-intestinal supérieur – T85.51
- Tractus gastro-intestinal inférieur – T85.52
- Voies biliaires – T85.53
- Mammaires – T85.4
- Urinaires – T83.1
- Valvulaire cardiaque – T82.0
- Shunt ventriculaire intracrânien (communication) – T85.0
- Sonde
- Gastrostomie endoscopique percutanée [sonde PEG] – T85.51
- Jéjunostomie endoscopique percutanée [sonde PEJ] – T85.52
- Urinaire (à demeure) – T83.0

Complication neurologique

- Décompensé – MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.41†, G63.2*
-
- Diabète sucré avec E14.40
- Diabète sucré de type 1 avec E10.40†, G63.2*
- Diabète sucré de type 2 avec E11.40†, G63.2*
- Diabète sucré insulino-dépendant de type 2 avec E11.40†, G63.2*
- Diabète sucré non insulino-dépendant
- Primaire avec E11.40†, G63.2*
- Type 2 avec E11.40†, G63.2*
- Diphtérie avec A36.8†, G99.8*
- MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.40†, G63.2*

Complication neurologique –suite

- –suite
- Rubéole
- B06.0†, G99.8*
- Complication oculaire**
- Diabétique
- Diabète type
- 1 – Saignement ponctuel comme E10.30†, H58.8*
- 2 – Saignement ponctuel comme E11.30†, H58.8*
- Saignement ponctuel comme E14.30†, H58.8*
-
- Diabète sucré insulino-dépendant de type 2 avec E11.30†, H58.8*
- Diabète sucré non insulino-dépendant
- Primaire avec E11.30†, H58.8*
- Type 2 avec E11.30†, H58.8*

Complication rénale –

- Diabète sucré avec E14.30
- Diabète sucré de type 1 avec E10.20†, N08.3*
- Diabète sucré de type 2 avec E11.20†, N08.3*
- Diabète sucré insulino-dépendant de type 2 avec E11.20†, N08.3*
- Diabète sucré non insulino-dépendant de type 2 avec E11.20†, N08.3*

Complication vasculaire

- Périphérique
- Décompensé – MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.51
-
- Diabète sucré de type 1 avec E10.50†, I79.2*
- Diabète sucré insulino-dépendant
- Primaire avec E10.50†, I79.2*
- Type 1 avec E10.50†, I79.2*
- MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.50
- Suite d'actes médicaux – I97.9

Complication veineuse

- Cours de la puerpéralité, sans précision – O87.9
- Grossesse, sans précision – O22.9

Complicquant

- Acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs – Hémorragie et hématome T81.0
- Grossesse
- Accouchement puerpéralité
- Sans précision –
- Hypertension préexistante O10.9
- Maladie infectieuse ou parasitaire de la mère O98.9
-
- Anémie O99.0
- Cardionéphropathie hypertensive préexistante O10.3

Complicquant –suite

- Grossesse –suite
- Accouchement puerpéralité –suite
- –suite
- Cardiopathie hypertensive préexistante O10.1
- Gonococcie O98.2
- Hépatite virale O98.4
- Hypertension
- Essentielle préexistante O10.0
- Secondaire préexistante O10.4
- Maladie
- Affections précisées O99.8
- Appareil circulatoire O99.4
- Appareil digestif O99.6
- Appareil respiratoire O99.5
- Dont le mode de transmission est essentiellement sexuel, O98.3
- Due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] et O98.7
- Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques O99.2
- Infectieuses et parasitaires de la mère O98.8
- Peau et du tissu cellulaire sous-cutané O99.7
- Protozoaires O98.6
- Sang et des organes hématopoïétiques et certaines anomalies du système immunitaire O99.1
- Virales O98.5
- Néphropathie hypertensive préexistante O10.2
- Syphilis O98.1
- Troubles mentaux et maladies du système nerveux O99.3
- Tuberculose O98.0
- Aggravés par la grossesse ou à l'origine de soins obstétricaux – les états mentionnés O98
- Vomissement
- O21.8
- Dus à des maladies classées ailleurs, O21.8

Complicqué

- Anomalie
- Cordon ombilical
- Sans précision – Travail et accouchement O69.9
- Travail et accouchement O69.8
- Insertion placentaire – Grossesse O44.00
- Rythme cardiaque fœtus
- Présence de méconium dans le liquide amniotique – Travail et accouchement O68.2
- Travail et accouchement O68.0
- Brièveté du cordon – Travail et accouchement O69.3
- Circulaire du cordon, avec compression – Travail et accouchement O69.1

Compliqué –suite

- Détresse fœtale, sans précision → Travail et accouchement *O68.9*
- Embolie → Échec tentative avortement
- - Médical, *O07.2*
- - Sans précision, *O07.7*
- Forme d'enchevêtrement du cordon → Travail et accouchement *O69.2*
- Hémorragie retardé sévère → Échec tentative avortement
- - Médical, *O07.1*
- - Sans précision, *O07.6*
- Infection appareil génital Organe pelvien → Échec tentative avortement
- - Médical, *O07.0*
- - Sans précision, *O07.5*
- Insertion vélalementuse du cordon → Travail et accouchement *O69.4*
- Lésions vasculaires du cordon → Travail et accouchement *O69.5*
- Présence de méconium dans le liquide amniotique → Travail et accouchement *O68.1*
- Prolapsus du cordon → Travail et accouchement *O69.0*
- Signe
- - Biochimiques de détresse fœtale → Travail et accouchement *O68.3*
- - Détresse fœtale → Travail et accouchement *O68.8*
- -
- - Cataracte *H26.2*
- - Migraine *G43.3*

Comportant

- Modification de conscience → Crises: ne *G40.1*
- Souvent des automatismes → Crises: avec modification de conscience, *G40.2*

Comportement

- A une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux, sans précision → Trouble organique de la personnalité et du *F07.9*
- Adulte
- - Sans précision → Trouble de la personnalité et du *F69*
- - → Autres troubles précisés de la personnalité et du *F68.8*
- Agressif → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypotonie-dysmorphie faciale- *Q87.8*
- Asocial sans trouble psychiatrique évident → Mise en observation pour: *Z03.2*
- Associé
- - Puerpéralité, non classés ailleurs → Autres troubles mentaux et du *F53.8*
- - WAC → Syndrome de dysmorphie faciale-retard de développement-troubles du *Q87.0*
- Autodestructeur
- - Selon l'anamnèse familiale → *Z81*
- - - *Z72.8*

Comportement –suite

- Compulsif
- - Rituels obsessionnels] au premier plan → Avec *F42.1*
- - → Forme mixte, avec idées obsédantes et *F42.2*
- Déficience intellectuelle modérée → Syndrome de micrognathie-infections récurrentes-troubles du *Q87.0*
- Dus à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux → Autres troubles organiques de la personnalité et du *F07.8*
- Dysmorphie faciale → Syndrome de déficience intellectuelle sévère-petite taille-troubles du *Q87.8*
- Enfant SAI → Trouble (des) (du): *F91.9*
- Étrange et inexplicable → *R46.2*
- Légers associés à la puerpéralité, non classés ailleurs → Troubles mentaux et du *F53.0*
- Lié utilisation
- - Alcool → Troubles mentaux et du *F10*
- - Cocaïne → Troubles mentaux et du *F14*
- - Dérivés du cannabis → Troubles mentaux et du *F12*
- - Drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psychoactives → Troubles mentaux et du *F19*
- - Hallucinogènes → Troubles mentaux et du *F16*
- - Opiacés → Troubles mentaux et du *F11*
- - Sédatifs ou d'hypnotiques → Troubles mentaux et du *F13*
- - Solvants volatils → Troubles mentaux et du *F18*
- - Stimulants, y compris la caféine → Troubles mentaux et du *F15*
- - Tabac → Troubles mentaux et du *F17*
- Orientation
- - Matière de sexualité → Conseils relatifs aux attitudes, *Z70*
- - Tiers en matière de sexualité → Conseil relatif au *Z70*
- Répétitifs → Stéréotypies/ *F98.4*
- Sévères associés à la puerpéralité, non classés ailleurs → Troubles mentaux et du *F53.1*
- Sexuel à risques → *Z72.8*
- Trouble émotionnel apparaissant habituellement enfance adolescence
- - Sans précision → Trouble du *F98.9*
- - → Autres troubles précisés du *F98.88*
- -
- - Antécédents familiaux de troubles mentaux et du *Z81*
- - Antécédents personnels d'autres troubles mentaux et du *Z86.5*
- - Maladies psychiques et troubles du *Z13.8*
- - Mise en observation pour suspicion de troubles mentaux et du *Z03.2*
- - Refus de manger en tant qu'anomalie du *F50.8*

Comportement –suite

- - - *suite*
- - Retard mental léger avec troubles du *F70.8*
- - Symptômes et signes relatifs à l'apparence et au *R46.8*
- - Syndrome
- - - Déficience intellectuelle-macrocéphalie-hypotonie-troubles du *Q87.8*
- - - Épilepsie liée à l'X-difficulté d'apprentissage-troubles du *G40.2*
- - - Tremblement essentiel progressif-trouble sévère du langage-dysmorphie faciale-déficience intellectuelle-trouble du *Q87.0*

Comportement

- Associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs → Facteurs psychologiques et *F54*
- Non précisés associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs physiques → Syndromes *F59*
- Psychologiques connues comme dangereuses et nuisibles → Recherche et acceptation d'interventions *Z64.8*
- - Démence fronto-temporale, variante *G31.0†, F02.0**

Composants du sang – Donneur d'autres*Z52.08***Compressif du nerf fémoral – Syndrome***G57.2***Compression**

- Anesthésie au cours du travail et de l'accouchement → Collapsus pulmonaire par *O74.1*
- Artère
- - Coeliaque → Syndrome de *I77.4*
- - Spinale antérieure → Syndrome de *M47.09†, G99.2**
- - - *I77.1*
- - Artère vertébrale → Syndrome de *M47.09†, G99.2**
- - Artères spinales → Syndrome de *M47.09†, G99.2**
- Cerveau
- - Contusion localisée → *S06.31*
- - Hémorragie et pression cérébrale lors d'une lésion crano-cérébrale couverte grave → *S06.21, S01.83!*
- - Tronc cérébral) → *G93.5*
- - - *G93.5*
- Chiasmatique par anévrisme → *I67.10†, H48.8**
- Cordon ombilical → Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres formes de *P02.5*
- Cordon SAI → *O69.2*
- Due anesthésie cours
- - Grossesse → Collapsus pulmonaire par *O29.0*
- - Puerpéralité → Collapsus pulmonaire par *O89.0*
- Latérale → Fracture de *S32.7*
- Médullaire, sans précision → *G95.2*
- Moelle épinière due à une hernie discale cervicale → *M50.0†, G99.2**

Compression –suite

- Nerf optique – *H47.0*
- Nerf périphérique – *G58.9*
- Nerf sympathique NCA – *G90.88*
- (Esophage – *K22.2*
- Plexus brachial – *G54.0*
- Racine
- - Nerveux
- - - Cours
- - - - Spondylarthrose – *M47.29†, G55.2**
- - - - Tumeur NCA – *D48.9†, G55.0**
- - - Lors atteinte disque intervertébral
- - - - Cervicaux avec myélopathie – *M50.0†, G99.2**
- - - - Myélopathie – *M51.0†, G99.2**
- - - - - *M51.1†, G55.1**
- - - - Atteinte des disques intervertébraux cervicaux avec *M50.1†, G55.1**
- - Plexus nerveux au cours d'autres maladies classées ailleurs – *G55.8**
- Spondylogène de la moelle épinière – *M47.19†, G99.2**
- Système nerveux autonome périphérique – *G90.88*
- Trompe d'Eustache – *H68.1*
- Tronc coeliaque – Syndrome de *I77.4*
- Veineuse – *I87.1*
- -
- - Anomalie morphologique faciale par *Q67.1*
- - Apneumatose par *J98.18*
- - Atélectasie
- - - *J98.18*
- - - Acquis par *J98.18*
- - Enchevêtrement du cordon, sans *O69.8*
- - Sténose pylorique de l'adulte par *K31.12*
- - Travail et accouchement compliqués d'une circulaire du cordon, avec *O69.1*

Compressus – Fœtus *O31.0***Comprimé**

- SAI – Somnifères: *T42.7*
- - Maladie de l'air *T70.3*

Compte d'un tiers – Conseil et surveillance pour: Personne consultant pour le *Z71***Compton-North – Myopathie létale congénitale type *G71.2*****Compulsif**

- Rituels obsessionnels] au premier plan – Avec comportements *F42.1*
- Sans précision – Trouble obsessionnel- *F42.9*
- -
- - Forme mixte, avec idées obsédantes et comportements *F42.2*
- - Jeu *F63.0*
- - Névrose: obsessionnelle- *F42*
- - Trouble
- - - Obsessionnels- *F42.8*
- - - Personnalité: *F60.5*

Concentration

- Réduite de peptides C – *R79.8*
- - Modification de la personnalité après: expériences de camp de *F62.0*

Concentrique

- Baló] – Sclérose *G37.5*
- Bénigne – Dystrophie maculaire annulaire *H35.5*
- -
- - Démyélinisation *G37.5*
- - Encéphalite péri-axiale *G37.5*
- - Maladie de Greenfield [sclérose *G37.5*

Conception

- Accouchement, sans hémorragie – Rétention de produits de la *O73.1*
- Précisés – Autres produits anormaux de la *O02.8*
- SAI, après l'accouchement – Rétention de produits de la *O72.2*
- Sans précision – Produit anormal de la *O02.9*

Concomitant

- SAI – Strabisme *H50.4*
- - Strabisme
- - Convergent *H50.0*
- - Divergent *H50.1*

Concrescence dentaire – *K00.2***Concretio cordis – *I31.1*****Concrétions appendiculaires – *K38.1*****Condamnation, sans emprisonnement, après procès civil ou pénal – *Z65*****Condensante**

- Iléon – Ostéite *M85.35*
- Médiane de la clavicule – Ostéite *M85.31*
- Région pelvienne – Ostéite *M85.35*
- Sacrum – Ostéite *M85.38*
- - Ostéite *M85.3*

Conditionnement air

- Poussée aiguë – Maladie pulmonaire due aux systèmes de *J67.71*
- Sans mention de poussée aiguë – Maladie pulmonaire due aux systèmes de *J67.70*
- - Pneumonie due aux systèmes de *J67.70*

Conditions

- Économiques – Difficultés liées au logement et aux *Z59*
- Météorologiques) – Exposition à une pression atmosphérique élevée ou basse (sans relation avec les *W94.9†*)
- Travail difficiles – *Z56*

Conduction

- Atrio-ventriculaire – Syndrome de communication interauriculaire-trouble de la *Q21.1*
- Auriculo-ventriculaire
- - Accélérée – *I45.6*
- - Accessoire – *I45.6*
- - Pré-excitée – *I45.6*
- Cardiaque

Conduction –suite

- Cardiaque –suite
- - Infra-Hisienne familiales – Tachyarythmie atriale et trouble de *I45.8*
- - -
- - - Syndrome de microcéphalie-hypoplasie cérébelleuse-trouble de la *Q87.0*
- - - Trouble
- - - - Atrial de la *I45.9*
- - - - Familial progressif de la *I45.8*
- Osseux –
- - Appareil acoustique de *Z96.2*
- - Prothèse (de): *Z45.3*
- SAI – Perte de l'audition par *H90.2*
- Sans précision – Trouble de la *I45.9*
- - Autres troubles précisés de la *I45.8*

Conduire – inscription dans: obtention du permis de *Z02***Conduisant à l'invalidité – Antécédents familiaux de certaines incapacités et maladies chroniques *Z82*****Conduit auditif**

- Externe
- - Dilatation du canal auditif interne- dysmorphie faciale – Syndrome lié à l'X d'atrésie du *Q16.9, Q18.9*
- - -
- - - Abscès pavillon de l'oreille ou *H60.0*
- - - Absence, atrésie et rétrécissement congénitaux du *Q16.1*
- - - Anthrax pavillon de l'oreille ou *H60.0*
- - - Carcinoma in situ: Peau de l'oreille et du *D04.2*
- - - Cellulite phlegmoneuse du: *H60.1*
- - - Exostose du *H61.8*
- - - Furoncle pavillon de l'oreille ou *H60.0*
- - - Hypoplasie du *Q17.8*
- - - Mélanome
- - - - In situ de l'oreille et du *D03.2*
- - - - Malin
- - - - - Familial du *C43.2*
- - - - - Oreille et du *C43.2*
- - - Nævus à mélanocytes de l'oreille et du *D22.2*
- - - Rétrécissement du *H61.3*
- - - Sténose acquise du *H61.3*
- - - Tumeur bénigne: Peau de l'oreille et du *D23.2*
- - - Tumeur maligne: Peau de l'oreille et du *C44.2*
- - -

- - Anomalie congénitale du *Q16.1*

- - Hypoplasie du *Q17.8*

Conduit) – Kératose obturante de l'oreille externe (*H60.4***Conduite**

- Dépression – Troubles des *F92.0*
- Échec – Trouble de la personnalité: à *F60.7*
- Enfant SAI – Trouble (des) (du): *F91.9*

Conduite –suite

- F91.- associé à un trouble dépressif en F32.-
- Trouble des *F92.0*
- Limité au milieu familial → Trouble des *F91.0*
- Sans précision → Trouble des *F91.9*
- Trouble émotionnel
- - Sans précision → Trouble mixte des *F92.9*
- - - Autres troubles mixtes des *F92.8*
- Type
- - Groupe» → Troubles des *F91.2*
- - Mal socialisé → Trouble des *F91.1*
- - Socialisé → Trouble des *F91.2*
- - Solitaire-agressif → Trouble (des): *F91.1*
- - - Trouble
- - - *F91.8*
- - - Hyperkinétique
- - - - Associé à un trouble des *F90.1*
- - - - Trouble des *F90.1*

Condyle

- Huméral →
- - Nécrose aseptique des *M92.0*
- - Ostéochondrite des *M92.0*
- Humérus → Fracture du *S42.44*
- Latéral
- - Médial du tibia → *S82.1*
- - Médian) → Fracture de l'extrémité inférieure du fémur: *S72.41*
- Mandibulaire → Fracture du *S02.61*

Condylion

- Mandibule → Hyperplasie ou hypoplasie unilatérale du processus *K10.8*
- Primitive → Hyperplasie *K07.6*
- Type 1 → Hyperplasie *K07.6*
- - Fracture du maxillaire inférieur: Apophyse *S02.61*

Condylome

- Ano-génitaux (vénériens) → *A63.0*
- Plan au cours de syphilis congénitale → *A50.0*
- Plat → *A51.3*
- - Rétrécissement urétral secondaire à ablation de *N99.18*

Cône

- Bâtonnets
- - Amélogénèse imparfaite → Syndrome de dystrophie des *K00.5, H35.5*
- - Cataracte-staphylome postérieur] → Syndrome MRCS [microcornée-dystrophie des *Q15.8*
- - -
- - - Dystrophie des *H35.5*
- - - Syndrome
- - - - Dysplasie spondylo-métaphysaire-dystrophie des *Q77.8*
- - - - Fente labiale avec dystrophie des *Q36.9, H35.5*
- Bleus → Monochromatisme à *H53.5*

Cône –suite

- Myopie lié à l'X → Syndrome d'anomalie des *H35.5, H52.1*
- Réponse scotopique supranormale → Dystrophie des *H35.5*
- - Dystrophie progressive des *H35.5*
- **Confinement en fauteuil** → *R26.3*
- **Conflit de rôle social, non classé ailleurs** → *Z73*
- **Confluente et réticulée [Gougerot-Carteaud]** → **Papillomatose** *L83*
- **Confusion**
- SAI → *R41.0*
- - Psychogène: *F44.88*

Confusionnel (non alcoolique) aigu(ë) ou subaigu(ë) – état *F05***Congé de ses proches – Prise en charge d'une personne dépendante pendant un** *Z75.8***Congenita –**

- Arthromyodysplasia *Q74.3*
- Cutis marmorata telangiectatica *Q27.8*
- Syndrome
- - Macrocéphalie-cutis marmorata telangiectatica *Q87.3*
- - Mégalencéphalie-cutis marmorata telangiectatica *Q87.3*

Congénital

v./v.a. Type de maladie

Congenital disorder of glycosylation

- Type Ic → Syndrome CDG [*E77.8*
- -
- - CDG [*E77.8*
- - SLC35A3-CDG [*E77.8*
- - XYLT1-CDG [*E77.8*

Congestion

- Conjonctive → *H11.4*
- Faciale due à un traumatisme obstétrical → *P15.4*
- Hémorragie prostatiques → *N42.1*
- Pancréas → *K86.88*
- Passive chronique du foie → *K76.1*
- Pulmonaire (passive) → *J81*
- - Trachéo-bronchite par *J42*

Congestive

- Chronique → Splénomégalie *D73.2*
- Rénale → Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (*I13.2*
- -
- - Cardiomyopathie *I42.0*
- - Cardionéphropathie hypertensive, avec insuffisance cardiaque (*I13.0*
- - Cardiopathie hypertensif
- - - Insuffisance cardiaque (*I11.0*
- - - Sans insuffisance cardiaque (*I11.9*

Conglobata – Acné *L70.1***Congruents humeur – Manie symptôme psychotique**

- *F30.2*

Congruents humeur – Manie symptôme psychotique –suite

- Non *F30.2*

Condiobolus – Infection à *B46.8***Conique – Dent:** *K00.2***Conjoint**

- IAC] → Complications de l'insémination artificielle par: *N98.8*
- Partenaire → Difficultés dans les rapports avec le *Z63*

Conjonctif

v./v.a. Tissu conjonctif

- Orbite → Tissu

- - *C69.6*- - *D31.6***Conjonctival**

v./v.a. pharyngo-conjonctival

- Due) à un traumatisme obstétrical → Hémorragie sous- *P15.3*
- Virale → Maladie *B30.9†, H13.1**
- -
- - Amylose
- - - *E85.4†, H13.8**
- - - Dépôt *E85.4†, H13.8**
- - Avitaminose A
- - - Taches de Bitot et xérosis *E50.1†, H13.8**
- - - Xérosis *E50.0†, H13.8**
- - Brûlure de la cornée et du sac *T26.1*
- - Céphalée névralgique unilatérale brève avec injection *G44.8*
- - Corps étranger dans le sac *T15.1*
- - Corrosion de la cornée et du sac *T26.6*
- - Hémorragie
- - - *H11.3*
- - - Sous- *H11.3*
- - Thrombose *H11.4*
- - Xanthome *E75.5†, H13.8**

Conjonctive

- Abrasion de la cornée sans mention de corps étranger → Lésion traumatique de la *S05.0*
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections de la *H13.8**
- Sans précision → Affection de la *H11.9*
- VIH → Syndrome de microangiopathie de la *B23.8, M31.1*
- -
- - Acanthamoebiose de la *B60.1†, H13.1**
- - Affections précisées de la *H11.8*
- - Anévrisme de la *H11.4*
- - Argyrose [argyrie] de la *H11.1*
- - Calcification de la *H11.1*
- - Chancre de la *A51.2†, H13.1**
- - Cicatrices de la *H11.2*
- - Congestion de la *H11.4*
- - Dépôts et affections dégénératives de la *H11.1*
- - Érythème multiforme de la *L51.1†, H13.8**

Conjonctive –suite

- - -suite
- - Infection varicelleuse de la cornée et de la *B01.8t, H19.2**
- - Lymphome primitif de la *C85.9*
- - Mélanome malin de la *C69.0*
- - Nævus à cellules ballonnissantes sur la *D31.0*
- - (Edème de la *H11.4*
- - Pigmentation de la *H11.1*
- - Ptérygium familial de la *H11.0*
- - Sarcome de Kaposi de la *C46.7*
- - Troubles vasculaires et kystes de la *H11.4*
- - Tumeur bénigne: *D31.0*
- - Tumeur maligne: *C69.0*
- - Xérosis SAI de la *H11.1*

Conjonctivite

- v./v.a. Blépharo-conjonctivite
- v./v.a. Pharyngo-conjonctivite
- Abactérienne - *H10.8*
- Adénovirus - *B30.1t, H13.1**
- Aigu
- - Sans précision - *H10.3*
- - - Autres *H10.2*
- Apollo - *B30.3t, H13.1**
- Atopique aiguë - *H10.1*
- Blennorragique néonatale - *A54.3t, H13.1**
- Chlamydia - *A74.0t, H13.1**
- Chronique - *H10.4*
- Cours
- - Acné rosacée - *L71.9t, H13.2**
- - Herpès zoster - *B02.3t, H13.1**
- - Maladie
- - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs - *H13.1**
- - - Parasitaire NCA - *B89t, H13.1**
- - Maladies classées ailleurs - *H13.2**
- - Syndrome de Reiter - *M02.39*
- Dacryocystite néonatales - *P39.1*
- Diphtérique - *A36.8t, H13.1**
- Due
- - Acanthamoeba - *B60.1t, H13.1**
- - Bain - *B30.1t, H13.1**
- - Tularémie - *A21.1t, H13.1**
- - Virus de l'herpès - *B00.5t, H13.1**
- Entérovirus type 70 - *B30.3t, H13.1**
- Folliculaire
- - Aigu
- - - Adénovirus - *B30.1t, H13.1**
- - - - *H10.2t, H13.1**
- - Trachomateuse - *A71.1*
- - - *H10.4t, H13.1**
- Gonocoques - *A54.3t, H13.1**
- Gonorrhéique - *A54.3t, H13.1**
- Granuleuse (trachomateuse) - *A71.1*
- Hémorragique

Conjonctivite –suite

- Hémorragique –suite
- - Aiguë - *B30.3t, H13.1**
- - Entérovirus type 70 - *B30.3t, H13.1**
- - Épidémique - *B30.3t, H13.1**
- - - *B30.3t, H13.1**
- Inclusion - *A74.0t, H13.1**
- Infectieuse, n.c.a. - *H10.8*
- Ligneuse - *H10.4*
- Méningocoques - *A39.8t, H13.1**
- Mucopurulente - *H10.0*
- Néonatale à Chlamydia - *P39.1*
- Pneumocoques - *H10.8, B95.3!*
- Sans précision - *H10.9*
- Sèche au sens du syndrome de Sjögren - *M35.0t, H13.2**
- Syphilitique tardive - *A52.7t, H13.1**
- Tuberculeuse - *A18.5t, H13.1**
- Virale épidémique - *B30.9t, H13.1**
- Virus Cocksackie A24 - *B30.3t, H13.1**
- Virus de la maladie de Newcastle - *B30.8t, H13.1**
- Zostérienne - *B02.3t, H13.1**
- -
- - *H10.8*
- - Kératite superficielle
- - - *H16.2*
- - - Sans *H16.1*

Conjugaison du regard - Paralysie de la H51.0**Conjugale SAI - Violence T74.1****Conjunctivae - Pemphigus L12.1t, H13.3*****Conn - Syndrome de E26.0****Connaissance**

- 30 minute
- - 24 heures lors d'un traumatisme crânio-cérébral - Perte de *S06.9, S06.71!*
- - Lors d'un traumatisme crânio-cérébral - Perte de *S06.9, S06.70!*
- Antérieur
- - Lors traumatisme crânio-cérébral - Perte connaissance plus 24 heure
- - - Retour au stade de *S06.9, S06.72!*
- - - Sans retour au stade de *S06.9, S06.73!*
- - - Perte connaissance coma lors traumatisme crânio-cérébral Plus 24 heure
- - - Retour au stade de *S06.72!*
- - - Sans retour au stade de *S06.73!*
- Coma lors traumatisme crânio-cérébral
- - 30 minute
- - - 24 heures - Perte de *S06.71!*
- - - - Perte de *S06.70!*
- - Durée non précisée - Perte de *S06.79!*
- - Plus 24 heure
- - - Retour au stade de connaissance antérieur - Perte de *S06.72!*

Connaissance –suite

- Coma lors traumatisme crânio-cérébral –suite
- - Plus 24 heure –suite
- - - Sans retour au stade de connaissance antérieur - Perte de *S06.73!*
- Lors de traumatisme crânio-cérébral - Perte de *S06.9, S06.79!*
- Plus 24 heure
- - Retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un traumatisme crânio-cérébral - Perte de *S06.9, S06.72!*
- - Sans retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un traumatisme crânio-cérébral - Perte de *S06.9, S06.73!*
- SAI - Incapacité (de): concernant l'acquisition des *F81.9*
- - Perte de *R55*

Connectivité

- Associée à EMILIN-1 - *M35.8*
- Indifférenciée - *M35.8*
- Mixte - *M35.1*

Conodysplasie cranio-faciale - Q87.5**Conorii - Fièvre pourprée à Rickettsia A77.1****Conradi**

v./v.a. Bowen-Conradi

Conradi-Hünemann-Happle - Syndrome de Q77.3**Consanguinité -**

- Antécédents familiaux de *Z84.3*
- Conseil: à propos de la *Z71*

Conscience

- Comportant souvent des automatismes - Crises: avec modification de *G40.2*
- Non précisés - Symptômes et signes relatifs aux fonctions cognitives et à la *R41.8*
- SAI - Perte de *R40.2*
- - Crises: ne comportant pas de modification de *G40.1*

Conscription - Examen avant Z02**Conseil**

- Avis
- - Général
- - - Concernant la contraception - *Z30.0*
- - - Matière de procréation - *Z31.6*
- - Médicaux, non classés ailleurs - Sujets en contact avec les services de santé pour d'autres *Z71*
- Génétique - *Z31.5*
- Matière vaccination
- - Voyageurs - *Z71*
- - - *Z71*
- Médical, sans précisions - Conseil et surveillance pour: *Z71*
- Propos
- - Consanguinité - *Z71*
- - Tabagisme - *Z71*
- - VIH [virus de l'immunodéficience humaine] - *Z71*
- Relatif

Conseil –suite

- Relatif –suite
- - Attitudes, comportement et orientation en matière de sexualité – Z70
- - Comportement ou à l'orientation de tiers en matière de sexualité – Z70
- Surveillance
- - Abus de médicaments ou toxicomanie – Z71
- - Alcoolisme – Z71
- - Conseil
- - - Médical, sans précisions – Z71
- - - Surveillance pour: Conseil et surveillance diététiques – Z71
- - Consultation pour l'explication de résultats d'examen – Z71
- - Diététiques – Conseil et surveillance pour: Z71
- - Personne consultant pour le compte d'un tiers – Z71
- - Sujet inquiet de son état de santé (sans diagnostic) – Z71

Conseillers, par exemple les contrôleurs judiciaires ou les travailleurs sociaux – Désaccord avec les Z64.8**Conséquence**

- Bruit sur l'oreille interne – H83.3
- Hémorragie sous-durale traumatique – T90.5

Conservation du bois – Produits de T60**Consolidation d'une fracture – Retard de M84.2****Consolidée**

- Pseudarthrose] – Fracture non M84.1
- - Fracture mal M84.0

Consommation

- Alcool, de tabac, de médicaments ou de drogues – Difficultés liées à: la Z72.0
- Animaux venimeux ou de plantes vénéneuses – X49.9!
- Héroïne voie
- - Intraveineuse – U69.30!
- - Non intraveineuse – U69.31!
- Non intraveineux
- - Produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine) – U69.34!
- - Stimulants hors caféine – U69.36!
- Substances psycho-actives par voie intraveineuse – U69.32!
- - Coagulopathie de D65.1

Constataion

- Baisse non spécifique de la tension artérielle – R03.1
- Élévation de la tension artérielle, sans diagnostic d'hypertension – R03.0

Constipation

- Chronique-trouble du rythme veille-sommeil associé à NRXN1 – Syndrome de trouble neurodéveloppemental sévère-stéréotypies motrices- G96.8
- Fonctionnelle – Syndrome de K59.01

Constipation –suite

- Lors trouble
- - Défécation – K59.01
- - Fonctionnel anorectal – K59.01
- - Transit colique – K59.00
- - Origine médicamenteuse – K59.02
- - Prédominante [SII-C] – Syndrome de l'intestin irritable, avec K58.2
- - Transit lent – K59.00

Constituant un risque vital chez le nourrisson – Événement aigu R06.80**Constitutionnel**

- Proconvertine – Déficit D68.23
- -
- - Anémies aplastiques D61.0
- - Haute stature E34.4
- - Insuffisance staturale: E34.3
- - Retard de développement E30.0
- - Thrombopathie D68.00

Constriction

- Anormale congénitale d'un ligament des méninges – Q07.8
- Circulaire de la trachée et de l'œsophage – Double arc aortique avec Q25.4
- Congénital(e) ou infantile du pylore – Q40.0
- Duodénum – K31.5
- Œsophage – K22.2

Constrictive

- Chronique – Péricardite I31.1
- SAI – Myocardiopathie I42.5

Consultant pour le compte d'un tiers – Conseil et surveillance pour: Personne Z71**Consultation**

- Explication de résultats d'examen – Conseil et surveillance pour: Z71
- Gênant le contact – Prolixité et détails masquant les raisons de la R46.7

Contagieuse

- Ovine] – Orf [dermatite pustuleuse B08.0
- - Bacilliose péritonéale par tuberculose bovine A18.3†, K93.0*

Contagiosum

- Paupière – Molluscum B08.1†, H03.1*
- - Molluscum B08.1

Contaminant des aliments – Effet toxique de l'aflatoxine et d'autres mycotoxines T64**Contaminées – Substances Y69!****Contenant**

- Amphétamine méthamphétamine –
- - Consommation non intraveineuse de produits U69.34!
- - Utilisation intraveineuse de produits U69.33!
- Seule et plusieurs substances – Préparations T38.4

Contenu sécrétion gastrique s SAI due anesthésie cours

- Grossesse – Inhalation du O29.0
- Puerpéralité – Inhalation du O89.0

Contenu sécrétion gastrique s SAI due anesthésie cours –suite

- Travail et de l'accouchement – Inhalation du O74.0

Contient des cellules de type alpha-bêta et gamma-delta – C86.1**Continuation de la veine cave inférieure dans la veine azygos – Q26.8****Continuité osseux**

- Sans précision – Anomalie de la M84.9
- - Autres anomalies de la M84.8

Contraceptif

- Intra-utérin
- - Stérilet] – Vérification, réinsertion ou enlèvement d'un dispositif Z30.5
- - -
- - - Mise en place d'un dispositif Z30.1
- - - Pessaire Z97.8
- - - Surveillance d'un dispositif Z30.5
- Orais – Intoxication: T38.4
- -

- - Complication mécanique d'un dispositif intra-utérin T83.3

- - Première prescription de moyens Z30.0
- - Renouvellement d'une prescription de pilules contraceptives ou d'autres Z30.4
- - Surveillance de Z30.4

Contraception

- Contraceptifs – Renouvellement d'une prescription de pilules Z30.4
- Sans précision – Prise en charge d'une Z30.9

- -

- - Antécédents de Z92.8
- - Conseils et avis généraux concernant la Z30.0
- - Examen de routine pour entretien de la Z30.4
- - Prises en charge d'une Z30.8

Contraction

- Fascia plantaire – M72.2
- Hypotonique de l'utérus en tant que complication de l'accouchement – O62.2
- Orifice urétral avec infection – N13.67
- Sablier de l'estomac – K31.8
- - Dystocie (de) (par): anneau de O62.4

Contractions

- Anormales de l'utérus – Foetus et nouveau-né affectés par des P03.6
- Initiales insuffisantes – O62.0
- Non coordonnées de l'utérus – O62.4
- Sablier de l'utérus – O62.4
- SAI – R25.3
- Tétaniques – O62.4
- Utérines hypertoniques, non coordonnées et prolongées – O62.4
- -
- - Anomalie du cordon ombilical, avec complication pendant les O69.9

Contractions –suite

- - -suite
- - Déchirure de l'utérus avant le début de 071.0
- - Faibles 062.2
- - Hyperactivité de l'utérus due à une stimulation excessive par des médicaments déclencheurs de 062.8, Y57.9!
- Contracture**
- Abdominal
- - Généralisée (localisée) → Douleur abdominale intense (avec R10.0
- - - R19.3
- Articulaires multiples → Syndrome de déficience intellectuelle récessive-dysfonctionnement moteur- Q87.8
- Congénital
- - Létales → Syndrome des Q68.8
- - Membres et de la face-hypotonie-retard de développement → Syndrome de Q87.0
- - Multiples → Q74.3
- Dysplasie ectodermique-fente labio-palatine → Syndrome de Q87.8
- Flexion (de l'articulation la plus proche) au niveau d'un moignon d'amputation → T87.6
- Hystérique → F44.4
- Muscle sterno-cléido-mastoidien → Q68.0
- Musculaire
- - Psychogène en tant que réaction de conversion → F44.4
- - - M62.4
- Nanisme-déficience intellectuelle → Syndrome d'alopécie- Q87.8
- Précoces [Emery-Dreifuss] → Dystrophie musculaire: scapulo-péronière: bénigne avec G71.0
- Progressif
- - Articulations-dysmorphie → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-épilepsie- Q87.8
- - Enfance-faiblesse musculaire des ceintures-dystrophie musculaire → Syndrome de G71.0
- Retard de développement → Syndrome de Pierre Robin- Q87.0
- Rupture artérielle-surdité → Syndrome de fragilité osseuse- Q87.5
- -
- - Arachnodactylie congénitale avec Q68.8
- - Raideur articulaire par M24.5

Contre-indication → Vaccination non effectué raison

- Z28
- Z53

Contrôle

- v./v.a. Examen de contrôle
- Cadre d'un programme de recherche clinique → Examen de comparaison et de Z00.6
- Chirurgical
- - Précisés → Autres soins de Z48.8

Contrôle –suite

- Chirurgical –suite
- - Sans précision → Soins de Z48.9
- Comprenant opération plastique
- - Extrémités inférieures → Soins de Z42.4
- - Extrémités supérieures → Soins de Z42.3
- - Partie
- - - Corps → Soins de Z42.8
- - - Tronc → Soins de Z42.2
- - Sans précision → Soins de Z42.9
- - Sein → Soins de Z42.1
- - Tête et du cou → Soins de Z42.0
- Impliquant l'enlèvement d'une plaque et autre prothèse interne de fixation → Soins de Z47.0
- Inadéquats de la part des parents → Surveillance et Z62
- Orthopédique
- - Précisés → Autres soins de Z47.8
- - Sans précision → Soins de Z47.9
- Paramètres de fonctionnement d'une pompe à médicaments → Z45.82
- Radiographique thoracique → Z01.6
- Routine au cours du post-partum → Z39.2
- Stimulateur cardiaque → Z45.00
- Vérification d'un dispositif cardiaque (électronique) → Z45.0

Contusio spinalis → T09.3

Contusion

- Cardiaque → S26.81
- Cérébelleux
- - Circonscrite → S06.32
- - Diffuse → S06.22
- - - Hémorragie traumatique, hématome traumatique, S06.8
- Cérébral
- - Circonscrite → S06.31
- - Diffuse → S06.21
- - - Hématome cérébral avec S06.21
- Cheville → S90.0
- Cordon → O69.5
- Coude → S50.0
- Cuisse → S70.1
- Doigt s
- - Lésion de l'ongle → S60.1
- - SAI → S60.0
- - Sans lésion de l'ongle → S60.0
- Épaule et du bras → S40.0
- Épiglote → S10.0
- Fœtus ou du nouveau-né → P54.5
- Genou → S80.0
- Globe oculaire et des tissus de l'orbite → S05.1
- Gorge → S10.0
- Hanche → S70.0
- Hématome
- - Foie → S36.11

Contusion –suite

- Hématome –suite
- - Poumon → S27.31
- - Rein → S37.01
- Intracrânienne SAI → Hémorragie traumatique, hématome traumatique, S06.8
- Localisée → Compression du cerveau par une S06.31
- Lombes et du bassin → S30.0
- Multiples SAI → T00.9
- Œdème
- - Moelle cervicale → S14.0
- - Moelle dorsale → S24.0
- - Moelle lombaire [Conus medullaris] → S34.0
- Organes génitaux externes → S30.2
- Orteil s
- - Lésion de l'ongle → S90.2
- - SAI → S90.1
- - Sans lésion de l'ongle → S90.1
- Paroi abdominale → S30.1
- Partie
- - Non précis
- - - Avant-bras → S50.1
- - - Jambe → S80.1
- - - Pied → S90.3
- - Poignet et de la main → S60.2
- - Paupière et de la région périoculaire → S00.1
- - Sein → S20.0
- - Sous-galéale → S00.05
- - Thorax → S20.2
- - Vessie → S37.21
- -
- - Ictère néonatal dû à des P58.0
- - Lésion traumatique superficiel
- - - Membre
- - - - Inférieur, niveau non précisé: T13.05
- - - - Supérieur, niveau non précisé: T11.05
- - - Partie du corps non précisée: T14.05
- - - Tronc, niveau non précisé: T09.05

Conus medullaris → **Contusion et œdème de la moelle lombaire** [S34.0

Convalescence

- Chimiothérapie → Z54.2!
- Intervention chirurgicale → Z54.0!
- Psychothérapie → Z54.3!
- Radiothérapie → Z54.1!
- Traitement
- - Combinés → Z54.7!
- - Fracture → Z54.4!
- - Non précisé → Z54.9!
- - - Z54.8!

Convergence → **Excès et insuffisance de H51.1**

Convergent

- Concomitant → Strabisme H50.0

Convergent – suite

- Intermittente (alternante) (monoculaire) –
Ésotropie [strabisme *H50.3*]

Conversion

- Mixte – Trouble dissociatif [de *F44.7*]
- Sans précision – Trouble dissociatif [de
F44.9]
- Transitoires survenant dans l'enfance et
l'adolescence – Troubles dissociatifs [de
F44.82]
- - -
- - Contracture musculaire psychogène en
tant que réaction de *F44.4*
- - Hystérie de *F44*
- - Intoxication: Inhibiteurs de l'enzyme de
T46.4
- - Réaction de *F44*
- - Trouble
- - - Dissociatifs [de *F44.8*]
- - - Dissociation [troubles de *F44.88*]

**Convertase I – Obésité par déficit en
prohormone** *E66.89***Convolution de l'arc aortique – Persistance
de:** *Q25.4***Convulsion**

- Déficience intellectuelle par hydroxylisururie
– Syndrome de *E72.3*
- Dissociatives – *F44.5*
- Encéphalopathie – Syndrome d'hypotonie
musculaire néonatale sévère associé au
PURA avec *G40.4*
- Épileptiques SAI – *G40.9*
- Fébrile
- - Plus – Épilepsie généralisée avec *G40.3*
- - -
- - - *R56.0*
- - - Épilepsie temporale mé�iale familiale
avec *G40.2*
- Hypertension préexistante ou gestationnelle
– *O15*
- Hypotonie-cataracte-retard de
développement – Syndrome létal de non-
compaction ventriculaire gauche- *G31.81*
- Infantile
- - Bénignes associées à une gastroentérite
modérée – *G40.3*
- - Choréoathétose – Syndrome de *G40.4*
- Néonatal
- - Bénin
- - - Familiales) – *G40.3*
- - - Idiopathiques – *G40.3*
- - Infantiles bénignes familiales – [CNIBF]
G40.3
- Non précisées – *R56.8*
- Nouveau-né – *P90*
- Scoliose-macrocéphalie – Syndrome de
Q87.8
- Sensible
- - Acide folinique – *G40.3*
- - Phosphate de pyridoxal – *G40.8*

Convulsion – suite

- -
- - Syndrome de déficience intellectuelle liée à
l'X-malformation de Dandy-Walker-
anomalies des ganglions de la base- *Q87.8*
- - Tétanos avec *A35*

Convulsive

- SAI – Crise (*R56.8*)
- - Toux *A37.9*

Cooks – Syndrome de *Q74.8***Cooley – Maladie de** *D56.1***Coombs – Résultat positif au test de** *R76.8***Cooper – Névralgie mammaire de** *N64.4***Cooper-Jabs – Syndrome de** *Q87.8***Coordination**

- Non précisés – Troubles de la *R27.8*
- - Trouble
- - *R27*
- - Acquisition de la *F82*

COP [Cryptogenic organising pneumonia] –
*J84.00***COPA [sous-unité alpha du complexe
protéique coatomère] – Syndrome** *M35.8***Coproporphrie héréditaire –** *E80.2***Coqueluche**

- Bordetella
- - Parapertussis – *A37.1*
- - Pertussis – *A37.0*
- Bordetella bronchiseptica – *A37.8*
- DTCoq] – Nécessité d'une vaccination
associée contre diphtérie-tétanos- *Z27.1*
- Due à d'autres espèces de Bordetella –
A37.8
- Haemophilus influenzae de type b (Hib) et
l'hépatite B – Vaccination contre la diphtérie,
le tétanos, la poliomyélite, la *Z27.8*
- Poliomyélite [DTCoq + polio] – Nécessité
d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-
Z27.3
- Seule – Nécessité d'une vaccination contre
la *Z23.7*
- Typhoïde-paratyphoïde [DTCoq + TAB] –
Nécessité d'une vaccination contre
diphtérie-tétanos- *Z27.2*
- -
- - *A37.9*
- - Pneumonie au cours de *A37.9†, J17.0**

Coquillage –

- *T63.6*
- Intoxications par poissons et *T61.2*

Coquille – Dent en *K00.5***Cor au pied –** *L84***Coraco-huméral – Ligament** *S43.4***Coracoïde – Fracture de l'omoplate:**
Apophyse *S42.13***Coralliforme –**

- Calcul: *N20.0*
- Cataracte *Q12.0*

Cordages

- Tendineux
- - Complication récente d'un infarctus aigu
du myocarde – Rupture des *I23.4*
- - Non classée ailleurs – Rupture des *I51.1*
- Tricuspide – Insertion anormale des *Q22.8*

Corde vocale

- Larynx – Polype des *J38.1*
- -
- - Abscess des *J38.3*
- - Fausses *C32.1*
- - Granulome des *J38.3*
- - Hyperkératose des *J38.3*
- - Leucoplasie des *J38.3*
- - Maladies des *J38.3*
- - Myopathie distale avec faiblesse des *G71.0*
- - Nodules des *J38.2*
- - Parakératose des *J38.3*
- - Paralysie congénitale
- - - *J38.00*
- - - Unilatérale complète des *J38.02*
- - Phlegmon des *J38.3*
- - Syndrome de ptosis-paralysie des *J38.03,*
Q10.0

Cordis –

- Concretio *I31.1*
- Ectopia *Q24.8*

Cordite (fibrineuse) (nodulaire) (tubéreuse) –
*J38.2***Cordon**

- Compression – Travail et accouchement
compliqués d'une circulaire du *O69.1*
- Court – *P02.6*
- Jumeau
- - Sac amniotique unique – Enchevêtrement
des *O69.2*
- - - Perte de sang foetal au niveau de la
section du *P50.5*
- - Médullaire divisé – Malformation du *Q06.2*
- - SAI – Compression du *O69.2*
- - Sans compression – Enchevêtrement du
O69.8
- -
- - Contusion du *O69.5*
- - Hématome du *O69.5*
- - Hémorragie due à une insertion
vélamenteuse du *O69.4*
- - Nœud du *O69.2*
- - Perte sang foetal due
- - - Insertion vélamenteuse du *P50.0*
- - - Rupture du *P50.1*
- - Procidence des vaisseaux du *P02.6*
- - Travail accouchement compliqué
- - - Brièveté du *O69.3*
- - - Forme d'enchevêtrement du *O69.2*
- - - Insertion vélamenteuse du *O69.4*
- - - Lésions vasculaires du *O69.5*

Cordon –suite

- - -suite
- - Travail accouchement compliqué –suite
- - - Prolapsus du *O69.0*

Cordon ombilical

- Atrésie intestinale – Syndrome d'ulcération du *Q41.9, P02.6*
- Complication pendant les contractions – Anomalie du *O69.9*
- Provoquant une transfusion entre jumeaux ou autre transfusion transplacentaire – Anomalie du placenta et du *P02.3*
- Sans précision –
- - Foetus et nouveau-né affectés par des affections du *P02.6*
- - Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du *O69.9*
- - -
- - Circulaire du *P02.5*
- - Déplacement d'un clampage du *P51.8*
- - Foetus nouveau-né affecté
- - - Formes de compression du *P02.5*
- - - Procidence du *P02.4*
- - Nœud du *P02.5*
- - Torsion du *P02.5*
- - Travail et accouchement compliqués d'autres anomalies du *O69.8*

Cordon postérieur

- Rétinite pigmentaire – Syndrome d'ataxie du *G11.1*
- - -
- - Sclérose tabique du *A52.1†, G32.8**
- - Syphilis sclérosante du *A52.1†, G32.8**

Cordon sexuel

- Stroma – Tumeur testiculaire des *C62.9*
- Testicule
- - Dystopique – Tumeur stromale des *C62.0*
- - Scrotal – Tumeur stromale des *C62.1*

Cordon spermatique

- Scrotum testicule sauf atrophie tunique vaginal vésicule séminal –
- - Atrophie du canal déférent, du *N50.8*
- - Hypertrophie du canal déférent, du *N50.8*
- - Œdème du canal déférent, du *N50.8*
- - Ulcère du canal déférent, du *N50.8*
- Testicule ou de la (tunique) vaginale – hydrocèle du *N43*
- Tunique vaginale du testicule et du canal déférent – Affections inflammatoires du *N49.1*
- - -
- - *D29.7*
- - Absence ou aplasie de: *Q55.4*
- - Adénocarcinome du *C63.1*
- - Liposarcome bien différencié du *C63.1*
- - Rétrécissement de: *N50.8*
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du *C63.1*
- - Tuberculose du *A18.1†, N51.8**

Cordon spermatique –suite

- - -suite
- - Tumeur lipomateuse bénigne du *D17.6*
- - Tumeur maligne: *C63.1*

Cordylobia anthrophophaga – Myiase furonculoïde à *B87.0***Corectopie – *Q13.2*****Cores centraux] – Myopathie: à axe central [myopathie à *G71.2*****Cori – Maladie de: *E74.0*****Cormane**

v./v.a. Westerhof-Beemer-Cormane

Corne

- Antérieur
- - Ménisque
- - - Externe –
- - - - Atteintes du ménisque: *M23.34*
- - - - Kyste du ménisque: *M23.04*
- - - - Lésion
- - - - - Interne du genou, sans précision: Ligament externe [Lig. péronier collatéral] ou *M23.94*
- - - - - Ménisque externe – Lésion du ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien: *M23.24*
- - - - - Interne –
- - - - - Atteintes du ménisque: *M23.31*
- - - - - Kyste du ménisque: *M23.01*
- - - - - Lésion
- - - - - - Interne – Lésion interne du genou, sans précision: Ligament croisé antérieur ou *M23.91*
- - - - - - Ménisque interne – Lésion du ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien: *M23.21*
- - - - - - -
- - - - - - - Maladie de la *G12.2*
- - - - - - - Syndrome
- - - - - - - *S24.12*
- - - - - - - Arthrogrypose avec maladie des cellules ganglionnaires de la *Q74.3, G12.2*
- - - - - - - Cutanée – *L85.8*
- - - - - - - Occipitale – Syndrome de la *E83.0*
- - - - - - - Postérieur
- - - - - - - Ménisque
- - - - - - - Externe –
- - - - - - - - Atteintes du ménisque: *M23.35*
- - - - - - - - Kyste du ménisque: *M23.05*
- - - - - - - - Lésion
- - - - - - - - - Interne du genou, sans précision: *M23.95*
- - - - - - - - - Ménisque externe – Lésion du ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien: *M23.25*
- - - - - - - - - - Interne –
- - - - - - - - - - - Atteintes du ménisque: *M23.32*
- - - - - - - - - - - Kyste du ménisque: *M23.02*
- - - - - - - - - - - Lésion

Corne –suite

- Postérieur –suite
- - Ménisque –suite
- - - Interne – –suite
- - - - Lésion –suite
- - - - - Interne – Lésion interne du genou, sans précision: Ligament croisé postérieur ou *M23.92*
- - - - - Ménisque interne – Lésion du ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien: *M23.22*
- - - - - - Syndrome de la *S24.12*

Cornea plana – *Q13.4***Cornée**

- Annulaire – Ulcère de (la): *H16.0*
- Central – Ulcère de (la): *H16.0*
- Conjonctive – Infection varicelleuse de la *B01.8†, H19.2**
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections de la sclérotique et de la *H19.8**
- Due à Herpes simplex – Endothélite de la *B00.5†, H19.1**
- Épithéliale – Dystrophie de (la): *H18.5*
- Filaments sinueux – Dystrophie de la *H18.5*
- Fragile – Syndrome de la *Q79.6*
- Granuleuse – Dystrophie de (la): *H18.5*
- Grillagée en réseau – Dystrophie de (la): *H18.5*
- Herpès simplex – Ulcus dendriticum de la *B00.5†, H19.1**
- Hypopyon – Ulcère de (la): *H16.0*
- Maculaire – Dystrophie de (la): *H18.5*
- Marginal – Ulcère de (la): *H16.0*
- Œil –
- - Décompensation de greffe de *T86.83*
- - Échec et rejet d'autres organes et tissus greffés: Greffe de *T86.83*
- - Rejet
- - - Aigu de greffe de *T86.83*
- - - Chronique de greffe de *T86.83*
- - Perforé – Ulcère de (la): *H16.0*
- - Sac conjonctival –
- - Brûlure de la *T26.1*
- - Corrosion de la *T26.6*
- - SAI –
- - Malformation congénitale de la *Q13.4*
- - Ulcère de (la): *H16.0*
- - Sans
- - Mention de corps étranger – Lésion traumatique de la conjonctive et abrasion de la *S05.0*
- - Précision – Affection de la *H18.9*
- - -
- - Affections précisées de la *H18.8*
- - Anesthésie de la *H18.8*
- - Anneau de sidérose de la *H18.0, T90.4*
- - Avitaminose A
- - - Cicatrices xérophtalmiques de la *E50.6†, H19.8**

Cornée –suite

- - -suite
- - Avitaminose A –suite
- - - Xérosis et ulcération de la *E50.3†, H19.8**
- - Carence vitamine A cicatrice
- - - *E50.6†, H19.8**
- - - Xérophtalmique de la *E50.6†, H19.8**
- - Corps étranger dans la *T15.0*
- - Déformations de la *H18.7*
- - Dégénérescence de la *H18.4*
- - Donneur de *Z52.5*
- - Ectasie de la *H18.7*
- - Herpès de la *B00.5†, H19.1**
- - Hypoesthésie de la *H18.8*
- - Infection virale de la *B34.9†, H19.2**
- - Malformations congénitales de la *Q13.4*
- - Néovaisseaux (de la *H16.4*
- - Œdème de la *H18.2*
- - Opacité congénitale de la *Q13.3*
- - Pannus (de la *H16.4*
- - Staphylome de la *H18.7*
- - Status post greffe de *Z94.7*
- - Syphilis de la *A52.7†, H19.2**
- - Syphilis tardive de la *A52.7†, H19.2**
- - Tuberculose de la *A18.5†, H19.2**
- - Tumeur bénigne: *D31.1*
- - Tumeur maligne: *C69.1*
- - Ulcère
- - - *H16.0*
- - - Tuberculeux de la *A18.5†, H19.2**

Cornéen

- v./v.a. dermo-chondro-cornéen
- v./v.a. dystrophie cornéenne
- Centrales – Autres opacités *H17.1*
- Lié à l'X – Dermoïde *D31.1*
- Sans précision – Cicatrice et opacité *H17.9*
- Tuberculeuse – Cicatrice *A18.5†, H19.8**
- -
- - Avitaminose A avec xérosis *E50.2†, H19.8**
- - Cicatrices et opacités *H17.8*
- - Endothélie *H16.8*
- - Lésions des membranes *H18.3*
- - Nécrose *H18.8*
- - Néovascularisation *H16.4*
- - Pigmentation et dépôts *H18.0*
- - Syndrome de cataracte congénitale-microcornée-opacité *Q13.8*

Cornéo

v./v.a. irido-cornéo-endothélial

Cornet nasal -

- Ostéoblastome du *D16.42*
- Ulcère de *J34.0*

Cornets

- Nez – Hypertrophie des *J34.3*
- -
- - *C30.0*

Cornets –suite

- - -suite
- - *C41.02*
- - *D16.42*
- CORO1A – Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en *D81.2***
- Coronaire**
- v./v.a. Artère coronaire
- Acquis – Fistule artério-veineuse *I25.4*
- Aigu – SCA [Syndrome *I24.9*
- Artère – Anévrisme congénital *Q24.5*
- Couleur rose (pink spot) – Dyschromie *K03.3*
- Due à la syphilis – Thrombose *A52.0†, I52.0**
- Interaortopulmonaire – *Q24.5*
- Intermédiaire – Syndrome (de): *I20.0*
- Intramura – *Q24.5*
- Intramyocardique – *Q24.5*
- N entraînant infarctus du myocarde –
- - Embolie *I24.0*
- - Occlusion
- - - Artère *I24.0*
- - - Veines *I24.0*
- Rhumatismal
- - Aigu – Artérite *I01.8*
- - Chronique – Artérite *I09.8*
- - Syphilitique – Artérite *A52.0†, I52.0**
- - Vérifié – Angine de poitrine avec spasme *I20.1*
- -
- - Abouchement de la veine cave supérieure gauche dans l'oreillette gauche par le sinus *Q26.1*
- - Anomalie
- - - Congénitale du sinus *Q21.1*
- - - Nombre des ostia *Q24.5*
- - - Position des ostia *Q24.5*
- - ASD type sinus *Q21.1*
- - Atrésie
- - - Ostiale *Q24.5*
- - - Sinus *Q21.1*
- - Cataracte sénile: *H25.0*
- - Fistule *Q24.5*
- - Insuffisance *I24.8*
- - Malformation
- - - Sinus
- - - - *Q21.1*
- - - Vaisseaux *Q24.5*
- - Persistance de la veine cave supérieure gauche avec abouchement dans l'oreillette gauche via le sinus *Q26.1*
- - Présence d'implant et de greffe vasculaires *Z95.5*
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du cœur et de la circulation *R93.1*
- - Sténose
- - - Ostiale *Q24.5*
- - - Sinus *Q21.1*

Coronaire –suite

- - -suite
- - Trouble du rythme (du): sinus *I49.8*
- Coronal**
- Suture
- - Métopique – Synostose bilatérale non syndromique de la suture *Q75.0*
- - Sagittale – Synostose bilatérale non syndromique de la suture *Q75.0*
- - Hypospadias: *Q54.0*
- Coronarien**
- v./v.a. Artère coronarienne
- Bitronculaire à tritronculaire – Maladie *I25.13*
- Chronique – Cardiopathie *I25.19*
- Flux lent (Coronary slow flow syndrome) – Syndrome *I20.8*
- Greffe valvulaire cardiaque – Complication mécanique d'un pontage *T82.2*
- Insuffisance fonctionnelle du ventricule gauche – Cardiopathie *I25.19*
- Monotronculaire – Maladie *I25.11*
- Non classés ailleurs – Intoxication: Vasodilatateurs *T46.3*
- Quadritronculaire – Maladie *I25.14*
- SAI – Suites d'une angioplastie *Z95.5*
- Syphilitique – Anévrisme *A52.0†, I52.0**
- -
- - Cardiopathie *I25.19*
- - Maladie *I25.19*
- Coronary slow flow syndrome) – Syndrome coronarien à flux lent (*I20.8***
- Coronavirale, siège non précisé – Infection *B34.2***
- Coronavirus**
- 2019
- - Confirmation clinique et épidémiologique – Infection à *Z20.8, U07.2!*
- - Virus
- - - Identifié – Infection à *U07.1!*
- - - Non identifié – Infection à *U07.2!*
- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres – *B97.2!*
- Tant qu'agents pathogènes – *B97.2!*
- Coronoïde**
- Cubitus – Fracture de la partie supérieure du cubitus: Apophyse *S52.02*
- - Fracture du maxillaire inférieur: Apophyse *S02.63*
- Corporel**
- v./v.a. Indice de masse corporelle
- v./v.a. masse corporelle
- Plaie opératoire
- - Suite d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Corps étranger laissé accidentellement dans une cavité *T81.5*
- - -
- - - Adhérences due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité *T81.5*

Corporel –suite

- Plaie opératoire –suite
- - - –suite
- - - Occlusion due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité T81.5
- - - Perforation due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité T81.5
- Plus – Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome SSS] avec atteinte de 30% de la surface L00.1
- -
- - Antécédents de blessure Z91.8
- - Dysphorie de l'intégrité F68.8
- - Epidermolyse nécrosante avec atteinte de moins de 30% de la surface L51.20
- - Nécrolyse épidermique toxique avec atteinte de 30% et plus de la surface L51.21
- - Peur d'une dysmorphie F45.2
- - Syndrome
- - - Lyell avec atteinte de 30% et plus de la surface L51.21
- - - Staphylococcique de peau échaudée [Syndrome SSS]: Atteinte de moins de 30% de la surface L00.0

Corporis – Pédiculose due à Pediculus humanus B85.1**Corpus sterni – Fracture du sternum: S22.22****Corpuscule carotidien –**

- Tumeur bénigne: D35.5
- Tumeur maligne: C75.4
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D44.6

Correcte – effet secondaire indésirable dus

- Médicament utilisé conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique Y57.9!
- Vaccins ou autres substances biologiques actives utilisées conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique Y59.9!

Correction – Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, avec plastie de Z91.70**Correctrice pour cicatrice après traumatisme – chirurgie plastie et Z42****Correspondance rétinienne – Anomalies de la H53.3****Corrosif**

- Couvrant 90 % ou plus de la surface du corps – Lésions T32.9!
- Sans précision – Effet toxique: Substance T54.9
- Substance similaire – Effet toxique
- - Acides T54.2
- - Alcalis T54.3
- -
- - Effet toxique: Autres composés organiques T54.1
- - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: Liquide X49.9!

Corrosion

- 2ème degré
- - Parties génitales externes – T21.65
- - Sans précision
- - - Partie du corps non précisée – T30.60
- - - - T30.60
- - Bouche et du pharynx – T28.5
- - Cheville et du pied, degré non précisé – T25.4
- - Classées selon leur étendue sur la surface du corps – Séquelles de brûlure et T95.4
- - Comprenant le larynx et la trachée avec les poumons – T27.5
- - Cornée et du sac conjonctival – T26.6
- - Couvrant
- - - 10 et 19% de la surface du corps – T32.1!
- - - 10% de la surface du corps – T32.0!
- - - 20 et 29% de la surface du corps – T32.2!
- - - 30 et 39% de la surface du corps – T32.3!
- - - 40 et 49% de la surface du corps – T32.4!
- - - 50 et 59% de la surface du corps – T32.5!
- - - 60 et 69% de la surface du corps – T32.6!
- - - 70 et 79% de la surface du corps – T32.7!
- - - 80 et 89% de la surface du corps – T32.8!
- - Degré
- - - 2a, partie du corps non précisée – T30.60
- - - 2b
- - - - Organes génitaux externes – T21.95
- - - - Partie du corps non précisée – T30.61
- - - Épaule
- - - Bras sauf poignet main
- - - - 2ème degré, sans autre précision – T22.6
- - - - Degré
- - - - - 2a – T22.6
- - - - - 2b – T22.9
- - - Membre supérieur, sauf poignet et main, degré non précisé – T22.4
- - - Gelure
- - - Membre
- - - - Inférieur – Séquelles de brûlure, T95.3
- - - - Supérieur – Séquelles de brûlure, T95.2
- - - Précisées – Séquelles d'autres brûlures, T95.8
- - - Sans précision – Séquelles de brûlure, T95.9
- - - Tête ou du cou – Séquelles de brûlure, T95.0
- - - Tronc – Séquelles de brûlure, T95.1
- - - Hanche
- - - Jambe sauf région malléolaire pied
- - - - 2ème degré sans autre précision – T24.60
- - - - Degré 2b – T24.60
- - - Membre inférieur, sauf cheville et pied, degré non précisé – T24.4
- - - Larynx et de la trachée – T27.4

Corrosion –suite

- Mentionnées dépassant le premier degré – Corrosions de parties multiples du corps, pas de T29.5
- Multiples SAI – T29.4
- - Œil et de ses annexes, partie non précisée – T26.9
- - Œsophage – T28.6
- - Organes génito-urinaires internes – T28.8
- - Organes internes, autres et sans précision – T28.9
- - Partie
- - - Corps non précisée, degré non précisé – T30.4
- - - Multiple corps
- - - - 2ème degré, sans autre précision – T29.60
- - - - Corrosion du troisième degré mentionnée – T29.7
- - - - Corrosions mentionnées dépassant le premier degré – T29.5
- - - - Degré non précisé – T29.4
- - - - Indication degré 2a maximum –
- - - - - T29.60
- - - - - T29.61
- - - - Œil et de ses annexes – T26.8
- - - - Voies digestives – T28.7
- - - - Voies respiratoires – T27.6
- - - - Paupière et de la région périoculaire – T26.5
- - - - Poignet main
- - - - 2ème degré, sans autre précision – T23.60
- - - - Degré
- - - - - 2a – T23.60
- - - - - 2b – T23.61
- - - - - Non précisé – T23.4
- - - - Provoquant la rupture et la destruction du globe oculaire – T26.7
- - - - Région malléolaire pied
- - - - 2ème degré sans précision – T25.60
- - - - Degré
- - - - - 2a – T25.60
- - - - - 2b – T25.61
- - - - SAI – T30.4
- - - - Tête cou
- - - - 2ème degré, sans autre précision – T20.60
- - - - Degré
- - - - - 2a – T20.60
- - - - - 2b – T20.61
- - - - - Non précisé – T20.4
- - - - Tronc
- - - - 2ème degré, sans autre précision – T21.6
- - - - Degré
- - - - - 2a – T21.6
- - - - - 2b – T21.9
- - - - - Non précisé – T21.4
- - - - Voies respiratoires, partie non précisée – T27.7

Corrosion du premier degré

- Cheville et du pied → T25.5
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main → T22.5
- Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied → T24.5
- Partie
 - - Corps non précisée → T30.5
 - - Génitales externes → T21.55
 - - Poignet et de la main → T23.5
 - - SAI → T30.5
 - - Tête et du cou → T20.5
 - - Tronc → T21.5

Corrosion du troisième degré

- Cheville et du pied → T25.7
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et main → T22.7
- Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et pied → T24.7
- Mentionnée → Corrosions de parties multiples du corps, au moins une T29.7
- Organes génitaux externes → T21.75
- Partie du corps non précisée → T30.7
- Poignet et de la main → T23.7
- SAI → T30.7
- Tête et du cou → T20.7
- Tronc → T21.7

Cors et callosités → L84**Corset orthopédique(s) → Z46.7****Cortex**

- Cérébral → Défaut congénital d'une partie du Q04.8
- Frontal → Vessie neurogène: due à un syndrome du N31.2
- Surrénale →
 - - Adénocarcinome du C74.0
 - - Tumeur maligne: C74.0
- Surrénalien produisant du cortisol → Syndrome de Cushing dû à un adénome du D35.0, E24.8
- Visuel →
 - - S04.0
 - - Affections du H47.6

Corti

v./v.a. Organe de Corti

Cortical

- v./v.a. Dysplasie corticale focale isolée
- Cérébrale → Dysplasie Q04.8
- Déficience intellectuelle
 - - Dymorphie faciale → Syndrome d'encéphalopathie épileptique infantile précoce-cécité G40.4
 - - Polydactylie → Syndrome de cécité Q87.8
 - - Déformante juvénile → Hyperostose M88.99
 - - Dysplasique
 - - Type Kozlowski-Tsuruta → Hyperostose Q78.8
 - - → Hyperostose Q78.8
 - - Familiale → Myoclonie G25.3

Cortical –suite

- Généralisée → Hyperostose Q78.8
- Habitus mince → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-microcéphalie-malformation Q87.8
- Hypoplasie pontocérébelleuse due à une mutation TUBB3 → Dysgénésie Q04.8
- Infantile → Hyperostose
 - - M89.8
 - - M89.89
- Leucoencéphalopathie →
 - - CADASIL [Artériopathie cérébrale autosomique dominant-infarctus sous-167.88
 - - CARASIL [Artériopathie cérébrale autosomique récessive-infarctus sous-167.88
 - - Microcéphaliques-petite taille par déficit en RTTN → Malformations Q87.1
 - - Postérieure → Atrophie G31.0
 - - Retard de développement → Syndrome de microcéphalie progressive-épilepsie-cécité Q02
 - - Sous-corticale → Démence vasculaire mixte, F01.3
 - - →
 - - Alvéolite due à Cryptostroma J67.60
 - - Cataracte sénile: H25.0
 - - Démence à prédominance F01.1
 - - Hémorragie intracérébrale hémisphérique, I61.1
 - - Syphilis des surrénales avec hypofonctionnement A52.7†, E35.1*

Corticale

v./v.a. Nécrose corticale

Cortico-basal

- DCB] → Dégénérescence G31.0†, F02.0*
- → Syndrome G31.0†, F02.8*

Cortico-résistant

- Insuffisance surrénalienne → Syndrome néphrotique familial N04.1, E27.4
- Surdité neurosensorielle → Syndrome néphrotique familial N04.1, H90.5
- → Syndrome néphrotique idiopathique sporadique N04.9

Cortico-sensible

- Glomérulosclérose segmentaire focale → Syndrome néphrotique idiopathique N04.1
- → Syndrome néphrotique idiopathique N04.0

Corticossensibles – Syndrome des abcès aseptiques M35.8**Corticostérome méthyloxydase type I → Déficit en E27.4****Corticossurrénal**

- Hypersécrétion pure d'aldostérone → Carcinome C74.0, E26.0
- Isolée → Maladie micronodulaire E24.8
- Médicamenteuse → Insuffisance E27.3
- Médullaire) après des actes médicaux → Hypofonctionnement E89.6
- Primaire → Insuffisance E27.1
- SAI → Insuffisance E27.4

Corticossurrénal –suite

- Sans précision → Insuffisances E27.4
- →
 - - Hyperfonctionnements E27.0
 - - Pseudohermaphroditisme féminin dû à un trouble E25.8

Corticotrope hypophysaire → Adénome D35.2**Cortisol –**

- Déficit de la globuline fixant le E27.8
- Syndrome de Cushing dû à un adénome du cortex surrénalien produisant du D35.0, E24.8

Cortisone réductase – Hyperandrogénie due à un déficit en E25.08**Corynébactéries → B95.90!****Corynebacterium diphtheriae → Radiculomyélite toxique à A36.8†, G05.0*****Coryza**

- Aigu) → J00
- Nouveau-né → P28.8
- Rhume banal] → Intoxication: Médicaments contre le T48.5
- Syphilitique
 - - Congénitale → A50.0†, J99.8*
 - - Nouveau-né → A50.0†, J99.8*

Cosmétiques –

- Allergie aux produits L23.2
- Chirurgie plastique pour motifs Z41.1
- Dermite
 - - Allergique de contact due aux L23.2
 - - Contact, sans précision, due aux L25.0
 - - Irritante de contact due aux L24.3

Cossio → Syndrome de Q21.1**Costa**

v./v.a. Naguib-Richieri-Costa
v./v.a. Richieri-Costa-da Silva
v./v.a. Richieri-Costa-Pereira

- → Syndrome de Da F45.3

Costal

v./v.a. Région costale

- → Volet S22.5

Costaricensis → Angiostrongyloïdose due à Angiostrongylus B81.3**Costeff –**

- Atrophie optique de E71.1
- Syndrome de E71.1

Costello → Syndrome de Q87.8**Costen → Complexe ou syndrome de K07.6****Costo**

v./v.a. sterno-costo-claviculaire

Costochondrite → M94.0**Costo-claviculaire → Syndrome G54.0****Costovertébral**

- Anomalie de Sprengel → Syndrome d'hydrocéphalie-dysplasie Q87.8
- → Syndrome d'imperforation de l'oropharynx-anomalies Q38.8, Q78.8

Côte

- Cervicale → Q76.5

Côte – suite

- SAI → Malformation congénitale d'une *Q76.6*
- Sans précision → Fracture de *S22.32*
- Surnuméraire
- - Cervicale → *Q76.5*
- - - *Q76.6*
- - -
- - Chondrosarcome de la *C41.30*
- - Fibrome chondromyxioïde de la *D16.70*
- - Fracture
- - - *S22.32*
- - - 1ère *S22.31*
- - - Multiples de côtes: Avec fracture de la 1ère *S22.41*
- - Ostéoblastome de la *D16.70*
- - Ostéosarcome de la *C41.30*
- - Sarcome d'Ewing de *C41.30*
- - Toute fracture multiple de côtes avec fracture de la 1ère *S22.41*
- Côté**
- Congénital →
- - Absence de *Q76.6*
- - Coalescence des *Q76.6*
- Court spolydactylie
- - Type
- - - Beemer-Langer → Syndrome des *Q77.2*
- - - Majewski → Syndrome des *Q77.2*
- - - Saldino-Noonan → Syndrome des *Q77.2*
- - - Verma-Naumoff → Syndrome des *Q77.2*
- - - Syndrome des *Q77.2*
- Fracture
- - 1er côté →
- - - Fractures multiples de *S22.41*
- - - Toute fracture multiple de *S22.41*
- - Deux côtes → Fractures multiples de *S22.42*
- - Quatre côtes ou plus → Fractures multiples de *S22.44*
- - Trois côtes → Fractures multiples de *S22.43*
- Gauche → Négligence du *R29.5*
- Plus → Fractures multiples de côtes: Avec fractures de quatre *S22.44*
- SAI → Fractures multiples de *S22.40*
- Sternum
- - Clavicule → Tumeur bénigne: *D16.7*
- - - Entorse et foulure des *S23.4*
- - -
- - *T84.28*
- - Déformation acquise du thorax et des *M95.4*
- - Dysplasie fibreuse monostotique, *M85.08*
- - Fracture multiple côté Fracture
- - - Deux *S22.42*
- - - Trois *S22.43*
- - Malformations congénitales des *Q76.6*
- - Sarcome des *C41.30*

Côté – suite

- - - suite
- - Tumeur bénigne des os et du cartilage articulaire: *D16.70*
- - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C41.30*
- Coton** → Affection des voies aériennes due aux poussières de *J66.0*
- Cotrimoxazole** → Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association piperacilline/tazobactam ou au *U81.6!*
- Couche basale en palissade** → Syndrome PENS [nævus épidermiques papulaires avec *Q87.8*
- Couchée** → Syndrome hypotensif en position *O26.5*
- Couches**
- Peau → gelure avec atteinte partielle des *T33*
- Rétine → Décollement des *H35.7*
- Coude**
- Humérocubitale (articulation) → Entorse et foulure du *S53.44*
- Huméroradiale (articulation) → Entorse et foulure du *S53.43*
- Ligament collatéral
- - Cubital → Entorse et foulure du *S53.42*
- - Radial → Entorse et foulure du *S53.41*
- Non précis
- - Antérieure → Luxation du *S53.11*
- - Latérale → Luxation du *S53.14*
- - Médiane → Luxation du *S53.13*
- - Postérieure → Luxation du *S53.12*
- - - Luxation
- - - *S53.10*
- - - *S53.18*
- Partie
- - Non précisée → Entorse et foulure du *S53.40*
- - - Entorse et foulure du *S53.48*
- Poignet → Amputation traumatique entre le *S58.1*
- SAI →
- - *S52.00*
- - Lésion traumatique superficielle du *S50.9*
- - -
- - Abrasion sur le *S50.81*
- - Amputation traumatique
- - - Articulation du *S58.0*
- - - Épaule et le *S48.1*
- - Anomalie morphologique congénitale de: *Q68.8*
- - Apophysite interne du *M77.0*
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, articulation du *M08.22*
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, articulation du *M08.42*
- - Articulation du *T84.11*
- - Bursites du *M70.3*

Coude – suite

- - - suite
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: articulation du *T84.01*
- - Contusion du *S50.0*
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], articulation du *M11.12*
- - Écrasement du *S57.0*
- - Hydarthrose intermittente, articulation du *M12.42*
- - Luxation congénitale du *Q68.8*
- - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: région de l'épaule, bras et *R02.01*
- - Plaie ouverte du *S51.0*
- - Plaie superficielle du *S50.88*
- - Présence d'une prothèse de *Z96.61*
- - Psoriasis avec arthrite juvénile de l'articulation du *L40.5†, M09.02**
- - Rhumatisme fibroblastique de l'articulation du *M06.82*
- - Rupture traumatique ligament latéral
- - - Externe du *S53.2*
- - - Interne du *S53.3*
- - Tuberculose du *A18.0†, M01.12**
- Coudure**
- Jonction
- - Pelvi-urétérale → Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- - Pyélo-urétérale → Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- - Rétrécissement urétéral, sans hydronéphrose → *N13.5*
- - Urétéral sans hydronéphrose avec infection du rein → *N13.67*
- - Uretere → Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- Couleur**
- Cheveux → Anomalies de la *L67.1*
- Expectoration → Anomalie de: *R09.3*
- Pendant la formation de la dent → Changement de *K00.8*
- Rose (pink spot) → Dyschromie coronaire de *K03.3*
- - -
- - Incapacité acquise de la vision des *H53.5*
- - Troubles de la vision des *H53.5*
- Coumarine**
- Antagoniste vitamine K →
- - Hémorragie sous utilisation à long terme des *D68.33*
- - Troubles hémorragiques dus aux *D68.33*
- - Embryopathie due aux *Q86.2*
- Coumariniques, sans hémorragie** → Traitement continu par des *Z92.1*
- Coup**
- Chaleur et insolation → *T67.0*
- Couteau → Accident dû à: *W49.9!*

Coup –suite

- Lapin → « *S13.4*
- Matraque ou arme à feu → Lésions due à des mesures judiciaires telles que gaz lacrymogène, *Y35.7!*
- Sabre → Lésions en *L94.1*
- Soleil
- - Deuxième degré → *L55.1*
- - Premier degré → *L55.0*
- - Sans précision → *L55.9*
- - Troisième degré → *L55.2*
- - → Autres *L55.8*

Coupable

- Blessures dues à une agression → Examen de la victime ou du *Z04.5*
- Viol ou un abus sexuel allégué → Examen de la victime ou du *Z04.5*

Couplage court – Syndrome des torsades de pointes à *I47.2***Coupure**

- Multiples SAI → *T01.9*
- SAI → *T14.1*

Courant électrique –

- Accident dû au *W87.9!*
- Brûlure due au *W87.9!*
- Choc dû au *T75.4*
- Effets du *T75.4*

Courbure

- Estomac
- - Cours syndrome Lynch → Carcinome
- - - Grande *C16.6*
- - - Petite *C16.5*
- - Sans précision → Tumeur maligne
- - - Grande *C16.6*
- - - Petite *C16.5*
- - Type 1 → Tumeur neuroendocrine familial malign
- - - Grande *C16.6*
- - - Petite *C16.5*
- - -
- - - Carcinome épidermoïde
- - - - Grande *C16.6*
- - - - Petite *C16.5*
- - - Carcinome héréditaire diffus
- - - - Grande *C16.6*
- - - - Petite *C16.5*
- - - Carcinome indifférencié
- - - - Grande *C16.6*
- - - - Petite *C16.5*
- - - Linite plastique
- - - - Grande *C16.6*
- - - - Petite *C16.5*
- - - Tumeur neuroendocrine
- - - - Grande *C16.6*
- - - - Petite *C16.5*
- - - Tumeur stromale gastro-intestinale TSGI GIST

Courbure –suite

- Estomac –suite
- - - –suite
- - - Tumeur stromale gastro-intestinale TSGI GIST –suite
- - - - Grande *C16.6*
- - - - Petite *C16.5*
- - Pénis (latérale) → *Q55.6*

Couronne –

- Anémie hypochrome congénitale sévère avec sidéroblastes en *D64.0*
- Anémie réfractaire à sidéroblastes en *D46.1*

Cousin

- v./v.a. Maroteaux-Stanescu-Cousin
- → Syndrome de *Q87.5*

Coussinet

- Absorbant
- - Post-opératoire →
- - - Infection d'un *H59.8*
- - - Inflammation non infectieuse d'un *H59.8*
- - → Endophtalmie associée à un *H59.8*
- Graisseux (rotulien) [Maladie de Hoffa] → Hypertrophie du *M79.4*
- Phalanges [Knuckle pads] → *M72.1*

Couteau – Accident dû à: Coup de *W49.9!***Couverture sociale et secours insuffisants – *Z59*****COVID long – *U09.9!*****COVID-19**

- v./v.a. post-COVID-19
- Exclu par un test de laboratoire négatif → *Z03.8*
- Identifié par un test en laboratoire → *U07.1!*
- Mère → Nouveau-né affecté par une infection *P00.2*
- Négatif → Test *Z03.8*
- Pneumonie → Infection *J12.8, U07.2!*
- Virus
- - Identifié → *U07.1!*
- - Non identifié → *U07.2!*
- -
- - *U07.2!*
- - Antécédents personnels de *U08.9*
- - Choc anaphylactique dû au vaccin contre le *T88.6, U12.9!*
- - Choc cytokinique temporairement associé au *U10.9*
- - Complications de la grossesse avec infection *O98.5, U07.2!*
- - Effets secondaires indésirables de l'utilisation thérapeutique de vaccins contre le *U12.9!*
- - Grossesse avec infection *O98.5, U07.2!*
- - Infection *U07.2!*
- - MIS-C [Multisystem inflammatory syndrome in children] temporairement associé au *U10.9*
- - Nécessité
- - Immunisation contre le *U11.9*

COVID-19 –suite

- - - –suite
- - Nécessité –suite
- - - Vaccination contre le *U11.9*
- - PIMS [Paediatric inflammatory multisystem syndrome] temporairement associé au *U10.9*
- - Status post-infection *U09.9!*
- - Suspicion d'infection *U07.2!*
- - Syndrome
- - - Inflammatoire multisystémique associé au *U10.9*
- - - Kawasaki-like» temporairement associé au *U10.9*
- - Vaccination prophylactique contre le *U11.9*

Cowden – Syndrome de *Q85.8***Cowper**

- v./v.a. Glande de Cowper

COX

- Cytochrome oxydase C] type franco-canadien → Déficit en *G31.88*
- → Myopathie mitochondriale avec déficit réversible en *G71.3*

Coxa

- Valga congénitale → *Q65.8*
- Vara
- - Congénitale → *Q65.8*
- - Péricardite [CACP] → Syndrome de camptodactylie-arthropathie- *M12.80*
- - Retrosa) (non traumatique) → Épiphyseolyse de la tête fémorale (*M93.0*

Coxa plana – *M91.2***Coxalgie**

- v./v.a. Pseudocoxalgie
- Tuberculeuse → *A18.0†, M01.15**

Coxarthrose

- Dysplasique
- - SAI → *M16.3*
- - Unilatérale → *M16.3*
- - - Autres *M16.3*
- - Origine dysplasique, bilatérale → *M16.2*
- - Post-traumatique
- - Bilatérale → *M16.4*
- - SAI → *M16.5*
- - Unilatérale → *M16.5*
- - Post-traumatiques → Autres *M16.5*
- - Primaire
- - Bilatérale → *M16.0*
- - SAI → *M16.1*
- - Unilatérale → *M16.1*
- - - Autres *M16.1*
- - Sans précision → *M16.9*
- - Secondaire
- - Bilatérales → Autres *M16.6*
- - SAI → *M16.7*
- - Unilatérale → *M16.7*
- - - Autres *M16.7*

Coxiella burnetii -

- Endocardite à A78t, I39.8*
- Infection A78

Coxite tuberculeuse - A18.0t, M01.15***Coxitis tuberculosa [Ischiophthisis] -** A18.0t, M01.15***Coxo-auriculaire - Syndrome** Q87.1**COXPD10 -** I42.2**Coxsackie**

v./v.a. Virus Coxsackie

- -
- - Infection SAI à virus: B34.1
- - Virus: B97.1!

CPEO de transmission maternelle - H49.4**CPFE] - Syndrome d'emphysème-fibrose pulmonaire combinés [** J84.10, J43.9**CPPD familial Maladie dépôt pyrophosphate calcium dihydraté**

- Articulation
- - Coude - M11.12
- - Genou - M11.16
- Articulation de l'épaule - M11.11
- Colonne vertébrale - M11.18
- Main - M11.14
- Pied - M11.17
- Poignet - M11.13
- Région pelvienne - M11.15
- Sièges multiples - M11.10
- - M11.19

CPS1 - Déficit en E72.2**CPT-1A - Déficit en** E71.3**CPTII -** E71.3**CR3] - Déficit en complexe récepteur de la membrane cellulaire [** D71**Crabe) - Papillomes multiples et pian plantaire humide (pian-** A66.1**CRAC - Déficit immunitaire combiné par dysfonctionnement du canal** D81.8**Crampe**

- Chaleur - T67.2
- Écrivain -
- - Névrose: professionnelle, y compris F48.8
- - Syndrome d'épilepsie rolandique-dystonie paroxystique induite par l'effort- G40.08
- Gastro-intestinale - R10.4
- Généralisée - R56.8
- Hypertrophie acrale - Syndrome d'acanthosis nigricans-résistance à l'insuline- Q87.8
- Musculaires [HANAC] - Syndrome héréditaire d'angiopathie-néphropathie-anévrismes- Q28.88, Q61.8
- Nageurs - T75.1
- Spasme - R25.2
- - Syndrome myalgies-fasciculations- G71.1

Crandall - Syndrome de Q87.8**Crâne**

- Bifide héréditaire - Q75.8

Crâne -suite

- Blessure intracrânienne - Séquelles d'une fracture du T90.2
- Due à un traumatisme obstétrical - Fracture du P13.0
- Face
- - Mâchoire - Autres anomalies morphologiques congénitales du Q67.4
- - Sans précision - Malformation congénitale des os du Q75.9
- - -
- - - Fractures d'autres os du S02.8
- - - Malformations congénitales précisées des os du Q75.8
- - - Tumeur bénigne: Os du D16.4
- Membraneux - Retard d'ossification du Q75.8
- Os face
- - Partie non précisée - Fracture du S02.9
- - -
- - - Fractures multiples du S02.7
- - - Séquelles d'une fracture du T90.2
- SAI - Anomalie de: Q75.9
- Tête, non classés ailleurs - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du R93.0
- Traumatisme obstétrical - Autres lésions du P13.1
- Tréfle
- - Anomalies congénitales multiples - Syndrome de Q87.8
- - Isolé - Q75.0
- - -
- - S01.80
- - T84.28
- - Absence congénitale d'os du Q75.8
- - Anomalie
- - - Rapport entre les mâchoires et la base du K07.1
- - - Suture des os du Q75.0
- - Blessure ouverte du S06.20, S01.83!
- - Chondrosarcome de l'os du C41.01
- - Chordome de l'os du C41.01
- - Dépressions des os du Q67.4
- - Écrasement du S07.1
- - Fistule artério-veineuse dure du Q28.21
- - Fracture
- - - Base du S02.1
- - - Voûte du S02.0
- - Hyperostose
- - - M85.2
- - - Os autres que ceux du M85.8
- - Maladie de Paget du M88.0
- - Malformations artério-veineuses dures du Q28.28
- - Ostéoblastome des os du D16.41
- - Ostéosarcome de l'os du C41.01
- - Sarcome d'Ewing de la voûte du C41.01
- - Sarcome de l'os du C41.01

Crâne -suite

- - -suite
- - Tératome du D48.0
- Craniale - Méningocèle** Q01.9
- Crânien**
- v./v.a. Nerf crânien
- Anencéphalie - Hypoplasie Q00.0
- Congénitale avec anencéphalie - Différentité Q00.0
- Forme de beignet avec fragilité osseuse - Lésions de la voûte Q78.8
- Herpès zoster - Névralgie B02.2t, G53.0*
- Interne - Hyperostose M85.2
- Liée à l'X - Hyperostose de la voûte M85.2
- Sévère non ouverte - Blessure S06.20
- Syndrome de Guillain-Barré - Variant G61.0
- Teevan - Fracture S02.0
- Type Pfeiffer - Syndrome cardio- Q87.8
- -
- - Anévrisme de l'artère carotide extra- I72.0
- - Artérite M31.6
- - Hydroméningocèle Q01
- - Plaque Z96.7
- - Polynévrite G52.7
- - Retard de fermeture des sutures P96.3
- - Syndrome d'ostéopathie striée-sclérose Q87.5
- - Tératome de la cavité D48.0
- - Traumatisme S09.9
- - Tuberculose de la dure-mère A17.0t, G01*

Cranio

v./v.a. acro-cranio-faciale

- Facio
- - Fronto-digital - Syndrome Q87.0
- - Squelettique - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-syndrome Q87.8
- - Dysplasie fibreuse monostotique, M85.08

Cranio-carpo-tarsien - Syndrome Q87.0**Cranio-cérébello-cardiaque - Dysplasie** Q87.0**Cranio-cérébral**

- 1er degré - Traumatisme S06.0
- 30 minute
- - 24 heures - Perte de connaissance/coma lors de traumatisme S06.71!
- - - Perte de connaissance/coma lors de traumatisme S06.70!
- Couverte grave - Compression du cerveau, hémorragie et pression cérébrale lors d'une lésion S06.21, S01.83!
- Durée non précisée - Perte de connaissance/coma lors de traumatisme S06.79!
- Non ouvert - Traumatisme S06.9
- Plus 24 heure
- - Retour au stade de connaissance antérieur - Perte de connaissance/coma lors de traumatisme S06.72!

Cranio-cérébral – suite

- Plus 24 heure – suite
- - Sans retour au stade de connaissance antérieur → Perte de connaissance/coma lors de traumatisme *S06.73!*
- - -
- - Antécédents personnels de traumatisme *Z87.8*
- - Démence après une blessure *T90.9†, F02.8**
- - Perte connaissance
- - - 30 minute
- - - - 24 heures lors d'un traumatisme *S06.9, S06.71!*
- - - - Lors d'un traumatisme *S06.9, S06.70!*
- - - Lors de traumatisme *S06.9, S06.79!*
- - - Plus 24 heure
- - - - Retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un traumatisme *S06.9, S06.72!*
- - - - Sans retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un traumatisme *S06.9, S06.73!*

Cranio-diaphysaire → Dysplasie *M85.2***Cranio-digital de Scott → Syndrome *Q87.0*****Cranio-ectodermique → Dysplasie *Q87.5*****Cranio-facial**

- Anomalie
- - Acrales, oculaires et cérébrales → Hypopigmentation linéaire avec asymétrie *Q87.0*
- - Squelettique cardiopathie trouble neurologique développement
- - - Mutation ponctuelle → Syndrome de dysmorphie *Q87.0*
- - - - Syndrome de dysmorphie *Q87.0*
- - Cardiopathie congénitale-surdité → Syndrome de fente labio-palatine-dysmorphie *Q87.0*
- - Cryptorchidie → Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.0*
- - Hypogonadisme-diabète sucré → Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphies *Q87.0*
- - Hypotonie-cardiopathie → Syndrome de déficience intellectuelle autosomique dominante-anomalies *Q87.8*
- - Petite taille-anomalies ectodermiques-déficience intellectuelle → Syndrome de dysplasie *Q87.0*
- - Simosa → Syndrome *Q87.0*
- - Variables → Syndrome de déplétion de l'ADN mitochondrial, forme encéphalomyopathique avec anomalies *G31.81, Q75.9*
- - -
- - - Conodysplasie *Q87.5*
- - - Dysostose *Q75.1*
- - - Dyssynostose *Q87.0*
- - - Malformation *Q75.9*
- - - Microsomie *Q87.0*
- - - Syndrome

Cranio-facial – suite

- - - suite
- - - Syndrome – suite
- - - - Atrésie des choanes-surdité-cardiopathie-dysmorphie *Q87.8*
- - - - Déficience intellectuelle-autisme-apraxie de la parole-dysmorphie *Q87.0*
- - - - Surdité-syndrome *Q87.0*
- - - Tumeur maligne os
- - - - *C41.01*
- - - - Cartilage articulaire: *C41.01*

Cranio-facio-cubito-rénal → Syndrome *Q87.8***Cranio-facio-digito-génital → Syndrome *Q87.8*****Cranio-fronto-nasal**

- Anomalie de Poland → Syndrome de dysplasie *Q87.8*
- - Dysplasie *Q75.1*

Cranio-lenticulo-suturale → Dysplasie *Q75.8***Cranio-métaphysaire → Dysplasie *Q78.8*****Cranio-micromélique → Syndrome *Q87.0*****Cranio-ostéo-arthropathie → *M89.48*****Craniopages → *Q89.4*****Cranio-pharyngien**

- v./v.a. Canal cranio-pharyngien
- - Tumeur maligne: Tractus *C75.2*

Craniopharyngiome → *D44.4***Cranio-rachischisis → *Q00.1*****Craniorhinie → *Q30.8*****Craniosténose**

- Dermatite sévère → Syndrome d'agammaglobulinémie-microcéphalie-*D80.0*
- - *Q75.0*

Craniosynostose

- v./v.a. holoprosencéphalie-craniosynostose
- Anomalies anales-porokératose → Syndrome de *Q87.8*
- Aplasie radiale → Syndrome de *Q75.0*
- Associé   ERF → Syndrome de *Q87.0*
- Cardiopathie congénitale-déficience intellectuelle → Syndrome de *Q87.8*
- Fronto-pariétale non syndromique → *Q75.0*
- Frontosph noïdale unilatérale isolée → *Q75.0*
- Herrmann-Opitz → *Q87.0*
- Lambdoïde bilatérale non syndromique → *Q75.0*
- Malformation de Dandy-Walker-hydrocéphalie → Syndrome de *Q03.1, Q75.0*
- Métopique et sagittale non syndromique → *Q75.0*
- Micror trognathie-déficience intellectuelle sévère → Syndrome de *Q87.8*
- Squameuse unilatérale non syndromique → *Q75.0*
- Type Boston → *Q75.0*
- Unicoronale et sagittale non syndromique → *Q75.0*
- -
- - *Q75.0*

Craniosynostose – suite

- - - suite
- - Syndrome d'ostéosclérose-retard de développement- *Q87.5*

Craniotabès

- Cours de syphilis → *A50.5*
- Nouveau-né → *P96.3*

Cranio-télencéphalique → Dysplasie *Q04.3***Crapaud → Peau de *E50.8†, L86******CRASH [hypoplasie du corps calleux-retard mental-pouces en adduction-spasticité-hydrocéphalie] → Syndrome *Q04.8*****C-réactive → Augmentation pathologique du taux de protéine *R77.88*****Créatine**

- Lié à l'X → Déficit en transporteur de la *E88.8*
- Phosphokinase → Elévation isolée asymptomatique de la *R74.8*
- - Syndrome de déficit en *E72.8*

Crénelée → Langue *K14.8***Crépus**

- Fil de fer → Maladie de: Menkes (cheveux *E83.0*)
- - Syndrome des cheveux *E83.0*

Crête

- Alvéolaire
- -  dent e
- - - Associées à un traumatisme → Lésions gingivales et de la *K06.2*
- - - Sans précision → Affection de la gencive et de la *K06.9*
- - - -
- - - - Affections précisées de la gencive et de la *K06.8*
- - - - Atrophie de la *K08.2*
- - SAI → Hypertrophie de la *K08.8*
- - -
- - - Irrégularité de la *K08.8*
- - - Muqueuse (de la *C03*)
- -  dent e (due à une prothèse) → Hyperplasie par irritation de la *K06.2*
- - Gingivale flottante → *K06.8*
- - Iliaque
- - [Buchanan] → Ostéochondrite juvénile (de): *M91.0*
- - - Exostose de la *M76.2*

Crête → Pneumonie de *A78†, J17.8****Crétinisme**

- Endémique
- - Hypothyroïdien → *E00.1*
- - Type
- - - Mixte → *E00.2*
- - - Myxœdémateux → *E00.1*
- - - Neurologique → *E00.0*
- - - *E00.9*
- - Sans goitre → *E00.9*
- - -
- - *E00.9*

Crétinisme – suite

- - - suite
- - Myopathie dans le *E00.9†, G73.5**
- Creutzfeldt-Jakob**
- Acquis -> Maladie de *A81.0*
- ESB [Encéphalopathie spongiforme bovine] -> Forme atypique de la maladie de *A81.0*
- Héritaire -> Maladie de *A81.0*
- latrogène] -> i-MCJ [Maladie de *A81.0*
- Sporadique -> Maladie de *A81.0*
- Variante] -> v-MCJ [Maladie de *A81.0*
- -
- - Démence de la maladie de *A81.0†, F02.1**
- - Maladie de *A81.0*
- - Psychose organique due à la maladie de *A81.0†, F02.1**

Creux

- Acquis -> Pied
- - *M21.60*
- Atrophie optique-surdité neurosensorielle -> Syndrome d'ataxie cérébelleuse-aréflexie-pieds *G11.8*
- Valgus acquis -> Pied *M21.63*
- -
- - Pied *Q66.7*
- - Syndrome de télécanthus-hypertélorisme-strabisme-pied *Q87.8*

Creux axillaire -

- *L03.10*
- *S41.80*

Crevasse du mamelon associée à l'accouchement -> *O92.1***Cri du chat -> Syndrome du *Q93.4*****Crico**

- Aryténoïdien(ne) -> Articulation (ligament): *S13.5*
- Thyroïdien(ne) -> Articulation (ligament): *S13.5*

Cricoïde

- Épiglote glotte larynx cartilage thyroïdien -
- - Absence de cartilage *Q31.8*
- - Agénésie de cartilage *Q31.8*
- - Atrésie de cartilage *Q31.8*
- -
- - Cartilage *S12.8*
- - Fissure (de): postérieure du cartilage *Q31.8*

Cricoïdien

v./v.a. rétro-cricoïdien

CRIE [Érythrodermie congénitale ichtyosiforme réticulaire] -> *Q80.3***Grigler-Najjar -**

- Ictère néonatal dû à un syndrome de *E80.5*
- Syndrome de *E80.5*

Crime, d'actes terroristes ou de tortures -> Victime d'un *Z65***Crimée-Congo -> Fièvre hémorragique de *A98.0*****CRION [Neuropathie optique inflammatoire chronique récurrente] -> *H46*****Crise**

- Addisonienne -> *E27.2*
- Atrato-myocloniques -> Épilepsie avec: *G40.4*
- Asthme -> *J45.99*
- Audiogènes -> *G40.8*
- Blastique
- - Cours
- - - Leucémie myéloïde chronique [LMC] -> *C94.8†*
- - - Transformation -> Anémie réfractaire avec *C92.00*
- - Prolifération de blastes en transformation) -> Anémie réfractaire avec *C92.0*
- Complexes focales -> Épilepsie bénigne du nourrisson à *G40.08*
- Comportant pas de modification de conscience -> *G40.1*
- Convulsive) SAI -> *R56.8*
- Cyanose du nouveau-né -> *P28.2*
- Épileptiforme au cours de cysticercose -> *B69.0†, G94.8**
- Épileptique
- - Facteur suivant
- - - Alcool -> *G40.5*
- - - Médicaments et drogues -> *G40.5*
- - - Modifications hormonales -> *G40.5*
- - - Privation de sommeil -> *G40.5*
- - - Stress -> *G40.5*
- - SAI -> *G40.9*
- Focales migratoires -> Épilepsie de la petite enfance avec *G40.4*
- Gastrique au cours de syphilis -> *A52.7†, K93.8**
- Généralisé
- - Déficience intellectuelle-obésité -> Syndrome d'hypomagnésémie primaire-*Q87.8*
- - Secondaires -> Épilepsie partielle bénigne du nourrisson avec *G40.1*
- Glaucomatocyclitiques -> Maladie à *H40.4*
- Grand mal
- - Réveil -> Épilepsie (avec): *G40.3*
- - Sans précision (avec ou sans petit mal) -> *G40.6*
- - - Petit mal, sans précision, sans *G40.7*
- Hypertensif -
- - Excès apparent de minéralocorticoïdes avec *I15.11*
- - Néphropathie progressive avec hypertension autosomique dominante avec *I15.11*
- - Pseudoaldostérionisme avec *I15.11*
- - Pseudohyperaldostérionisme type
- - - 1 avec *I15.11*
- - - 2 avec *I15.11*
- - Pseudohypoaldostérionisme type
- - - 2 avec *I15.11*
- - - 2A avec *I15.11*
- - - 2B avec *I15.11*

Crise – suite

- Hypertensif -> - suite
- - Pseudohypoaldostérionisme type - suite
- - - 2C avec *I15.11*
- - - 2D avec *I15.11*
- - - 2E avec *I15.11*
- - Syndrome de Bilginturan avec *G90.71, Q73.8*
- Hypertoniques -> Dysrèflexie autonome manifestée par des *G90.40*
- Induit
- - Miction -> *G40.8*
- - Orgasme -> *G40.8*
- - Praxis -> *G40.8*
- Initialement focal
- - Sans précision -> Épilepsie idiopathique (partielle) localisée (focale) et syndromes épileptiques à *G40.09*
- - - Autres épilepsies idiopathiques (partielles) localisées (focales) et syndromes épileptiques à *G40.08*
- Insuffisance surrénale -> *E27.2*
- Modification de conscience, comportant souvent des automatismes -> *G40.2*
- Myocloniques migrantes et continues -> Encéphalopathie progressive précoce avec *G40.4*
- Myoclonostatiques -> Épilepsie avec *G40.4*
- Nocturnes autosomique dominante] -> ADNFLÉ [Épilepsie frontale à *G40.1*
- Non spécifique
- - Atoniques -> *G40.3*
- - Cloniques -> *G40.3*
- - Myocloniques -> *G40.3*
- - Tonico-cloniques -> *G40.3*
- - Toniques -> *G40.3*
- Partiel
- - Complexe
- - - Évoluant vers des crises secondairement généralisées -> *G40.2*
- - - - Épilepsie
- - - - Bénigne partielle de l'enfant avec *G40.2*
- - - - Syndromes épileptiques symptomatiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec des *G40.2*
- - Simple
- - - Évoluant vers des crises secondairement généralisées -> *G40.1*
- - - - Épilepsie et syndromes épileptiques symptomatiques définis par leur localisation (focale, partielle) avec *G40.1*
- Réflexes à la lecture -> *G40.8*
- Secondairement généralisé -> crise partiel
- - Complexes évoluant vers des *G40.2*
- - Simples évoluant vers des *G40.1*
- Terreur] -> Épilepsie psychomotrice bénigne [*G40.02*
- Thyrotoxique aiguë -> *E05.5*
- Transpiration -> Dysrèflexie autonome manifestée par des *G90.41*

Crise – suite

- -
- - Anémie à hématies falciformes
- - - Anémie drépanocytaire] avec *D57.0*
- - - Sans *D57.1*
- - État de *F43.0*
- - Maladie Hb-SS avec *D57.0*
- - Réaction aiguë (au) (de): *F43.0*

Crisponi

- Like associé à KLHL7 - Syndrome de *Q74.3*
- - Syndrome de *Q74.3*

Cristallin

- Cours de maladies classées ailleurs - Autres affections du *H28.8**
- Dystrophie chorioretinienne-myopie - Syndrome d'ectopie du *Q15.8*
- Familiale - Ectopie du *Q12.1*
- Mégalogornée - Glaucome secondaire à une sphérophakie/ectopie du *Q15.8*
- Sans précision -
- - Affection du *H27.9*
- - Malformation congénitale du *Q12.9*
- Sphérophakie-raideur articulaire-petite taille] - Syndrome GEMSS [glaucome-ectopie du *Q87.1*

- -

- - Affections précisées du *H27.8*
- - Anomalie congénitale du *Q12.9*
- - Colobome du *Q12.2*
- - Déplacement acquis du *H27.8*
- - Inclusions pigmentaires dans le *H26.8*
- - Luxation congénitale du *Q12.1*
- - Luxation du *H27.1*
- - Malformations congénitales du *Q12.8*
- - Opacification d'un *T85.2*
- - Phacocèle [hernie du *H27.8*
- - Présence d'implants intraoculaires de *Z96.1*
- - Rétention ancien corps étranger
- - - Magnétique dans: *H44.6*
- - - Non magnétique dans: *H44.7*
- - Syndrome de blépharoptosis-myopie-ectopie du *Q15.8*
- - Syphilis du *A52.7†, H28.8**

Cristalline

- Bietti - Dystrophie *H31.2*
- Corps vitré - Opacités *H43.2*

- -

- - Miliaire *L74.1*
- - Myopathie distale tardive associée à l'alpha-B *G71.0*

Cristallinienne - Glaucome (primitif) (résiduel): capsulaire avec pseudo-exfoliation *H40.1***Cristallurie** - *R82.9***Criswick-Schepens - Syndrome de** *H35.0***Critique**

- 4 jours

Critique – suite

- 4 jours – suite
- - 7 jours - Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament: phase *D70.13*
- - - Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament: phase *D70.10*
- 7 jours à moins de 10 jours - Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament: phase *D70.14*
- 10 à moins de 20 jours - Agranulocytose et neutropénie: Phase *D70.11*
- 20 jours ou plus - Agranulocytose et neutropénie: Phase *D70.12*

Crochu - Fracture d'autre(s) os du carpe: Os *S62.17***Crohn**

- Entérite régionale
- - Côlon - Maladie de *K50.1*
- - Duodénale - Maladie de *K50.0*
- - Gros intestin - Maladie de *K50.1*
- - Iléale - Maladie de *K50.0*
- - Jéjunale - Maladie de *K50.0*
- - Rectum - Maladie de *K50.1*
- - - Maladie de *K50*
- - Gastrique - Maladie de *K50.80*
- - Gros intestin - Maladie de *K50.1*
- - Intestin grêle
- - Gros intestin - Maladie de *K50.82*
- - - Maladie de *K50.0*
- (Esophage
- - Tractus gastro-intestinal sur plusieurs segments - Maladie de *K50.82*
- - - Maladie de *K50.81*
- - Sans précision - Maladie de *K50.9*
- -
- - Arthrite juvénile au cours de maladie de *K50.9†, M09.19**
- - Arthropathie au cours de maladie de *K50.9†, M07.49**
- - Formes de la maladie de *K50.88*

Croisé

v./v.a. Ligament croisé

- -
- - Cœur *Q24.8*
- - Lésion traumatique du ménisque (externe) (interne) en association avec les ligaments (latéraux) (*S83.7*
- - Polysyndactylie *Q70.4*
- - Ventricules *Q24.8*

Croissance

v./v.a. Retard de croissance

- Analogie insuline type 1 - Retard de croissance
- - Déficit du facteur de *Q87.1*
- - Résistance au facteur de *E34.3*
- Développement osseux - Autres troubles de la *M89.2*
- Épidermique] - Lipodystrophie due à un déficit combiné en insuline, IGF1 [somatomédine-C] et EGF [facteur de *E88.1*

Croissance – suite

- Excessif
- - Associé à CHD8 - Syndrome de *Q87.3*
- - Fœtus
- - - Trop grand pour l'âge gestationnel] [Large-for-dates] - Soins maternels pour cause connue ou présumée de *O36.6*
- - - - Soins maternels pour *O36.6*
- - Lié à DNMT3A - Syndrome de *Q87.3*
- - Macrocéphalie-dysmorphie faciale - Syndrome de *Q87.3*
- - Malan - Syndrome de *Q87.3*
- - Mégalencéphalie-cyphoscoliose sévère - Syndrome de *Q87.3*
- - Modelage métaphysaire réduit-dysplasie spondyloaire - Syndrome de *Q87.3*
- - Translocation 2q37 - Syndrome de *Q87.3*
- - Tumeur de Wilms - Syndrome de retard de développement-kystes pulmonaires- *C64, Q87.3*
- - Fœtale retardée SAI - *P05.9*
- - Idiopathique - Insuffisance (de): hormone de *E23.0*
- - Lente du fœtus, sans précision - *P05.9*
- - Malnutrition - Arrêt de *E45*
- - Nourrisson ou de l'enfant - Surveillance de la *Z00.1*
- - Os long rachis
- - Sans précision - Ostéochondrodysplasie avec anomalies de la *Q77.9*
- - - Autres ostéochondrodysplasies avec anomalies de la *Q77.8*
- - Rapide de l'enfance - Examen à la période de *Z00.2*
- - Ressemblant à l'insuline - Taux réduit de la protéine de liaison du facteur de *R77.88*
- - SRH] [GHRH] - Hypersécrétion du pancréas endocrine de: «releasing factor» de l'hormone de *E16.8*
- - Type
- - IA - Déficit congénital isolé en hormone de *E23.0*
- - IB - Déficit congénital isolé en hormone de *E23.0*
- - II - Déficit congénital isolé en hormone de *E23.0*
- - III - Déficit congénital isolé en hormone de *E23.0*
- -
- - Agammaglobulinémie: liée au chromosome X [Bruton] (avec déficit de l'hormone de *D80.0*
- - Déficit congénital isolé en hormone de *E23.0*
- - Examen de l'adolescent en cours de *Z00.3*
- - Insuffisance (de): isolée en: hormone de *E23.0*
- - Petite taille par déficit en récepteur des secrétagogues de l'hormone de *E34.3*
- - Retard (de): *R62.8*
- - **Crome - Syndrome de** *Q87.8*
- - **Cronkhite-Canada - Syndrome de** *Q82.8*

Cross – Syndrome de: *E70.3***Crosse**

- v./v.a. La Crosse
- Aortique cervicale – *Q25.4*

Crosti] – Acrodermatite érythématopapuleuse infantile [Giannotti-L44.4**Croup**

- Bronchique – *J20.9*
- Diphtérique – *A36.2*
- -
- - Faux *J38.5*
- - Laryngite obstructive aiguë [*J05.0*

Croupal – Asthme *J45.99***Croûte lait**

- Endogène – *L20.8*
- - *L21.0*

Crouzon – Maladie de *Q75.1***Croyances – Vaccination non effectué raison**

- *Z28*
- *Z53*

CRPS

- Typ I – Chronic regional pain syndrome [*G90.59*
- Type II membre
- - Inférieur – Syndrome de douleur chronique localisée [*G90.61*
- - Supérieur – Syndrome de douleur chronique localisée [*G90.60*

Cruchet

v./v.a. Von Economo-Cruchet

Crurale

- v./v.a. Hernie crurale
- - Teigne inguinale [teigne *B35.6*

Cruzi – infection à Trypanosoma *B57***Cryoglobulinémie**

- Atteinte pulmonaire – *D89.1†, J99.8**
- Essentielle – *D89.1*
- Idiopathique – *D89.1*
- Mixte –
- - *D89.1*
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de *D89.1†, N16.2**
- Primitive – *D89.1*
- Secondaire – *D89.1*
- -
- - *D89.1*
- - Glomérulonéphrite au cours de *D89.1†, N08.2**
- - Glomérulopathie au cours de *D89.1†, N08.2**
- - Pyélonéphrite au cours de *D89.1†, N16.2**
- - Troubles respiratoires au cours de *D89.1†, J99.8**

Cryoglobulinémique –

- Angéite [vascularite] *D89.1*
- Purpura *D89.1*

Cryohydrocytose héréditaire

- Réduction de stomatine – *D58.8*
- Stomatine normale – *D58.8*

Cryptococcose

- Cérébrale – *B45.1†, G05.2**
- Cerveau – *B45.1†, G05.2**
- Cutané – *B45.2†, L99.8**
- Disséminée – *B45.78*
- Généralisée – *B45.78*
- Méninges – *B45.1†, G02.1**
- Méningo-cérébrale – *B45.1†, G02.1**
- Osseuse – *B45.3†, M90.29**
- Poumons – *B45.0†, J99.8**
- Pulmonaire – *B45.0†, J99.8**
- -
- - Encéphalite au cours de *B45.1†, G05.2**
- - Formes de *B45.8*
- - Maladie due au VIH avec *B20, B45.9*

Cryptococcus neoformans – Infection à *B45.9***Cryptocoques**

- SIDA – Méningite à *B20†, G02.1*, B45.1*
- -
- - Adrénalite à *B45.8*
- - Encéphalite à *B45.1†, G05.2**
- - Infection à *B45.9*
- - Lymphadénite à *B45.8*
- - Méningite à *B45.1†, G02.1**
- - Méningomyélite à *B45.1†, G05.2**
- - Myocardite à *B45.8*
- - Néphrite à *B45.8*
- - Parathyroïdite à *B45.8*
- - Pneumonie à *B45.0†, J17.2**
- - Septicémie à *B45.70*
- - Sialoadénite à *B45.8*
- - Thyroïdite à *B45.8*

Cryptogénétique – Entérite sténosante ulcéreuse multifocale *K63.3***Cryptogenic organising pneumonia] – COP [** *J84.00***Cryptogénique**

- Début tardif – Spasme *G40.8*
- POC
- - Exacerbation aiguë – Pneumopathie organisée *J84.01*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë – Pneumopathie organisée *J84.00*
- -
- - Alvéolite fibreuse *J84.10*
- - CFA [Alvéolite fibrosante *J84.10*
- - Cirrhose (du foie): *K74.6*
- - Pneumopathie organisée *J84.00*

Cryptomicrotie-brachydactylie – Syndrome de *Q17.2, Q73.8***Cryptophtalmie**

- Isolée – *Q11.2*

Cryptophtalmie – suite

- - *Q11.2*

Cryptophtalmie-syndactylie – Syndrome *Q87.0***Cryptophtalmique – Syndrome** *Q87.0***Cryptorchidie**

- Arachnodactylie-déficience intellectuelle – Syndrome de *Q87.8*
- Bilatérale – *Q53.2*
- Dysplasie rénale – Syndrome de torticolis-chéloïdes- *Q87.8*
- Hernie de Spiegel – Syndrome de *K43.68, Q53.9*
- SAI – *Q53.9*
- Sans précision – *Q53.9*
- Unilatérale – *Q53.1*

- -

- - Syndrome

- - - Déficience intellectuelle

- - - - Dymorphie crano-faciale- *Q87.0*

- - - - Hypotonie-brachycéphalie-sténose du pylore- *Q87.0*

- - - - Lié à l'X de microcéphalie-retard de croissance-prognathisme- *Q87.8*

- - Tumeur maligne: *C62.0*

Cryptosporidiose – *A07.2***Cryptosporidium –**

- Diarrhée à *A07.2*
- Entérite à *A07.2*
- Gastroentérite à *A07.2*
- Infection à *A07.2*
- Maladie due au VIH avec infection à *B20, A07.2*

Cryptostroma corticale – Alvéolite due à *J67.60***CSWS] [pointes ondes continues pendant le sommeil lent] – POCS [** *G40.01***CTLA-4 – Syndrome lymphoprolifératif auto-immun dû à une haploinsuffisance de** *D47.9***CTPS1 – Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en** *D81.8***CU [colite ulcéreuse] –** *K51.9***Cubital**

v./v.a. fémoro-péronéo-cubital
v./v.a. Nerf cubital
v./v.a. radio-cubital

- Luxation de la tête du radius – Fracture proximale de la diaphyse *S52.21*
- Partie non précisée – Fracture de la diaphyse *S52.20*
- Pied fendu – Syndrome d'aplasie *Q73.8*
- Radiale – Fracture des deux diaphyses, *S52.4*
- -

- - Entorse et foulure du coude: Ligament collatéral *S53.42*

- - Hypertrichose *Q84.2*

Cubitale

v./v.a. Artère cubitale

Cubito

v./v.a. crano-facio-cubito-rénal

Cubito –suite

- Carpien (palmaire) → Ligament: *S63.3*
- Humérale → Articulation *S53.1*

Cubito-mammaire → Syndrome *Q87.8***Cubitus**

- Anomalies rénales → Syndrome d'hypoplasie péroné- *Q87.8*
- Apophyse coronoïde du cubitus → Fracture de la partie supérieure du *S52.02*
- Burns] → Ostéochondrite (juvénile) de: épiphyse inférieure du *M92.1*
- Court
 - - Dysmorphie faciale-hypotonie musculaire-déficience intellectuelle → Syndrome de *Q87.0*
- - → Syndrome de dysplasie spondylo-périphérique- *Q77.7*
- Déficience intellectuelle → Syndrome d'hypoplasie du *Q87.2*
- Olécrâne → Fracture de la partie supérieure du *S52.01*
- Partie
 - - Non précisée → Fracture de la partie supérieure du *S52.00*
 - - Parties et parties multiples → Fracture de la partie supérieure du *S52.09*
- Radius, combinée → Fracture de l'extrémité inférieure du *S52.6*
- SAI →
 - - *S52.20*
 - - Partie proximale du *S52.00*
- Valgus-dysmorphie → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*

- - -

- - Apophyse styloïde du *S52.8*
- - Extrémité inférieure du *S52.8*
- - Fracture
 - - - Distale de la diaphyse du radius avec luxation de la tête du *S52.31*
 - - - Partie supérieure du cubitus: Apophyse coronoïde du *S52.02*
- - Hypoplasie congénitale du *Q71.8*
- - Ostéoblastome du *D16.0*
- - Ostéochondrite juvénile du radius et du *M92.1*
- - Ostéosarcome du *C40.0*
- - Raccourcissement longitudinal du *Q71.5*
- - Sarcome d'Ewing du *C40.0*
- - Tête du *S52.8*

Cuboïde → Fracture de l'os *S92.22***Cucurbitacées → Allergie aux** *T78.1***Cuir chevelu**

- Cou →
 - - Carcinoma in situ: Peau du *D04.4*
 - - Mélanome
 - - - In situ du *D03.4*
 - - - Malin du *C43.4*
 - - Nævus à mélanocytes du *D22.4*
 - - Tumeur bénigne: Peau du *D23.4*

Cuir chevelu –suite

- Cou → -suite
 - - Tumeur maligne: Peau du *C44.4*
- Dermatophytie] → Dermatophytose du *B35.0*
- Due traumatisme obstétrical
 - - Sans précision → Lésion du *P12.9*
 - - - → Meurtrissure du *P12.3*
- Liée à une surveillance électronique continue → Lésion du *P12.4*
- Toute partie] → *T20*
- Traumatisme obstétrical → Autres lésions du *P12.8*
 - - -
 - - *L02.8*
 - - *L03.8*
 - - Angiosarcome du *C44.4*
 - - Arrachement du *S08.0*
 - - Carcinome à cellules de Merkel du *C44.4*
 - - Dermatofibrosarcoma protuberans du *C44.4*
 - - Dermatoses pustuleuses érosives du *L30.8*
 - - Favus du *B35.0*
 - - Hypotrichose simple du *L65.8*
 - - Lésion traumatique superficielle du *S00.0*
 - - Mélanome malin familial du *C43.4*
 - - Pachydermie vorticellée primaire essentielle du *Q82.8*
 - - Plaie ouverte du *S01.0*
 - - Teigne du *B35.0*

Cuisse

- Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles de la hanche et de la *S70.81*
- Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles de la hanche et de la *S70.84*
- Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles de la hanche et de la *S70.86*
- Formation de vésicules (non thermiques) → Autres lésions traumatiques superficielles de la hanche et de la *S70.82*
- Hanche → Ischémie traumatique des muscles de la *T79.61*
- Jambe, pied présent → Absence congénitale de la *Q72.1*
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles de la hanche et de la *S70.83*
- Nécrose des tissus → Gelure de la hanche et de la *T34.6*
- Niveau non précisé → Amputation traumatique de la hanche et de la *S78.9*
- SAI → Plaie ouverte de la hanche et de la *S71*
- Sans précision → Lésion traumatique
 - - Hanche et de la *S79.9*
 - - Superficielle de la hanche et de la *S70.9*
 - - -
 - - *L03.11*
- - AO artériopathie oblitérante type
 - - - *I70.29*

Cuisse –suite

- - - -suite
 - - AO artériopathie oblitérante type -suite
 - - - Bassin et *I70.29*
 - - Artériopathie oblitérante type
 - - - *I70.29*
 - - - Bassin et *I70.29*
 - - Arthrite juvénile idiopathique associée aux enthésopathies, *M08.85*
 - - Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: région pelvienne et *T84.14*
 - - Contusion de la *S70.1*
 - - Dysplasie fibreuse monostotique, *M85.05*
 - - Écrasement
 - - - *S77.1*
 - - - Hanche et de la *S77.2*
 - - Fibrodysplasie ossifiante progressive, *M61.15*
 - - Fibromatose pseudo-sarcomateuse, *M72.45*
 - - Fracture ouverte de la *S72.9, S71.871*
 - - Gelure superficielle de la hanche et de la *T33.6*
 - - Hétéroplasie osseuse progressive, *M61.55*
 - - Kyste solitaire des os, *M85.45*
 - - Lésion traumatique
 - - - Multiple
 - - - - Hanche et de la *S79.7*
 - - - - Muscles et tendons au niveau de la hanche et de la *S76.7*
 - - - - Nerfs au niveau de la hanche et de la *S74.7*
 - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de la hanche et de la *S75.7*
 - - - Muscle tendon
 - - - - Adducteurs de la *S76.2*
 - - - - Non précisés, au niveau de la *S76.4*
 - - - - Postérieurs au niveau de la *S76.3*
 - - - Nerf
 - - - - Niveau de la hanche et de la *S74.8*
 - - - - Non précisé, au niveau de la hanche et de la *S74.9*
 - - - - Sciatique au niveau de la hanche et de la *S74.0*
 - - - Nerf cutané sensitif au niveau de la hanche et de la *S74.2*
 - - - Nerf fémoral au niveau de la hanche et de la *S74.1*
 - - - Précisées de la hanche et de la *S79.8*
 - - - Superficielles multiples de la hanche et de la *S70.7*
 - - - Vaisseau sanguin
 - - - - Niveau de la hanche et de la *S75.8*
 - - - - Non précisé, au niveau de la hanche et de la *S75.9*
 - - - Veine
 - - - - Fémorale au niveau de la hanche et de la *S75.1*

Cuisse –suite

- - -suite
- - Lésion traumatique –suite
- - - Veine –suite
- - - - Saphène interne au niveau de la hanche et de la *S75.2*
- - Liposarcome de la *C49.2*
- - Maladie de Still de l'adulte, *M06.15*
- - Myosite
- - - Bactérienne, *M60.05*
- - - Éosinophile idiopathique, *M60.85*
- - - Focale, *M60.85*
- - - Fongique, *M60.05*
- - - Virale, *M60.05*
- - Nécrose avasculaire
- - Idiopathique, *M87.05*
- - Traumatique, *M87.25*
- - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: région pelvienne et *R02.05*
- - Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.35*
- - Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.15*
- - Phlébite profonde de la *I80.28*
- - Phlébothrombose profonde de la *I80.28*
- - Plaie ouverte
- - - *S71.1*
- - - Multiples de la hanche et de la *S71.7*
- - Pyomyosite, *M60.05*
- - Séquelles de fracture de la *T93.1*
- - Syndrome
- - - Felty, *M05.05*
- - - Oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.35*
- - Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.25*
- - Thrombophlébite profonde de la *I80.28*
- - Thrombose profonde de la *I80.28*

Cuivre

- Composés – Effet toxique: *T56.4*
- Lié à l'X – Déficit en *E83.0*
- -
- - Anémie associée à carence en: *D53.8*
- - Carence en *E61.0*
- - Cirrhose idiopathique associée au *K74.6*
- - Déficit familial bénin en *E83.0*
- - Intoxication au *T56.4*
- - Maladie de Charcot-Marie-Tooth axonale autosomique récessive due à un défaut du métabolisme du *G60.0*
- - Taux anormal de: *R79.0*

Cul-de-sac

- Douglas – Tuberculose du *A18.1†, N74.1**
- Recto-utérin, comme rectum de remplacement – Fistule entre le vagin et le *N82.80*

Culicosis bullosa – *L13.8***Culler-Jones – Syndrome de *Q87.0*****Cultivateur – Peau de: *L57.8*****Culture**

- Positives – *R82.7*
- Procédé biologie moléculaire –
- - Fibrose pulmonaire tuberculeuse confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans *A15.0*
- - Pneumonie tuberculeuse confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans *A15.0*
- - Pneumothorax tuberculeux confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans *A15.0*
- -
- - Bronchectasie tuberculeuse confirmée par examen microscopique de l'expectoration et par *A15.0*
- - Fibrose pulmonaire tuberculeuse confirmée par examen microscopique de l'expectoration et par *A15.0*
- - Pneumonie tuberculeuse confirmée par examen microscopique de l'expectoration et par *A15.0*
- - Pneumothorax tuberculeux confirmé par examen microscopique de l'expectoration et par *A15.0*
- - Tuberculose pulmonaire confirmée par *A15.1*

Culturel – Choc *F43.2***Cumming – Campomélie type *Q87.8*****Cunéiforme**

- Intermédiaire
- - Latéral (médián) – Fracture: Os *S92.23*
- - - Ostéochondrose juvénile de l'os *M92.6*
- - Ostéoporotiques – tassement vertébral et vertèbre *M80*
- - SAI – Vertèbre *M48.5*

Cunninghamella – Infection à *B46.5***CUP [Cancer of Unknown Primary] – *C80.0*****Curatifs – Exercices thérapeutiques et *Z50.1†*****Cure combinée de radiothérapie et chimiothérapie pour une néoplasie maligne – *Z51.82*****Currarino – Syndrome de *Q42.9*****Curry-Jones – Syndrome de *Q87.0*****Curschmann-Batten-Steinert – Syndrome de *G71.1*****Curth-Macklin – Ichtyose hystrix de *Q80.8*****Curtis**

v./v.a. Fitz-Hugh-Curtis

Cushing

- Adénome du cortex surrénalien produisant du cortisol – Syndrome de *D35.0, E24.8*
- Alcool – Pseudosyndrome de *E24.4*
- Endogène – Syndrome de *E24.9*
- Hyperplasie macronodulaire des surrénales – Syndrome de *E24.8*
- Hypophyso-dépendante – Maladie de *E24.0*
- Médicamenteux – Syndrome de *E24.2*
- Production ectopique d'ACTH [hormone adrénocorticotrope] – Syndrome de *E24.3*
- -

Cushing –suite

- -suite
- - Hypersécrétion d'ACTH, non associée à la maladie de *E27.0*
- - Maladie de *E24.0*
- - Myopathie dans le syndrome de *E24.9†, G73.5**
- - Syndrome
- - - *E24.8*
- - - *E24.9*

Cushingoïde de sécrétion ectopique d'ACTH – Syndrome *E24.3***Cutané**

- v./v.a. Abcès cutané
- v./v.a. cardio-facio-cutané
- v./v.a. gastro-cutané
- v./v.a. Nerf cutané
- v./v.a. oculo-ostéo-cutané
- v./v.a. œsophago-pleuro-cutané
- v./v.a. recto-cutané
- Achromique
- - Lésions cutanées hyperchromiques de la pinta [caraté] – Lésions *A67.3*
- - Pinta [caraté] – Lésions *A67.2*
- Aisselle – Carcinome *C44.59*
- Anaplasique à grandes cellules – Lymphome *C86.6*
- Anus et du rectum, par le virus de l'herpès – Infection de la marge *A60.1*
- Articulaire infantile chronique] – Syndrome CINCA [Syndrome neurologique, *M35.8*
- Bulleuse atrophiante et albo-papuloïde – Dystrophie *Q81.2*
- Cellules pléomorphes de taille petite à moyenne CD4+ – Lymphome T *C84.4*
- Cellules T, sans précision – Lymphome *C84.8*
- Cheveux laineux-hyperkératose palmoplantaire – Syndrome de fragilité *Q82.8*
- Chronique – Lupus érythémateux *L93.0*
- Cicatricielles de la pinta [caraté] – Lésions *A67.2*
- Cinq ans après l'infection – Pian *A66.2*
- Circonscrit – Lymphangiome *D18.19*
- Collagène – Vasculopathie *M35.8†, L99.8**
- Congénital
- - Myopie – Syndrome d'aplasie *Q84.8, Q15.8*
- - Précoce – Syphilis *A50.0†, L99.8**
- Cutanéomuqueuse – Bartonellose *A44.1*
- Diagnostic et de sensibilisation – Tests *Z01.5*
- Diffus –
- - Mastocytose *Q82.2*
- - Sclérodermie systémique *M34.0*
- - Sclérose systémique *M34.0*
- - Dyschromique – Amylose *E85.4†, L99.0**
- - Dyschromiques de la pinta [caraté] – Lésions *A67.2*
- Entamoeba histolytica – Infection *A06.7*
- Épidermotrope CD8+ d'évolution agressive – Lymphome T *C84.5*

Cutané –suite

- Familial
- - Isolée → Amylose *E85.4†, L99.0**
- - Syndrome de prédisposition au cancer oropharyngé → Téliangiectasie *L81.7*
- - - Collagénome *Q82.8*
- Gonococciques → Lésions *A54.8*
- Grand
- - Cellules de type jambe → Lymphome *C83.3*
- - Cellules T, CD30 positif → Lymphome *C86.6*
- Greffe-contre-hôte stade
- - 1 → Maladie aiguë de rejet *T86.01†, L99.11**
- - 2 → Maladie aiguë de rejet *T86.01†, L99.12**
- - 3 → Maladie aiguë de rejet *T86.01†, L99.13**
- - 4 → Maladie aiguë de rejet *T86.02†, L99.14**
- Hyperchromiques de la pinta [caraté] → Lésions cutanées achromiques avec lésions *A67.3*
- Idiopathique → Sarcomatose *C46.0*
- Irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface *E88.21*
- Jessner → Infiltration lymphocytaire *L98.6*
- Leucocytoclasique → Angéite *M31.0*
- Lèvre →
- - Carcinome à cellules de Merkel de la face *C44.0*
- - Tumeur maligne: Face *C44.0*
- Limitée → Sclérose systémique *M34.1*
- Lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épaissi → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface *E88.20*
- LOC] → Syndrome laryngo-onycho- *Q81.8*
- Local
- - Staphylococcus aureus → Infection *L08.9, B95.6†*
- - Staphylocoques → Infection *L08.9, B95.8†*
- - Streptocoques → Infection *L08.9, B95.5†*
- Lymphome SALT] → Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux tissus *C88.4*
- Maculaire) (maculo-papulaire) (micro-papulaire) (papulaire) → Pian récent (*A66.2*
- Maculeuse teliangiectasique → Mastocytose *Q82.2*
- Médicament → Dermite de contact toxique par contact *L24.4*
- Mycobacterium → Infection *A31.1*
- Néonatale → Hémorragie *P54.5*
- Niveau de l'avant-bras → Lésion traumatique d'un nerf sensitif *S54.3*
- Nodulaire → Amylose *E85.4†, L99.0**
- Non
- - Précisés → Troubles de la sensibilité *R20.8*
- - Spécifiques → Rash et autres éruptions *R21*
- Non-mélanome → Métastase *C79.2*
- Pari abdominal → Carcinome *C44.59*

Cutané –suite

- Partielle atteignant l'épiderme et/ou le derme → Ulcère [escarre] de pression avec perte *L89.1*
- Phénotype hermine → Albinisme *E70.3*
- Précoces du pian → Autres lésions *A66.2*
- Primitif
- - CD30+ → Lymphoprolifération T *C86.6*
- Cellule T
- - - CD30 positif → Syndrome lymphoprolifératif *C86.6*
- - - Périphérique non spécifié → Lymphome *C84.4*
- Phénotype TCR gamma/delta → Lymphome T *C84.5*
- - -
- - - Lymphome T *C84.8*
- - - Lymphomes B centrofolliculaire *C82.6*
- - - Plasmocytose *D47.9*
- Rampante → Myiase *B87.0*
- Rare → Lupus érythémateux *L93.0*
- Recherche
- - Hypersensibilité → Tests (de): *Z01.5*
- - Maladie bactérienne → Tests (de): *Z01.5*
- Récurrentes → Hypotrichose héréditaire à vésicules *Q84.0, R23.8*
- Résiduelles → Cicatrices hémorroïdaires *K64.4*
- SAI → Ulcère
- - *L98.4*
- Chronique *L98.4*
- Sous-cutané
- - Pendant en grands lambeaux → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec augmentation marquée du volume et des parties du tissu *E88.22*
- Présence d'un corps étranger → Granulome *L92.3*
- Spontanément régressive → Mucinose *L98.5*
- Subaigu → Lupus érythémateux *L93.1*
- Surcharge en fer → Syndrome cérébro- *G31.88*
- Tardive] → PCT [Porphyrie *E80.1*
- Tuberculeux → Ulcère *A18.4*
- Zone marginale → Lymphome B *C83.0*
- -
- - Actinomycose *A42.8*
- - Albinisme *E70.3*
- - Amibiase *A06.7*
- - Amylose *E85.4†, L99.0**
- - Anesthésie *R20.0*
- - Anguillulose *B78.1†, L99.8**
- - Autosensibilisation *L30.2*
- - Blastomycose *B40.3†, L99.8**
- - Calcinose *L94.2*
- - Carcinome neuroendocrine *C44.9*
- - Charbon *A22.0*
- - Chromomycose *B43.0†, L99.8**

Cutané –suite

- - - suite
- - Cicatrices et fibrose *L90.5*
- - Coccidioïdomycose *B38.3†, L99.8**
- - Corne *L85.8*
- - Cryptococcose *B45.2†, L99.8**
- - Diphtérie *A36.3*
- - Échec greffe mammaire
- - - Partie *T86.59*
- - - Sans partie *T86.84*
- - Érysipéloïde *A26.0*
- - Hypoesthésie *R20.1*
- - Leishmaniose *B55.1*
- - Listériose *A32.0*
- - Lymphome
- - - *C84.8*
- - - Centrofolliculaire *C82.6*
- - Maladie due au VIH avec éruption *B23.8, R21*
- - Mastocytome *Q82.2*
- - Mastocytose *Q82.2*
- - Modifications du tissu *R23.4*
- - Mucinose *L98.5*
- - Mucormycose *B46.3†, L99.8**
- - Myiase
- - - *B87.0†, L99.8**
- - - Plaies *B87.1*
- - Nécrose d'une greffe mammaire avec partie *T86.51*
- - Nocardiose *A43.1*
- - Paresthésie *R20.2*
- - Perte d'une greffe mammaire avec partie *T86.52*
- - Peste *A20.1*
- - Pseudolymphome *L98.8*
- - Rejet
- - - Greffe mammaire
- - - - Partie *T86.59*
- - - - Sans partie *T86.84*
- - - Mammoplastie
- - - - Augmentation
- - - - - Partie *T86.59*
- - - - - Sans partie *T86.84*
- - - - Lambeau pectoro-mammaire avec partie *T86.59*
- - - - Partie
- - - - - *T86.59*
- - - - - *T86.84*
- - - - - Plastique de glissement sans partie *T86.84*
- - - Syndrome
- - - - Ataxie cérébelleuse-déficience intellectuelle-atrophie optique-anomalies *G11.1*
- - - CAMOS [ataxie cérébelleuse, déficience intellectuelle, atrophie optique, anomalies *G11.1*

Cutané – suite

- - - suite
- - Syndrome – suite
- - - Déficience intellectuelle-obésité-prognathisme-anomalies oculaires et Q87.8
- - - Dysplasie ectodermique
- - - - Hyperhidrose-syndactylie Q82.8
- - - - Pili torti-syndactylie Q82.8
- - - Nerf fémoro- G57.1
- - Troubles circulatoires d'une greffe mammaire avec partie T86.50
- - Vasculite des petits vaisseaux M31.0
- - Xérosis L85.3

Cutanéo

- v./v.a. facio-cutané-squelettique
- Muqueux
- - Maladie de Kawasaki] – Syndrome adéno- M30.3
- - - Autres infections virales précisées, caractérisées par des lésions B08.8
- Oculaire – Albinisme: E70.3

Cutanéoméningospinale – Angiomatose Q27.3**Cutanéomuqueuse – Malformation veineuse Q27.8****Cutanéo-muqueux**

- Chronique – Candidose B37.88
- -
- - Bartonellose cutanée et A44.1
- - Hyalinose E78.88
- - Leishmaniose B55.2
- - Syphilis congénitale précoce A50.0

Cutis

- Laxa
- - Autosomique
- - - Dominante – Q82.8
- - - Récessif type
- - - - 1 – Q82.8
- - - - 1C – Q82.8
- - - - 2 – Q82.8
- - - - 2A – Q82.8
- - - - 2B – Q82.8
- - Hyperelastica) – Q82.8
- - Hyperlaxité ligamentaire-retard de développement – Syndrome de Q82.8
- - Scoliose] – Syndrome MACS [macrocéphalie-alopécie- Q82.8
- - Senilis – L57.4
- Marmorata telangiectatica congenita – - - Q27.8
- - Syndrome
- - - Macrocéphalie- Q87.3
- - - Mégalencéphalie- Q87.3
- Rhomboidalis – L57.2
- Verticis gyrata primitif non essentiel – Q82.8

CVDA] – Cardiomyopathie ventriculaire droite arhythmogène [I42.80**CVID – D83.9****Cyanocobalamine – Carence en: E53.8****Cyanopsie – H53.5****Cyanose**

- Nouveau-né – Crises de P28.2
- - R23.0

Cyanure

- Hydrogène – Effet toxique: T57.3
- -
- - Effet toxique du T65.0
- - Intoxication par le T65.0
- - Parkinsonisme-dystonie par intoxication au G21.2

Cyclase 2C –

- Diarrhée infantile chronique par hyperactivité de la guanilate K52.8
- - Iléus méconial par déficit en guanilate P76.0

Cycle

- Gamma-glutamyl – Trouble du E72.8
- Menstruel
- - Dépendante – Fièvre récurrente N94.8
- - Irrégulier – Menstruation trop abondante et trop fréquente avec N92.1
- - Régulier – Menstruation trop abondante et trop fréquente avec N92.0
- - Sans précision – Affection des organes génitaux de la femme et du N94.9
- - - Autres affections précisées des organes génitaux de la femme et du N94.8
- Méthionine – Trouble du métabolisme du E72.1
- Urée et de la détoxification de l'ammoniac – Trouble du métabolisme du E72.2
- Uréogénèse – Anomalies du E72.2
- Veille sommeil
- - Anormal – Z91.8
- - - Troubles du G47.2

Cyclique –

- Neutropénie D70.5
- Schizophrénie F25.2

Cyclite

- Aiguë, subaiguë ou à répétition – H20.0
- Postérieure – H30.2

Cyclitique] – Syndrome de Posner-Schlossmann [glaucome H40.4**Cyclodésaminase – Déficit en formiminotransférase E70.8****Cyclohexane – Solvants du groupe: L24.2****Cyclohydrolase I – Déficit en GTP E70.1****Cycloïde**

- Sans symptômes schizophréniques ou sans précision – Psychose F23.0
- Symptômes schizophréniques – Psychose F23.1
- - Personnalité: F34.0

Cyclopie – Q87.0**Cyclosporose – A07.3****Cyclothymie – F34.0****Cyclothymique – Personnalité: F34.0****Cyclotropie – H50.4****Cygne – Déformation en boutonnière et en col de M20.0****Cylindres dans les urines – Cellules et R82.9****CYP11A1 – Insuffisance surrénalienne héréditaire isolée par déficit partiel en E27.1****CYP11B2 – Déficit en aldostérone synthase non lié à E27.4****Cyphoscoliose**

- Atrophie de la langue-paraplégie spastique héréditaire – Syndrome de G11.4
- Problèmes d'ouïe – Syndrome d'Ehlers-Danlos de type Q79.6
- Sévère – Syndrome de croissance excessive-mégalencéphalie- Q87.3
- Tuberculeuse – A18.0t, M49.09*

- -**- - M41****- - Cardiopathie due à I27.1****- - Syndrome de microcéphalie-brachydactylie- Q87.8****Cyphoscoliotique**

- Déficit en lysyl hydroxylase 1 – Syndrome d'Ehlers-Danlos type Q79.6
- - Syndrome d'Ehlers-Danlos type Q79.6

Cyphose

- Atrophie de la langue-myopathie myofibrillaire – Syndrome de G71.8
- Congénitale sans précision ou non associée à une scoliose – Q76.4
- Irradiation – M96.2
- Juvenile de Scheuermann familiale – M42.09
- Laminectomie – M96.3
- Non précisées – M40.2
- Posturale – M40.0
- Secondaires – Autres M40.1
- Syphilitique congénitale – A50.5t, M49.39*
- Tant que conséquence tardive du rachitisme – E64.3, M40.19
- Tuberculeuse – A18.0t, M49.09*
- - Syndrome de déficience intellectuelle-cataracte- Q87.8

Cystadénocarcinome

- Biliaire – C22.1
- Endométrioïde
- - Femme – C56
- - Ovaire – C56
- Mucineux
- - Col du pancréas – C25.7
- - Corps du pancréas – C25.1
- - Localisations contiguës du pancréas – C25.8
- - Ovaire – C56
- - Pancréas – C25.9
- - Queue du pancréas – C25.2
- - Tête du pancréas – C25.0
- Papillaire de l'ovaire – C56

Cystadénocarcinome – suite

- Pseudo-mucineux de l'ovaire → C56
- Séreux
- Col du pancréas → C25.7
- Corps du pancréas → C25.1
- Localisations contiguës du pancréas → C25.8
- Pancréas → C25.9
- Queue du pancréas → C25.2
- Tête du pancréas → C25.0

Cystadénome

- Colloïde → D27
- Mucineux
- Ovaire à la limite de la malignité → C56
- → D27
- Ovarien
- Enfant → D27
- → D27
- Pancréatique → D13.6
- Voies biliaires intrahépatiques → D13.4

Cystathionase

v./v.a. gamma-cystathionase

- Déficit en E72.1

Cystathionine

- Bêta-synthase →
- Déficit en E72.1
- Homocystinurie par déficit en E72.1
- Gamma-lyase → Déficit en E72.1
- Trouble du métabolisme de la E72.1

Cystathioninémie → E72.1**Cystathioninurie → E72.1****Cystéine ligase → Anémie hémolytique due à un déficit en glutamate- D55.1****Cystic eyeball → Q11.0****Cysticercose**

- Cérébrale → B69.0†, G94.8*
- Localisations → B69.8
- Oculaire → B69.1†, H45.1*
- Œil → B69.1†, H45.1*
- Sans précision → B69.9
- Système nerveux central → B69.0†, G99.8*
- →
- Crise épileptiforme au cours de B69.0†, G94.8*
- Endophtalmie au cours de B69.1†, H45.1*
- Épilepsie au cours de B69.0†, G94.8*
- Myosite au cours de B69.8†, M63.19*

Cysticercus cellulosae → Infection à B69.9**Cystine → Hyperaminoacidurie provoquée par la E72.0****Cystinique →**

- Calcul E72.0†, N22.8*
- Diathèse E72.8
- Thésaurismose E72.0†, N29.8*

Cystinose

- Maligne → E72.0

Cystinose – suite

- →
- E72.0
- Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de E72.0†, N16.3*
- Néphrosclérose au cours de E72.0†, N29.8*
- Pyélonéphrite au cours de E72.0†, N16.3*

Cystinurie

- Type
- A → E72.0
- B → E72.0
- →
- E72.0
- Syndrome de microdélétion 2p21 sans Q93.5

Cystinurie-lysiniurie → Syndrome de E72.0**Cystique**

v./v.a. Canal cystique

- →
- Canal: C24.0
- Duplication du canal: Q44.5

Cystite

- Aiguë → N30.0
- Allergique → N30.88
- Amibienne → A06.8†, N33.8*
- Bactérienne → N30.88
- Bulleuse → N30.88
- Candida → B37.4†, N33.8*
- Chlamydia → A56.0
- Chroniques → Autres N30.2
- Colibacillaire → N30.88, B96.2†
- Diphtérique → A36.8†, N33.8*
- Due
- Amibes → A06.8†, N33.8*
- Irradiation → N30.4
- Éosinophile → N30.88
- Gangréneuse → N30.88
- Granulomateuse
- Kystique → N30.88
- → N30.88
- Interstitiel
- Chronique → N30.1
- → N30.1
- Intramuraire → N30.88
- Kystique → N30.88
- Parenchymateuse] → Pancystite [N30.88
- Sans précision → N30.9
- Syphilitique tardive → A52.7†, N33.8*
- Trichomonas → A59.0†, N33.8*
- Tuberculeuse → A18.1†, N33.0*
- Ulcéreuse → N30.88
- Urétrite → avec N21
- →
- N30.8
- Prostatite- N41.3

Cystite – suite

- → – suite
- Urétéro- N30.88

Cystocèle

- Urétrocèle → N81.1
- → N81.1

Cystoïde

- Multiple
- Type
- Fleischner → Ostéite D86.8
- Jüngling → Ostéite D86.8
- → Ostéite D86.8
- Dystrophie maculaire H35.5

Cystosarcome phyllode

- Malin → C50.9
- Tumeur de Brodie] → D48.6

Cystostomie →

- Z93.5
- Surveillance de Z43.5

Cytarabine → T45.1**Cytochrome**

- Oxydase C
- Type franco-canadien → Déficit en COX [G31.88
- → Cardio-encéphalo-myopathie fatale infantile par déficit en G31.81
- P450 oxydoréductase → Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en E25.08

Cytokine

- Cytokine release syndrome] → Syndrome de libération de D76.4
- Immunothérapie → Syndrome de libération de D76.4
- Lié au traitement par cellules CAR-T → Syndrome de libération de D76.4
- →
- Hypersensibilité aux T88.7
- Syndrome de libération de D76.4

Cytokine release syndrome] → Syndrome de libération de cytokines [D76.4**Cytokinique temporairement associé au COVID-19 → Choc U10.9****Cytologique**

- Anormal
- Cours de l'examen prénatal systématique de la mère → Résultats O28.2
- Liquide céphalorachidien → Résultat R83.6
- Histologique des urines → Résultats anormaux de l'examen R82.8

Cytomégalie

- Congénitale] → Syndrome de Wyatt [P35.1
- → Maladie
- Due au VIH avec B20, B25.9
- Reins au cours de B25.88†, N29.1*
- Urètre au cours de B25.88†, N29.1*
- Vessie au cours de B25.88†, N33.8*

Cytomégalique - Hypoplasie surrénalienne congénitale *E27.1***Cytomégalovirus**

- Appareil digestif - Infection à *B25.80*
- Lors d'une immunité à médiation cellulaire limitée - Infection à *B25.9, D84.9*
- Sujet immunocompétent - Infection disséminée à *B25.88*
- VIH positif - Décollement de la rétine au cours de rétinite à CMV [*B20†, H32.0**, *B25.88*
- -
- - Adrénalite à *B25.88†, E35.1**
- - Angéite à *B25.88*
- - Bronchiolite à *J21.8*
- - Cholangite à *B25.88†, K93.8**
- - Colite
- - - *B25.80†, K93.8**
- - - Due à un *B25.80†, K93.8**
- - Dermite à *B25.88†, L99.8**
- - Duodénite
- - - *B25.80†, K93.8**
- - - Due à un *B25.80†, K93.8**
- - Encéphalomyélite à *B25.88†, G05.1**
- - Entérite à *B25.80†, K93.8**
- - Entérocolite à *B25.80†, K93.8**
- - Épendymite à *B25.88†, G05.1**
- - Gastrite
- - - *B25.80†, K93.8**
- - - Due à un *B25.80†, K93.8**
- - Glomérulonéphrite à *B25.88†, N08.0**
- - Glossite à *B25.88†, K93.8**
- - Hépatite à *B25.1†, K77.0**
- - Hypophysite à *B25.88†, G05.1**
- - Iléite due à un *B25.80†, K93.8**
- - Infection congénitale à *P35.1*
- - Jéjunite à *B25.80†, K93.8**
- - Maladie
- - - *B25.88*
- - - Due VIH
- - - - Récidive de rétinite à CMV [*B20†, H32.0**, *B25.88*
- - - - Rétinite à CMV [*B20†, H32.0**, *B25.88*
- - - Rénale tubulo-interstitielle à *B25.88†, N16.0**
- - Mononucléose à *B27.1*
- - Myosite à *B25.88†, M63.29**
- - (Œsophagite due à un *B25.80†, K23.8**
- - Pancréatite à *B25.2†, K87.1**
- - Parathyroïdite à *B25.88†, E35.8**
- - Pharyngite à *J02.8, B97.8!*
- - Pneumonie à *B25.0†, J17.1**
- - Proctite à *B25.80†, K93.8**
- - Prostatite à *B25.88†, N51.0**
- - Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) à la suite d'une infection de la mère par: *O35.3*

Cytomégalovirus - suite

- - - suite
- - Thyroïdite à *B25.88†, E35.0**
- - Urétrite à *B25.88†, N37.0**
- - Vasculite à *B25.88*
- - Vésiculite à *B25.88†, N51.8**

Cytopathie mitochondriale - *G31.81***Cytopénie clonale de signification indéterminée** - *U62.01!***Cytophagique - Panniculite histiocytaire** *M35.8***Cytosolique**

- Groupement méthyle - Anomalie du transfert *E72.1*
- - Anomalie plaquettaire associée à PLA2G4A [phospholipase-A2 alpha *D69.1*

Cytostatique

- Maladies non malignes - Traitement *Z51.2*
- Néoplasie - Lyse (spontanée) des tumeurs (après traitement *E88.3*
- -
- - Aplasie médullaire [anémie aplastique] médicamenteuse due à un traitement *D61.10*
- - Leucopénie après un traitement *D70.19*

Cytostéatonecrose du sein - *N64.1***Cytotoxicité spontanée des cellules Natural Killer - Déficit immunitaire primaire autosomique récessif avec un défaut de** *D84.8***Cytotoxique -**

- Alopecie due à un médicament *L65.8*
- Hypotrichose due à un médicament *L65.8*
- Médicaments *P04.1*

Czarny-Ratajczak - Dysplasie spondylo-métaphysaire type *Q77.7***Czeizel-Losonci - Syndrome de** *Q87.8*

D-2-hydroxyglutarique -

- Acidémie *E72.8*
- Acidurie *E72.8*
- Chondromatose métaphysaire avec acidurie *Q78.4, E72.8*

Da Silva

v./v.a. Richieri-Costa-da Silva

Dacryoadénite

- Sialadénite à IgG4 - *K11.8*
- - *H04.0*

Dacryocèle - *H04.6***Dacryocystite**

- Chronique - *H04.4*
- Néonatales - Conjonctivite et *P39.1*
- Ostéopoïkiose - Syndrome de *Q78.8, H04.3*
- Phlegmoneuse) aiguë, subaiguë ou non précisée - *H04.3*
- Syphilitique
- - Congénitale - *A50.0†, H06.0**
- - Tardive - *A52.7†, H06.0**

Dacryolithe - *H04.5***Dacryopéricystite aiguë, subaiguë ou non précisée - *H04.3*****Dacryops - *H04.1*****Dactylite**

- Syphilitique - *A52.7†, M90.19**
- Tuberculeuse - *A18.0†, M90.09**

Dahlberg - Syndrome de *Q87.8***Dahlberg-Borer-Newcomer - Syndrome de *Q87.8*****Daim - Fièvre (de): mouche du *A21*****Daltonisme - *H53.5*****Dana - Syndrome de *D51.3†, G32.0******Danbolt - Syndrome de *E83.2*****Dandy-Walker**

- Anomalies des ganglions de la base-convulsions - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-malformation de *Q87.8*
- Cataracte - Syndrome d'amyotrophie spinale-malformation de *G12.8†, H28.2*, Q03.1*
- Hydrocéphalie - Syndrome de craniosynostose-malformation de *Q03.1, Q75.0*
- Isolée avec hydrocéphalie - Malformation de *Q03.1*
- Polydactylie postaxiale - Syndrome de *Q87.8*
- - Syndrome
- - *Q03.1*
- - Dysmorphie-macrocéphalie-myopie-malformation de *Q87.8*

Danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme - Modification de la personnalité après: exposition prolongée à des situations représentant un *F62.0***Dangereuses nuisibles - Recherche acceptation intervention**

- Comportementales et psychologiques connues comme *Z64.8*

Dangereuses nuisibles - Recherche acceptation intervention - suite

- Physiques, chimiques ou nutritionnelles connues comme *Z64.8*

Danlos

v./v.a. Ehlers-Danlos

Darier - Maladie de *Q82.8***Darier-White -**

- Kératose folliculaire *Q82.8*
- Maladie de *Q82.8*

Dauber - Nanisme microcéphalique primordial type *Q87.1***DAVID [insuffisance antéhypophysaire-déficit immunitaire variable] - Syndrome *D83.0, E23.0*****Davies - Maladie de *I42.3*****Davignon-Chauveau - Dystrophie musculaire congénitale, *G71.2*****Dawson - Encéphalite**

- *A81.1*
- Subaiguë à inclusions de *A81.1*

Day

v./v.a. Riley-Day

DBH [opamine bêta-hydroxylase] - Déficit en *G90.88***DCB] - Dégénérescence corticobasale [*G31.0†, F02.0******DCLRE1C - Immunodéficiência combinée sévère due au déficit en *D81.1*****DCMA - Syndrome *E71.1†, I43.1******DDOD [surdité-onychodystrophie autosomique dominant] - Syndrome *Q87.8*****De Barsy**

- Associé
- - ALDH18A1 - Syndrome de *Q82.8*
- - PYCR1 - Syndrome de *Q82.8*
- - Syndrome de *Q82.8*

De Cock

v./v.a. Grubben-de Cock-Borghgraef

De Morsier

v./v.a. Kallmann-De Morsier

De Vries

v./v.a. Gabriele-de Vries
v./v.a. Kooleen-De Vries

Deardorff

v./v.a. Skraban-Deardorff

Débarquement - Mal de *H81.8***Débilité**

- v./v.a. Pseudodébilité
- Congénitale SAI - *P96.9*
- Mentale SAI - *F79*
- Motrice de l'enfant - *F82*
- - *F70*

Débit - Insuffisance cardiaque à haut *I50.9***Débranchante - GSD par déficit en enzyme *E74.0*****Débranchement - Déficit en enzymes de *E74.0*****Debré**

v./v.a. De-Toni-Debré-Fanconi
v./v.a. Kocher-Debré-Semelaigne

- Fanconi - Syndrome de: de Toni- *E72.0*

Debré - suite

- - Syndrome de *A28.1*

Débutante

- Oligo(pauci)-articulaire, d'évolution polyarticulaire [extended oligoarthritis] - Forme *M08.3*
- - Occlusion de la veine de la rétine (d'une): *H34.8*

Decalvans de Siemens - Kératose folliculaire spinulosa *Q82.8***Décalvante**

- Quinquaud - Folliculite *L66.2*
- - Folliculite *L66.2*

Décapitation - *S18***Décarboxylase**

- Acides aminés aromatiques - Déficit en *G24.8*
- Orotidylique - Déficit en *E79.8*
- - Déficit
- - *E71.0*
- - Malonyl-CoA *E72.8*

Décès

- Anesthésie en tant que complication de l'accouchement - *O74.9*
- Mère d'origine non précisée, survenant au cours de la grossesse, du travail, de l'accouchement ou de la puerpéralité - *O95*
- On sait n'être pas une mort violente ou instantanée et dont la cause reste inconnue - *R96.1*
- SAI - *R99*
- Sans
- - Signe de maladie - *R96.1*
- - Témoin - *R98*
- Supposé) d'un membre de la famille - Disparition ou *Z63*
- Survenant moins de 24 heures après le début des symptômes, sans autre explication - *R96.1*
- - Découverte fortuite d'un cadavre, sans cause apparente de *R98*

Dechaume

v./v.a. Bonnet-Dechaume-Blanc

Déchaussement dentaire - *K08.88***Déchiquetées] - Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec fibres rouges *G31.81*****Déchirure**

- Accidentelles au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs - Perforation et *T81.2*
- Ancien
- - Anse de seau - *M23.2*
- - Col de l'utérus - *N88.1*
- - Muscles du plancher pelvien - *N81.8*
- - Vagin - *N89.8*
- Anse seau
- - Ménisque
- - - Externe - *S83.2*
- - - Interne - *S83.2*

Déchirure – suite

- Anse seau – suite
- SAI – S83.2
- Capsulaire – S37.02
- Capsule
- Bassinet du rein – S37.02
- Rate, sans atteinte plus importante du parenchyme – S36.02
- Cardiaque
- Ouverture d'une cavité du cœur – S26.83
- Sans ouverture d'une cavité du cœur – S26.82
- Cérébral cérébelleux
- Multiples – S06.28
- – S06.38
- Colonne lombosacrée sans autre précision – Entorse/foulure et S33.50
- Fer à cheval de la rétine, sans décollement – H33.3
- Frein
- Langue – S01.54
- Lingual – S01.54
- Hémorragie intracrâniennes non précisées, dues à un traumatisme obstétrical – P10.9
- Hémorragies intracrâniennes dues à un traumatisme obstétrical – Autres P10.8
- Hépatique
- Majeure – S36.15
- Modérée – S36.14
- SAI – S36.12
- Jonction lombosacrée et de ses ligaments – S33.51
- Kyste
- Poplité – M66.0
- Synoviale – M66.1
- Lésion origine chimique
- Col de l'utérus survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, O08.6
- Intestin survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, O08.6
- Ligament large survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, O08.6
- Tissu périurétral survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, O08.6
- Utérus survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, O08.6
- Vessie survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, O08.6
- Ligament croisé
- Antérieur – Entorse et foulure des ligaments croisés du genou (antérieur) (postérieur): S83.53
- Postérieur – Entorse et foulure des ligaments croisés du genou (antérieur) (postérieur): S83.54
- SAI – S83.50

Déchirure – suite

- Ligament large [Allen-Masters] – Syndrome de N83.8
- Ligament latéral
- Péronier (Ligament latéral) – Entorse et foulure des ligaments latéraux du genou (interne) (externe): S83.43
- Tibial (Ligament médian) – Entorse et foulure des ligaments latéraux du genou (interne) (externe): S83.44
- Ligamentaire SAI – S83.40
- Minimale hépatique – S36.13
- Muscle(s) et de tendon(s) SAI – T14.6
- Musculaires (non traumatiques) – Autres M62.1
- Niveau de la jonction musculo-tendineuse, non traumatique – M66.5
- Obstétrical
- Col de l'utérus – O71.3
- Périnée
- Deuxième degré – O70.1
- Premier degré – O70.0
- Quatrième degré – O70.3
- Sans précision – O70.9
- Troisième degré – O70.2
- Vaginale haute isolée – O71.4
- Partiel complet –
- S83.43
- S83.44
- S83.53
- S83.54
- Périnée – Rupture d'une suture de: O90.1
- Périurétrale avec atteinte de l'urètre – O71.5
- Poumon – S27.32
- Rate, avec atteinte du parenchyme – S36.03
- Récent
- Cartilage articulaire du genou – S83.3
- Ménisque – S83.2
- Rein – S37.02
- Rétine – Décollement de la rétine: sans H33.2
- Rétinien
- SAI – H33.3
- Sans décollement – H33.3
- – Décollement de la rétine avec H33.0
- Rupture
- Périnatal
- Intéressant
- Fourchette au cours de l'accouchement – O70.0
- Légère au cours de l'accouchement – O70.0
- Lèvres au cours de l'accouchement – O70.0
- Peau au cours de l'accouchement – O70.0
- Vagin au cours de l'accouchement – O70.0

Déchirure – suite

- Rupture – suite
- Périnatal – suite
- Intéressant – suite
- Vulve au cours de l'accouchement – O70.0
- O70
- 0
- Intéressant aussi: muscles du: périnée au cours de l'accouchement – O70.1
- Intéressant aussi: muscles du: vagin au cours de l'accouchement – O70.1
- Intéressant aussi: plancher pelvien au cours de l'accouchement – O70.1
- 1
- Intéressant aussi: cloison recto-vaginale au cours de l'accouchement – O70.2
- Intéressant aussi: sphincter: anal au cours de l'accouchement – O70.2
- Intéressant aussi: sphincter: SAI au cours de l'accouchement – O70.2
- 2
- Intéressant aussi la muqueuse anale au cours de l'accouchement – O70.3
- Intéressant aussi la muqueuse rectale au cours de l'accouchement – O70.3
- Tissus périurétraux au cours de l'accouchement – O70.0
- Secondaire du périnée – O90.1
- Sillon vaginal pendant l'accouchement – O71.4
- Spontané
- Survenant au cours d'une mise en traction normale et traduisant une résistance inférieure à la normale – les M66
- Tendon
- Extenseurs – M66.2
- Fléchisseurs – M66.3
- Sans précision – M66.5
- – M66.4
- Synoviale – M66.1
- Tente du cervelet due à un traumatisme obstétrical – P10.4
- Tiers
- Moyen du vagin pendant l'accouchement – O71.4
- Supérieur du vagin pendant l'accouchement – O71.4
- Traumatique
- Articulation (capsule) SAI – T14.3
- Ligament SAI – T14.3
- Traumatisme ancien
- Corne
- Antérieur ménisque
- Externe – Lésion du ménisque due à une M23.24
- Interne – Lésion du ménisque due à une M23.21
- Postérieur ménisque

Déchirure – suite

- Traumatisme ancien – suite
- - Corne – suite
- - - Postérieur ménisque – suite
- - - - Externe – Lésion du ménisque due à une M23.25
- - - - Interne – Lésion du ménisque due à une M23.22
- - Localisations multiples – Lésion du ménisque due à une M23.20
- - Ménisque SAI – Lésion du ménisque due à une M23.29
- - Partie partie non précis ménisque
- - - Externe – Lésion du ménisque due à une M23.26
- - - Interne – Lésion du ménisque due à une M23.23
- - Utérus
- - Avant le début des contractions – 071.0
- - Pendant l'accouchement – 071.1
- - -
- - Entorse
- - - S46
- - - Foulure
- - - - S16
- - - - S56
- - - - S66
- - - - S76
- - - - S86
- - - - S96
- - Épisiotomie agrandie par 070

Déciduale

- Acrale – Syndrome de peau Q80.8
- Généralisée – Peau Q80.8
- Leuconychie-kératose acrale ponctuée-chéilite-nodosités [PLACK] – Syndrome de peau Q84.8

Déclenchement

- Chirurgical – Lésion du placenta par amniocentèse, césarienne ou P02.1
- Instrumental du travail – Échec du 061.1
- Médical du travail – Échec du 061.0
- Travail
- - Chirurgie – Échec du 061.1
- - Moyens mécaniques – Échec du 061.1
- - Ocytocique – Échec du 061.0
- - Prostaglandines – Échec du 061.0
- - Sans précision – Échec du 061.9
- - - Autres échecs du 061.8

Déclencheurs de contractions – Hyperactivité de l'utérus due à une stimulation excessive par des médicaments 062.8, Y57.9!**Décollement**

- Annulaire du col de l'utérus – 071.3
- Choroïde – H31.4
- Corps vitré – H43.8
- Couches de la rétine – H35.7

Décollement – suite

- Épiphyse – Fracture
- - Col du fémur: Épiphyse (proximale), S72.02
- - Extrémité inférieure du fémur: Épiphyse, S72.42
- - Épithélium pigmentaire rétinien – H35.7
- - Hémorragie placentaires – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres formes de P02.1
- - Prématuré placenta
- - Anomalie de la coagulation – 045.0
- - Sans précision – 045.9
- - -
- - - 045.8
- - - P02.1
- - Rétine
- - Cours de rétinite à CMV [cytomégalovirus], VIH positif – B20†, H32.0*, B25.88
- - Déchirure rétinienne – H33.0
- - Rhégmotogène
- - - Autosomique dominant – H33.0
- - - - H33.0
- - SAI – H33.2
- - Sans déchirure de la rétine – H33.2
- - - Vitreo-rétinopathie proliférante avec H33.4
- - Rétiniens – Autres H33.5
- - Séreux de la rétine – H33.2
- - Sous-cutané
- - Abdomen – S30.86
- - Bassin – S30.86
- - Cou – S10.96
- - Fermé – lésion traumatique superficiel
- - - Abdomen, des lombes et du bassin: S30.86
- - - Cheville et du pied: S90.86
- - - Épaule et du bras: S40.86
- - - Hanche et de la cuisse: S70.86
- - - Jambe: S80.86
- - - Poignet et de la main: S60.86
- - - Lombes – S30.86
- - - Paroi thoracique
- - - Antérieure – S20.36
- - - Postérieure – S20.46
- - - - S20.86
- - - Région costale – S20.86
- - - Sein – S20.16
- - - Thorax postérieur – S20.41
- - - Traction de la rétine – H33.4
- - Tractionnel
- - Cours rétinopathie diabétique
- - - Diabète sucré de type 1 – E10.30†, H36.0*
- - - Diabète sucré de type 2 – E11.30†, H36.0*
- - - Rétinopathie diabétique – E14.30†, H36.0*
- - -

Décollement – suite

- - - suite
- - Cicatrices chorio-réiniennes après traitement chirurgical du H59.8
- - Déchirure
- - - Fer à cheval de la rétine, sans H33.3
- - - Rétiniennes sans H33.3
- - - Opércule rétinien sans H33.3
- - - Trou rond de la rétine, sans H33.3

Décompensation

- Cardiaque syphilitique – A52.0†, I52.0*
- Greffe de cornée de l'œil – T86.83
- Hépatique – K72.9

Décompression] – Maladie des caissons [maladie de la T70.3**Découragement et apathie – R45.3****Découvert**

- Cadavre – R98
- Corps – Trichophytie des parties B35.4
- ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen – Infarctus du myocarde: ancien I25.2
- Fortuite d'un cadavre, sans cause apparente de décès – R98

DECR – Encéphalopathie progressive avec leucodystrophie par déficit en G31.81**Décrit**

- Ainsi –
- - Athérosclérose cardio-vasculaire, I25.0
- - Mort cardiaque subite, I46.1
- - Delirium non surajouté à une démence, ainsi F05.0

Décubitus

- Stade
- - 1 – Ulcère de L89.0
- - 2 – Ulcère de L89.1
- - 3 – Ulcère de L89.2
- - 4 – Ulcère de L89.3
- - Escarre (de L89)

Dedicator of cytokinesis 2] – Déficit immunitaire combiné par déficit en DOCK2 [D81.8**Dédifférencié**

v./v.a. Liposarcome différencié

Dédoublément

- Estomac – Q40.2
- Œsophage – Q39.8
- Vagin – Q52.1

Déefférentation motrice] – Locked-in syndrome [syndrome de G83.5**Défaillance**

- Cardiaque après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque – I97.1
- Multisystémique – Syndrome d'anasarque-acidose lactique-anémie sidérolastique-Q87.8

Défaillante – Hygiène personnelle Z91.8

Défaut

- Amidation → Insuffisance en acides biliaires- CoA ligase et *K76.8*
- Biosynthèse associé à GPAA1 → *E88.8*
- Captation de la carnitine cellulaire → *E71.3*
- Complet du septum atrio-ventriculaire → *Q21.2*
- Congénital
 - Bassinet rénal → *Q63.8*
 - Diaphragme, avec éventration → *Q79.1*
 - Partie
 - Cortex cérébral → *Q04.8*
 - Substance cérébrale → *Q04.3*
- Cytotoxicité spontanée des cellules Natural Killer → Déficit immunitaire primaire autosomique récessif avec un *D84.8*
- Dégradation glycoprotéine →
 - *E77.1*
- Éducation → Pression parentale inappropriée et autres *Z62*
- Empreinte région 11p15 → Syndrome
 - Beckwith-Wiedemann dû à un *Q87.3*
 - Silver-Russell dû à un *Q87.1*
- Fermeture du tube neural → Syndrome de cataracte-cardiopathie congénitale- *Q87.0*
- Fission mitochondrial peroxysomale
 - Associé
 - DNM1L → Encéphalopathie par *G31.81*
 - MFF → Encéphalopathie par *G31.81*
 - → Encéphalopathie par *G31.81*
- Immunité cellulaire → *D84.8*
- Métabolisme
 - Cofacteur cobalamine → Homocystinurie due à un *E72.1*
 - Cuivre → Maladie de Charcot-Marie-Tooth axonale autosomique récessive due à un *G60.0*
- Myocarde → *I51.5*
- Osseux → Fracture ouverte de la mandibule avec *S02.60, S01.871*
- Parole → *R47.8*
- Pigmentation → Syndrome de dysplasie osseuse terminale- *Q87.2*
- Réfraction → Syndrome de dysplasie pilodentaire avec *Q82.8, H52.7*
- Remplissage
 - Rein → *R93.4*
 - Uretère → *R93.4*
 - Vessie → *R93.4*
- Réparation de l'ADN → Ataxie cérébelleuse avec *G11.3*
- Sécrétion
 - Parathormone → Hypoparathyroïdie secondaire due à un *E20.8*
 - Plaquettaire → Thrombocytopenie autosomique dominante avec *D69.41*
 - PTH → Hypoparathyroïdie isolée familiale par *E20.8*
- Segmentation avec scoliose → Synostose d'hémivertèbres ou *Q76.3*

Défaut –suite

- Septal
 - Atrio-ventriculaire intermédiaire → *Q21.2*
 - Auriculaire
 - Type sinus venosus → ASD [*Q21.1*
 - → Dysplasie lymphatique généralisée associée à EPHB4 avec *Q82.09, Q21.1*
- Septum cardiaque → Syndrome d'hypotonie sévère-retard de développement psychomoteur-strabisme- *Q87.8*
- Synthèse
 - Acide biliaire
 - Cholestase et malabsorption → *K76.8*
 - → Malabsorption idiopathique par *K90.8*
 - Protéine
 - Codées par l'ADN mitochondrial → Insuffisance hépatique infantile aiguë par *K72.0*
 - Mitochondriales → Maladie mitochondriale par *E88.8*
- Transformation post-traductionnelle des enzymes lysosomiaux → *E77.0*
- Transport
 - Glutamate-aspartate → *E72.0*
 - Lactate → Myopathie métabolique par *E74.8†, G73.6**
- Transporteur de carnitine à travers la membrane plasmique → *E71.3*
- Tympan → *H72.9*
- Usage →
 - Amblyopie: par *H53.0*
 - Nystagmus (de): *H55*
- Zone pellucide → Infertilité féminine par *N97.8*

Défécation

- Douleuruse → *R19.88*
- →
- Constipation lors d'un trouble de la *K59.01*
- Trouble de la *K59.8*

Défectueux

- Hormone androgène testiculaire SAI → Biosynthèse *E29.1*
- Trachéostome → Fonctionnement *J95.0*
- →
- Alimentation *Z59*
- Hygiène personnelle très *R46.0*

Défenses immunitaires – Faiblesse des

- *D89.9*

Déférent

v./v.a. Canal déférent

Déférentite

- Gonorrhéique → *A54.2†, N51.8**
- Tuberculeuse → *A18.1†, N51.8**
- → *N49.1*

Défibrillateur

- Cardiaque
 - Implanté → Adaptation et manipulation d'un *Z45.01*
 - → Présence de: *Z95.0*

Défibrillateur –suite

- Thérapie de resynchronisation cardiaque → Présence de: *Z95.0*

Défibrination

- Fœtus ou du nouveau-né → Syndrome de *P60*
- Hémorragie pendant l'accouchement → Syndrome de *O67.0*
- Sans précision → Syndrome de *D65.9*
- Survenant après les états classés en O00-O07 → Syndrome de *O08.1*
- →
- Glomérulonéphrite au cours de syndrome de *D65.9†, N08.2**
- Maladie glomérulaire au cours de syndrome de *D65.9†, N08.2**

Déficiência

- Facteur
 - Coagulation, n.c.a. → *D68.28*
 - Hageman → *D68.25*
- Glyceraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase → Anémie due à une *D55.2*
- Motrice et intellectuelle sévères-surdité neurosensorielle-dystonie → Syndrome de *Q87.8*
- NGLY1 → Anomalie congénitale de la biosynthèse des glycoprotéines induite par *E77.8*
- Organique de la puissance sexuelle → *N48.4*
- Phosphoribosylaminoimidazole carboxylase → *E79.8*

Déficiência intellectuelle

- Absence de fibres sensibles myélinisées de gros calibre → Neuropathie héréditaire avec surdité, *G60.0*
- Acromicrie-ménopause prématurée → Syndrome de polyneuropathie- *Q87.8*
- Amaurose congénitale de Leber → Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire-surdité neurosensorielle- *Q87.1*
- Aphasie expressive-dysmorphie faciale → Syndrome de *Q87.0*
- Arythmie cardiaque associé à GNB5 → Syndrome de *Q87.8*
- Associé
 - DYRK1A → Syndrome de *Q87.0*
 - EGF → Hypomagnésémie primaire avec *E83.4, F79.9*
 - MED13L → Syndrome de *Q87.0*
 - SMARCA2 → Syndrome de blépharophimosis- *Q87.0*
 - TBCK → Syndrome de *Q87.8*
- Atresie anale-uropathie → Syndrome de cataracte- *Q87.8*
- Atrophie optique anomalie cutané → Syndrome
 - Ataxie cérébelleuse- *G11.1*
 - CAMOS [ataxie cérébelleuse, *G11.1*
- Autisme
 - Apraxie de la parole-dysmorphie cranio-faciale → Syndrome de *Q87.0*
 - → Syndrome de macrocéphalie- *Q87.0*

Déficience intellectuelle –suite

- Autosomique
- Dominante-anomalies cranio-faciales-hypotonie-cardiopathie → Syndrome de *Q87.8*
- Récessif → Syndrome marfanoïde- *Q87.8*
- Brachydactylie → Syndrome de Pierre Robin- *Q87.0*
- Calvitie-luxation de la rotule-acromicrie → Syndrome de *Q87.8*
- Cardiopathie
- Congénitale-petite taille-laxité ligamentaire → Syndrome de *Q87.1*
- → Syndrome de microcéphalie-épilepsie- *Q87.8*
- Cataracte-cyphose → Syndrome de *Q87.8*
- Chondrodysplasie associé à Q87.1 → Syndrome de *Q87.1*
- Colobome et micrognathie → Syndrome d'agénésie du corps calleux avec *Q87.8*
- Déficit de WWOX → Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique dominante-épilepsie- *G11.1*
- Dysmorphie
- Cranio-facial
- Cryptorchidie → Syndrome de *Q87.0*
- Hypogonadisme-diabète sucré → Syndrome de *Q87.0*
- Facial
- Anomalies des mains → Syndrome de *Q87.0*
- Haploinsuffisance de SETD5 → Syndrome de *Q87.0*
- Malformations cardiaques congénitales associé à CDK13 → Syndrome de retard de développement- *Q87.0*
- Reflux gastro-œsophagien associé à STAG1 → Syndrome de *Q87.0*
- → Syndrome
- Encéphalopathie épileptique infantile précoce-cécité corticale- *G40.4*
- Microcéphalie
- Hypoplasie du corps calleux- *Q87.0*
- Petite taille- *Q87.1*
- → Syndrome d'arachnodactylie- *Q87.8*
- Épilepsie
- Lié à l'X → Syndrome de spasticité- *G40.4*
- Macrocéphalie-obésité → Syndrome de *Q87.8*
- → Syndrome
- Extrapyramidal- *Q87.8*
- Pachygyrie- *Q04.3*
- Faiblesse musculaire-petite taille-dysmorphie faciale → Syndrome de *Q87.1*
- Grave non syndromique autosomique dominante → *F72.9*
- Hépatopathie → Syndrome de retard de croissance- *Q87.8*
- Hydroxylisurine → Syndrome de convulsions- *E72.3*
- Hyperkératose palmoplantaire → Syndrome de paraplégie- *Q87.8*

Déficience intellectuelle –suite

- Hypogonadisme hypergonadotrope → Syndrome d'alopecie- *Q87.8*
- Hypoplasie cérébelleuse-dysplasie spondylo-épiphysaire → Syndrome de *Q87.8*
- Hypoplasie du corps calleux et appendices pré-auriculaires → Syndrome de *Q87.8*
- Hypotonie-brachycéphalie-sténose du pylore-cryptorchidie → Syndrome de *Q87.0*
- Langue scrotale → Syndrome d'ophtalmoplégie- *Q87.8*
- Légère non syndromique autosomique dominante → *F70.9*
- Lésions de la substance blanche → Syndrome de neurodégénération infantile-spasticité progressive- *G31.88*
- Lié
- A l'X → Syndrome d'anomalies squelettiques- *Q87.5*
- X
- Acromégalie-hyperactivité → Syndrome de *Q87.8*
- Agénésie du corps calleux-quadruparésie spastique → Syndrome de *Q87.8*
- Alacrimie-achalasia → Syndrome de *Q87.8*
- Associé à CLCN4 → Syndrome de *Q87.8*
- Cardiomégalie-insuffisance cardiaque congénitale → Syndrome de *Q87.8*
- Cubitus valgus-dysmorphie → Syndrome de *Q87.8*
- Dysmorphie-atrophie cérébrale → Syndrome de *Q87.8*
- Épilepsie
- Contracture progressive des articulations-dysmorphie → Syndrome de *Q87.8*
- Psoriasis → Syndrome de *Q87.8*
- Hypogammaglobulinémie-détérioration neurologique progressive → Syndrome de *Q87.8*
- Hypogonadisme-ichtyose-obésité-petite taille → Syndrome de *Q87.8*
- Hypoplasie cérébelleuse → Syndrome de *Q87.8*
- Hypotonie
- Anomalie du mouvement → Syndrome de *Q87.8*
- Dysmorphie faciale-comportement agressif → Syndrome de *Q87.8*
- Limité à la femme → Syndrome de dysmorphie faciale-petite taille-atrésie des choanes- *Q87.0*
- Macrocéphalie-emacroorchidie → Syndrome de *Q87.8*
- Malformation de Dandy-Walker-anomalies des ganglions de la base-convulsions → Syndrome de *Q87.8*
- Microcéphalie-malformation corticale-habitus mince → Syndrome de *Q87.8*
- Mutations de GRIA3 → *Q87.8*
- Petite taille-surpoids → Syndrome de *Q87.8*
- Psychose-macroorchidie → Syndrome de *Q87.8*

Déficience intellectuelle –suite

- Lié –suite
- X –suite
- Rétinite pigmentaire → Syndrome de *Q87.8*
- Spasticité des membres-dystrophie de la rétine-diabète insipide → Syndrome de *Q87.8*
- Syndrome cranio-facio-squelettique → Syndrome de *Q87.8*
- Syndromique
- Associée à KDM5C → *Q87.8*
- Type
- 7 → *Q87.8*
- 10 → *G25.5*
- Claes-Jensen → *Q87.8*
- Type
- Abidi → *Q87.8*
- Armfield → *Q87.8*
- Brooks → *Q87.8*
- Cantagrel → *Q87.8*
- Cilliers → *Q87.8*
- Golabi-Ito-Hall → *Q87.8*
- Hedera → *Q87.8*
- Kroes → *Q87.8*
- Lubs → Syndrome de *Q87.8*
- Miles-Carpenter → *Q87.8*
- Najm → *Q87.8*
- Nascimento → *Q87.8*
- Pai → *Q87.8*
- Porteous → *Q87.8*
- Schimke → *Q87.8*
- Seemanova → *Q87.8*
- Shashi → *Q87.8*
- Shrimpton → *Q87.8*
- Siderius → *Q87.8*
- Stevenson → *Q87.8*
- Stocco Dos Santos → *Q87.8*
- Stoll → *Q87.8*
- Sutherland-Haan → *Q87.8*
- Turner → *Q87.8*
- Van Esch → *Q87.8*
- Wilson → *Q87.8*
- →
- Alpha-thalassémie- *D56.0*
- Syndrome
- Marfanoïde avec *Q87.8, F79.9*
- Surdité- *Q87.8*
- Macrocéphalie
- Hypotonie-troubles du comportement → Syndrome de *Q87.8*
- Non-compaction ventriculaire gauche → Syndrome de *Q87.0*
- Malformation
- Cérébro-cérébelleuse → Syndrome d'épilepsie focale- *Q04.8*

Déficiência intellectuelle –suite

- Malformation –suite
- Système nerveux central – Syndrome de dysplasie ectodermique- *Q87.8*
- Microcéphalie congénitale-dystonie-anémie-retard de croissance – Syndrome CIMDAG [hypoplasie cérébelleuse- *Q87.8*
- Modéré
- Diabète juvénile – Syndrome de microcéphalie- *Q87.1*
- – Syndrome de micrognathie-infections récurrentes-troubles du comportement- *Q87.0*
- Mouvements hyperkinétiques-ataxie tronculaire – Syndrome de *Q87.8*
- Moyenne non syndromique autosomique dominante – *F71.9*
- Mutation ponctuelle de DYRK1A – Syndrome de *Q87.0*
- Myopathie-petite taille-hypogonadisme hypogonadotrophique – Syndrome de *Q87.1*
- Nanisme
- Anomalie rénale – Syndrome d'ichtyose- *Q87.1*
- – Syndrome d'aplasie médullaire- *Q87.1*
- Non syndromique
- Autosomique
- Dominante – *F79.9*
- Récessive – *F79.9*
- Liée à l'X – *F79.9*
- Nystagmus-obésité – Syndrome de paraplégie spastique- *G11.4*
- Obésité
- Malformations cérébrales-dysmorphie faciale – Syndrome de *Q87.0*
- Prognathisme-anomalies oculaires et cutanées – Syndrome de *Q87.8*
- Tronc-dystrophie rétinienne-micropénis] – Syndrome MORM [*Q87.8*
- – Syndrome
- Aniridie-ptosis- *Q87.8*
- Hypomagnésémie primaire-crisés généralisées- *Q87.8*
- Paralysie cérébrale athétosique – Syndrome de microbrachycéphalie sévère- *Q87.0*
- Petite taille
- Hypertélorisme – Syndrome de *Q87.8*
- Liée à l'X – Syndrome de microphtalmie colobomateuse-microcéphalie- *Q87.1*
- – Syndrome
- Goniodysgénésie- *Q87.8*
- Polydactylie préaxiale-colobome- *Q87.2*
- Polydactylie – Syndrome de cécité corticale- *Q87.8*
- Profond non syndromique autosomique dominante – *F73.9*
- Récessive-dysfonctionnement moteur-contractions articulaires multiples – Syndrome de *Q87.8*
- Retard de développement
- Globale-dysmorphie faciale-appendice caudal – Syndrome de *Q87.8*

Déficiência intellectuelle –suite

- Retard de développement –suite
- Hypertrophie gingival – Syndrome
- Dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie- *Q87.0*
- FHEIG [dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie- *Q87.0*
- Rétinite pigmentaire – Syndrome de tétraplégie spastique- *Q87.8*
- Sévère
- Agénésie du corps calleux-dysmorphie faciale-ataxie cérébelleuse – Syndrome de *Q87.0*
- Anomalies congénitales multiples associées à SETD2 – Syndrome de microcéphalie- *Q87.8*
- Diplégie spastique progressive – Syndrome de *Q87.2*
- Dysmorphie faciale associée à CCNK – Syndrome de trouble neurodéveloppemental- *Q87.0*
- Épilepsie-anomalies anales-hypoplasie des phalanges – Syndrome de *Q87.8*
- Hypotonie-strabisme-traités grossiers du visage-planovalgus – Syndrome de *Q87.8*
- Liée à l'X type Gustavson – *Q87.8*
- Paraplégie spastique progressive – *G11.4*
- Petite taille-troubles du comportement-dysmorphie faciale – Syndrome de *Q87.8*
- Trouble du langage-strabisme-visage grimaçant-doigts longs – Syndrome de *Q87.8*
-
- Analgésie congénitale avec *G90.88, F72.9*
- Syndrome de craniosynostose-microrétrognathie- *Q87.8*
- Strabisme – Syndrome de *Q87.8*
- Surdité
- Hypogénitalisme – Syndrome de rétinite pigmentaire- *Q87.8*
- Neurosensorielle-épilepsie-tonus musculaire anormal – Syndrome de microcéphalie- *Q87.8*
- – Syndrome
- Dysostose métaphysaire- *Q87.2*
- Lipodystrophie- *Q87.8*
- Syndromique associée à IQSEC2 – *Q87.8*
- Tétraplégie spastique – Syndrome d'ichtyose congénitale- *Q87.8*
- Trouble
- Comportement – Syndrome de tremblement essentiel progressif-trouble sévère du langage-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- Sévère du langage-dysmorphie modérée – Syndrome de *Q87.0*
- Spectre de l'autisme associés à GRIN2B – Retard de développement, *F84.1*
- Type
- Birk-Barel – *Q87.8*
- Finnois – Syndrome d'épilepsie- *E75.4*
- Lopes – Hypotrichose- *Q87.0*

Déficiência intellectuelle –suite

- Type –suite
- Maat-Kievit-Brunner – Syndrome de blépharophimosis- *Q87.8*
- Mietens-Weber – *Q87.2*
- Verloes – Syndrome de blépharophimosis- *Q87.8*
-
- Ataxie cérébelleuse non progressive avec *G11.0*
- Dystrophie musculaire congénital
- *G71.2*
- Sans *G71.2*
- Syndrome
- Alopécie
- *Q87.8*
- Contractures-nanisme- *Q87.8*
- Épilepsie-pyorrhée- *Q87.8*
- Aphonie-surdité-dystrophie rétinienne-gros orteil bifide- *Q87.0*
- Arachnodactylie-ossification anormale- *Q87.8*
- Ataxie cérébelleuse non progressive- *G11.8*
- CAHMR [cataracte-hypertrichose- *Q87.8*
- Craniosynostose-cardiopathie congénitale- *Q87.8*
- Cryptorchidie-arachnodactylie- *Q87.8*
- Cubitus court-dysmorphie faciale-hypotonie musculaire- *Q87.0*
- Dentinogenèse imparfaite-petite taille-surdité- *Q87.8*
- Dysostose spondylo-costale-hypospadias- *Q87.1*
- Dysplasie cranio-faciale-petite taille-anomalies ectodermiques- *Q87.0*
- Dysplasie mésomélique-anomalies digitales- *Q87.5*
- Dysplasie spondylo-épiméphysaire progressive-petite taille-quatrième métatarsien court- *Q87.1*
- Fibrose hépatique-kystes rénaux- *Q87.0*
- Hypogonadisme-prolapsus de la valve mitrale- *Q87.8*
- Hypohidrose-hypoplasie de l'émail-kératodermie palmoplantaire- *Q87.8*
- Hypomagnésémie primaire-épilepsie réfractaire- *E83.4*
- Hypoplasie
- Cubitus- *Q87.2*
- Substance blanche-agénésie du corps calleux- *Q04.8*
- Microcéphalie
- Corps calleux fin- *Q87.8*
- Hypoplasie du corps calleux et vermis cérébelleux-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- Post-natale-hypotonie infantile-diplégie spastique-dysarthrie- *Q87.8*
- Surdité- *Q87.8*
- Microptalmie
- Ankyloblépharon- *Q11.2*

Déficience intellectuelle –suite

- - -suite
- - Syndrome –suite
- - - Microphthalmie –suite
- - - - Colobomateuse-obésité-hypogonadisme- Q87.8
- - - Ostéogénèse imparfaite-rétinopathie-épilepsie- Q87.8
- - - Ostéolyse distale-petite taille- Q87.1
- - - Paralysie du larynx- J38.00
- - - Paraplégie spastique-glaucome- G11.4
- - - Parkinsonisme précoce- G23.8
- - - Polydactylie postaxiale- Q87.2
- - - Protrusion maxillaire antérieure-strabisme- Q87.8
- - - Retard de croissance sévère-strabisme-mélanocytose dermique congénitale- Q87.8
- - - Retard global de développement-anomalies neuro-ophtalmologiques-épilepsie- Q87.8
- - - Rétinite pigmentaire-cataracte juvénile-petite taille- Q87.1

Déficit

v./v.a. Type de maladie

Défiguration due à des cicatrices – L90.5**Défilé cervico-thoracique – Syndrome du G54.0****Définissant le SIDA) – Présente de maladies indicatrices du SIDA (maladies U60.3!****Deformans**

- Alkaptonurica – Osteoarthrosis E70.2†, M36.8*
- Cours de tumeur maligne de l'os – Osteodystrophia C41.9†, M90.69*

Déformante

- Juvénile – Hyperostose corticale M88.99
- Oblitérante – Endartérite: I70
- Progressive – Dystonie G24.1
- Tibia – Ostéochondrose M92.5
- - -
- - Arthropathie syphilitique A52.1†, M14.69*
- - Dystonie musculaire G24.1
- - Polypose rhino-sinusienne J33.1

Déformation

- Acquis
- - Auriculaire – H61.1
- - Bassin – M95.5
- - Cheville
- - - Pied – Autres M21.68
- - - - M21.68
- - Cou – M95.3
- - Gros orteil – Autres M20.3
- - Membre, sans précision – M21.9
- - Nez – M95.0
- - Orteil(s) – Autres M20.5
- - Pancréas – K86.88
- - Pavillon de l'oreille – H61.1

Déformation –suite

- Acquis –suite
- - Précisées du système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif – Autres M95.8
- - S) d'(es) orteil(s), sans précision – M20.6
- - Système ostéo-articulaire, des muscles et du tissu conjonctif, sans précision – M95.9
- - Tête – Autres M95.2
- - Thorax et des côtes – M95.4
- - Appareil urinaire SAI – congénitale: Q64.9
- - Boutonnière et en col de cygne – M20.0
- - Colonne vertébrale due à la tuberculose – A18.0†, M49.09*
- - Congénital
- - Doigt –
- - - Q68.1
- - - Pouce NCA – Q68.1
- - - Rate – Q89.08
- - - Cornée – Autres H18.7
- - - Doigt(s) – M20.0
- - - Flexion – M21.2
- - - Hanche due à une ostéochondrite juvénile antérieure – M91.2
- - - Orbite – H05.3
- - - Oreille – Autres Q17.3
- - - Pelvienne – Dystocie due à une O65.0
- - - Précis
- - - Membres – Autres M21.8
- - - - Autres dorsopathies avec M43.8
- - - SAI
- - - Téguments/phanères SAI – Q84.9
- - - - congénitale: Q89.9
- - - Sans précision – Dorsopathie avec M43.9
- - - Syphilitique
- - - Tardive du nez – A52.7†, J99.8*
- - - Tibia en lame de sabre – A50.5†, M90.26*
- - - Valgus, non classée ailleurs – M21.0
- - - Varus, non classée ailleurs – M21.1

Déformée en forme de pelle – Incisive K00.2**Dégénératif**

v./v.a. Type de maladie

Dégénérescence

- Amyloïde
- - Moelle épinière – E85.4†, G32.8*
- - Système nerveux – E85.4†, G99.8*
- - Artérielle – I70
- - Artériovasculaire – I70
- - Capillaire amyloïde – E85.8†, I79.8*
- - Cérébelleux (cérébelleuse) héréditaire – G11.9
- - Cérébello-rétinienne infantile – G31.88
- - Cérébro-vasculaire – I67.9†, G32.8*
- - Choriorétinienne péripapillaire hélicoïdale – H31.2
- - Choroidienne – H31.1

Dégénérescence –suite

- Cochléo-sacculaire-cataracte – Syndrome de H90.5†, H28.2*
- Cœur myocarde
- - Graisseuse – I51.5
- - Sénile – I51.5
- Combiné
- - Moelle épinière NCA – Anémie avec D51.0†, G32.0*
- - Subaigu moelle épinière cours
- - - Carence en vitamine B12 – E53.8†, G32.0*
- - - Maladies classées ailleurs – G32.0*
- - Congénital
- - Cerveau chez l'enfant – Q04.9
- - Labyrinthe avec atteinte de l'audition – Q16.5
- - Cornée – H18.4
- - Corps vitré – H43.8
- - Corticobasale [DCB] – G31.0†, F02.0*
- - Discale – Radiculite due à une M51.1†, G55.1*
- - Facettes articulaires – M47
- - Familiale du neurone moteur – G12.2
- - Ganglions de la base de l'enfant – Syndrome de G23.8
- - Globe oculaire – H44.5
- - Hépatocytes – K76.8
- - Hépatolenticulaire
- - - Wilson – E83.0
- - - - E83.0
- - - - Maladie de Wilson [E83.0
- - Hépatolenticulaire – Démence au cours de E83.0†, F02.8*
- - Iris (pigmentaire) – H21.2
- - Macula
- - Lié âge
- - - Humide – H35.30
- - - Néovasculaire – H35.30
- - - Pôle postérieur – Autres H35.38
- - Maladie fibrokystique du rein – Q61.8
- - Marginal
- - - Pellucide – H18.4
- - - Terrien – H18.4
- - Media artérielle – I70.29
- - Ménisque – M23.3
- - Mönckeberg – I70.29
- - Multisystématisée – G23.2
- - Murale du cœur – I51.5
- - Myocarde – I51.5
- - Nerf optique – H47.0
- - Neuronale progressive de l'enfant avec maladie du foie – G31.88
- - - Olivo-ponto-cérébelleuse
- - - Familiale – G23.3
- - - Héréditaire – G23.3

Dégénérescence – suite

- Pallidale pigmentaire – G23.0
- Pancréas – K86.88
- Partie irienne de la rétine – H21.2
- Pulpaire – K04.2
- Rebord pupillaire – H21.2
- Rein polykystique de type adulte – Q61.2
- Spinocérébelleuse-dystrophie cornéenne – Syndrome de G11.9, H18.5
- Striatonigrique – G23.2
- Syphilitique du myocarde – A52.0†, I52.0*
- Système nerveux liée à l'alcool – G31.2
- Tapéto-rétinien – Syndrome
 - Ataxie- G11.9, H35.5
 - Hypoplasie cérébelleuse- Q04.3
- Tuberculeuse de la moelle épinière – A17.8†, G07*
- Tunique intermédiaire artérielle – I70.29
- Vasculaire – I70
- Vitréo-rétinien
 - Flocons de neige – H35.5
 - Wagner – H35.5

Dégénérescence cérébelleuse

- Acquis – G31.9
- Alcoolique – G31.2
- Paranéoplasique – C80.9†, G32.8*
- → Syndrome d'ichtyose-hépatosplénomégalie- Q87.8

Dégénérescence cérébrale

- Alcoolique – G31.2
- Artériosclérotique – I67.2†, G32.8*
- Bérébéri – E51.1†, G32.8*
- Cours
 - Carence en vitamine B12 – E53.8†, G32.8*
 - Lipidose
 - Cérébrale – E75.4†, G32.8*
 - Généralisée – E75.6†, G32.8*
 - Maladie
 - Anderson-Fabry – E75.2†, G32.8*
 - Niemann-Pick – E75.2†, G32.8*
 - Vaisseaux cérébraux – I67.9†, G32.8*
 - Mucopolysaccharidose – E76.3†, G32.8*
 - Myxœdème – E03.9†, G32.8*
 - Sphingolipidose – E75.3†, G32.8*
 - Syndrome
 - Gaucher – E75.2†, G32.8*
 - Hunter – E76.1†, G32.8*
 - Tumeur NCA – D48.9†, G32.8*
- Sénile, non classée ailleurs – G31.1

Dégénérescence des disques

- Intervertébral
- Cervical
 - Myélopathie – M50.0†, G99.2*
 - Névrite – M50.1†, G55.1*
 - Radiculopathie – M50.1†, G55.1*

Dégénérescence des disques – suite

- Intervertébral – suite
 - Lombaires avec myélopathie – M51.0†, G99.2*
 - Thoraciques avec radiculopathie – M51.1†, G55.1*
 - → Myélopathie avec M51.0†, G99.2*
 - Névrite – M51.1†, G55.1*
 - Radiculopathie – M51.1†, G55.1*
- Dégénérescence graisseuse**
- Alcoolique du foie – K70.0
 - Foie, non classée ailleurs – K76.0
 - Rein
 - Diabète sucré de type 1 – E10.20†, N29.8*
 - Diabète sucré de type 2 – E11.20†, N29.8*
 - → E14.20†, N29.8*

Dégénérescence maculaire

- Juvénile – Hypotrichose avec Q87.8
- Liée à l'âge, sèche – H35.31
- Vitelliforme de l'adulte – H35.5

Dégénérescence rétinienne

- Apparition tardive autosomique dominante – H35.5
- Entrecroisée – H35.4
- Microcystoïde – H35.4
- Microphthalmie-glaucome – Syndrome de H35.5†, H42.8*, Q11.2
- Palissade – H35.4
- Pavimenteuse – H35.4
- Périphérique – H35.4
- Réticulaire – H35.4
- SAI – H35.4

Déglutition

- Anormale – Malocclusion due à: K07.5
- SAI – Troubles de la R13.9
- Sang maternel –
- Hématémèse et mélæna néonataux dus à une P78.2
- Ictère néonatal dû à une P58.5

Degos

v./v.a. Dowling-Degos

Degos-Delort-Tricot – Syndrome de 177.88**Dégradation glycoprotéine – Défaut**

- E77.1

DEH – Q82.4**Déhiscence**

- Canal semi-circulaire – Syndrome de H83.8
- Plaie opératoire – T81.3

Déhydrocholestérol réductase – Déficit en 7-Q87.1**Dejerine**

v./v.a. Landouzy-Dejerine

- Klumpke due à un traumatisme obstétrical – Paralyse de P14.1

Déjerine

- Sottas – Maladie de: G60.0
- Thomas – Atrophie de G23.3

Del(5q) – Syndrome myélodysplasique

- Associé à une anomalie chromosomique isolée D46.6
- Délétion isolée du chromosome 5 [D46.6

Délaissement et abandon – T74.0**Délétion**

- 1p36 –
 - - Q93.5
 - - Syndrome de Q93.5
 - 15q11q13 d'origine paternelle – Syndrome de Prader-Willi dû à une Q87.1
 - 22q13 – Q93.5
 - ADN mitochondrial associée à DNA2 – Syndrome de G71.3
 - Autosomes
 - Sans précision – Q93.9
 - → Autres Q93.8
 - Bialléliques dans le cluster de gènes ATAD3 – Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie-insuffisance respiratoire dû à des Q04.3
 - Bras court chromosome
 - 4 – Q93.3
 - 5 –
 - Q93.4
 - Syndrome de D46.6
 - Distal
 - 3p – Q93.5
 - 17q – Q93.5
 - Intragénique de NF1 – Neurofibromatose type 1 par mutation ou Q85.0
 - Inversée 8p – Syndrome de duplication/ Q92.5
 - Isolée du chromosome 5 [del(5q)] – Syndrome myélodysplasique avec D46.6
 - Partiel
 - Bras court chromosome
 - 4 – Q93.3
 - 5 – Q93.4
 - Chromosome – Autres Q93.5
 - Réarrangements complexes – Q93.7
 - Subtélomérique 1p36 – Q93.5
 - Vues seulement à la prométaphase – Q93.6
- Délibéré**
- E) – Empoisonnement ou lésion auto-infligé(e) X84.9!
 - Suicide) par moyens non précisés – Effets non précisés de: lésion auto-infligée T76
 - → Lésion auto-infligée X84.9!
- Délibérément – Accident de véhicule à moteur causé Y09.9!**
- Délinquance «de groupe» – F91.2**
- Délirant**
- États délirants et hallucinatoires d'origine organique – États F06.2
 - Hallucinatoires d'origine organique – États délirants et états F06.2
 - Induit – Trouble F24

Délirant – suite

- Organique [d'allure schizophrénique] – Trouble *F06.2*
- Persistant, sans précision – Trouble *F22.9*
- Persistants – Autres troubles *F22.8*
- Sans symptômes schizophréniques ou sans précision – Bouffée *F23.0*
- Symptômes schizophréniques – Bouffée *F23.1*
- -
- - Dymorphophobie
- - - *F22.8*
- - - Non *F45.2*
- - Trouble
- - - *F22.0*
- - - Psychotique aigu, essentiellement *F23.3*

Délire

- Anticholinergique – *T44.3*
- Postopératoire – *F05.8*
- Relation des sensitifs – *F22.0*

Delirium

- Non surajouté à une démence, ainsi décrit – *F05.0*
- Origine mixte – *F05.8*
- Sans précision – *F05.9*
- Surajouté à une démence – *F05.1*
- - Autres formes de *F05.8*

Délits commis en bande – *F91.2***Délivrance**

- Troisième période) – Hémorragie de la *O72.0*
- - Hémorragie (du): consécutive à la *O72.1*

Delleman – **Syndrome de** *Q87.8***Delort**

v./v.a. Degos-Delort-Tricot

Delta

v./v.a. Agent delta

- Bêta-thalassémie – *D56.2*
- -
- - Déficit
- - - Granules alpha et *D69.1*
- - - Isolé de stockage des granules plaquettaires *D69.1*
- - Lymphome T cutané primitif de phénotype TCR gamma/ *C84.5*

Delta-aminolévulinatase – **Porphyrie par déficit en** *E80.2***Delta-sarcoglycane** – **Dystrophie musculaire des ceintures par déficit en** *G71.0***Delta-sarcoglycanopathie** – *G71.0***Deltoïde** – **Entorse et foulure de la cheville: Ligament** *S93.41***Demande**

- Autorités – Examen psychiatrique général à la *Z04.8*
- Expertise – *Z04.8*

Démangeaison SAI – *L29.9***Démarche**

- Ataxique – *R26.0*

Démarche – suite

- Ébrieuse – *R26.0*
- Instable
- - SAI – *R26.8*
- - - Retard de développement avec trouble du spectre de l'autisme et *F84.1, R26.8*
- - Motilité, autres et non précisées – Anomalies de la *R26.8*
- - Paralytique – *R26.1*
- - Spastique – *R26.1*

Démence

v./v.a. SIDA-démence

- Ainsi décrit – Delirium non surajouté à une *F05.0*
- Alzheimer – *G30.9†, F00.9**
- Artériopathique – *F01*
- Atypique, de type Alzheimer – *F00.2**
- Binswanger – *F01.2*
- Blessure cranio-cérébrale – *T90.9†, F02.8**
- Cérébrale frontale – *G31.0†, F02.0**
- Chorée de Huntington – *F02.2**
- Corps de Lewy – *G31.82†, F02.8**
- Cours
- - Atrophie cérébrale
- - - Circonscrite – *G31.0†, F02.0**
- - - Présénile – *G31.88†, F02.8**
- - Carence
- - - Acide nicotinique – *E52†, F02.8**
- - - Vitamine B12 – *E53.8†, F02.8**
- - Dégénérescence hépatolenticulaire – *E83.0†, F02.8**
- - Encéphalopathie – *G93.4†, F02.8**
- - Hypercalcémie – *E83.58†, F02.8**
- - Hypothyroïdie acquis
- - - Due à une carence en iode – *E01.8†, F02.8**
- - - - *E03.9†, F02.8**
- - Intoxication au dioxyde de carbone – *T58†, F02.8**
- - Lupus érythémateux disséminé – *M32.1†, F02.8**
- - Maladie
- - - Alzheimer – *G30.9†, F00.9**
- - - Parkinson – *G20.90†, F02.3**
- - - Wilson – *E83.0†, F02.8**
- - Maladies classées ailleurs – *F02.8**
- - Neurosyphilis – *A52.1†, F02.8**
- - Paralyse agitante – *G20.90†, F02.3**
- - Pellagre – *E52†, F02.8**
- - Périartérite noueuse – *M30.0†, F02.8**
- - Sclérose
- - - Alzheimer – *G30.9†, F00.9**
- - - Cérébrale lobaire atrophique – *G31.0†, F02.0**
- - - Présénile – *G30.0†, F00.0**
- - Sclérose en plaques – *G35.9†, F02.8**
- - Trouble cérébral du métabolisme des lipides – *E75.6†, F02.8**

Démence – suite

- Cours – suite
- - Trypanosomiase africaine – *B56.9†, F02.8**
- - Tumeur intracrânienne incertaine – *D43.2†, F02.8**
- Dégénératif primaire
- - SAI – *F03*
- - Type Alzheimer
- - - Apparition
- - - - Présénile – *G30.0†, F00.0**
- - - - Sénile – *G30.1†, F00.1**
- - - Début
- - - - Présénile – *F00.0**
- - - - Sénile – *F00.1**
- - - - *G30.9†, F00.9**
- - Dialytique – *N18.5†, F02.8**
- - Encéphalique – *G04.9†, F02.8**
- - Épileptique – *G40.9†, F02.8**
- - Fronto-temporale
- - FTD] – *G31.0†, F02.0**
- - Maladie du motoneurone – *G31.0†, F02.0*, G12.2*
- - Variante
- - - Atrophie temporale à droite – *G31.0†, F02.0**
- - - Comportementale – *G31.0†, F02.0**
- - - Syndrome de myopathie à inclusions-maladie de Paget- *G71.8, G31.0*
- - Guam-Parkinson – Complexe de *G21.8†, F02.8**
- - Heller – *F84.3*
- - Infantile – *F84.3*
- - Inhalation de drogues – *F18.7*
- - Maladie
- - Alzheimer début
- - - Précoce (type 2) – *G30.0†, F00.0**
- - - Tardif
- - - - Type 1) – *G30.1†, F00.1**
- - - - *G30.1†, F00.1**
- - - Creutzfeldt-Jakob – *A81.0†, F02.1**
- - Pick – *G31.0†, F02.0**
- - Paralysante au cours de syphilis – *A52.1†, F02.8**
- - Paralyse agitante – *F02.3**
- - Parkinsonisme – *F02.3**
- - Prédominance corticale – *F01.1*
- - Présénile
- - - Cours de maladie d'Alzheimer – *G30.0†, F00.0**
- - - SAI – *F03*
- - - Type Alzheimer – *F00.0**
- - - - Maladie due au VIH avec *B22†, F02.4**
- - Pugilistique – *F07.2*
- - Sans précision – *F03*
- - Sémantique – *G31.0†, F02.0**
- - Sénile

Démence – suite

- Sénile – suite
- Cours de maladie d'Alzheimer – *G30.1†, F00.1**
- Forme dépressive ou paranoïde – *F03*
- SAI – *F03*
- Type Alzheimer (DSTA) – *F00.1**
- Syphilitique progressive – *A52.1†, F02.8**
- Type Alzheimer forme
- Atypique – *G30.8†, F00.2**
- Mixte – *G30.8†, F00.2**
- Urémique – *N18.89†, F02.8**
- -
- Agitation lors de *U63.4!*
- Agressivité lors de *U63.4!*
- Apathie lors de *U63.3!*
- Chorée de Huntington avec *G10†, F02.2**
- Delirium surajouté à une *F05.1*
- Désinhibition lors de *U63.5!*
- Maladie
- Due au VIH avec *B22†, F02.4**
- Huntington avec *G10†, F02.2**
- Parkinson avec *G20.90†, F02.3**
- Pseudosclérose spastique avec *A81.0†, F02.1**
- Symptôme
- Affectifs lors de *U63.1!*
- Anxieux lors de *U63.2!*
- Psychotiques lors de *U63.0!*
- Vagabondage lors de *U63.6!*

Démence paralytique

- Congénitale – *A50.4†, F02.8**
- Juvénile
- Syphilitique – *A50.4†, F02.8**
- *A50.4†, F02.8**
- Syphilitique progressive – *A52.1†, F02.8**
- *A52.1†, F02.8**

Démence vasculaire

- Début aigu – *F01.0*
- Infarctus multiples – *F01.1*
- Mixte, corticale et sous-corticale – *F01.3*
- Sans précision – *F01.9*
- Sous-corticale – *F01.2*
- - Autres formes de *F01.8*

Demeure

- Implanté chirurgicalement – Adaptation et manipulation d'un système de cathéter vasculaire à *Z45.20*
- Mis en place par voie chirurgicale – Présence d'un système de cathéter vasculaire à *Z95.81*
- - Complication mécanique d'une sonde urinaire (à *T83.0*)

Deminutus – Infestation par: Ternidens
*B81.8***Démodécie – B88.0****Demodex –**

- Dermite des paupières due à l'espèce *B88.0†, H03.0**
- Dermite due à *B88.0*

Demons-Meigs – Syndrome de D27**Démyélinisante**

- Aigu disséminé
- Précisées – Autres affections *G36.8*
- Sans précision – Affection *G36.9*
- Corps calleux – Encéphalopathie *G37.1*
- Inflammatoire aiguë – Polyradiculonévrite *G61.0*
- Précisées du système nerveux central – Autres affections *G37.8*
- Système nerveux
- Central
- Sans précision – Affection *G37.9*
- - Myélite transverse aiguë au cours d'affections *G37.3*
- Périphérique – Maladie *G62.88*

Démyélinisation

- Centrale du corps calleux – *G37.1*
- Cerveau par déficit en méthionine adénosyltransférase – *E72.1*
- Concentrique – *G37.5*
- Cours d'une névrite optique – *G36.0*
- - Maladie due au VIH avec *B22†, G94.8**

Denborough

v./v.a. King-Denborough

DEND retard de développement épilepsie diabète néonatal

- Forme intermédiaire – Syndrome *E10.40*
- - Syndrome *E10.40*

Dendritica à herpès simplex – Keratitis
*B00.5†, H19.1****Dendriticum**

- Cornée à herpès simplex – Ulcus *B00.5†, H19.1**
- - Infection Dicrocoelium
- *B66.2*

Dendritique

- v./v.a. Cellule dendritique
- Blastiques [TCPDB] – Tumeur à cellules plasmacytoides *C86.4*
- Disciforme – Kératite *H19.1**

Dénervation afférente chirurgicale – Vessie neurogène: après N31.2**Dengue**

- Hémorragique
- Grade
- 1 – *A97.0*
- 2 – *A97.0*
- Sans signes d'alerte – *A97.0*
- Sévère – *A97.2*
- Signes d'alertes – *A97.1*
- DHF [*A97.9*]
- Sans signes d'alerte – *A97.0*
- Sévère – *A97.2*

Dengue – suite

- Signe alerte –
- *A97.1*
- Fièvre de *A97.1*
- -
- *A97.9*
- Maladie à virus de la *A97.9*
- Vaccination contre la *Z25.8*

Dennis

v./v.a. Medeira-Dennis-Donnai

Dennis-Fairhurst-Moore – Syndrome de
*Q87.0***Denrées alimentaires – Asthme dû aux**
*J45.09***Dens in dente – K00.2****Densité**

- LDL] – Hyperlipoprotéïnémie à lipoprotéines de basse *E78.0*
- Structure osseux
- - Sans précision – Anomalie de la *M85.9*
- - - Autres anomalies précisées de la *M85.8*
- VLDL] – Hyperlipoprotéïnémie à lipoprotéines de très basse *E78.1*
- - Déficit en: lipoprotéines de haute *E78.6*

Dent

- Adjacentes – Dents incluses ou enclavées avec position anormale de ces dents ou des *K07.3*
- Allongée – *K00.2*
- Appareil alvéolaire – Autres affections précisées des *K08.88*
- Bétel – Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- Bruxisme) psychogène – Grincement des *F45.8*
- Cassée – *S02.5*
- Conique – *K00.2*
- Consécutive à accident, extraction ou affection périodontale localisée – Perte de *K08.1*
- Coquille – *K00.5*
- Dents adjacentes – Dents incluses ou enclavées avec position anormale de ces *K07.3*
- Due
- Médicaments – Érosion des *K03.2*
- Régime alimentaire – Érosion des *K03.2*
- Vomissements persistants – Érosion des *K03.2*
- Enclavées – *K01.1*
- Évaginée – *K00.2*
- Extrinsèque SAI – Pigmentation des *K03.6*
- Hutchinson dues à une syphilis congénitale – *A50.5*
- Hypoplasique de Turner – *K00.4*
- Idiopathique – Érosion des *K03.2*
- Incluses
- - Enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes – *K07.3*
- - - *K01.0*

Dent –suite

- Inférieures → Occlusion linguale postérieure des *K07.2*
- Invaginée → *K00.2*
- Jumelles → *K00.2*
- Materia alba → Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- Médiale causant un rapprochement des dents → *K07.3*
- Naissance, type Turnpenny → Syndrome de dysplasie ectodermique- *Q82.8*
- Natale → *K00.6*
- Néonatale → *K00.6*
- Noir → Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- Ongle de Fried → Syndrome *Q82.8*
- Opalescentes sans OI → *K00.5*
- Orange → Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- Parodontite, sans précision → Affection des *K08.9*
- Précoce → *K00.6*
- Professionnelle → Érosion des *K03.2*
- SAI →
- - Érosion des *K03.2*
- - Pigmentation
- - - *K03.6*
- - - Intrinsèque des *K00.8*
- - Troubles du développement des *K00.9*
- Supplémentaire
- - Causant un rapprochement des dents → *K07.3*
- - → *K00.1*
- Surnuméraire
- - Causant un rapprochement des dents → *K07.3*
- - → *K00.1*
- Tabac → Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- Tachetées → *K00.3*
- Temporaire
- - Persistentes] → Rétention dentaire [*K00.6*
- - → Chute prématurée des *K00.6*
- Vert → Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- -
- - Abrasion
- - - *K03.1*
- - - Dentifrice des *K03.1*
- - - Habituelle des *K03.1*
- - - Professionnelle des *K03.1*
- - - Rituelle des *K03.1*
- - - Traditionnelle des *K03.1*
- - Anomalie
- - - Coin SAI des *K03.1*
- - - Volume et de forme des *K00.2*
- - Attrition excessive des *K03.0*
- - Changement de couleur pendant la formation de la *K00.8*
- - Chevauchement d'une ou de plusieurs *K07.3*

Dent –suite

- - - suite
- - Dent
- - - Médiale causant un rapprochement des *K07.3*
- - - Supplémentaire causant un rapprochement des *K07.3*
- - - Surnuméraire causant un rapprochement des *K07.3*
- - Déplacement d'une ou de plusieurs *K07.3*
- - Dépôts [accrétions] sur les *K03.6*
- - Diastème d'une ou de plusieurs *K07.3*
- - Érosion des *K03.2*
- - Espacement anormal d'une ou de plusieurs *K07.3*
- - Fracture pathologique de *K08.81*
- - Maladie de *N25.8*
- - Malposition des *K07.3*
- - Paramolaire causant un rapprochement des *K07.3*
- - Résorption pathologique des *K03.3*
- - Rotation d'une ou de plusieurs *K07.3*
- - Transposition d'une ou de plusieurs *K07.3*
- - Troubles de la formation des *K00.4*
- - Usure
- - - Occlusale des *K03.0*
- - - Proximale des *K03.0*

Dentaire

- v./v.a. dermo-dentaire
- v./v.a. oculo-dentaire
- v./v.a. oculo-squelette-dentaire
- v./v.a. oto-dentaire
- v./v.a. Tissu dentaire
- v./v.a. tricho-dentaire
- Antérieure) (postérieure) → Béance occlusale *K07.2*
- Complète)(partielle) → Prothèse *Z97.8*
- Cours de scorbut → Inflammation des alvéoles *E54†, K93.8**
- Dents temporaires persistantes] → Rétention *K00.6*
- Due
- - Causes générales → Exfoliation *K08.0*
- - Dysfonctionnement oro-facial → Malocclusion *K07.5*
- - Externe) → Résorption *K03.3*
- - Fistule → Abcès: *K04.6*
- - Inactive → Carie *K02.3*
- - Laissée en place → Racine *K08.3*
- - Liés au développement (odontogènes) → Kystes *K09.0*
- - Non classées ailleurs → Anomalies héréditaires de la structure *K00.5*
- - Prématurée → Éruption *K00.6*
- - SAI →
- - Abcès: *K04.7*
- - Algies *K08.8*
- - Sans précision → Carie *K02.9*
- - Sélective → Agénésie *K00.0*
- - Sous-gingival → Tartre (*K03.6*

Dentaire –suite

- Stabilisée → Carie *K02.3*
- Supra-gingival → Tartre (*K03.6*
- Usage topique → Intoxication: Médicaments *T49.7*
- Vertébrales → Syndrome de polydactylie postaxiale-anomalies *Q87.2*
- -
- - Affections (des): *Z13.8*
- - Ankylose *K03.5*
- - Anomalies de rapport entre les arcades *K07.2*
- - Caries *K02.8*
- - Concrescence *K00.2*
- - Déchaussement *K08.88*
- - Déviation médiane de l'arcade *K07.2*
- - Dislocation du germe *K00.4*
- - Examen *Z01.2*
- - Fluorose *K00.3*
- - Fracture *S02.5*
- - Fusion *K00.2*
- - Gémination *K00.2*
- - Kyste
- - - Lame *K09.0*
- - - Lié à l'éruption *K09.0*
- - - Région buccale non liés au développement *K09.1*
- - Luxation *S03.2*
- - Mise en place et ajustement d'une prothèse *Z46.3*
- - Présence d'implants maxillaires et sur racines *Z96.5*
- - Syndrome
- - - Déficit en stéroïde déshydrogénase-anomalies *K76.8*
- - - Éruption *K00.7*
- - Troubles de l'éruption *K00.6*

Dentato-rubro-pallido-luisienne → Atrophie *G11.8***Dente → Dens in *K00.2*****Denticules → *K04.2*****Dentifrice des dents → Abrasion: par *K03.1*****Dentigère → Kyste: *K09.0*****Dentine**

- Secondaire ou irrégulière → *K04.3*
- -
- - Carie de la *K02.1*
- - Dysplasie de la *K00.5*
- - Hypersensibilité de la *K03.8*

Dentinogenèse imparfaite

- Petite taille-surdité-déficiência intellectuelle → Syndrome de *Q87.8*
- Type 2 → *K00.5*

Dentition anormale → Syndrome de dysplasie spondylo-épimétaphysaire- *Q77.7***Dento**

- v./v.a. lacrymo-auriculo-dento-digital
- Alvéolaire

Dento –suite

- Alvéolaire –suite
- Fistule → Abcès: *K04.6*
- SAI → Abcès: *K04.7*
- Digitale → Dysplasie oculo- *Q87.0*
- Facial
- Fonctionnelles → Anomalies *K07.5*
- Sans précision → Anomalie *K07.9*
- - Autres anomalies *K07.8*

Denys-Drash → Syndrome de *N04.1***Départ du foyer pendant l'enfance → *Z61*****Dépassant premier degré →**

- Brûlures de parties multiples du corps, pas de brûlures mentionnées *T29.1*
- Corrosions de parties multiples du corps, pas de corrosions mentionnées *T29.5*

Dépendance

- Analgésiques → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.2*
- Antiacides → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.3*
- Antidépresseurs → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.0*
- Bétaine clorale → *F13.2*
- Due à une mobilité restreinte → Difficultés liées à: *Z74.0*
- Envers personne donne soin
- Sans précision → Difficulté liée à une *Z74.9*
- - Autres difficultés liées à une *Z74.8*
- Gabapentine → *F13.2*
- Laxatifs → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.1*
- Long durée
- Envers
- Appareil
- Prise en charge des sécrétions → *Z99.0*
- Soutien
- Appareil de soutien, appareil médical ou appareil auxiliaire non précisé → *Z99.9*
- Appareils de soutien, appareils médicaux ou appareils auxiliaires → *Z99.8*
- Aspirateur
- Sans précision → *Z99.0*
-
- *Z99.0*
- *Z99.0*
- Cœur artificiel → *Z99.4*
- Dialyse en cas d'insuffisance rénale → *Z99.2*
- Fauteuil roulant → *Z99.3*
- Insufflateur/exsufflateur (appareil d'aide à la toux) → *Z99.0*
- Respirateur → *Z99.1*
- Respirateur → *Z99.1*
- Médicamenteuse → Syndromes de sevrage lors de *F19.3*
- Multiple → *F19.2*

Dépendance –suite

- Plantes et produits de naturopathie → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.6*
- Prégabaline → *F13.2*
- Propofol → *F19.2*
- Stéroïdes et hormones → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.5*
- Substance
- Non précisée → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.9*
- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.8*
- Vitamines → Usage nocif de substances n'entraînant pas de *F55.4*
- - Présence dans le sang d'autres substances susceptibles d'entraîner une *R78.4*

Dépendant

- Asthénique) → Trouble de la personnalité: *F60.7*
- Biotine → Déficit en carboxylase *D81.8*
- Gonadotropines → Puberté précoce *E22.8*
- Pendant un congé de ses proches → Prise en charge d'une personne *Z75.8*
- -
- Déficit en carboxylase biotine- *D81.8*
- Fièvre récurrente cycle menstruel- *N94.8*
- Hypercorticisme hypophysio- *E24.0*
- Maladie de Cushing hypophysio- *E24.0*
- Personnalité *F60.7*
- Rachitisme hypocalcémique vitamine D- *E83.31*

Dépérissement → Maladie due au VIH avec syndrome de *B22***Dépersonnalisation-déréalisation → Syndrome de *F48.1*****Dépigmentation aiguë bilatérale des iris → *H21.2*****Dépistage**

- v./v.a. Examen spécial de dépistage
- Hémoglobinopathie → *Z36.8*
- Prénatal
- Amniocentèse → Autres *Z36.2*
- Anomalies chromosomiques → *Z36.0*
- Iso-immunisation → *Z36.5*
- Malformations par échographie et autres méthodes physiques → *Z36.3*
- Retard de croissance du fœtus par échographie et autres méthodes physiques → *Z36.4*
- Sans précision → *Z36.9*
- Taux élevé d'alpha-fœtoprotéines → *Z36.1*
- - Autres *Z36.8*
- SARS-CoV-2 → Procédures spéciales pour le *U99.0!*

Déplacement

- Acquis du cristallin → *H27.8*
- Clampage du cordon ombilical → *P51.8*
- Congénital
- Estomac → *Q40.2*

Déplacement –suite

- Congénital –suite
- Œsophage → *Q39.8*
- Rein → *Q63.2*
- Disque intervertébral →
- Myélopathie avec *M51.0†, G99.2**
- Névrite
- Due à un *M51.1†, G55.1**
- Nerf
- Brachial due au *M50.1†, G55.1**
- Sciatique due au *M51.1†, G55.1**
- Plexus brachial due au *M50.1†, G55.1**
- - Radiculite
- Cervicale due au *M50.1†, G55.1**
- Due au *M51.1†, G55.1**
- Due) à une prothèse valvulaire cardiaque → *T82.0*
- Latéral) du globe SAI → *H05.2*
- Médiastin → *J98.58*
- Plusieurs dents → *K07.3*
- SAI → Fracture: avec: *T14.2*
- Uretere ou de l'orifice urétéral → *Q62.6*

Déplétion

- ADN mitochondrial forme
- Encéphalomyopathique
- Acidurie méthylmalonique → Syndrome de *G31.81, E71.1*
- Anomalies cranio-faciales variables → Syndrome de *G31.81, Q75.9*
- Tubulopathie rénale → *G31.81†, N16.8**
- Hépatocérébrale par déficit en DGUOK → *G31.81*
- Hépto-cérébro-rénale → *G31.81*
- Myopathique → *G71.3*
- Hydrates de carbone → Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que: *O21.1*
- Lymphocytaire
- - Fibrose diffuse → Lymphome de Hodgkin classique en *C81.3*
- - Lymphome de Hodgkin classique
- *C81.3*
- Type réticulaire en *C81.3*
- Mitochondriale focale → Myopathie proximale avec *G71.3*
- Volume du plasma ou du liquide extracellulaire → *E86*

Dépolarisation

- Auriculaire prématurée → *I49.1*
- Jonctionnelle prématurée → *I49.2*
- Prématurées, autres et sans précision → *I49.4*
- Ventriculaire prématurée → *I49.3*

Dépôt

- Accrétion sur dent
- - Bétel → *K03.6*
- - Materia alba → *K03.6*

Dépôt –suite

- Accrétion sur dent –suite
- - Noir → K03.6
- - Orange → K03.6
- - Tabac → K03.6
- - Vert → K03.6
- - - K03.6
- Affections dégénératives de la conjonctive → H11.1
- Calciques dans une bourse séreuse → M71.4
- Collagène de type III → Glomérulopathie à N07.6
- Conjonctival → Amylose avec E85.4†, H13.8*
- Cornéens → Pigmentation et H18.0
- Fibronectine → Glomérulopathie à N07.6
- Hydroxyapatite → Maladie par M11.0
- Immunoglobuline monoclonale → Maladie des D47.7
- Iode → Inflammation des glandes salivaires au cours d'une réaction à des K11.2
- Pyrophosphate calcium dihydraté
- - Articulation
- - - Coude → CPPD familiale [Maladie des M11.12
- - - Genou → CPPD familiale [Maladie des M11.16
- - Articulation de l'épaule → CPPD familiale [Maladie des M11.11
- - Colonne vertébrale → CPPD familiale [Maladie des M11.18
- - Main → CPPD familiale [Maladie des M11.14
- - Pied → CPPD familiale [Maladie des M11.17
- - Poignet → CPPD familiale [Maladie des M11.13
- - Région pelvienne → CPPD familiale [Maladie des M11.15
- - Sièges multiples → CPPD familiale [Maladie des M11.10
- - - CPPD familiale [Maladie des M11.19

Dépresseurs centraux du tonus musculaire → Intoxication: Antiparkinsoniens et autres T42.8

Dépressif

v./v.a. Type de maladie

Dépression

- Accouchement SAI → F53.0
- Agitée épisode isolé sans symptômes psychotiques → F32.2
- Anxieux
- - Légère ou non persistante) → F41.2
- - Persistante → F34.1
- Atypique → F32.8
- Endogène
- - Sans symptômes psychotiques → F33.2
- - Symptômes psychotiques → F33.3
- Légère ou moyenne → Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de F31.3
- Majeur

Dépression –suite

- Majeur –suite
- - Épisode isolé sans symptômes psychotiques → F32.2
- - Récurrente, sans symptômes psychotiques → F33.2
- - Symptôme psychotique → épisode
- - - Isolés de: F32.3
- - - Récurrents sévères de: F33.3
- - Masquée» SAI → Episodes isolés d'une F32.8
- - Médullaire
- - Due à une toxicité → D61.9
- - - D61.9
- - Névrotique → F34.1
- - Os du crâne → Q67.4
- - Post-partum SAI → F53.0
- - Post-schizophrénique → F20.4
- - Psychogène → épisode
- - - Isolés de: F32
- - - Récurrents de (F33.0 ou F33.1): F33
- - Psychotique → épisode
- - - Isolés de: F32.3
- - - Récurrents sévères de: F33.3
- - Réactionnel → épisode
- - - Isolés de: F32
- - - Récurrents de (F33.0 ou F33.1): F33
- - SAI → F32.9
- - Sévère
- - Sans symptômes psychotiques → Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de F31.4
- - Symptômes psychotiques → Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de F31.5
- - Unipolaire SAI → F33.9
- - Vital
- - Épisode isolé sans symptômes psychotiques → F32.2
- - Récurrente, sans symptômes psychotiques → F33.2
- - - Troubles des conduites avec F92.0

Deprez

v./v.a. Verloes-Deprez

Dercum] → Lipomatose douloureuse [maladie de E88.29

Déréalisation → Syndrome de dépersonnalisation- F48.1

Dérèglement

- Déficit immunitaire lié à PLCG2 [APLAID] → Syndrome auto-inflammatoire- M35.8
- Immunitaire
- - Maladie inflammatoire de l'intestin- arthrite-infections récurrentes-lymphopénie → Syndrome de D84.8
- - Polyendocrinopathie-entéropathie lié à l'X → Syndrome de E31.0

Dérivation

- Anastomose intestinale → Status post Z98.0
- Intestinale → Arthrite après M02.0
- LCR → Z98.2

Dérivé

- 4-aminophénol → Intoxication par des T39.1
- Aminés et nitroaminés du benzène et de ses homologues → Effet toxique: T65.3
- Azole → Allergie aux T88.7
- Cannabis →
- - Intoxication au T40.7
- - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de F12
- Halogéné hydrocarbures
- - Aliphatiques
- - - Aromatiques, sans précision → Effet toxique: T53.9
- - - - Effet toxique: Autres T53.6
- - Aromatiques → Effet toxique: Autres T53.7
- Hydantoïne → Intoxication
- - T42.0
- Hydroxyquinoléine → T37.8
- Müllériens-lymphangiectasies-polydactylie → Syndrome de Q87.8
- Pétrole → Effet toxique: Produits T52.0
- Phénothiazine → Intoxication: Psycholeptiques et neuroleptiques T43.3
- Pyrazolés → Intoxication: T39.2
- Rapamycine → Hypersensibilité aux T88.7
- Scopolamine → Hypersensibilité aux T88.7
- Triazole → Allergie aux T88.7
- -
- - Acide nicotinique (T46.7
- - Associations et T38.5
- - Hormones parathyroïdiennes et leurs T50.9
- - Intoxication
- - - Cannabis (T40.7
- - - Hormones thyroïdiennes et leurs T38.1

Dermanyssus gallinae → Dermite due à B88.0

Dermatillomanie → F63.9

Dermatite

- Diabétique → E14.60†, L99.8*
- Diphtérique → A36.3
- Due
- - Acariens → B88.0
- - Amibes → A06.7
- - Aoûtats → B88.0
- - Érysipélateuse → L00.0
- - Exfoliatrice staphylococcique du nourrisson → L00.0
- - Granulomateuse interstitielle-arthrite [IGDA] → Syndrome de M30.1
- - Herpétiforme sénile → L12.0
- - Infectieuse associée au virus T-lymphotrope humain de type I → L30.3
- - Migrante → B83.1
- - Paupières due à l'espèce Demodex → B88.0†, H03.0*
- - Polymorphe douloureuse de Brocq → L13.0
- - Psoriasiforme → Syndrome de microcéphalie-cataracte congénitale- Q87.8

Dermatite –suite

- Pustuleuse contagieuse ovine] → Orf [B08.0
- Rampante → L40.2
- Sévère
- - Allergies multiples-cachexie métabolique] → Syndrome SAM [Q80.8
- - - Syndrome d'agammaglobulinémie-microcéphalie-cranioostéose- D80.0
- Végétante → L40.2
- Verruqueuse → B43.0

Dermato-arthrite lipéidique → E78.88†, M14.39***Dermatobia hominis** → Myiase furonculoïde à B87.0**Dermatofibrosarcoma protuberans**

- Cuir chevelu → C44.4
- Paroi abdominale → C44.59
- Peau
- - Cou → C44.4
- - Dos → C44.59
- - Lésion à localisations contiguës de la peau → C44.8
- - Membre
- - - Inférieurs → C44.7
- - - Supérieurs → C44.6
- - Tronc → C44.59
- → C44.9

Dermatoglyphes → Anomalies des Q82.8**Dermatoleucodystrophie** → E75.2†, L99.8***Dermatologiques** → PELVIS [hémangiome du Périnée, de malformations génitales Externes, d'un Lipomyéломéningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies Q87.8**Dermatomucomyosite** → M33.1**Dermatomyose** → Maladie due au VIH avec B20, B36.9**Dermatomyosite**

- Adulte → M33.1
- Atteinte pulmonaire → M33.9†, J99.1*
- Cours de tumeur NCA → D48.9†, M36.0*
- Juvénile → M33.0
- Néonatale → M33.0
- -
- - M33.1

Dermato-ostéolyse type Kirghize → Q82.8, M89.59**Dermatopathie réticulaire pigmentaire** → Q82.4**Dermatophytide** → L30.2**Dermatophytie** →

- Dermatophytose
- - Barbe [B35.0
- - Cuir chevelu [B35.0
- - Disséminée [B35.8
- - Granulomateuse [B35.8
- - Profonde [B35.8
- - Maladie due au VIH avec dermatophytose [B20, B35.9

Dermatophytique → Onyxis B35.1**Dermatophytose**

- Aine → B35.6
- Barbe [dermatophytie] → B35.0
- Cuir chevelu [dermatophytie] → B35.0
- Dermatophytie → Maladie due au VIH avec B20, B35.9
- Disséminée [dermatophytie] → B35.8
- Granulomateuse [dermatophytie] → B35.8
- Main → B35.2
- Ongle → B35.1
- Pied → B35.3
- Profond
- - Dermatophytie] → B35.8
- - - B35.8
- - Sycosis → B35.0

Dermato-polymyosite

- Cours de tumeur NCA → D48.9†, M36.0*
- Sans précision → M33.9

Dermatose

- Acantholytique transitoire [Grover] → L11.1
- Bulleux
- - Cours de maladies classées ailleurs → L14*
- - Précisées → Autres L13.8
- - Sans précision → L13.9
- Érosive et vésiculaire congénitale → P83.8
- Gonorrhéique → A54.8†, L99.8*
- Herpétiforme → L13.0
- IgA linéaire → L13.8
- Neutrophile
- - Aiguë fébrile [Syndrome de Sweet] → L98.2
- - Atypique chronique-lipodystrophie-fièvre] → Syndrome CANDLE [M35.8
- - Fébrile [Sweet] → L98.2
- - Non infectieuses de la paupière → H01.1
- - Papuleuse noire → L82
- - Psychogène → F54, L98.9
- - Psychosomatogène → F54, L98.9
- - Purpurique pigmentée → L81.7
- - Pustuleux
- - Érosive du cuir chevelu → L30.8
- - Sous-cornée → L13.1
- - Réticulée des plis → L81.8
- - Impétiginisation d'autres L01.1

Dermatosparaxis → Syndrome d'Ehlers-Danlos type Q79.6**Dermatostomatite type Stevens-Johnson** → L51.1**Derme**

- Moyen → Elastolyse du L90.8
- Tissu sous-cutané → Déficit tissulaire limité à la peau [170.24
- - Ulcère [escarre] de pression avec perte cutanée partielle atteignant l'épiderme et/ou le L89.1

Dermique

- Aires → Hypoplasie Q82.8

Dermique –suite

- Congénital
- - Déficience intellectuelle → Syndrome de retard de croissance sévère-strabisme-mélanocytose Q87.8
- - - Sinus L05.9
- - Facial focal
- - Type I → Dysplasie Q82.8
- - - Dysplasie Q82.8
- - Focale tardive → Elastose L98.8
- - Papillaire, type pseudoxanthome élastique → Elastolyse L90.8
- - - Dysplasie cérébello-trigéminal Q87.8

Dermite

- Allergique
- - Contact
- - - Cause non précisée → L23.9
- - - - Due
- - - - Adhésifs → L23.1
- - - - Agents → L23.8
- - - - Aliments en contact avec la peau → L23.6
- - - - Cosmétiques → L23.2
- - - - Médicaments en contact avec la peau → L23.3
- - - - Métaux → L23.0
- - - - Produits chimiques → L23.5
- - - - Teintures → L23.4
- - - - Végétaux, sauf aliments → L23.7
- - - Paupière → H01.1
- - - Atopique endogène
- - - Sans précision → L20.9
- - - - Autres L20.8
- - - Breloque →
- - - L56.2
- - - Dermite de breloque] → Dermite de photocontact [L56.2
- - - Cercarienne → B65.3
- - - Contact
- - - Paupière → H01.1
- - - Professionnelle) SAI → L25.9
- - - Sans précision
- - - - Cause non précisée → L25.9
- - - - Due
- - - - Agents → L25.8
- - - - Aliments en contact avec la peau → L25.4
- - - - Cosmétiques → L25.0
- - - - Médicaments en contact avec la peau → L25.1
- - - - Produits chimiques → L25.3
- - - - Teintures → L25.2
- - - - Végétaux, sauf aliments → L25.5
- - - - Toxique par contact cutané avec un médicament → L24.4
- - - Cytomégalovirus → B25.88†, L99.8*
- - - Due

Dermite – suite

- Due – suite
- Demodex – B88.0
- Dermanyssus gallinae – B88.0
- Feu] – Érythème dû au feu [L59.0
- Ingestion d'aliments – L27.2
- Liponyssoides sanguineus – B88.0
- Substance
- Non précisée prise par voie interne – L27.9
- Prises par voie interne – L27.8
- Eczémateuse de la paupière – H01.1
- Eczématoïde
- Déshydratation – L30.8
- Infectieuse – L30.3
- – L30.3
- Exfoliatrice – L26
- Factice – L98.1
- Fessière du nourrisson – L22
- Gangréneuse –
- L08.0
- L88
- Herpétiforme – L13.0
- Irritant contact
- Cause non précisée – L24.9
- Due
- Agents – L24.8
- Aliments en contact avec la peau – L24.6
- Cosmétiques – L24.3
- Détergents – L24.0
- Huiles et aux graisses – L24.1
- Médicaments en contact avec la peau – L24.4
- Produits chimiques – L24.5
- Solvants – L24.2
- Végétaux, sauf aliments – L24.7
- Non allergique de contact – L24
- Nummulaire – L30.0
- Paupière due au virus de l'herpès – B00.5†, H03.1*
- Peau sèche – L85.3
- Périorale – L71.0
- Photocontact [dermite de breloque] – L56.2
- Précisées – Autres L30.8
- Purulente – L08.0
- Sans précision – L30.9
- Séborrhéique
- Infantile – L21.1
- Sans précision – L21.9
- – Autres L21.8
- Septique – L08.0
- Solaire – L57.8
- Stase SAI – I83.1
- Suppurée – L08.0
- Toxique due à un irritant exogène, n.c.a. – L24.9

Dermite – suite

- Vésiculaire
- Due au virus de l'herpès – B00.1
- Lèvre due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2] – B00.1
- Oreille due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2] – B00.1
- Dermo-chondro-cornéenne – Dystrophie** Q87.8
- Dermo-dentaire – Dysplasie** Q82.4
- Dermographisme**
- Urticarien – L50.3
- – L50.3
- Dermoïde**
- Annulaire limbique – D31.1
- Bouche – Kyste: K09.8
- Cervical – Kyste D36.7
- Cornéen lié à l'X – D31.1
- Face – Kyste Q18.8
- Hypophyse – Kystes D35.2
- Nasal – Kyste Q18.8
- Système nerveux central –
- – D33.9
- – Kyste D33.9
- Transformation maligne – Tumeur ovarienne C56
- Dermolyse bulleuse transitoire du nouveau-né** – Q81.2
- Dermolytique – Épidermolyse bulleuse** Q81.2
- Dermopathie restrictive** – Q82.8
- Dermotyphus** – A01.0
- Derrick-Burnet – Maladie de** A78
- Désaccord**
- Conseillers, par exemple les contrôleurs judiciaires ou les travailleurs sociaux – Z64.8
- Supérieurs ou des collègues – Z56
- Voisins, les locataires et le propriétaire – Z59
- Désafférentation liée à une lésion de la moelle épinière – Douleur de** G95.85
- Désaminase**
- ADA] – Déficit en adénosine D81.3
- –
- – Anémie hémolytique due à une surproduction d'adénosine D55.3
- – Déficit
- – – Adénosine monophosphate E79.8
- – – Immunitaire combiné sévère par déficit en adénosine D81.3
- Désastres – Modification de la personnalité après:** F62.0
- Désaturase** v./v.a. C5-désaturase
- Desbuquois** v./v.a. Rolland-Desbuquois
- – Syndrome de Q78.8
- DESC – Syndrome** G40.5
- Descemet –**
- Plis de la membrane de H18.3

Descemet – suite

- Rupture de la membrane de H18.3
- Descemetocèle** – H18.7
- Descendant** v./v.a. Côlon descendant
- Rupture
- Anévrisme de l'aorte abdominale I71.3
- Aorte abdominale I71.3
- Descendu –**
- Polyembryome testicule
- C62.1
- Non C62.0
- Séminome testicule
- C62.1
- Non C62.0
- Tératome d'un testicule mal C62.0
- Tumeur maligne: Testicule C62.1
- Descente placenta**
- Hémorragie actuel –
- – O44.10
- – Placenta praevia et O44.1
- Sans
- – Hémorragie actuel –
- – – O44.00
- – – Placenta praevia et O44.0
- – Précisions – Placenta praevia et O44.0
- Désensibilisation aux allergènes** – Z51.6
- Déséquilibre**
- Alimentaire – E63.1
- Électrolytique
- Dysfonctionnement des glandes lacrymales-ichtyose-xérostomie] – Syndrome HELIX [hypohidrose- Q87.8
- – SAI – E87.8
- – – Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que: O21.1
- Hydro-électrolytiques, non classés ailleurs – Autres E87.8
- Métabolisme du potassium – E87.8
- Protéino-énergétique SAI – E46
- Déshydratase –**
- Déficit en 4a-hydroxy-tétrahydrobioptérine E70.1
- Neurodégénérescence déficit
- NADHX E88.8†, G32.8*
- NADPHX E88.8†, G32.8*
- Porphyrie par déficit en delta-aminolévulinate E80.2
- Déshydratation**
- Nouveau-né – P74.1
- –
- E86
- Dermite eczématoïde de L30.8

Déshydratation – suite

- - - suite

- - Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20^{ème} semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que: *O21.1***Déshydrogénase**- 3 - Anomalie du développement sexuel 46,XY par déficit en 17-bêta-hydroxystéroïde *E29.1*

- Acide gras chaîne

- - Court -

- - - Hyperinsulinisme par déficit en 3-hydroxylacyl-CoA *E71.3*- - - Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en 3-hydroxylacyl-CoA *E71.3*- - Longue - Déficit en 3-hydroxyacyl-CoA *E71.3*- Aldéhyde oxydase type A - Déficit combiné en sulfite oxydase, xanthine *E72.1*- Anomalies dentaires - Syndrome de déficit en stéroïde *K76.8*- Cétoacides à chaînes ramifiées - Syndrome d'autisme-épilepsie par déficit en kinase *E71.1*- Chaînes ramifiées - Déficit en 2-cétoacide *E71.0*- Classe I - Déficit en glucose-6-phosphate *D55.0*- E1-alpha - Déficit en pyruvate *E74.4*- E1-bêta - Déficit en pyruvate *E74.4*- E2 - Déficit en pyruvate *E74.4*- E3 - Déficit en pyruvate *E74.4*- Forme infantile/juvenile - Déficit en 3-phosphoglycerate *E72.8*- G6PD] - Anémie due à une carence en glucose-6-phosphate *D55.0*- G6PDH] - Déficit en glucose-6-phosphate *E74.8*

- Type 3 -

- - Déficit en 17-bêta-hydroxystéroïde *E29.1*- - Pseudo-hermaphroditisme masculin par déficit en 17-bêta-hydroxystéroïde *E29.1*- Xanthine aldéhyde oxydase - Déficit combiné en xanthine *E79.8*

- -

- - Anémie due

- - - Déficience en glycéraldéhyde-3-phosphate *D55.2*- - - Déficit en 6-phosphogluconate *D55.1*- - Anémie hémolytique due à une carence en glycéraldéhyde-3-phosphate *D55.2*- - Augmentation des taux de transaminase et d'acide lactique *R74.0*

- - Déficit

- - - 1-pyrroline-5-carboxylate *E72.5*- - - 2-méthylbutyryl-CoA *E71.1*- - - 3-phosphoglycerate *E72.8*- - - Complexe sarcosine *E72.5*- - - D-glycérate *E74.8*- - - Dihydroliipoamide *E74.4*- - - Dihydropyrimidine *E79.8***Déshydrogénase** – suite

- - - suite

- - Déficit – suite

- - - Diméthylglycine *E72.5*- - - Glutaryl-CoA *E72.3*- - - Isobutyryl-CoA *E71.1*- - - Isovaléryl-CoA *E71.1*- - - Phosphatase du complexe pyruvate *E74.4*- - - Pyruvate: *E74.4*- - - Saccharopine *E72.3*- - - Succinate-semi-aldéhyde *E72.8*- - - Xanthine *E79.8*- - - Xylitol *E74.8*- - Glycogénose par déficit en lactate *E74.4*- - GSD par déficit en lactate *E74.4*- - Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 3-bêta-hydroxystéroïde *E25.08*

- - Retard de développement déficit

- - - 2-méthylbutyryl-CoA *E71.1*- - - Méthylmalonate semialdéhyde *E71.1***Désinhibée d'origine centrale - Vessie** *N31.0***Désinhibition**- Lors de démence - *U63.5!*- - Trouble de l'attachement de l'enfance avec *F94.2***Désintégratif**- Enfance - Autre trouble *F84.3*- - Psychose: *F84.3***Désintoxication alcoolique - Produits de** *T50.6***Désir sexuel -**- Absence ou perte de *F52.0*- Baisse du *F52.0***Desmine**- Inclusions de corps de Mallory - Myopathie avec surcharge en *G71.8*- - Myopathie myofibrillaire liée à la *G71.8***Desminopathie -** *G71.8***Desmoïde - Tumeur** *D48.1***Desmolase testiculaire - Anomalie du développement sexuel 46,XY par déficit en 17,20-** *E29.1***Desmoplastique**

v./v.a. Tumeur desmoplastique

- Infantile -

- - Astrocytome *D33.0*- - Gangliogliome *D33.0***Desmosis coli aplasique -** *Q43.2***Desmostérose -** *Q87.8***Désorganisée - Schizophrénie** *F20.1***Désorientation, sans précision -** *R41.0***Desquamation de la peau -** *R23.4***Desquamative -**- Érythrodermie *L21.1*- Gingivite (chronique): *K05.1***Destombes-Rosai-Dorfman - Maladie de** *D76.3***Destruction globe oculaire -**- Brûlure provoquant la rupture et la *T26.2*- Corrosion provoquant la rupture et la *T26.7***Destructive chronique, non suppurée - Angiocholite** *K74.3***Destructrice pour faciliter l'accouchement - Intervention** *P03.8***Destruens - Chorio-adénome** *D39.2***Désunion d'une plaie opératoire, non classée ailleurs -** *T81.3***Détaché - Ménisque** *M23.3***Détails masquant les raisons de la consultation et gênant le contact - Prolixité et** *R46.7***Détection anticorps**- Anti-érythrocytaires - *R76.8*- Anti-hirudine - *R76.8*- Anti-streptokinase - *R76.8*- Anti-thrombocytes - *R76.8*- Anti-thyroïde - *R76.8***Détergents**- Locaux - Intoxication: Astringents et *T49.2*

- -

- - Dermite irritante de contact due aux *L24.0*- - Effet toxique de savons et *T55***Détérioration**

- Disque

- - Cervical - Autre *M50.3*- - Intervertébral précisé - *M51.3*

- Fonctionnel

- - 29 jours et plus après la transplantation - *T86.41*- - Aiguë d'une greffe de rein - *T86.10*

- - Chronique greffe

- - - Foie - *T86.41*- - - Rein - *T86.11*

- - Greffe foie

- - - 29 jours et plus après la transplantation - *T86.41*- - - Pendant les premiers 28 jours après la transplantation - *T86.40*- - Neurologique progressive - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypogammaglobulinémie- *Q87.8***De-Toni-Debré-Fanconi - Syndrome de** *E72.0***Détoxification de l'ammoniac - Trouble du métabolisme du cycle de l'urée et de la** *E72.2***Détresse**

- Fœtal

- - Cours du travail ou de l'accouchement due à l'administration de médicaments - *O68*- - Échographiques - Signes de *O68.8*- - Electrocardiographiques - Signes de *O68.8*- - Intra-utérine - *P20*- - Sans précision - Travail et accouchement compliqués d'une *O68.9*

- - - Travail accouchement compliqué signe

Détresse – suite

- Fœtal – suite
- - - Travail accouchement compliqué signe – suite
- - - 068.8
- - - Biochimiques de 068.3
- Maternelle – 075.0
- Respiratoire
- - Adulte – Syndrome de J80.09
- - Aigu
- - - Adolescent – Syndrome de J80.09
- - - Adulte – Syndrome de J80.09
- - - Enfant
- - - - Adolescent et de l'adulte [SDRA] – Syndrome de J80.0
- - - - - Syndrome de J80.09
- - - Léger
- - - - Adolescent – Syndrome de J80.04
- - - - Adulte – Syndrome de J80.01
- - - - Enfant – Syndrome de J80.04
- - - Modéré
- - - - Adolescent – Syndrome de J80.05
- - - - Adulte – Syndrome de J80.02
- - - - Enfant – Syndrome de J80.05
- - - Néonatale par déficit en protéine B du surfactant – P28.0
- - - Sévère
- - - - Adolescent – Syndrome de J80.06
- - - - Adulte – Syndrome de J80.03
- - - - Enfant – Syndrome de J80.06
- - Dysphagie] – EMARDD [Syndrome de myopathie à début précoce-aréflexie- G71.2
- - Infantile – Syndrome de P22.0
- - Néonatale – Syndrome de choréoathétose-hypothyroïdie- E03.1†, J99.8*, G25.5
- - Nourrisson – Syndrome de P22.0
- - Nouveau-né
- - - Sans précision – P22.9
- - - -
- - - - P22.0
- - - - P22.8
- - - - Syndrome de P22.0
- - - Prématuré – Syndrome de P22.0
- - - Type
- - - 1 – Amyotrophie spinale avec G12.2
- - - 2 – Amyotrophie spinale avec G12.2
- - - Atélectasie (de): résorption, sans syndrome de P28.1
- Détroit**
- Inférieur
- - Bassin entraînant une disproportion – Rétrécissement de: 033.3
- - Cavité moyenne – Dystocie due à un rétrécissement du 065.3
- - - Soins maternels pour disproportion due à un rétrécissement du 033.3
- Supérieur

Détroit – suite

- Supérieur – suite
- - Bassin
- - - Entraînant une disproportion – Rétrécissement du 033.2
- - - Maternel – Soins maternels pour disproportion due à un rétrécissement du 033.2
- - - Dystocie due à un rétrécissement du 065.2
- Détrusor**
- Col vésicale – Dyssynergie du N32.0
- Due à une neuropathie autonome – Trouble fonctionnel vésical avec instabilité du N31.1
- Origine cérébrale – Instabilité du N31.0
- Sphincter de la vessie – Dysfonctionnement neurogène du N31.88
- Deuil – Réaction de F43.2**
- Deutéranomalie – H53.5**
- Deutéranopie – H53.5**
- Développement**
- v./v.a. Retard de développement
- v./v.a. Retard général de développement
- v./v.a. Retard global de développement
- Acquisition scolaires
- - Sans précision – Trouble du F81.9
- - - Autres troubles du F81.8
- Articulation – Trouble: du F80.0
- Associé
- - CTCF – Trouble neurologique du Q87.8
- - PLAA – Trouble neurologique du Q02
- - RERE – Trouble neurologique du Q87.8
- - SYT1 – Trouble neurologique du Q87.8
- Cardiaque et cérébral – Anomalies létales du Q87.8
- Dentaire – Kystes de la région buccale non liés au K09.1
- Dents SAI – Troubles du K00.9
- Encéphale – Autres anomalies localisées du Q04.3
- Enfance – Examen spécial de dépistage de certains troubles du Z13.4
- Excessif du système pileux – L68
- Fonctions motrices, sans précision – Troubles spécifiques du F82.9
- Insuffisant des glandes mammaires] – Micromastie [Q83.88
- Langage – Trouble
- - F80.9
- - Spécifique du F80.9
- Mâchoires – Maladies liées au K10.0
- Motricité
- - Buccale – Troubles spécifiques du F82.2
- - Fine et graphique – Troubles spécifiques du F82.1
- - Globale – Troubles spécifiques du F82.0
- Mutation ponctuelle – Syndrome de dysmorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques-cardiopathie-trouble neurologique du Q87.0

Développement – suite

- Odontogènes) – Kystes dentaires liés au K09.0
- Osseux – Autres troubles de la croissance et du M89.2
- Parole et du langage – Autres troubles du F80.8
- Phonologique – Trouble: du F80.0
- Physiologique
- - Attendu – Retard de: stade de R62.0
- - - Autres retards du R62.8
- Psychologique
- - Sans précision – Trouble du F89
- - - Autres troubles du F88
- Psychosexuel
- - Sans précision – Trouble du F66.9
- - -
- - - Problème de F66.9
- - - Troubles du F66.8
- SAI – Trouble du F89
- Sans précision – Trouble envahissant du F84.9
- Sévère avec troubles de l'alimentation-mouvements stéréotypés des mains-cataracte bilatérale – Trouble neurologique du G31.88
- Sexuel
- - 46,XX
- - - Anomalie
- - - - Anorectales – Syndrome d'anomalie du Q56.2, Q43.9
- - - - Squelettiques – Syndrome d'anomalie du Q56.2, Q79.9
- - - - Origine génétique – Anomalie du Q99.1
- - - - Anomalie
- - - - Q56.2
- - - - Ovoculaire du Q56.0
- - - - Testiculaire du Q99.1
- - - 46,XY déficit
- - - 17
- - - - 20-desmolase testiculaire – Anomalie du E29.1
- - - - Bêta-hydroxystéroïde déshydrogénase 3 – Anomalie du E29.1
- - - - Isolé en 17,20-lyase – Anomalie du E29.1
- - - Caryotype de type 46,XY – Anomalie ovotesticulaire du Q56.0
- - - Retardé – E30.0
- - - Syndrome de chondrodysplasie-anomalie du Q87.1
- - - Surdité-dystonie – Syndrome d'anomalies du Q87.8
- - - Tumeurs liée à BAP1 – Prédilection au Q99.8
- - - Type
- - - Expressif – Dysphasie ou aphasie de F80.1
- - - Réceptif – Dysphasie ou aphasie de F80.2
- - - Wernicke – Aphasie de F80.2
- - -

Développement – suite

- - - suite
- - - Acalculie de *F81.2*
- - - Agnosie de *F88*
- - - Déficit du langage lié au *F80.9*
- - - Dyslexie de *F81.0*
- - - Dysphasie familiale de *F80.1*
- - - Dyspraxie
- - - - *F82*
- - - Verbale de *F82.9*
- - - Kyste ovarien au cours du *Q50.1*
- - - Multikystique: rein (*Q61.4*
- - - Myasthénie congénitale et au cours du *G70.2*
- - - Syndrome
- - - - Dymorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques-cardiopathie-trouble neurologique du *Q87.0*
- - - - Oculogastrointestinal-trouble neurologique du *Q87.8*
- - - Trouble
- - - - Envahissants du *F84.8*
- - - - Spécifiques mixtes du *F83*

Développementale associée à SYNGAP1 – Encéphalopathie épileptique et *F83, G40.4***Devergie – Syndrome de *L44.0*****Déviat**

- Cloison nasal
- - Acquise) – *J34.2*
- - - *J34.2*
- Congénital
- - Cloison nasale – *Q67.4*
- - E) du nez – Écrasement ou *Q67.4*
- Médiane de l'arcade dentaire – *K07.2*
- Médiastinale – *R93.8*
- Sexuelle SAI – *F65.9*
- Tonique paroxystique du regard avec ataxie – *G96.8, H51.8*
- Uretère ou de l'orifice urétéral – *Q62.6*

Devic – Maladie de *G36.0***Dextrinose limite – *E74.0*****Dextrocardie**

- Situs inversus
- - Total des organes internes – *Q89.3*
- - - *Q89.3*
- - *Q24.0*

Dextroposition aorte

- Hypertrophie ventricule droit – Communication interventriculaire
- - Atrésie pulmonaire, *Q21.3*
- - Sténose pulmonaire, *Q21.3*
- - *Q20.3*

DFNA – Surdité de perception non syndromique autosomique dominante type *H90.3***DFNB – Surdité de perception non syndromique autosomique récessive type *H90.3*****DGKE – Syndrome hémolytique et urémique par déficit en *D58.8*****D-glycérate**

- Déshydrogénase – Déficit en *E74.8*
- Kinase – Déficit en *E74.8*

DGUOK – Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme hépatocérébrale par déficit en *G31.81***Dhat – Syndrome de *F48.8*****DHF [Dengue hémorragique] – *A97.9*****Dhobie itch – *B35.6*****Diabète**

- Cardiopathie congénitale – Syndrome d'hypoplasie pancréatique- *Q87.8*
- Chimique – *R73.0*
- Galactosique – *E74.2*
- Gestationnel – Antécédents personnels de *Z87.5*
- Gluco-aminophosphaté – *E72.0*
- Grossesse – Syndrome de l'enfant dont la mère a un *P70.0*
- Insulino-dépendant non primaire chez l'adolescent – *E11*
- Juvénile – Syndrome
- - Kystes rénaux- *E11.20†, N29.8**
- - Microcéphalie-déficience intellectuelle modérée- *Q87.1*
- - Latent – *R73.0*
- - MODY Maturity onset diabetes of young people –
- - - Choc hypoglycémique au cours de *E11.61*
- - - Coma hypoglycémique au cours de *E11.61*
- - Néonatal
- - - Forme intermédiaire – Syndrome DEND [retard de développement-épilepsie- *E10.40*
- - - Hypothyroïdie congénitale-glaucome congénital-fibrose hépatique-polykystose rénale – Syndrome de *Q87.8*
- - - Permanent – Syndrome de microcéphalie primaire-épilepsie- *Q87.8*
- - - *Q87.8*
- - - Syndrome DEND [retard de développement-épilepsie- *E10.40*
- - - Néphropathie – Syndrome d'athérosclérose-surdité-épilepsie- *Q87.8*
- - - Phosphaté – *E83.30*
- - - SAI – *E14*
- - - Sucré
- - - - Instable – *E10*
- - - - Juvénile – *E10*
- - - - Obésité sans obésité
- - - - - Adulte – *E11*
- - - - - Maturité – *E11*
- - - - - Non cétosique – *E11*
- - - - - Stable – *E11*
- - - - - Sujet à cétose – *E10*
- - - Type
- - - - 1 – Saignement ponctuel comme complication oculaire diabétique du *E10.30†, H58.8**
- - - - 2
- - - - - Sous insulinothérapie – *E11*

Diabète – suite

- Type – suite
- - 2 – suite
- - - - Saignement ponctuel comme complication oculaire diabétique du *E11.30†, H58.8**
- - - - Hémochromatose avec *E83.1*
- - - - **Diabète insipide**
- - - - - Central – *E23.2*
- - - - - Néphrogénique
- - - - - Calcifications intracrâniennes-petite taille-dysmorphie faciale – Syndrome de *Q87.1*
- - - - - - *N25.1*
- - - - - Neurogène – *E23.2*
- - - - - -
- - - - - - *E23.2*
- - - - - - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-spasticité des membres-dystrophie de la rétine- *Q87.8*
- - - - - **Diabète sucré**
- - - - - - Altération vasculaire – *E14.50†, I79.2**
- - - - - - Angiopathie – *E14.50†, I79.2**
- - - - - - Associé au gène CDKN1C – Syndrome de retard de croissance intra-utérin avec petite taille et *E34.8, E10.90*
- - - - - - Ataxie cérébelleuse – Syndrome de tubulopathie proximale- *Q87.8*
- - - - - - Cataracta diabetica – *E14.30†, H28.0**
- - - - - - Complication neurologique – *E14.40*
- - - - - - Complication rénale – *E14.30*
- - - - - - Gestationnel SAI – *O24.4*
- - - - - - Glomérulosclérose – *E14.20†, N08.3**
- - - - - - Hépatogène – *E13.90*
- - - - - - Maculopathie – *E14.30†, H36.0**
- - - - - - Maladie oculaire – *E14.30†, H58.8**
- - - - - - Malnutrition
- - - - - - Type
- - - - - - - 1 – *E12*
- - - - - - - 2 – *E12*
- - - - - - - - *E12*
- - - - - - - - Mère (préexistant), affectant le fœtus ou le nouveau-né (avec hypoglycémie) – *P70.1*
- - - - - - - - Microangiopathie et macroangiopathie – *E14.50†, I79.2**
- - - - - - - - MOA [maladie occlusive artérielle] – *E14.50†, I79.2**
- - - - - - - - Myatrophie – *E14.40†, G73.0**
- - - - - - - - Néonatal – *P70.2*
- - - - - - - - Néphropathie – *E14.20†, N08.3**
- - - - - - - - Neuropathie – *E14.40†, G63.2**
- - - - - - - - Non type 1 ou 2 – *E13.90*
- - - - - - - - Œdème de la macula – *E14.30†, H36.0**
- - - - - - - - Pancréatoprive – *E13.90*
- - - - - - - - Polyneuropathie – *E14.40†, G63.2**
- - - - - - - - Préexistant
- - - - - - - - Lié à la malnutrition – Diabète sucré au cours de la grossesse: *O24.2*
- - - - - - - - Sans précision – Diabète sucré au cours de la grossesse: *O24.3*

Diabète sucré –suite

- Préexistant –suite
- - Type
- - - 1 → Diabète sucré au cours de la grossesse: *O24.0*
- - - 2 → Diabète sucré au cours de la grossesse: *O24.1*
- Prurit → *E14.60†, L99.8**
- Rétinopathie → *E14.30†, H36.0**
- Sans précision → *E14*
- Surdité de perception → Syndrome d'anémie mégaloblastique sensible à la thiamine- *Q87.8*
- Survenant au cours de la grossesse → *O24.4*
- Trouble circulatoire → *E14.50†, I79.2**
- Type
- - 1 → *E10*
- - 2 →
- - - *E11*
- - - Trouble de la perception de l'hypoglycémie au cours du *E11.60, U69.74!*
- - -
- - Antécédents familiaux de *Z83.3*
- - Arthropathie neuropathique dans le *E14.60†, M14.69**
- - Coma hypoglycémique dans le *E14.61, U69.73!*
- - Examen spécial de dépistage de *Z13.1*
- - Hypoglycémie
- - - Modéré précis
- - - - Non récidivante, dans le *E14.60, U69.70!*
- - - - Récidivante, dans le *E14.60, U69.71!*
- - - - Sévère sans coma dans le *E14.60, U69.72!*
- - Neuropathie des nerfs périphériques autonomes dans le *E14.40†, G99.08**
- - Syndrome
- - - Ataxie cérébelleuse et périphérique combinée-surdité- *E10.60, G31.88*
- - - Déficience intellectuelle-dysmorphies cranio-faciales-hypogonadisme- *Q87.0*
- - - Myasthénique dans le *E14.40†, G73.0**
- - - Myopathie mitochondriale- *G71.3, E14.90*
- - Trouble
- - - Circulatoire dans le *E14.50†, I79.2**
- - - Perception de l'hypoglycémie au cours du *E14.60, U69.74!*

Diabète sucré au cours de la grossesse

- Diabète sucré préexistant
- - Lié à la malnutrition → *O24.2*
- - Sans précision → *O24.3*
- - Type
- - - 1 → *O24.0*
- - - 2 → *O24.1*
- - Sans précision → *O24.9*

Diabète sucré de type 1

- Adultes → Insulinorésistance au cours d'un *E10.90, U69.75!*

Diabète sucré de type 1 –suite

- Altération vasculaire → *E10.50†, I79.2**
- Angiopathie → *E10.50†, I79.2**
- Arthrite de Charcot → *E10.60†, M14.69**
- Cataracte → *E10.30†, H28.0**
- Complication neurologique → *E10.40†, G63.2**
- Complication rénale → *E10.20†, N08.3**
- Complication vasculaire périphérique → *E10.50†, I79.2**
- Maculopathie → *E10.30†, H36.0**
- Maladie oculaire → *E10.30†, H58.8**
- Manifestation ophtalmologique → *E10.30†, H58.8**
- MOA [maladie occlusive artérielle] → *E10.50†, I79.2**
- Myatrophie → *E10.40†, G73.0**
- Névralgie → *E10.40†, G63.2**
- Névrite → *E10.40†, G63.2**
- Polyneuropathie → *E10.40†, G63.2**
- Prurit → *E10.60†, L99.8**
- Rétinite → *E10.30†, H36.0**
- Rétinopathie diabétique → *E10.30†, H36.0**
- Trouble circulatoire → *E10.50†, I79.2**
- -
- - Coma hypoglycémique au cours de *E10.61, U69.73!*
- - Décollement tractionnel au cours de rétinopathie diabétique dans le *E10.30†, H36.0**
- - Dégénérescence graisseuse du rein dans le *E10.20†, N29.8**
- - Foie diabétique dans le *E10.60†, K77.8**
- - Fond d'œil diabétique dans le *E10.30†, H36.0**
- - Gastroparésie diabétique dans le *E10.40†, G99.00**
- - Glaucome de néovascularisation au cours de rétinopathie diabétique dans le *E10.30†, H36.0**
- - Glomérulonéphrite diabétique dans le *E10.20†, N08.3**
- - Glomérulosclérose diabétique dans le *E10.20†, N08.3**
- - Hypoglycémie
- - - Modéré précis
- - - - Non récidivante, au cours d'un *E10.60, U69.70!*
- - - - Récidivante, au cours d'un *E10.60, U69.71!*
- - - Sévère sans coma, au cours d'un *E10.60, U69.72!*
- - Microangiopathie diabétique dans le *E10.50†, I79.2**
- - Nécrobiose lipoidique diabétique dans le *E10.60†, L99.8**
- - Neuropathie diabétique dans le *E10.40†, G63.2**
- - Polyneuropathie diabétique dans le *E10.40†, G63.2**
- - Rubeosis diabetica dans le *E10.60†, L99.8**

Diabète sucré de type 1 –suite

- - -suite
- - Syndrome
- - - Kimmelstiel et Wilson extracapillaire diabétique dans le *E10.20†, N08.3**
- - - Kimmelstiel-Wilson dans le *E10.20†, N08.3**
- - Trouble de la perception de l'hypoglycémie au cours d'un *E10.60, U69.74!*
- - Vulvitis diabetica dans le *E10.60†, N77.8**

Diabète sucré de type 2

- Altération vasculaire → *E11.50†, I79.2**
- Amyotrophie → *E11.40†, G73.0**
- Angiopathie → *E11.50†, I79.2**
- Arthrite de Charcot → *E11.60†, M14.69**
- Cataracte → *E11.30†, H28.0**
- Complication neurologique → *E11.40†, G63.2**
- Complication rénale → *E11.20†, N08.3**
- Maculopathie → *E11.30†, H36.0**
- Maladie oculaire → *E11.30†, H58.8**
- MOA [maladie occlusive artérielle] → *E11.50†, I79.2**
- Myatrophie → *E11.40†, G73.0**
- Néphropathie → *E11.20†, N08.3**
- Neuropathie → *E11.40†, G63.2**
- Névralgie → *E11.40†, G63.2**
- Névrite → *E11.40†, G63.2**
- Prurit → *E11.60†, L99.8**
- Rétinite → *E11.30†, H36.0**
- Rétinopathie diabétique → *E11.30†, H36.0**
- Trouble circulatoire → *E11.50†, I79.2**
- -
- - Coma hypoglycémique au cours de *E11.61, U69.73!*
- - Décollement tractionnel au cours de rétinopathie diabétique dans le *E11.30†, H36.0**
- - Dégénérescence graisseuse du rein dans le *E11.20†, N29.8**
- - Foie diabétique dans le *E11.60†, K77.8**
- - Fond d'œil diabétique dans le *E11.30†, H36.0**
- - Gastroparésie diabétique dans le *E11.40†, G99.00**
- - Glaucome de néovascularisation au cours de rétinopathie diabétique dans le *E11.30†, H36.0**
- - Glomérulonéphrite diabétique dans le *E11.20†, N08.3**
- - Glomérulosclérose diabétique dans le *E11.20†, N08.3**
- - Hypoglycémie
- - - Modéré précis
- - - - Non récidivante, dans le *E11.60, U69.70!*
- - - - Récidivante, dans le *E11.60, U69.71!*
- - - Sévère sans coma, dans le *E11.60, U69.72!*
- - Microangiopathie diabétique dans le *E11.50†, I79.2**

Diabète sucré de type 2 – suite

- - - suite
- - Nécrobiose lipoidique diabétique dans le *E11.60†, L99.8**
- - Polyneuropathie diabétique dans le *E11.40†, G63.2**
- - Rubeosis diabetica dans le *E11.60†, L99.8**
- - Syndrome
- - - Kimmelstiel et Wilson extracapillaire diabétique dans le *E11.20†, N08.3**
- - - Kimmelstiel-Wilson dans le *E11.20†, N08.3**
- - Vulvitis diabetica dans le *E11.60†, N77.8**

Diabète sucré insulino-dépendant

- Primaire avec complication vasculaire périphérique - *E10.50†, I79.2**
- Type
- - 1 avec complication vasculaire périphérique - *E10.50†, I79.2**
- - 2
- - - Complication neurologique - *E11.40†, G63.2**
- - - Complication oculaire - *E11.30†, H58.8**
- - - Complication rénale - *E11.20†, N08.3**

Diabète sucré non insulino-dépendant

- Primaire
- - Complication neurologique - *E11.40†, G63.2**
- - Complication oculaire - *E11.30†, H58.8**
- Type 2
- - Complication neurologique - *E11.40†, G63.2**
- - Complication oculaire - *E11.30†, H58.8**
- - Complication rénale - *E11.20†, N08.3**

Diabetes renalis - *E74.8***Diabète-surdité de transmission maternelle - *E14.72*****Diabetica**

- Diabète sucré de type 1 -
- - Rubeosis *E10.60†, L99.8**
- - Vulvitis *E10.60†, N77.8**
- Diabète sucré de type 2 -
- - Rubeosis *E11.60†, L99.8**
- - Vulvitis *E11.60†, N77.8**
- - Diabète sucré avec Cataracta *E14.30†, H28.0**

Diabétique

v.v.a. Type de maladie

Diabolo] - Tube(s) de myringotomie [*Z96.2***Diacylglycérol kinase epsilon - Syndrome hémolytique et urémique avec mutation de la *D58.8*****Diagnostic**

- Déterminé après investigation complète par un centre pour maladies rares - Maladie rare sans *R69*
- Hypertension - Constatation d'une élévation de la tension artérielle, sans *R03.0*
- Sensibilisation - Tests cutanés de *Z01.5*
- -

Diagnostic – suite

- - - suite
- - Conseil et surveillance pour: Sujet inquiet de son état de santé (sans *Z71*)
- - Intoxication: Agents de *T50.8*
- - Transfusion sanguine, sans mention de *Z51.3*

Diagnostic

- Appareil urinaire - Résultats anormaux d'imagerie *R93.4*
- Cliniquement, sans confirmation parasitologique - Paludisme *B54*
- Cœur et de la circulation coronaire - Résultats anormaux d'imagerie *R93.1*
- Crâne et de la tête, non classés ailleurs - Résultats anormaux d'imagerie *R93.0*
- Foie et des voies biliaires - Résultats anormaux d'imagerie *R93.2*
- Membres - Résultats anormaux d'imagerie *R93.6*
- Non précisée quant au siège ou au système concerné - Maladie: non *R69*
- Partie
- - Abdomen, y compris l'espace rétropéritonéal - Résultats anormaux d'imagerie *R93.5*
- - Corps précisées - Résultats anormaux d'imagerie *R93.8*
- - Système ostéo-musculaire - Résultats anormaux d'imagerie *R93.7*
- - Voies digestives - Résultats anormaux d'imagerie *R93.3*
- Pendant la grossesse - Cancer *C80.9, O99.8*
- Poumon - Résultats anormaux d'imagerie *R91*
- Sein - Résultats anormaux d'imagerie *R92*
- Système nerveux central - Autres résultats anormaux d'imagerie *R90.8*
- Thérapeutique
- - Intra-utérins, non classées ailleurs - Complications consécutives à des actes à visée *P96.5*
- - Localisations, tous les stades - Lymphoedème après un acte à visée *I97.88*
- - Non classé -
- - - Choc pendant ou après un acte à visée *T81.1*
- - - Complication
- - - - Acte à visée *T81.8*
- - - - Vasculaires consécutives à un acte à visée *T81.7*
- - - Hémorragie et hématome compliquant un acte à visée *T81.0*
- - - Infection après un acte à visée *T81.4*
- - - Perforation et déchirure accidentelles au cours d'un acte à visée *T81.2*
- - - Troubles de l'appareil circulatoire après un acte à visée *I97.89*
- - - Sans précision -
- - - Affection du système nerveux après un acte à visée *G97.9*
- - - Trouble de l'appareil circulatoire après un acte à visée *I97.9*

Diagnostic – suite

- Thérapeutique - suite
- Sur
- - - Appareil uro-génital, tous les stades - Lymphoedème après un acte à visée *I97.87*
- - - Territoire drainage lymphatique
- - - - Axillaire
- - - - - Stade I - Lymphoedème après un acte à visée *I97.81*
- - - - - Stade II - Lymphoedème après un acte à visée *I97.82*
- - - - - Stade III - Lymphoedème après un acte à visée *I97.83*
- - - - Cervical, tous les stades - Lymphoedème après un acte à visée *I97.80*
- - - - Inguinal
- - - - - Stade I - Lymphoedème après un acte à visée *I97.84*
- - - - - Stade II - Lymphoedème après un acte à visée *I97.85*
- - - - - Stade III - Lymphoedème après un acte à visée *I97.86*
- - Y compris accouchement SAI -
- - Anoxie cérébrale survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée *O75.4*
- - Arrêt cardiaque survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée *O75.4*
- - Insuffisance cardiaque survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée *O75.4*
- - -
- - - Choc (endotoxique) (hypovolémique) pendant ou après un acte à visée *T81.1*
- - - Collapsus pendant ou après un acte à visée *T81.1*
- - - Complication
- - - - Acte de chirurgie obstétricale et d'un acte à visée *O75.4*
- - - - Non précisée d'un acte à visée *T81.9*
- - - Corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une plaie opératoire à la suite d'un acte à visée *T81.5*
- - - Embolie gazeuse consécutive à un acte à visée *T81.7*
- - - Emphysème (sous-cutané) résultant d'un acte à visée *T81.8*
- - - Hémorragie de toute localisation, résultant d'un acte à visée *T81.0*
- - - Perforation accidentel
- - - - Nerf
- - - - - Cathéter au cours d'un acte à visée *T81.2*
- - - - - Endoscope au cours d'un acte à visée *T81.2*
- - - - - Instrument au cours d'un acte à visée *T81.2*
- - - - - Sonde au cours d'un acte à visée *T81.2*
- - - - Organe

Diagnostique –suite

- Thérapeutique –suite
- - - -suite
- - - Perforation accidentel –suite
- - - - Organe –suite
- - - - Cathéter au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Endoscope au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Instrument au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Sonde au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Vaisseau sanguin
- - - - Cathéter au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Endoscope au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Instrument au cours d'un acte à visée T81.2
- - - - Sonde au cours d'un acte à visée T81.2
- - Réaction aiguë à une substance étrangère laissée accidentellement au cours d'un acte à visée T81.6
- - Soins maternels pour lésions foetales (présümées) dues à d'autres actes à visée O35.7

Dialyse

- Extracorporelle – Z49.1
- Insuffisance rénale – Dépendance de longue durée envers une Z99.2
- Longue durée lors d'une insuffisance rénale – Z99.2
- Péritonéal –
- - Z49.2
- - Infection et réaction inflammatoire due à un cathéter de T85.71
- - Rénale) SAI – Z49.1
- - Traitement – préparation d'une Z49
- - -
- - - Z49.2
- - - Anémie induite par l'aluminium après N18.5†, D63.8*
- - - Complication de T80.9
- - - Complication mécanique d'un cathéter vasculaire de T82.4
- - - Insuffisance rénale chronique, nécessitant une N18.5
- - - Soins préparatoires en vue d'une Z49.0

Dialytique –

- Démence N18.5†, F02.8*
- Encéphalopathie N18.5†, G94.8*

Diamond

- v./v.a. Blackfan-Diamond
- v./v.a. Gardner-Diamond
- v./v.a. Shwachman-Diamond

Dianzani – Maladie lymphoproliférative auto-immune de D47.9

DIAPH1 – Syndrome de surdité neurosensorielle-thrombocytopénie associé à H90.5, D69.41

Diaphanospondylodysostose – Q78.8

Diaphragmatique

- v./v.a. Hernie diaphragmatique
- Induite par la ventilation mécanique – Dysfonction J95.88
- -
- - Adaptation et manipulation d'un stimulateur Z45.81
- - Adhérences (de): K66.0
- - Infarctus répété (aigu) (de): paroi I22.1
- - Infarctus transmural (aigu) (de): paroi I21.1
- - Relâchement J98.6

Diaphragme

- Éventration – Défaut congénital du Q79.1
- Induite par la ventilation – Lésion du J95.88
- SAI – Malformation congénitale du Q79.1
- -
- - C49.3
- - D21.3
- - Absence de Q79.1
- - Carcinome du C49.3
- - Eventration du Q79.1
- - Inflammation du J98.6
- - Lésion traumatique d'autres organes et structures intrathoraciques précisés: S27.81
- - Maladies du J98.6
- - Malformations congénitales du Q79.1
- - Paralysie du J98.6

Diaphysaire

- v./v.a. gnatho-diaphysaire
- Histocytome fibreux – Syndrome de sténose médullaire Q78.8, C49.9
- Progressive – Dysplasie Q78.3
- Tachetée – Dysplasie Q77.3

Diaphyse

- Cubital
- - Luxation de la tête du radius – Fracture proximale de la S52.21
- - Partie non précisée – Fracture de la S52.20
- - Radiale – Fracture des deux S52.4
- - Fémorale – Fracture de la S72.3
- - Humérus – Fracture de la S42.3
- - Radiale – Fracture ouverte de la S52.30, S51.87!
- - Radius
- - Luxation de la tête du cubitus – Fracture distale de la S52.31
- - Partie non précisée – Fracture de la S52.30
- - Tibia
- - Fracture du péroné (toute partie) – Fracture de la S82.21
- - Isolée – S82.28
- - SAI – S82.28
- - - Fracture de la S82.28
- - - Fracture
- - Multiples de la S42.3
- - Os du métacarpe: S62.32

Diaphyse –suite

- - Fracture –suite
- - Péroné seul: S82.42
- - Premier métacarpien: S62.22

Diarrhée

- Aigu
- - Aqueuse – A09.0
- - Exsiccose – A09.9, E86
- - Amibien
- - Aiguë – A06.0
- - Chronique – A06.1
- - Non dysentérique – A06.2
- - - A06.0
- - Balantidium coli – A07.0
- - Chlorée congénitale – P78.3
- - Chronique
- - Associée à un déficit en glucoamylase – E74.3
- - Atrophie villositaire – Syndrome de K52.8
- - Congénitale avec entéropathie exsudative – P78.3
- - Cryptosporidium – A07.2
- - Due aux médicaments – K52.1
- - Dysentérique – A09.0
- - Entéropathogène à Escherichia coli – A04.0
- - Épidémique – A09.0
- - Flagellés – A07.9
- - Fonctionnelle – K59.1
- - Hémorragique aiguë – A09.0
- - Infantile chronique par hyperactivité de la guanylate cyclase 2C – K52.8
- - Infectieux
- - Exsiccose – A09.0, E86
- - Néonatale – A09.0
- - Nouveau-né – A09.0
- - - Maladie due au VIH avec B20, A09.0
- - Intraitable-atrésie choanale-anomalie des yeux – Syndrome de Q87.8
- - Isospora
- - Belli – A07.3
- - Hominis – A07.3
- - Mycosique NCA – B49†, K93.8*
- - Néonatale SAI – A09.9
- - Non infectieuse néonatale – P78.3
- - Post-antibiothérapie – K52.1
- - Précisée comme non-infectieuse – K52.9
- - Prédominante [SII-D] – Syndrome de l'intestin irritable, avec K58.1
- - Probablement d'origine infectieuse, avec exsiccose – A09.0, E86
- - Protozoaires – A07.9
- - Rotavirus – A08.0
- - Sodé congénital
- - Syndromique – K90.8
- - - P78.3
- - Tuberculeuse – A18.3†, K93.0*

Diarrhée – suite

- Vomissement
- Dus à un déficit en tréhalase → E74.3
- Exsiccose →
- A09.9, E86
-
- Formes psychogènes de: F45.3
- Maladie due au VIH avec B23.8, K52.9
- Syndrome hémolytique et urémique avec D59.3

Dias-Logan → Syndrome de Q87.8**Diastasis musculaire → M62.0****Diastématomyélie → Q06.2****Diastème**

- Multiples-dysmorphie faciale-retard de développement → Syndrome d'anomalies du palais- Q87.0
- Plusieurs dents → K07.3

Diastolique → Insuffisance cardiaque I50.1**Diastrophique → Dysplasie Q77.5****Diathèse cystinique → E72.8****Diaz → Ostéochondrose de M92.6****Diazoxide**

- Déficit
- Kir6.2 → Hyperinsulinisme focal résistant au E16.1
- SUR1 → Hyperinsulinisme focal résistant au E16.1
-
- Hyperinsulinisme diffus sensible au E16.1
- Hypoglycémie hyperinsulinémique, forme diffuse sensible au E16.1

Dibothriocephalus → Infection à B70.0**Dicarboxylique → Hyperaminoacidurie E72.0****Dicentriques → Chromosomes Q93.2****Dicéphales → Q89.4****Dichlorométhane → Effet toxique: T53.4****Dicrocoeliase → B66.2****Dicrocoelium dendriticum → Infection**

- B66.2

DICS

- Dysgénésie réticulaire → Déficit immunitaire combiné sévère [D81.0
- Nombre faible
- Cellules B et T → Déficit immunitaire combiné sévère [D81.1
- Normal de cellules B → Déficit immunitaire combiné sévère [D81.2
- SAI → Déficit immunitaire combiné sévère [D81.9

Didelphie → Utérus Q51.2**Didymosis aplasticosebacea → Q84.8****Dieker**

- v./v.a. Miller-Dieker

Diencéphalique → Syndrome C72.8, E23.3**Diététiques → Conseil et surveillance pour: Conseil et surveillance Z71****Diéthylamide de l'acide lysergique] → Intoxication au LSD [T40.8****Diéthylstilbestrol → Syndrome Q86.88****Diets-Jongmans → Syndrome de Q87.0****Dietz**

- v./v.a. Loeyes-Dietz

Dieulafoy

- Duodénum → Ulcère de K26.0
- Estomac → Ulcère de K25.0

Différenciation

- Intermédiaire → Tumeur du parenchyme pinéal à D44.5
- Minimale → Leucémie myéloïde aiguë avec C92.00

Difficile

- Famille → Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: situation socio-économique Z76.2
- Nouveau-né → Alimentation au sein P92.5
-
- Conditions de travail Z56
- Infection à Clostridioides A04.79

Difficulté

- Ajustement aux transitions entre les différentes périodes de vie → Z60
- Alimentation SAI → R63.3
- Apprentissage
- Troubles du comportement → Syndrome d'épilepsie liée à l'X- G40.2
- Syndrome de RIDDLE [radiosensibilité-déficit immunitaire-dysmorphie- D82.8
- Enseignants et les autres élèves → Z55
- Intubation
- Cours
- Grossesse → Échec ou Q29.6
- Puerpéralité → Échec ou O89.6
- Travail et de l'accouchement → Échec ou O74.7
- → Échec ou T88.4
- Langage → R47.8
- Lié
- Acculturation → Z60
- Besoin
- Assistance
- Domicile, aucun autre membre du foyer n'étant capable d'assurer les soins → Z74.2
- Soins d'hygiène → Z74.1
- Surveillance permanente → Z74.3
- Certaines circonstances psychosociales → Autres Z64.8
- Consommation d'alcool, de tabac, de médicaments ou de drogues → Z72.0
- Dépendance
- Due à une mobilité restreinte → Z74.0
- Envers personne donne soin
- Sans précision → Z74.9
- → Autres Z74.8
- Éducation
- Alphabétisation → Z55

Difficulté – suite

- Lié → suite
 - Éducation → suite
 - → Autres Z62
 - Emploi et au chômage → Z56
 - Enfance malheureuse → Z61
 - Entourage immédiat, y compris la situation familiale → Autres Z63
 - Environnement
 - Physique → Z58
 - Social → Z60
 - Grossesse non désirée → Z64.0
 - Installation médical soin santé
 - Sans précision → Z75.9
 - → Autres Z75.8
 - Libération de prison → Z65
 - Logement et aux conditions économiques → Z59
 - Mode vie
 - Sans précision → Z72.9
 - → Autres Z72.8
 - Multiparité → Z64.1
 - Orientation de son mode de vie → Z73
 - Possible sévices
 - Physiques infligés à un enfant → Z61
 - Sexuels infligés à un enfant → Z61
 - Situations psycho-sociales → Z65
 - Vie en institution → Z59
 - Marche, non classée ailleurs → R26.2
 - Mastication → R19.88
 - Nutritionnelles et nutrition inadaptée → R63.3
 - Procréer → Surveillance d'une grossesse avec d'autres antécédents obstétricaux pathologiques et Z35.2
 - Rapport
 - Conjoint ou le partenaire → Z63
 - Parents et les beaux-parents → Z63
- Difformité**
- Cicatrice (Peau) → L90.5
 - Crânienne congénitale avec anencéphalie → Q00.0
 - Nasale syphilitique congénitale → A50.5
- Diffus**
v./v.a. Type de maladie
- Digestif**
v./v.a. Organe digestif
- Abdomen → Autres symptômes précis du système R19.88
 - Acte médical
 - Non classées ailleurs → Autres atteintes de l'appareil K91.88
 - Sans précision → Atteinte de l'appareil K91.9
 - Cavité abdominale → Résultats anormaux de prélèvements effectués sur l'appareil R85
 - Compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Maladies de l'appareil O99.6
 - Greffe-contre-hôte stade

Digestif –suite

- Greffe-contre-hôte stade –suite
- - 1 – Maladie aiguë de rejet de l'appareil
*T86.01†, K93.21**
- - 2 – Maladie aiguë de rejet de l'appareil
*T86.02†, K93.22**
- - 3 – Maladie aiguë de rejet de l'appareil
*T86.02†, K93.23**
- - 4 – Maladie aiguë de rejet de l'appareil
*T86.02†, K93.24**
- Haut – Dysfonctionnement neurovégétatif somatoform: Appareil *F45.31*
- SAI –
- - Appareil
- - - *D13.9*
- - - *T18.9*
- - Tube ou appareil *C26.9*
- Sans précision –
- - Affection périnatale de l'appareil *P78.9*
- - Maladie du système *K92.9*
- - Malformation congénitale de l'appareil *Q45.9*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Appareil *D37.9*
- Siège non précisé – Ulcère *K27*
- Utéro-urinaire – Fistule congénitale utéro-
Q51.7
- -
- - Absence acquise d'autres parties de l'appareil *Z90.4*
- - Affections périnatales précisées de l'appareil *P78.8*
- - Anomalie congénitale SAI de l'appareil *Q45.9*
- - Antécédents familiaux de maladies de l'appareil *Z83.7*
- - Antécédents personnels de maladies de l'appareil *Z87.1*
- - Infection
- - - Cytomégalovirus de l'appareil *B25.80*
- - - Fongique du tube *B49†, K93.8**
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations d'autres organes du système *K91.83*
- - Maladie
- - - Chagas chronique avec atteinte de l'appareil *B57.3†, K93.8**
- - - Précisées du système *K92.8*
- - Malformations congénitales précisées de l'appareil *Q45.8*
- - Présence d'une autre stomie de l'appareil *Z93.4*
- - Sténose consécutif
- - - Intervention par endoscopie de l'appareil *K91.84*
- - - Opération de l'appareil *K91.84*
- - Surveillance d'autres stomies de l'appareil *Z43.4*
- - Tumeur bénigne: Sièges mal définis de l'appareil *D13.9*
- - Tumeur maligne

Digestif –suite

- - -suite
- - Tumeur maligne –suite
- - - Lésion à localisations contiguës de l'appareil *C26.8*
- - - Secondaire des organes respiratoires et *C78*
- - - Sièges mal définis de l'appareil *C26.9*
- Digestion – Intoxication: Médicaments facilitant la** *T47.5*
- Digestive**
v./v.a. Voie digestive
- Digital**
v./v.a. cranio-digital
v./v.a. lacrymo-auriculo-dento-digital
v./v.a. oro-facio-digital
v./v.a. oto-palato-digital
- Brachydactylie familiale – Syndrome d'arthropathie *M25.94, Q71.8*
- Congénital
- - Isolé – Hippocratisme *Q68.1*
- - – Hippocratisme *Q68.1*
- - Déficience intellectuelle – Syndrome de dysplasie mésomélique-anomalies *Q87.5*
- - Dymorphie faciale-retard moteur et verbal associé à TRAF7 – Syndrome d'anomalies cardiaques-anomalies *Q87.0*
- - Infantile – Fibromatose *M72.80*
- -
- - Arthroplastie *Z96.68*
- - Dysplasie oculo-dento- *Q87.0*
- - Hippocratisme *R68.3*
- - Myopathie à empreintes *G71.2*
- - Pachydermopériostose avec hippocratisme *M89.49†, L62.0**
- - Syndrome
- - - Cranio-facio-fronto- *Q87.0*
- - - Microcéphalie-albinisme-anomalies *Q87.8*
- Digitaliques – Intoxication par les** *T46.0*
- Digito**
v./v.a. cranio-facio-digito-génital
v./v.a. facio-digito-génital
v./v.a. odonto-tricho-unguéo-digito-palmaire
v./v.a. onycho-digito-mammaire
- Dihydraté**
- Articulation
- - Coude – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.12*
- - Genou – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.16*
- - Articulation de l'épaule – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.11*
- - Colonne vertébrale – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.18*
- - Main – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.14*
- - Pied – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.17*

Dihydraté –suite

- Poignet – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.13*
- Région pelvienne – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.15*
- Sièges multiples – CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.10*
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium *M11.19*
- Dihydrofolate réductase – Anémie mégaloblastique due à un déficit en** *D52.8*
- Dihydrolopoamide**
- Acétyltransférase – Déficit en composé *E74.4*
- Déshydrogénase – Déficit en *E74.4*
- Dihydroptéridine réductase – Déficit en** *E70.1*
- Dihydropyrimidine – Déficit en** *E79.8*
- Dihydropyrimidine déshydrogénase – Déficit en** *E79.8*
- Dihydropyrimidinurie –** *E79.8*
- Dilacération hémorragique gastro-œsophagienne – Syndrome de** *K22.6*
- Dilatation**
- Aiguë de l'estomac – *K31.0*
- Aorte – *I71.9*
- Ataxie – Cardiomyopathie avec *E71.1†, I43.1**
- Canal auditif interne-dysmorphie faciale – Syndrome lié à l'X d'atrésie du conduit auditif externe- *Q16.9, Q18.9*
- Canal pancréatique – *K86.88*
- Cœur – *I51.7*
- Côlon – *K59.3*
- Congénital
- - Côlon – *Q43.2*
- - E) de l'aorte – *Q25.4*
- - Œsophage – *Q39.5*
- - Trachée – *Q32.1*
- - Uretere – *Q62.2*
- Idiopathique
- - Artère pulmonaire – *I28.8*
- - Familiale de l'oreillette droite – *Q20.8*
- - Insuffisante du col – *O62.0*
- - Syphilitique de l'aorte – *A52.0†, I39.1**
- - Ventriculaire – *I51.7*
- - Voies biliaires induite par la kétamine – *K83.8, F13.1*
- - Prolongation de la première période [*O63.0*
- DILV [Double inlet left ventricle] –** *Q20.4*
- Dimension des mâchoires – Anomalies importantes de** *K07.0*
- Diméthylbenzène] – Xylène [** *T52.2*
- Diméthylglycine déshydrogénase – Déficit en** *E72.5*
- Diminués – Bruits cardiaques assourdis, augmentés ou** *R01.2*

Diminution

- Capacité
- - Respiratoire → R94.2
- - Vitale → R94.2
- Formation de mélanine → Autres anomalies liées à une L81.6
- Œstrogènes → E28.3
- Sécrétion bronchique → R09.3

Diminutus [ternidensiase] → Infection par Ternidens B81.8**Dimitri**

v./v.a. Sturge-Weber-Dimitri

Dinno → Syndrome de Q87.8**Diones → Intoxication: Succinimides et oxazolidine- T42.2****Dioxyde**

- Carbone →
- - T41.5
- - Démence au cours d'intoxication au T58t, F02.8*
- - Effet toxique: T59.7
- - Intoxication au T41.5
- Soufre → Effet toxique: T59.1

Dioxygénase →

- Déficit en 4-hydroxyphénylpyruvate E70.2
- Tyrosinémie par déficit en 4-hydroxyphénylpyruvate E70.2

Diparésie et diplégie des membres supérieurs → G83.0**Diphallie → Q55.6****Diphosphatase → Déficit en fructose-1,6-E74.1****Diphosphate-galactose-4-épipimérase → Déficit en uridine E74.2****Diphthérie**

- Amygdalienne → A36.0
- Complication neurologique → A36.8t, G99.8*
- Cutanée → A36.3
- Gangréneuse → A36.9
- Hémorragique → A36.9
- Laryngée → A36.2
- Nasale → A36.8
- Omphalique → A36.3
- Oreille moyenne → A36.8t, H67.0*
- Pharyngée → A36.0
- Rhinopharyngée → A36.1
- Seule → Nécessité d'une vaccination contre la Z23.6
- Sur lésions → A36.3
- Tétanos
- - Coqueluche
- - - DTCoq] → Nécessité d'une vaccination associée contre Z27.1
- - - Poliomyélite [DTCoq + polio] → Nécessité d'une vaccination contre Z27.3
- - - Typhoïde-paratyphoïde [DTCoq + TAB] → Nécessité d'une vaccination contre Z27.2

Diphthérie –suite

- Tétanos –suite
- - Poliomyélite, la coqueluche, Haemophilus influenzae de type b (Hib) et l'hépatite B → Vaccination contre la Z27.8
- - Vaginale → A36.8t, N77.1*
- - -
- - A36.9
- - Formes de A36.8
- - Lymphadénite au cours de A36.8
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de A36.8t, N16.0*
- - Myocardopathie au cours de A36.8t, I43.0*
- - Paralysie
- - - Iris due à la A36.8t, H22.8*
- - - Larynx due à la A36.2
- - Polyneuropathie au cours de A36.8t, G63.0*
- - Pyélonéphrite au cours de A36.8t, N16.0*
- - Sujet porteur de Z22.2

Diphthérique

- Pseudomembraneuse → Angine A36.0
- -
- - Amygdalite A36.0
- - Anémie A36.8
- - Angine A36.0
- - Conjonctivite A36.8t, H13.1*
- - Croup A36.2
- - Cystite A36.8t, N33.8*
- - Dermatite A36.3
- - Laryngite A36.2
- - Laryngo-trachéite A36.2
- - Myocardite A36.8t, I41.0*
- - Névrite A36.8t, G59.8*
- - Ophthalmie A36.8t, H13.1*
- - Paralysie pharyngée A36.0t, G99.8*
- - Péritonite A36.8t, K67.8*
- - Polynévrite A36.8t, G63.0*
- - Stomatite A36.8
- - Trachéite A36.8
- - Ulcère du larynx A36.2

Diphtheriae → Radiculomyélite toxique à Corynebacterium A36.8t, G05.0***Diphyllobothriase larvaire → B70.1****Diphyllobothrium**

- Latum → Infection due à une forme adulte de B70.0
- Pacificum → Infection due à une forme adulte de B70.0
- -
- - Anémie à B70.0t, D63.8*
- - Infection
- - - B70.0
- - - Due à une forme adulte de B70.0

Diplacousie → H93.2**Diplégie**

- Congénitale faciale → Q87.0
- Facio-linguo-masticatrice → G12.2
- Membres supérieurs → Diparésie et G83.0
- Spastique
- - Dysarthrie-déficience intellectuelle → Syndrome de microcéphalie post-natale-hypotonie infantile- Q87.8
- - Progressive → Syndrome de déficience intellectuelle sévère- Q87.2
- Supérieure → G83.0

Diplégique → Paralyse cérébrale spastique G80.1**Diplocoques → Méningite à A39.0t, G01*****Diplopie → H53.2****Diprosopie → Q18.8****Dipylidiase [infection par cestodes du chien] → B71.1****Dipylidium → Infection à B71.1****Dipyridamole → T46.3****DIRA [Déficit de l'antagoniste du récepteur à l'interleukine-1] → M86.39****Dirofilariose → B74.8****Discal**

v./v.a. Hernie discale

- -

- - Névrite due à une rupture M51.1t, G55.1*
- - Radiculite
- - - Cervical due
- - - - Prolapsus M50.1t, G55.1*
- - - - Rupture M50.1t, G55.1*
- - - Due
- - - - Dégénérescence M51.1t, G55.1*
- - - - Prolapsus M51.1t, G55.1*
- - - - Rupture M51.1t, G55.1*
- - Rétrécissement
- - Canal rachidien par lésion M99.5
- - Espaces intervertébraux par tissu conjonctif et M99.7

Disciforme → Kératite dendritique et H19.1***Disciformis**

- Cours de varicelle → Keratitis B01.8t, H19.2*
- Herpès simplex → Keratitis B00.5t, H19.1*

Discite

- Pyogène → M46.39
- Sans précision → M46.4

Discoïde

- Besnier → Érythème marginé L53.2
- Congénital
- - Localisations multiples → Ménisque M23.10
- - Ménisque
- - - Externe → Ménisque M23.16
- - - Interne → Ménisque M23.13
- - - SAI → Ménisque M23.19
- - Paupière → Lupus érythémateux H01.1
- - Lupus érythémateux L93.0

Discoïdose gastrique ~ B66.8**Discopathie**

- Intervertébrale ~ Sciatique due à une *M51.1†, G55.1**
- ~ Myélopathie au cours de *M51.0†, G99.2**

Discordance ventriculo-artériel

- Concordance atrio-ventriculaire ~ *Q20.3*
- Isolée ~ *Q20.3*

Discordante ~ Communication

- Auriculo-ventriculaire *Q20.5*
- Ventriculo-auriculaire *Q20.3*

Discrimination ou d'une persécution - Cible d'une Z60**Disease ~ Pink T56.1****Dislocation**

- Congénitale de la tête radiale ~ *Q68.8*
- Famille par séparation ou divorce ~ *Z63*
- Germe dentaire ~ *K00.4*
- Multiple
- - Niveau de la tête et du cou ~ *T03.0*
- - Type Hall ~ Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec *Q77.7*
- Osselets ~ Dissociation et *H74.2*

Disomie uniparentale

- Maternel chromosome
- - 2 ~ *Q99.8*
- - 6 ~ *Q99.8*
- - 16 ~ *Q99.8*
- - X ~ *Q99.8*
- Origine
- - Maternelle du chromosome 1 ~ *Q99.8*
- - Paternelle chromosome
- - - 1 ~ *Q99.8*
- - - 11 ~ Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
- Paternelle chromosome
- - 6 ~ *Q99.8*
- - 13 ~ *Q99.8*
- - X ~ *Q99.8*

Disparition

- Décès (supposé) d'un membre de la famille ~ *Z63*
- Vision binoculaire ~ *H53.3*
- ~ Noyade et *X59.9!*

Disponibilité ou impossibilité d'accès aux établissements de santé et autres structures d'aide ~ Non Z75.8**Disponibles ~ Soins à domicile non Z75.8****Dispositif**

- Cardiaque électronique ~
- - Adaptation et manipulation d'autres *Z45.08*
- - Contrôle et vérification d'un *Z45.0*
- - Présence d'un *Z95.0*
- Contraceptif intra-utérin
- - Stérilet] ~ Vérification, réinsertion ou enlèvement d'un *Z30.5*
- - ~

Dispositif ~suite

- Contraceptif intra-utérin ~suite
- - ~ ~suite
- - - Mise en place d'un *Z30.1*
- - - Surveillance d'un *Z30.5*
- Gastro-intestinal
- - Ballonnet ~ Complication mécanique due à un *T85.59*
- - ~ Mise en place et ajustement d'une iléostomie et autres *Z46.5*
- Intra-utérin
- - Contraceptif ~ Complication mécanique d'un *T83.3*
- - ~ Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) résultant de: *O35.7*
- (Esophagien anti-reflux ~ Complication mécanique d'un *T85.50*
- Ostéosynthèse interne ~ Infection péri-implantaire par *T84.6*

Disposition auriculaire en miroir avec situs inversus ~ Q89.3**Disproportion**

- Céphalo-pelvienne SAI ~ *O33.9*
- Due
- - Anomalies du fœtus ~ Soins maternels pour *O33.7*
- - Bassin maternel généralement rétréci ~ Soins maternels pour *O33.1*
- - Fœtus
- - - Anormalement gros ~ Soins maternels pour *O33.5*
- - - Hydrocéphale ~ Soins maternels pour *O33.6*
- - Malformation du bassin de la mère ~ Soins maternels pour *O33.0*
- - Rétrécissement détroit
- - - Inférieur ~ Soins maternels pour *O33.3*
- - - Supérieur du bassin maternel ~ Soins maternels pour *O33.2*
- - Fœtale SAI ~ *O33.5*
- - Fœto-pelvienne
- - Cours du travail et de l'accouchement ~ Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres présentations et positions vicieuses du fœtus et *P03.1*
- - Origine mixte, maternelle et fœtale ~ Soins maternels pour *O33.4*
- - SAI ~ *O33.9*
- - Sans précision ~ Dystocie due à une *O65.4*
- Origine
- - Fœtale avec fœtus normal ~ *O33.5*
- - ~ Soins maternels pour *O33.8*
- - SAI ~ Malformation du bassin entraînant une *O33.0*
- - Sans précision ~ Soins maternels pour *O33.9*
- - Type fibre
- - Musculaires ~ Myopathie congénitale avec *G71.2*
- - - *G71.2*
- - ~

Disproportion ~suite

- ~ ~suite
- - Ascite du fœtus entraînant une *O33.7*
- - Bassin rétréci SAI entraînant une *O33.1*
- - Hydropsie du fœtus entraînant une *O33.7*
- - Jumeaux soudés entraînant une *O33.7*
- - Méningomyélocèle du fœtus entraînant une *O33.7*
- - Rétrécissement
- - - Cavité médiane (bassin) entraînant une *O33.3*
- - - Déroit
- - - - Inférieur (bassin) entraînant une *O33.3*
- - - - Supérieur (du bassin) entraînant une *O33.2*
- - Tératome sacro-coccygien du fœtus entraînant une *O33.7*
- - Tumeur du fœtus entraînant une *O33.7*

Disque

- v./v.a. Dégénérescence des disques
- Cervical
- - Cervicalgie ~ atteinte des *M50*
- - Myélopathie ~ Atteinte d'un *M50.0†, G99.2**
- - Radiculopathie ~ Atteinte d'un *M50.1*
- - Sans précision ~ Atteinte d'un *M50.9*
- - ~
- - - Atteintes d'un *M50.8*
- - - Détérioration d'un *M50.3*
- - - Hernie d'un *M50.2*
- - Cervico-dorsaux ~ atteinte des *M50*
- - Dorsaux, dorso-lombaires et lombo-sacrés ~ atteintes de *M51*
- - Intervertébral
- - Cervical
- - - Compression des racines nerveuses ~ Atteinte des *M50.1†, G55.1**
- - - Myélopathie ~ Compression des racines nerveuses lors d'une atteinte des *M50.0†, G99.2**
- - - Névralgie cervicale ~ Atteinte des *M50.8†, G55.1**
- - - - Rupture traumatique d'un *S13.0*
- - - Dorsal ~ Rupture traumatique d'un *S23.0*
- - - Lombar ~ Rupture traumatique d'un *S33.0*
- - - Myélopathie ~ Compression des racines nerveuses lors d'une atteinte des *M51.0†, G99.2**
- - - Précis ~
- - - - Détérioration d'un autre *M51.3*
- - - - Hernie d'un autre *M51.2*
- - - Sans précision ~ Atteinte d'un *M51.9*
- - - ~
- - - - Atteintes précisées d'un *M51.8*
- - - - Claudicatio spinalis au cours d'atteinte lombaire des *M51.1†, G55.1**
- - - - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.07*
- - - - Compression des racines nerveuses lors d'une atteinte des *M51.1†, G55.1**

Disque –suite

- Intervertébral –suite
- - - –suite
- - - Infection (pyogène) d'un M46.3
- - - Lumbago avec ischialgie due à une atteinte des M51.1†, G55.1*
- - - Myélopathie
- - - - Cours d'atteinte des M51.0†, G99.2*
- - - - Déplacement de M51.0†, G99.2*
- - - Neuropathie radiculaire avec atteinte des M51.1†, G55.1*
- - - Névrite
- - - - Due
- - - - - Atteinte des M51.1†, G55.1*
- - - - - Déplacement de M51.1†, G55.1*
- - - - Nerf
- - - - - Brachial due au déplacement de M50.1†, G55.1*
- - - - - Sciatique due au déplacement de M51.1†, G55.1*
- - - - Plexus brachial due au déplacement de M50.1†, G55.1*
- - - Présence d'une prothèse de Z96.67
- - - Radiculite
- - - - Cervicale due au déplacement de M50.1†, G55.1*
- - - - Due
- - - - - Atteinte des M51.1†, G55.1*
- - - - - Déplacement de M51.1†, G55.1*
- - - Tuberculose du A18.0†, M49.09*
- Lombaire avec radiculopathie – Atteintes d'un M51.1†, G55.1*

Dissection

- Aorte abdominale
- - Rupture – I71.06
- - Sans indication de rupture – I71.02
- Aorte localisation non précis
- - Rupture – I71.04
- - Sans indication de rupture – I71.00
- Aorte thoracique, avec rupture – I71.05
- Aorte thoraco-abdominale
- - Rupture – I71.07
- - Sans indication de rupture – I71.03
- Aortique familiale – I71.00
- Artère basilaire (tronc) – Anévrisme et I72.5
- Artère carotide – Anévrisme et I72.0
- Artère coronarienne avec rupture – I21.9
- Artère de membre
- - Inférieur – Anévrisme et I72.4
- - Supérieur – Anévrisme et I72.1
- Artère iliaque – Anévrisme et I72.3
- Artère précérébrale – Anévrisme et I72.5
- Artère rénale – Anévrisme et I72.2
- Artère vertébrale – Anévrisme et I72.6
- Artères cérébrales – I67.0
- Artères précisées – Anévrisme et I72.8

Dissection –suite

- Artérielle-lentiginose – Syndrome de I72.9, L81.4
- Familial
- - Aorte thoracique – I71.01
- - Artères cervicales et cérébrales – I72.9
- - Rompue de l'aorte thoracique – I71.05
- Localisation non précisée – Anévrisme et I72.9
- Spontanée idiopathique de l'artère coronaire – I25.4
- Transversal
- - Abdomen – T05.8
- - Thorax – T05.8

Dissémination secondaire du cancer – C79.9**Disséminé**

v./v.a. Type de maladie

Disséquant

- Aorte – Anévrisme I71.0
- - Ostéochondrite
- - M93.2
- - M93.29

Dissimulée – Grossesse Z35.3**Dissociatif**

- Atteintes sensorielles – Anesthésie F44.6
- Conversion
- - Mixte – Trouble F44.7
- - Sans précision – Trouble F44.9
- - Transitoires survenant dans l'enfance et l'adolescence – Troubles F44.82
- - - Autres troubles F44.8
- - Crépusculaire – Psychogène: état F44.88
- Organique – Trouble F06.5
- -
- - Amnésie F44.0
- - Convulsions F44.5
- - Fugue F44.1
- - Stupeur F44.2
- - Trouble
- - - Moteurs F44.4
- - - Psychomoteur F44.4

Dissociation

- Auriculoventriculaire [AV] – I45.8
- Dislocation des osselets – H74.2
- Interférente – I45.8
- Troubles de conversion] – Autres troubles de F44.88

Dissocié –

- Intelligence F74
- Nystagmus (de): H55

Distal

v./v.a. Artère distale

- 1p36 – Trisomie Q92.3
- 2p – Trisomie Q92.3
- 2q – Trisomie Q92.3
- 3p –
- - Délétion Q93.5

Distal –suite

- 3p – –suite
- - Trisomie Q92.3
- 4q – Trisomie Q92.3
- 5q – Trisomie Q92.3
- 6q – Trisomie Q92.3
- 7p –
- - Monosomie Q93.5
- - Trisomie Q92.3
- 7q36 – Monosomie Q93.5
- 8q – Trisomie Q92.3
- 9p – Monosomie Q93.5
- 9q – Trisomie Q92.3
- 10p – Monosomie Q93.5
- 10q – Trisomie Q92.3
- 11q – Trisomie Q92.3
- 13q – Trisomie Q92.3
- 13q32 – Monosomie Q93.5
- 14q – Monosomie Q93.5
- 15q – Monosomie Q93.5
- 16p – Trisomie Q92.3
- 16q – Trisomie Q92.3
- 17q – Délétion Q93.5
- 17q22 – Trisomie Q92.3
- 19q – Duplication Q92.3
- 20q – Trisomie Q92.3
- 22q – Trisomie Q92.3
- Adulte due à des mutations de VCP – Myopathie G71.0
- Associée à l'ADSSL1 – Myopathie G71.0
- Atteinte
- - Initiale des membres supérieurs, type finlandais – Myopathie G71.0
- - Muscles postérieurs des jambes et des muscles antérieurs des mains – Myopathie G71.0
- - Respiratoire précoce – Myopathie G71.0
- Autosomique récessif
- - Type 5 – Amyotrophie spinale G12.1
- - - Acidose tubulaire rénale N25.8
- - Bénigne autosomique dominante – Amyotrophie spinale G12.1
- Diaphyse du radius avec luxation de la tête du cubitus – Fracture S52.31
- Dysmorphie faciale-retard global de développement – Syndrome d'épilepsie à début précoce-anomalies des membres Q87.0
- Faiblesse des cordes vocales – Myopathie G71.0
- Héritaire type
- - 1 – Neuropathie motrice G12.2
- - 2 – Neuropathie motrice G12.2
- - 5 – Neuropathie motrice G12.2
- - 7 – Neuropathie motrice G12.2
- - Jerash – Neuropathie motrice G12.2
- Interphalangienne – Arthropathie psoriasique L40.5†, M07.09*

Distal –suite

- Liée à l'X type 3 – Atrophie musculaire spinale *G12.1*
- Muscle tibial antérieur – Myopathie *G71.0*
- Petite taille-déficience intellectuelle – Syndrome d'ostéolyse *Q87.1*
- Précoce
- - Associé
- - - KLHL9 – Myopathie *G71.0*
- - - Nébuline – Myopathie *G71.0*
- - - Type Laing – Myopathie *G71.0*
- - SAI – Partie
- - - *S42.40*
- - - *S52.50*
- - Sans précision – Avant-bras *S52.8*
- - Scapulohuméropéronière progressive – Myopathie *G71.0*
- - Tardif
- - - Associée à l'alpha-B cristalline – Myopathie *G71.0*
- - - Type Markesbery-Griggs – Myopathie *G71.0*
- - Tibia
- - - Isolée – Fracture *S82.38*
- - - SAI – Fracture *S82.38*
- - - Type
- - - 1 – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 2B – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 3 –
- - - - Amyotrophie spinale *G12.1*
- - - - Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 4 –
- - - - Amyotrophie spinale *G12.1*
- - - - Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 5 – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 5D – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 6 – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 7 – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 9 – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - 10 – Arthrogrypose *Q68.8*
- - - Miyoshi – Myopathie *G71.0*
- - - Nonaka – Myopathie *G71.8*
- - - Tateyama – Myopathie *G71.0*
- - - Welander – Myopathie *G71.0*
- - - Vacuoles bordées – Myopathie *G71.8*
- - -
- - - - Acidose tubulaire rénale *N25.8*
- - - - Amyotrophie spinale (de): *G12.1*
- - - - Anoctaminopathie *G71.0*
- - - - Carcinome de l'œsophage *C15.5*
- - - - Dystrophie musculaire: *G71.0*
- - - - Entorse et foulure de la cheville: Ligament tibio péronier (antérieur) (postérieur), *S93.43*
- - - - Épiphyse *S42.44*
- - - - Fracture
- - - - Doigt: Phalange *S62.63*

Distal –suite

- - - -suite
- - - Fracture –suite
- - - - Extension du radius *S52.51*
- - - - Flexion du radius *S52.52*
- - - - Ouverte du radius *S52.50, S51.87!*
- - - - Pouce: Phalange *S62.52*
- - - Luxation postérieure du fémur *S83.11*
- - - Myopathie oculo-pharyngée *G71.0*
- - - Myotilinopathie *G71.0*
- - - Spasme de l'œsophage *K22.4*
- - - Syndrome
- - - - Encéphalopathie progressive à début précoce-ataxie spastique-amyotrophie spinale *G31.88*
- - - - Microdélétion
- - - - - 7q11.23 *Q93.5*
- - - - - 22q11.2 *Q93.5*
- - - - Microduplication 22q11.2 *Q92.3*
- - - - Occlusion intestinale *E84.1*
- Distance marche 200 m**
- - - Plus – Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, *I70.21*
- - - – Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, *I70.22*

Distension

- - - Abdominale (gazeuse) – *R14*
- - - Aiguë de l'estomac – *K31.0*
- - - Trompe d'Eustache – *H69.0*

Distichiasis – *Q10.3***Distichiasis**

- - - Isolé – *Q10.3*
- - - – Syndrome de lymphœdème- *Q82.08*

Distocclusion – *K07.2***Distomatose**

- - - Foie à *Chlonorchis sinensis* – *B66.1†, K77.0**
- - - Hépatique
- - - Douve foie
- - - - Chat – *B66.0†, K77.0**
- - - - Sibérienne – *B66.0†, K77.0**
- - - - Fasciola hepatica – *B66.3†, K77.0**
- - - - Opisthorchis felinus – *B66.0†, K77.0**
- - - - Intestinale – *B66.5*
- - - - Pulmonaire – *B66.4†, J99.8**
- - - - *B66.9*

Distomiase

- - - Hépatique – *B66.3†, K77.0**
- - - Voies biliaires – *B66.3†, K87.0**
- - - - *B66.9*

Distomolaire – *K00.1***Distorsion**

- - - Ligament collatéral médial du genou – *S83.42*
- - - Ligament croisé

Distorsion –suite

- - - Ligament croisé –suite
- - - Antérieur – Entorse et foulure des ligaments croisés du genou (antérieur) (postérieur): *S83.51*
- - - Postérieur – Entorse et foulure des ligaments croisés du genou (antérieur) (postérieur): *S83.52*
- - - Ligament latéral
- - - Péronier (Ligament latéral) – Entorse et foulure des ligaments latéraux du genou (interne) (externe): *S83.41*
- - - Tibial (Ligament médian) – Entorse et foulure des ligaments latéraux du genou (interne) (externe): *S83.42*

DITRA – *L40.1***Diurèse osmotique** – *R35.0***Diurétiques**

- - - Anse – Intoxication: *T50.1*
- - - Intoxication: Inhibiteurs de l'anhydrase carbonique, benzothiadiazides et autres *T50.2*

Diutinium – *Erythema elevatum* *L95.1***Divergens] intermittente (alternante) (monoculaire) – Exotropie [strabisme** *H50.3***Divergent concomitant – Strabisme** *H50.1***Diverticulaire**

- - - Côlon
- - - - Perforation abcès
- - - - - Saignement – Maladie *K57.23*
- - - - - *K57.22*
- - - - Saignement – Maladie *K57.31*
- - - - - *K57.30*
- - - - Intestin
- - - - Grêle
- - - - - Côlon
- - - - - - Perforation
- - - - - - - Abcès – Maladie *K57.42*
- - - - - - - Abcès et saignement – Maladie *K57.43*
- - - - - - - Saignement – Maladie *K57.51*
- - - - - - - *K57.50*
- - - - - - - Perforation abcès
- - - - - - - Saignement – Maladie *K57.03*
- - - - - - - - *K57.02*
- - - - - - - Saignement – Maladie *K57.11*
- - - - - - - - *K57.10*
- - - - - - - - Perforation abcès
- - - - - - - - Saignement – Maladie *K57.83*
- - - - - - - - - *K57.82*
- - - - - - - - - *K57.90*

Diverticule

- - - Acquis de l'œsophage – *K22.5*
- - - Appendice – *K38.2*
- - - Bronchique – *Q32.4*
- - - Cœur – *Q24.8*
- - - Congénital
- - - Estomac – *Q40.2*

Diverticule –suite

- Congénital –suite
- Intestin – *Q43.8*
- Ventricule gauche – *Q24.8*
- Vessie – *Q64.6*
- Gastrique – *K31.4*
- Kommerel – *Q25.4*
- Meckel –
- *Q43.0*
- Adénocarcinome d'un *C17.3*
- Carcinome épidermoïde du *C17.3*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] d'un *C17.3*
- Léiomyosarcome d'un *C17.3*
- (Œsophage (congénital) – *Q39.6*
- Ouraque – *Q64.4*
- Pharynx – *Q38.7*
- Urétral – *N36.1*
- Vésical – Calcul: dans un *N21.0*
- Vessie – *N32.3*

Diverticulite

- Côlon
- Intestin grêle, avec péritonite – *K57.4*
- Perforation abcès
- Saignement – *K57.23*
- Sans indication de saignement – *K57.22*
- Sans perforation abcès
- Saignement – *K57.33*
- Sans perforation ni abcès, sans indication de saignement – *K57.32*
- Congénitale du côlon – *Q43.8*
- Intestin
- Grêle
- Côlon
- Perforation
- Abcès et saignement – *K57.43*
- Abcès sans indication de saignement – *K57.42*
- Sans
- Perforation ni abcès, avec saignement – *K57.53*
- Perforation ni abcès, sans indication de saignement – *K57.52*
- Perforation abcès
- Saignement – *K57.03*
- Sans indication de saignement – *K57.02*
- Sans perforation abcès
- Indication de saignement – *K57.12*
- Saignement – *K57.13*
- Siège non précis
- Perforation abcès
- Saignement – *K57.83*
- Sans indication de saignement – *K57.82*
- Sans perforation abcès
- Saignement – *K57.93*

Diverticulite –suite

- Intestin –suite
 - Siège non précis –suite
 - Sans perforation abcès –suite
 - Sans perforation ni abcès, sans indication de saignement – *K57.92*
- Diverticulose**
- Côlon sans perforation abcès
 - Saignement – *K57.31*
 - Sans perforation ni abcès, sans indication de saignement – *K57.30*
 - Grêle et du colon sans perforation ni abcès, avec saignement – *K57.51*
 - Intestin
 - Grêle
 - Côlon sans perforation ni abcès, sans indication de saignement – *K57.50*
 - Sans perforation abcès
 - Indication de saignement – *K57.10*
 - Saignement – *K57.11*
 - Siège non précis sans perforation abcès
 - Saignement – *K57.91*
 - Sans perforation ni abcès, sans indication de saignement – *K57.90*

Divorce – Dislocation de la famille par séparation ou *Z63***DLD – Déficit en *E74.4*****DM1 [Dystrophie myotonique de type 1] – *G71.1*****DMD – *G71.0*****DMED – *G71.0*****DNA ligase IV – Déficit en *D81.1*****DNA2 – Syndrome de délétion de l'ADN mitochondrial associée à *G71.3*****DNAJC12 – Hyperphénylalaninémie par déficit en *E70.1*****DNA-PKcs – Immunodéficiência combinée sévère par déficit en *D81.1*****DNM1L – Encéphalopathie par défaut de fission mitochondriale et peroxysomale associée à *G31.81*****DNMT3A – Syndrome de croissance excessive lié à *Q87.3*****DOCK2 [Dedicator of cytokinesis 2] – Déficit immunitaire combiné par déficit en *D81.8*****DOCK8 – Déficit immunitaire combiné par déficit en *D81.1*****Doigt**

v./v.a. Foulure de doigt

- Articulation
- Interphalangienne – Luxation du *S63.12*
- Métacarpo-phalangienne – Luxation du *S63.11*
- Complète) (partielle) – Amputation traumatique d'un autre *S68.1*
- Familiale isolée – Clinodactylie des *Q68.1*
- Longs – Syndrome de déficience intellectuelle sévère-trouble du langage-strabisme-visage grimaçant- *Q87.8*
- Lymphangite –
- Infection purulente du *L03.01*

Doigt –suite

- Lymphangite – –suite
- Inflammation purulente du *L03.01*
- Main
- Anomalies des orteils-pectus excavatum sévère – Syndrome d'hyperphalangie des *Q79.8*
-
- Brachydactylie et syndactylie préaxiales des *Q74.0*
- Ostéoblastome des *D16.1*
- Nez – Se mettre les *F98.88*
- Niveau
- Articulations métacarpo-phalangienne et interphalangienne – Rupture traumatique de ligaments du *S63.4*
- Poignet main – Lésion traumatique muscle tendon
- Extenseurs d'un autre *S66.3*
- Fléchisseurs d'un autre *S66.1*
- Intrinsèques d'un autre *S66.5*
- Ongle) – *T23*
- Orteils – Phlegmon des *L03.0*
- Partie non précis –
- Fracture d'un autre *S62.60*
- Luxation du *S63.10*
- Phalange
- Distale – Fracture d'un autre *S62.63*
- Médiane – Fracture d'un autre *S62.62*
- Proximale – Fracture d'un autre *S62.61*
- Plus (complète) (partielle) – Amputation traumatique de deux *S68.2*
- Pouce-polynuropathie – Aplasie des muscles extenseurs des *G60.0, Q68.1*
- Ressort» – *M65.3*
- S
- Bilatérale – Absence acquise de *Z89.3*
- Lésion ongle –
- Contusion de(s) *S60.1*
- Plaie ouverte de(s) *S61.1*
- Niveau avant-bras – Lésion traumatique muscle tendon
- Extenseurs d'autre(s) *S66.4*
- Fléchisseurs d'autre(s) *S66.1*
- Parties du poignet et de la main – Amputation traumatique associée de (parties de) *S68.3*
- SAI –
- Contusion de(s) *S60.0*
- Plaie ouverte de(s) *S61.0*
- Sans lésion ongle –
- Contusion de(s) *S60.0*
- Plaie ouverte de(s) *S61.0*
- Surnuméraire(s) – *Q69.0*
- Y compris le pouce], unilatérale – Absence acquise de *Z89.0*
-
- Déformation de(s) *M20.0*

Doigt –suite

- S –suite
- - - –suite
- - - Écrasement du pouce et d'autre(s) *S67.0*
- Sans synostose de type 3 – Syndactylie des *Q70.1*
- Synostose
- - Type 3 – Syndactylie des *Q70.0*
- - - Syndactylie complexe des *Q70.0*
- - -
- - Absence congénitale d'un *Q71.3*
- - Articulation du *T84.08*
- - Blessure ouverte du bout charnu du *S61.0*
- - Brachydactylie des *Q71.8*
- - Camptodactylie des *Q68.1*
- - Coalescence des *Q70.0*
- - Déformation congénital
- - - *Q68.1*
- - Fracture
- - - Métacarpe et du *S62.8*
- - - Multiples de *S62.7*
- - Kératose palmo-plantaire avec clinodactylie du cinquième *Q82.8, Q68.1*
- - Kyste mucoïde à l'articulation du *M67.44*
- - Lésion traumatique
- - - Nerf collatéral d'un autre *S64.4*
- - - Vaisseau(x) sanguin(s) d'un autre *S65.5*
- - Luxations multiples des *S63.2*
- - Macroactylie
- - - *Q74.0*
- - Malocclusion due à: habitudes impliquant la langue, les lèvres ou les *K07.5*
- - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: main et *R02.03*
- - Onychomatricome des ongles de *D21.1*
- - Palmure des *Q70.1*
- - Phlegmon de *L03.01*
- - Syndactylie simple
- - - Complète des *Q70.1*
- - - Partielle des *Q70.1*
- Dolichocéphalie** – *Q67.2*
- Dolichocôlon** – *Q43.8*
- Dolichol**
- Kinase – Déficit en *E77.8*
- Phosphate – Hypotonie et ichtyose par déficit en *E77.8*
- Dolichyl-phosphate N-acetylgalactosamine phosphotransférase** – Déficit en *E77.8*
- Dol-P-mannosyltransférase** – Déficit en *E77.8*
- Dôme vessie** –
- Carcinome à petites cellules du *C67.1*
- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles du *C67.1*
- Rhabdomyosarcome embryonnaire du *C67.1*
- Tumeur maligne: *C67.1*

Domicile

- Aucun autre membre du foyer n'étant capable d'assurer les soins – Difficultés liées à: besoin d'assistance à *Z74.2*
- Nécessitant des soins – Parent à charge au *Z63*
- Non disponibles – Soins à *Z75.8*

Dominant

v./v.a. Type de maladie

Dommmages dus au froid et à l'humidité – *T69.9***Donath-Landsteiner** –

- Anémie hémolytique de *D59.6*
- Syndrome de *D59.6*

Donnai

v./v.a. Clayton Smith-Donnai
v./v.a. Medeira-Dennis-Donnai
v./v.a. Thakker-Donnai

Donnai-Barrow – Syndrome de *Q87.8***Donné** – examen de routine limité à un organe *Z01***Donne soin**

- Sans précision – Difficulté liée à une dépendance envers la personne qui *Z74.9*
- - Autres difficultés liées à une dépendance envers la personne qui *Z74.8*

Donneur

- Cellules souches – *Z52.01*
- Cœur – *Z52.7*
- Composants du sang – *Z52.08*
- Cornée – *Z52.5*
- Éventuel d'organe et de tissu – Examen d'un *Z00.5*
- Foie – *Z52.6*
- IAD] – Complications de l'insémination artificielle par: *N98.8*
- Moelle osseuse – *Z52.3*
- Organe tissu
- - Non précisés – *Z52.9*
- - - *Z52.88*
- Os – *Z52.2*
- Peau – *Z52.1*
- Poumons – *Z52.80*
- Rein – *Z52.4*
- SAI – *Z52.9*
- Sang entier – *Z52.00*
- Sperme – *Z52.88*

Donohue – Syndrome de *E34.8***Donovanose** – *A58***DONSON** – Spectre microcéphalie-petite taille-anomalies des membres associé à *Q87.1***DOOR** – Syndrome *Q87.8***Doose** – Syndrome de *G40.4***Dopamine et de la sérotonine** – Déficit du transport vésiculaire cérébral de la *G25.88***Dopa-sensible**

- Autosomique
- - Dominante – Dystonie *G24.1*
- - Récessive – Dystonie *G24.1*

Dopa-sensible –suite

- Déficit
- - Sépiaptérine réductase – Dystonie *G24.1*
- - Tyrosine hydroxylase – Dystonie *G24.1*

Doré –

- Sepsis du nouveau-né à staphylocoques *P36.2*
- Septicémie à staphylocoques *A41.0*

Dorfman

v./v.a. Destombes-Rosai-Dorfman

Dorfman-Chanarin – **Maladie de** *E75.5***Dorsal**

v./v.a. Type de maladie

Dorsalgie

- Basse – *M54.5*
- Sans précision – *M54.9*
- -
- - *M54.8*
- - Psychogène: *F45.40*

Dorso lombaire

- Hydrocéphalie – Spina bifida *Q05.1*
- Lombo-sacrés – atteintes de disques dorsaux, *M51*
- - Spina bifida *Q05.6*

Dorsopathie

- Déformation
- - Précisées – Autres *M43.8*
- - Sans précision – *M43.9*
- - Précisées – Autres *M53.8*
- - Sans précision – *M53.9*

DORV – *Q20.1***Dos**

- Nez – Fistule du *Q18.8*
- Plat – Syndrome du *M40.3*
- SAI –
- - *C49.6*
- - *D21.6*
- - Mal de *M54.9*
- Tout
- - Partie
- - - Fesse] – *L02.2*
- - - Sauf les fesses] – *R02.04*
- - - - *L03.3*
- - - - *T21*
- Voûté en tant que conséquence tardive du rachitisme – *E64.3, M40.29*
- -
- - Basaliome du *C44.59*
- - Carcinome de la peau du *C44.59*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans de la peau du *C44.59*
- - Panniculite affectant le cou et le *M54.0*
- - Sarcome des tissus mous du *C49.6*
- - Sarcome du tissu conjonctif du *C49.6*
- - Syndrome autosomique dominant de polydactylie préaxiale-hypertrichose du haut du *Q69.9, Q84.2*

Dosage - Erreur de *Y69!*

Dose thérapeutique prophylactique correcte - effet secondaire indésirable dus

- Médicament utilisé conformément aux indications et à *Y57.9!*
- Vaccins ou autres substances biologiques actives utilisées conformément aux indications et à *Y59.9!*

Doss - Porphyrie de *E80.2*

Double

- Arc aortique
- - Anneau vasculaire de l'aorte] - *Q25.4*
- - Constriction circulaire de la trachée et de l'œsophage - *Q25.4*
- Duplication du col et du vagin - Utérus *Q51.1*
- Hémivagin-agénésie rénale - Syndrome d'utérus *Q51.2, Q60.0*
- Orifice de la valve mitrale - *Q23.8*
- -
- - Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] hétérozygotes *D57.2*
- - Méat urinaire *Q64.7*
- - Monstre *Q89.4*
- - Nez *Q30.8*
- - Soins maternels pour utérus: *O34.0*
- - Uretère: *Q62.5*
- - Urètre *Q64.7*
- - Vision *H53.2*

Double inlet left ventricle] - DILV [*Q20.4*

Double inlet ventricle] - Ventricule à double issue [*Q20.4*

Double issue

- Communication interventriculaire
- - Sous-aortique ou sous-aortique et sous-pulmonaire et sténose pulmonaire - Ventricule droit à *Q20.1*
- - Sous-pulmonaire - Ventricule droit à *Q20.1*
- Double inlet ventricle] - Ventricule à *Q20.4*
- Double outlet left ventricle] - Ventricule gauche à *Q20.2*
- Double outlet right ventricle
- - CIV [communication interventriculaire] sous-pulmonaire non-committed - Ventricule droit à *Q20.1*
- - Communication interventriculaire sous-aortique
- - - Sous-pulmonaire [double-committed - Ventricule droit à *Q20.1*
- - - - Ventricule droit à *Q20.1*
- - - - Ventricule droit à *Q20.1*

Double outlet left ventricle] - Ventricule gauche à double issue [*Q20.2*

Double outlet right ventricle

- CIV [communication interventriculaire] sous-pulmonaire non-committed - Ventricule droit à double issue [*Q20.1*
- Communication interventriculaire sous-aortique
- - Sous-pulmonaire [double-committed - Ventricule droit à double issue [*Q20.1*

Double outlet right ventricle - suite

- Communication interventriculaire sous-aortique - suite
- - - Ventricule droit à double issue [*Q20.1*
- - - Ventricule droit à double issue [*Q20.1*

Douglas

v./v.a. Thong-Douglas-Ferrante

- -

- - Hernie du *N81.5*
- - Tuberculose du cul-de-sac de *A18.1†, N74.1**

Douleur

- Abdominal
- - Intense (avec contracture abdominale) (généralisée) (localisée) - *R10.0*
- - Non précisées - *R10.4*
- Aiguë - *R52.0*
- Anosmie-arthropathie neuropathique - Insensibilité congénitale à la *G60.8†, M14.69*, Q07.8*
- Articulaire - *M25.5*
- Bras - *M79.62*
- Chronique
- - Irréductible - *R52.1*
- - Localisé CRPS type II membre
- - - Inférieur - Syndrome de *G90.61*
- - - Supérieur - Syndrome de *G90.60*
- - Où interviennent des facteurs somatiques et psychiques - *F45.41*
- - - Autres *R52.2*
- Désafférentation liée à une lésion de la moelle épinière - *G95.85*
- Due à prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires - *T82.8*
- Épigastrique - *R10.1*
- Extrême paroxystique - Syndrome de *G90.88*
- Facial
- - Cours des maladies de l'appareil manducateur - *K10.8*
- - Idiopathique persistante - *G50.1*
- - SAI - *R51*
- Généralisées SAI - *R52.9*
- Gorge - *R07.0*
- Hyperhidrose - Insensibilité congénitale à la *G60.8, R61.9*
- Intermenstruelles - *N94.0*
- Intermittentes - *R52.9*
- Ischémique
- - Cadre d'une artériopathie oblitérante - *I70.29*
- - Effort distance marche 200 m
- - - Plus - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec *I70.21*
- - - - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec *I70.22*
- Localisé partie
- - Inférieures de l'abdomen - *R10.3*
- - Supérieure de l'abdomen - *R10.1*

Douleur - suite

- Lombaire - *M54.5*
- Miction SAI - *R30.9*
- Niveau d'un membre - *M79.6*
- Oculaire - *H57.1*
- Organes génitaux féminins - *N94.8*
- Paroi thoracique antérieure SAI - *R07.3*
- Paupière - *H02.8*
- Pelvienne et périnéale - *R10.2*
- Pouvant être rapportée à un seul organe ou une seule partie du corps - *R52*
- Précordiale - *R07.2*
- Repos - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec *I70.23*
- Sans précision - *R52.9*
- Somatoforme - *F45.40*
- Thoracique
- - Ischémique - *I20.9*
- - Musculosquelettiques - *R07.3*
- - Respiratoire - *R07.1*
- - Sans précision - *R07.4*
- - - Autres *R07.3*
- Utérines - *N94.8*
- Zostériennes - *B02.9*
- - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, sans *I70.20*

Douloureux

- Articulation temporo-mandibulaire - Syndrome de dysfonctionnement *K07.6*
- Brocq - Dermate polymorphe *L13.0*
- Épisodique familial - Syndrome *M79.89*
- Face - Tic *G50.0*
- Homme - Coït *N48.8*
- Maladie de Dercum] - Lipomatose *E88.29*
- Membre fantôme - Syndrome *G54.6*
- Œdème
- - Augmentation marquée du volume et des parties du tissu cutané et sous-cutané pendant en grands lambeaux - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et *E88.22*
- - SAI - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et *E88.28*
- - Stade non précisé - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et *E88.28*
- - Surface cutané
- - - Irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épais - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et *E88.21*
- - - Lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épais - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et *E88.20*
- Régional complexe
- - Membre
- - - Inférieur
- - - - Type
- - - - - I - Syndrome *G90.51*

Douloureux – suite

- Régional complexe – suite
- - Membre – suite
- - - Inférieur – suite
- - - - Type – suite
- - - - - II → Syndrome *G90.61*
- - - - - Syndrome *G90.71*
- - - Supérieur
- - - - Type
- - - - - I → Syndrome *G90.50*
- - - - - II → Syndrome *G90.60*
- - - - - Syndrome *G90.70*
- - Type
- - - I → Syndrome *G90.59*
- - - II
- - - - Extrémité inférieure → Syndrome *G90.61*
- - - - Extrémité supérieure → Syndrome *G90.60*
- - - - - Syndrome *G90.69*
- - Sans précision → Miction *R30.9*
- - Somatoforme persistant → Syndrome *F45.40*
- - -
- - Adipose *E88.29*
- - Défécation *R19.88*
- - Erection *N48.3*
- - Foie *R10.1*
- - Respiration *R07.1*
- - Syndrome
- - - Hématurie *N39.81*
- - - Marfanoïde-neurofibromes systémiques et orbitaux *Q87.8*
- - - Membre fantôme sans élément *G54.7*
- - - Vessie *N30.1*

Douve

- Foie
- - Chat -
- - - Distomatose hépatique à *B66.0†, K77.0**
- - - Infection par *B66.0*
- - Mouton → Maladie due à la *B66.3*
- - Sibérienne → Distomatose hépatique à *B66.0†, K77.0**
- - - Infection (à): petite *B66.2*
- - Infection
- - - *B66.9*
- - Petite *B66.2*

Dowling-Degos → Maladie de *L81.8***Dowling-Meara → Épidermolyse bulleuse simple type *Q81.0*****Down**

- Sans précision → Syndrome de *Q90.9*
- Translocation → Syndrome de *Q90.2*
- -
- - Kératocône dans le syndrome de *Q90.9†, H19.8**
- - Syndrome de *Q90.9*

DPAH] → Hypertension artérielle pulmonaire induite par des médicaments, des drogues, des toxines et des rayonnements [*I27.02***DPG [Duplication of the pituitary gland]-plus → Syndrome *Q87.0*****DPTFM] → Déficit en protéine trifonctionnelle mitochondriale [*E71.3*****Dracunculose → *B72*****Drager] → Hypotension orthostatique neurogène [syndrome de Shy- *G23.8*****Drainage**

- Anormal de la veine cave inférieure dans l'oreillette gauche → *Q26.8*
- Liquide céphalorachidien → Présence d'un appareil de *Z98.2*
- Lymphatique
- - Axillaire stade
- - - I → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.81*
- - - II → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.82*
- - - III → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.83*
- - Cervical, tous les stades → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.80*
- - Inguinal stade
- - - I → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.84*
- - - II → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.85*
- - - III → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de *I97.86*
- - -
- - Ostéomyélite chronique avec fistule de *M86.4*
- - Perforation due au *T81.2*

Drash

- v./v.a. Denys-Drash

Dravet → Syndrome de *G40.4***Drechslera hawaiiensis → Infection à *B43.8*****Dreifuss**

- v./v.a. Emery-Dreifuss

Drépanocytaire

- Crises → Anémie à hématies falciformes [anémie *D57.0*
- Hétérozygotes doubles → Affections à hématies falciformes [*D57.2*
- Proliférative → Rétinopathie *D57.8†, H36.8**
- SAI -
- - Anémie à hématies falciformes [*D57.1*
- - Maladie à hématies falciformes [*D57.1*
- - Trouble à hématies falciformes [*D57.1*
- - -
- - Affections à hématies falciformes [*D57.8*
- - Trait de la maladie des hématies falciformes [*D57.3*

Drépanocytose →

- *D57.1*
- Arthropathie de la goutte au cours de *D57.8†, M14.09**
- Maladie glomérulaire au cours de *D57.8†, N08.2**
- Néphropathie au cours de *D57.1†, N08.2**
- Syndrome de persistance familiale de l'hémoglobine foetale - *D56.4, D57.1*

DRESS [Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms] → Syndrome *T88.7***Dressler II → Syndrome de *I24.1*****Driscoll**

- v./v.a. Lucey-Driscoll

Drogue

- Multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psycho-actives → Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de *F19*
- SAI → utilisation inadéquate de *F19*
- Sang → Recherche d'alcool ou de *Z04.8*
- Substances biologiques actives → Empoisonnement (accidentel) par exposition à: Médicament, *X49.9†*
- Toxines et des rayonnements [DPAH] → Hypertension artérielle pulmonaire induite par des médicaments, des *I27.02*
- -
- - Complications dues à des médicaments ou à des *Y57.9†*
- - Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: médicaments et *G40.5*
- - Démence par inhalation de *F18.7*
- - Difficultés liées à: la consommation d'alcool, de tabac, de médicaments ou de *Z72.0*
- - Prise excessive (overdose) accidentelle d'un médicament ou d'une *X49.9†*

Drogués et après abus de médicaments → Rééducation des *Z50.3†***Droits lors traitement**

- Falithrom → Hématome de la gaine des grands *D68.33, M62.88*
- Marcumar → Hématome de la gaine des grands *D68.33, M62.88*

Droste

- v./v.a. Toriello-Lacassie-Droste

Drought

- v./v.a. Worster-Drought

Drug fever] → Fièvre due à des médicaments [*R50.2***Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms] → Syndrome DRESS [*T88.7*****Drummond → Syndrome de *E70.8*****Drusen**

- Familiaux → *H35.5*
- Papille optique → Syndrome de microphthalmie-rétinite pigmentaire-fovéoschisis- *Q15.8*
- -
- - Dégénératives) au pôle postérieur → *H35.38*
- - Papille optique → *H47.3*
- - Maculopathie avec présence de *H35.31*

DSTA) - Démence sénile, de type Alzheimer
(F00.1***DTCoq**

- Polio] - Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et poliomyélite [Z27.3

- TAB] - Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et typhoïde-paratyphoïde [Z27.2

- - Nécessité d'une vaccination associée contre diphtérie-tétanos-coqueluche [Z27.1

Duane

- Surdité congénitale - Syndrome de H50.8, H90.5

- - Syndrome

- - Rétraction de H50.8

- - Stilling-Türk- H50.8

Dubé

v./v.a. Birt-Hogg-Dubé

Dubin-Johnson - Syndrome de: E80.6

Dubium - Trachoma A71.0

Dubowitz - Syndrome de Q87.1

Duchenne

- Becker - Dystrophie musculaire: autosomique récessive, infantile, de type G71.0

- Erb due à un traumatisme obstétrical - Paralysie de P14.0

- Femme porteuse - Forme symptomatique de la dystrophie musculaire de G71.0

- -

- - Dystrophie musculaire: sévère [G71.0

- - Dystrophinopathie de G71.0

Ducrey - Balanite à bacilles de A57t, N51.2*

Ductop nie idiopathique de l'adulte - K83.8

Dundar - Syndrome des pouces en adduction-arthrogrypose, type Q79.6

Dunnigan - Lipodystrophie partielle familiale de E88.1

Duodénal

v./v.a. duodénum

v./v.a. gastro-duodénal

v./v.a. pancr tico-duodénal

- Chronique) - Iléus K31.5

- Hypoplasie rénale bilatérale foetal létal - Syndrome de malformation cérébrale-atrésie Q87.8

- Origine médicamenteuse - Ulcère K26.9, Y57.9!

- -

- - Fistule

- - - Cholécysto- K82.3

- - - Cholédoco- K83.3

- - Infection   Helicobacter pylori au cours d'ulcère K26.9, B98.0!

- - Maladie de Crohn [entérite régionale]: K50.0

- - Ulcère: K26

Duodénite

- Aspergillus - B44.8t, K93.8*

- Cytomégalovirus - B25.80t, K93.8*

- Due à un cytomégalovirus - B25.80t, K93.8*

Duodénite -suite

- Virus d'Epstein-Barr - B27.0t, K93.8*

- Virus de l'herpès - B00.8t, K93.8*

- - K29.8

Duodéno-angiocholite - K83.09

Duodéno-jéjunale

- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de la jonction C17.8

- -

- - Adénocarcinome de la jonction C17.8

- - Carcinome  pidermoide de la jonction C17.8

- - GIST [tumeur stromale gastro-intestinale] de la jonction C17.8

- - Léiomyosarcome de la jonction C17.8

Duodénum

- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome du C17.0

- Saignement -

- - Angiectasie du K31.82

- - Angiodysplasie de l'estomac et du K31.82

- - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale gastrique] au K31.82

- Sans

- - Indication saignement -

- - - Angiectasie du K31.81

- - - Angiodysplasie de l'estomac et du K31.81

- - - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale gastrique] au K31.81

- - Précision - Maladie de l'estomac et du K31.9

- Type

- - I - Atrésie du Q41.0

- - II - Atrésie du Q41.0

- - III - Atrésie du Q41.0

- -

- - Absence congénitale du Q41.0

- - Absence, atrésie et sténose cong nitaes du Q41.0

- - Adénocarcinome du C17.0

- - Affections précisées de l'estomac et du K31.88

- - Atrésie du Q41.0

- - Carcinome  pidermoide du C17.0

- - Constriction du K31.5

- - Fistule de l'estomac et du K31.6

- - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du C17.0

- - Léiomyosarcome du C17.0

- - Lésion traumatique de l'intestin grêle: S36.41

- - Obstruction du K31.5

- - Polype de l'estomac et du K31.7

- - Rétrécissement du K31.5

- - Somatostatine du C17.0

- - Sténose

- - - K31.5

- - - Congénitale du Q41.0

Duodénum -suite

- - -suite

- - Sténose -suite

- - - Pylorique de l'adulte par tumeurs au K31.12

- - Tumeur bénigne: D13.2

- - Tumeur neuroendocrine

- - - Bénigne du D13.2

- - - Incertain du D37.2

- - - Maligne du C17.0

- - Ulcère

- - - K26

- - - Aigus de l'estomac et du K27.3

- - - Dieulafoy au K26.0

Duplication

- 8p23.1 - Syndrome de Q92.3

- 17p13.3 - Syndrome de Q92.3

- Bras du chromosome. - Q92.3

- Canal

- - Biliaire - Q44.5

- - Cystique - Q44.5

- - Col et du vagin - Utérus double avec Q51.1

- - Côlon - Q43.41

- - Complète d'au moins un bras du chromosome. - Q92.2

- - Délétion inversée 8p - Syndrome de Q92.5

- - Distale 19q - Q92.3

- - Hypophyse - Q89.2

- - Intestin

- - Grêle - Q43.40

- - Non précisée - Q43.49

- - Kystique de la langue - Q38.3

- - Œsophagienne kystique - Q39.8

- - Organes digestifs SAI - Q45.8

- - Réarrangements complexes - Q92.5

- - Rectum - Q43.42

- - Sourcils-syndactylie - Syndrome de Q82.8, Q70.9

- - Tubulaire de l'œsophage - Q39.8

- - Uretère - Q62.5

- - Utérus - Autres Q51.2

- - Vues seulement à la prométaphase - Q92.4

- - Xp22.13p22.2 - Syndrome de Q99.8

- - Xq12-q13.3 - Syndrome de Q99.8

Duplication of the pituitary gland]-plus - Syndrome DPG [Q87.0

Dupré

v./v.a. Bazex-Dupré-Christol

Dupuytren -

- Fibromatose de l'aponévrose palmaire [M72.0

- Fracture ouverte de S82.81, S81.87!

Durablement acquis - Troubles de la coagulation sanguine U69.11!

Dural

v./v.a. extra-dural

v./v.a. sous-dural

Dural – suite

- Crâne –
- - Fistule artério-veineuse *Q28.21*
- - Malformations artério-veineuses *Q28.28*
- Durand-Nicolas-Favre – Maladie de** (*A55*)
- Durante – Maladie de Porak et** *Q78.0*
- Dure-mère**
- Crânienne – Tuberculose de la *A17.0†, G01**
- Spinale – Tuberculose de la *A17.0†, G01**
- -
- - Abscès tuberculeux de la *A17.0†, G01**
- - Anomalie congénitale de la *Q04.9*
- - Neurosyphilis de la *A52.1†, G01**
- - Syphilis de la *A52.1†, G01**

Durillon – *L84***Durmaz**

v./v.a. Blakemore-Durmaz-Vasileiou

Duroziez – Maladie de *Q23.2***Durrie**

v./v.a. Stern-Lubinsky-Durrie

Durs

- Éruption – Modification de la teinte des tissus dentaires *K03.7*
- Pulpe – Formation anormale de tissus dentaires *K04.3*
- Sans précision – Maladie des tissus dentaires *K03.9*
- - Autres maladies précisées des tissus dentaires *K03.8*

Dyggve-Melchior-Clausen – Syndrome de *Q77.7***Dyke-Young – Anémie de type** *D59.18***DYRK1A – Syndrome déficience intellectuelle**

- Associé à *Q87.0*
- Mutation ponctuelle de *Q87.0*

Dysarthrie

- Anarthrie – *R47.1*
- Déficience intellectuelle – Syndrome de microcéphalie post-natale-hypotonie infantile-diplégie spastique- *Q87.8*
- Déficit en glutaminase – Ataxie spastique- *E72.8, G11.8*
- Ophthalmoplégie – Syndrome d'ataxie neuropathique sensorielle- *G31.8†, H49.4*
- - Syndrome d'ataxie spastique autosomique récessive-atrophie optique- *G11.4*

Dysautonomie

- Tumeurs neurales] – ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique-hypoventilation- *E23.3, C80.9*
- -
- - *G90.1*
- - ROHHAD [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique-hypoventilation- *E23.3, E66.2†*

Dysbasie

- Hystérique – *F44.4*
- Origine non organique – *F44.4*

Dysbétalipoprotéïnémie familiale – *E78.2***Dyschésie** – *K59.0†***Dyschondroplasie** – *Q78.4***Dyschondrostéose - néphropathie – Syndrome de** *Q77.8, N07.9***Dyschromatopsie du bleu** – *H53.5***Dyschromatose**

- Héritaire universelle – *L81.8*
- Symétrique des extrémités – *L81.8*

Dyschromie coronaire de couleur rose (pink spot) – *K03.3***Dyschromique – Amylose cutanée** *E85.4†, L99.0****Dyschromiques de la pinta [caraté] – Lésions cutanées** *A67.2***Dysembryoplasique – Tumeur neuroépithéliale** *D33.2***Dysenteriae** –

- Dysenterie à Shigella *A03.0*
- Infection à Shigella *A03.0*
- Shigellose à Shigella *A03.0*

Dysenterie

- Amibien
- - Aiguë – *A06.0*
- - Chronique – *A06.1*
- Bacillaire
- - Shigella boydii – *A03.2*
- - - *A03.9*
- Balantidienne – *A07.0*
- Balantidium coli – *A07.0*
- Boyd – *A03.2*
- Flexner – *A03.1*
- Hiss-Russel – *A03.1*
- Isospora
- - Belli – *A07.3*
- - Hominis – *A07.3*
- Protozoaires – *A07.9*
- Schmitz-Stutzer – *A03.0*
- Shiga-Kruse – *A03.0*
- Shigella
- - Boydii – *A03.2*
- - Dysenteriae – *A03.0*
- - Flexneri – *A03.1*
- - Groupe
- - - A – *A03.0*
- - - C – *A03.2*
- - - D – *A03.3*
- - Groupe B – *A03.1*
- - Paradysenteriae – *A03.1*
- - Sonnei – *A03.3*
- - - *A03.9*
- - Sonne-Kruse – *A03.3*
- Tuberculeuse – *A18.3†, K93.0**

Dysentérique

- Entamoeba histolytica – Colite amibienne non *A06.2*

Dysentérique – suite

- Foie – Abscès *A06.4†, K77.0**
- -
- - Arthrite
- - - *A09.0†, M03.29**
- - - Bactérienne *A03.9†, M01.39**
- - Colite amibienne non *A06.2*
- - Diarrhée
- - - *A09.0*
- - - Amibienne non *A06.2*
- - Entérite amibienne non *A06.2*

Dysérythroïétique

v./v.a. Anémie dysérythroïétique congénitale

- Liée à l'X avec plaquettes anormales et neutropénie – Anémie *D64.4, D70.0*

Dysfibrinogénémie (congénitale) – *D68.20***Dysfonction**

- Appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur utilisation) – Échec ou *Y82.8†*
- Diaphragmatique induite par la ventilation mécanique – *J95.88*
- Ovarien
- - Hyperandrogénie – *E28.1*
- - Hyperœstrogénie – *E28.0*
- - Sans précision – *E28.9*
- - - Autres *E28.8*
- Placentaire – *P02.2*
- Sinusale et surdité – *I49.8, H90.5*
- Testiculaire
- - Sans précision – *E29.9*
- - - Autres *E29.8*
- Thymus – *E32.9*
- Vasculaire – Déficit en facteur VIII avec *D68.0†*
- Vésicale d'origine neuromusculaire – Autre *N31.88*
- Voies respiratoires – Syndrome réactionnel de *J68.3*

Dysfonctionnels ou fonctionnels de l'utérus ou du vagin SAI – Saignements *N93.8***Dysfonctionnement**

- Articulation temporo-mandibulaire – *K07.6*
- Canal CRAC – Déficit immunitaire combiné par *D81.8*
- Cérébral
- - Affection physique – trouble mental
- - - Précisés dus à une lésion cérébrale et un *F06.8*
- - - Sans précision, dû à une lésion cérébrale et un *F06.9*
- - - Sans précision – Trouble organique de la personnalité et du comportement dû à une affection, une lésion et un *F07.9*
- - - Autres troubles organiques de la personnalité et du comportement dus à une affection, une lésion et un *F07.8*
- - Dououreux de l'articulation temporo-mandibulaire – Syndrome de *K07.6*

Dysfonctionnement – suite

- Érectile psychogène → F52.2
- Euthyroïdien → Syndrome de E07.8
- Glande pinéale [Épiphyse] → E34.8
- Glandes lacrymales-ichtyose-xérostomie] → Syndrome HELIX [hypohidrose-déséquilibre électrolytique- Q87.8
- Hyperactif combiné des nerfs crâniens → Syndrome de G52.7
- Hypophysaire → E23.7
- Hypothalamique hypoventilation dysautonomie
- - Tumeurs neurales] → ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide- E23.3, C80.9
- - - ROHHAD [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide- E23.3, E66.29
- Immunitaires → Syndrome de fatigue chronique lors de G93.3
- Mitochondrial multiple
- - Type
- - - 1 → Syndrome de G31.81
- - - 2 → Syndrome de G31.81
- - - 3 → Syndrome de G31.81
- - - 4 → Syndrome de G31.81
- - - 5 → Syndrome de G31.81
- - - 6 → Syndrome de G31.81
- - - Syndrome de G31.81
- Moteur-contractions articulaires multiples → Syndrome de déficience intellectuelle récessive- Q87.8
- Muscles lisses → Syndrome multisystémique de I73.8
- Neurogène du détroisor/sphincter de la vessie → N31.88
- Neuromusculaire de la vessie, sans précision → N31.9
- Neurovégétatif somatoforme
- - Appareil
- - - Digestif haut → F45.31
- - - Uro-génital → F45.34
- - Organe système
- - - Non précisé → F45.39
- - - - F45.38
- - Plusieurs organes et systèmes → F45.37
- - Système
- - - Cardio-vasculaire → F45.30
- - - Respiratoire → F45.33
- - Voies digestives basses → F45.32
- Orgasmique → F52.3
- Oro-facial → Malocclusion dentaire due à un K07.5
- Physiologique psychogène SAI → F59
- Placenta → O43.8
- Pluriglandulaire
- - Sans précision → E31.9
- - - Autres E31.8
- Segmentaire et somatique → M99.0
- Sexuel non

Dysfonctionnement – suite

- Sexuel non – suite
- - Dus à un trouble ou à une maladie organique → Autres F52.8
- - Trouble ou à une maladie organique, sans précision → F52.9
- Sinusal
- - Maladie du nœud sinusal] → Syndrome de I49.5
- - - Syndrome de I49.5
- Sphincter
- - Rectal → K59.9
- - Urétral → Syndrome de Fowler (N36.8
- Symphysaire → Grossesse avec O26.7
- Symphyse pubienne → M25.55
- Système nerveux végétatif du à l'alcool → G31.2
- Vessie neurogène SAI → N31.9
- Voie de Kennedy → Paraplégie spastique complexe autosomique récessive par G11.4
- Dysgénésie**
- Acro-pectoro-vertébrale → Q74.8
- Caudal
- - Familiale → Q87.8
- - - Syndrome d'holoprosencéphalie- Q87.8
- Cérébelleuse → Syndrome d'aprosencéphalie- Q04.3
- Cérébrale congénitale par déficit en glutamine synthétase → E72.8
- Corticale avec hypoplasie pontocérébelleuse due à une mutation TUBB3 → Q04.8
- Gonadique
- - 46,XX → Syndrome de fibrose pulmonaire-déficit immunitaire- D82.8, J84.10
- - Complète 46,XY → Q99.1
- - Mixte 45,X/46,XY → Q99.8
- - Partielle 46,XY → Q56.1
- - Pure → Q99.1
- Ovarienne 46,XX-petite taille → Syndrome de Q96.8
- Réticulaire →
- - D81.0
- - Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec D81.0
- Segment antérieur
- - Autosomique récessive → Q13.8
- - Œil → Syndrome d'hypoplasie de la fovéa avec anomalie du chiasma optique et Q15.8
- Testicules → Syndrome de mort subite du nourrisson- R95.9, Q55.2
- Tronc cérébral type Athabascan → Q87.8
- Tubulaire rénale → Q63.8
- Uro-génito-intestinale → Syndrome d'aphalangie-hémivertèbre- Q87.8
- Dysgerminomateuse**
- Maligne de l'ovaire → Tumeur germinale C56
- Ovaire → Tumeur germinale maligne non C56
- Dysgyrie associée à une tubulinopathie** → Q04.3

Dyshidrose [pompholyx] → L30.1**Dyshormonosynthèse thyroïdienne** → E03.0**Dysimmunitaire subaiguë** → **Polyradiculonévrite** G61.8**Dyskératome verruqueux** → D23.9**Dyskératose**

- Congénital
- - Anémie aplastique → Q82.8, D61.9
- - - Q82.8
- Intraépithéliale héréditaire bénigne → Q82.8

Dyskinésie

- Bucco-faciale → G24.4
- Canal cystique ou de la vésicule biliaire → K82.8
- Ciliaire primitif
- - Rétinite pigmentaire → Syndrome de Q34.8, H35.5
- - - Q34.8
- Familiale avec myokymie faciale → G24.8, G51.4
- Généralisée à début infantile avec atteinte oro-faciale → G24.8
- Hystérique → F44.4
- Non kinésigénique paroxystique → G24.8
- Œsophage → K22.4
- Origine non organique → F44.4
- Paroxystique
- - Induite par l'effort → G24.8
- - Kinésigénique → G24.8
- - -
- - - G24.8
- - - Syndrome d'épilepsie généralisée- G40.3, G24.8
- SAI → G24.9
- Tardive → G24.0
- Trachéo-bronchique → J98.0
- - G24

Dyskinétique

- Infantile → Encéphalopathie épileptique- G40.3
- Liée à FOXG1 → Encéphalopathie épileptique- Q93.5
- - Paralyse cérébrale G80.3

Dyslalie → F80.0**Dyslexie**

- Alexie → R48.0
- Développement → F81.0
- Troubles de la fonction symbolique, non classés ailleurs → R48

Dyslipoprotéïnémie à broad-beta → E78.2**Dysmaturité pulmonaire** → P27.0**Dysménorrhée**

- Primaire → N94.4
- Psychogène → F45.8
- Sans précision → N94.6
- Secondaire → N94.5

Dysmorphie

- Atrophie cérébrale → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- Brachydactylie → Syndrome de dysplasie métaphysaire- *Q78.8*
- Corporelle → Peur d'une *F45.2*
- Cranio-facial
- - Anomalie squelettique cardiopathie trouble neurologique développement
- - - Mutation ponctuelle → Syndrome de *Q87.0*
- - - → Syndrome de *Q87.0*
- - Cardiopathie congénitale-surdité → Syndrome de fente labio-palatine- *Q87.0*
- - Cryptorchidie → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - Hypogonadisme-diabète sucré → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - - → Syndrome
- - - Atrésie des choanes-surdité-cardiopathie- *Q87.8*
- - - Déficience intellectuelle-autisme-apraxie de la parole- *Q87.0*
- Difficultés d'apprentissage → Syndrome de RIDDLE [radiosensibilité-déficit immunitaire- *D82.8*
- Due
- - Cause extérieure, n.c.a. → *Q86.88*
- - Hydantoïne → *Q86.1*
- Facial
- - Anomalie
- - - Cérébrales structurelles → Syndrome de retard global de développement-alopécie-macrocéphalie- *Q87.8*
- - - Mains → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - - Oculaires-anomalies congénitales multiples → Syndrome de microcéphalie- *Q87.0*
- - Appendice caudal → Syndrome de déficience intellectuelle-retard de développement globale- *Q87.8*
- - Associé
- - - CCNK → Syndrome de trouble neurodéveloppemental-déficience intellectuelle sévère- *Q87.0*
- - - THOC6 → Syndrome de retard de développement-microcéphalie- *Q87.0*
- - Ataxie cérébelleuse → Syndrome de déficience intellectuelle sévère-agénésie du corps calleux- *Q87.0*
- - Camptodactylie → Syndrome de macrothrombocytopenie-lymphoedème-retard de développement- *Q87.0*
- - Comportement agressif → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypotonie- *Q87.8*
- - Déficience intellectuelle
- - - Trouble du comportement → Syndrome de tremblement essentiel progressif-trouble sévère du langage- *Q87.0*
- - - → Syndrome de microcéphalie-hypoplasie du corps calleux et vermis cérébelleux- *Q87.0*

Dysmorphie –suite

- Facial –suite
- - Déficit immunitaire-livedo-petite taille] → Syndrome FILS [*Q87.1*
- - Fente palatine-excès de peau → Syndrome de *Q87.0*
- - Haploinsuffisance de SETD5 → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - Hypertrichose épilepsie déficience intellectuelle retard de développement hypertrophie gingival → Syndrome
- - - *Q87.0*
- - - FHEIG [*Q87.0*
- - Hypogonadisme hypergonadotrope → Maladie de Moyamoya-petite taille- *Q87.1*
- - Hypotonie musculaire-déficience intellectuelle → Syndrome de cubitus court- *Q87.0*
- - Hypotrichose → Syndrome de petite taille-onychodysplasie- *Q87.1*
- - Malformation squelettique-malformation cardiaque → Syndrome marfanoïde- *Q87.0*
- - Malformations cardiaques congénitales associé à CDK13 → Syndrome de retard de développement-déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - Neuropathie → Syndrome de cataracte congénitale- *Q87.8*
- - Petite taille-atrésie des choanes-déficience intellectuelle lié à l'X limité à la femme → Syndrome de *Q87.0*
- - Reflux gastro-œsophagien associé à STAG1 → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - Retard
- - - Moteur et verbal associé à TRAF7 → Syndrome d'anomalies cardiaques-anomalies digitales- *Q87.0*
- - - Statur pondéral → Syndrome de maturation osseuse accélérée- *Q87.3*
- - Retard de développement
- - - Associé à TMEM94 → Syndrome d'anomalie cardiaque congénitale- *Q87.0*
- - - Troubles du comportement associé à WAC → Syndrome de *Q87.0*
- - - → Syndrome d'anomalies du palais-diastrèmes multiples- *Q87.0*
- - Retard global de développement → Syndrome d'épilepsie à début précoce-anomalies des membres distaux- *Q87.0*
- - Scrotum en châte-hyperlaxité ligamentaire → Syndrome de *Q87.0*
- - → Syndrome
- - - Agénésie congénital
- - - - Grandès lèvres-malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne- *Q87.0*
- - - - Scrotum-malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne- *Q87.0*
- - - Cécité nocturne-anomalies squelettiques- *Q87.8*
- - - Croissance excessive-macrocéphalie- *Q87.3*
- - - Déficience intellectuelle
- - - - Aphasie expressive- *Q87.0*

Dysmorphie –suite

- Facial –suite
- - - Syndrome –suite
- - - Déficience intellectuelle –suite
- - - - Faiblesse musculaire-petite taille- *Q87.1*
- - - - Obésité-malformations cérébrales- *Q87.0*
- - - - Sévère-petite taille-troubles du comportement- *Q87.8*
- - - Diabète insipide néphrogénique-calcifications intracrâniennes-petite taille- *Q87.1*
- - - Dysplasie épiphysaire-surdité- *Q87.0*
- - - Dysplasie spondylo-métaphysaire-avant-bras incurvé- *Q77.8*
- - - Encéphalopathie épileptique infantile précoce-cécité corticale-déficience intellectuelle- *G40.4*
- - - Épaississement de la suture métopique-ptosis- *Q87.0*
- - - Fibromatose gingivale- *Q87.0*
- - - Hypotonie infantile-retard psychomoteur, *Q87.8*
- - - Incurvation latérale sévère du tibia-petite taille-omoplate ailée- *Q87.1*
- - - Lié à l'X d'atrésie du conduit auditif externe-dilatation du canal auditif interne- *Q16.9, Q18.9*
- - - Maladie de Hirschsprung-hypoplasie des ongles- *Q87.8*
- - - Malformation de Klippel-Feil-myopathie- *Q76.1*
- - - Microcéphalie
- - - - Hypoplasie du corps calleux-déficience intellectuelle- *Q87.0*
- - - - Petite taille-déficience intellectuelle- *Q87.1*
- - - - Omphalocèle familial avec *Q87.1*
- - - - Petite taille-valvulopathie cardiaque- *Q87.1*
- - - - Polydactylie postaxiale-anomalies antéhypophysaires- *Q87.0*
- - - - Rétinite pigmentaire-surdité-vieillessement prématuré-petite taille- *Q87.0*
- - - - Macrocéphalie-myopie-malformation de Dandy-Walker → Syndrome de *Q87.8*
- - - - Modérée → Syndrome de déficience intellectuelle-trouble sévère du langage- *Q87.0*
- - - - Pectus carinatum-laxité ligamentaire → Syndrome de *Q79.8*
- - - - Rénale pelvi-calicielle-surdité → Syndrome de *Q63.8, H90.5*
- - - - Retard du développement → Syndrome de neuropathie viscérale-anomalies cérébrales- *Q87.8*
- - - - Surdité de transmission-malformation cardiaque → Syndrome de *Q87.8*
- - - - Syndrome de Kallman → Syndrome de brachytéléphalangie- *Q87.0*
- - - - → Syndrome
- - - - Arachnodactylie-déficience intellectuelle- *Q87.8*

Dysmorphie –suite

- → Syndrome –suite
- Ataxie spinocérébelleuse- *G11.1*
- Déficience intellectuelle lié X
- - Cubitus valgus- *Q87.8*
- - Épilepsie-contraction progressive des articulations- *Q87.8*
- Hypogonadisme hypogonadotrope-microcéphalie sévère-surdité neurosensorielle- *Q87.8*
- ICF [instabilité centromérique-immunodéficience- *D82.8*
- Lymphoedème-communication interauriculaire- *Q87.8*
- Macrocéphalie-paraplégie spastique- *Q87.8*

Dysmorphique

- Infantile → Sialidose *E77.1*
- → Syndrome alcoolisme fœtal
- *Q86.0*

Dysmorphisme dû à la warfarine → *Q86.2***Dysmorphophobie**

- Délirante → *F22.8*
- Non délirante) → *F45.2*

Dysmyélinisante-syndrome de Waardenburg-maladie de Hirschsprung] → PCWH [Syndrome de neuropathie périphérique-leucodystrophie centrale *Q87.8***Dyson**

v./v.a. Walker-Dyson

Dysostéoclérose → *Q78.8***Dysostose**

- Acro-cranio-faciale → *Q87.0*
- Acrofacial
- Kennedy-Teebi → *Q75.4*
- Nager → *Q75.4*
- Postaxiale → *Q75.4*
- Type
- - Catane → *Q75.4*
- - Palagonia → *Q75.4*
- - Rodríguez → *Q75.4*
- - Weyers → *Q75.4*
- Acrofrontofacionasale → *Q75.1*
- Cléido-crânienne → *Q74.0*
- Cranio-faciale → *Q75.1*
- Facio-crânienne hypomandibulaire → *Q75.4*
- Fémoro-péronéo-cubitale → *Q72.4*
- Mandibulo-facial
- Alopécie → *Q75.4, L65.9*
- Macrolépharon-macrostomie → Syndrome de *Q87.0*
- Sans anomalies des extrémités → *Q75.4*
- - *Q75.4*
- Métaphysaire-déficience intellectuelle-surdité → Syndrome de *Q87.2*
- Oculo-mandibulaire → *Q75.5*
- Oculo-maxillo-faciale → *Q75.1*
- Scapulo-iliaque → *Q87.5*

Dysostose –suite

- Spondylo-costale
- Atrésie anale-malformation génito-urinaire → Syndrome de *Q87.8*
- Autosomique
- - Dominante → *Q76.8*
- - Récessive → *Q76.8*
- Hypospadias-déficience intellectuelle → Syndrome de *Q87.1*
- Syndrome de Pfaundler-Hurler] → Idiotie à *E76.0*
- Type Stanescu → *Q78.8*

Dyspareunie

- Non organique → *F52.6*
- Psychogène → *F52.6*
- *N94.1*

Dyspepsie

- Allergique fonctionnelle → *K30*
- Chronique → *R10.1*
- Fonctionnelle → *K30*
- Gastro-intestinale fonctionnelle → *K30*
- SAI → *R10.1*
- → Formes psychogènes de: *F45.3*

Dyspeptiques – Troubles *R10.1***Dysphagia lusoria → *Q25.8*****Dysphagie**

- Nécessitant une surveillance pendant la prise de nourriture → *R13.0*
- Non précisés → *R13.9*
- Sidéropénique → *D50.1*
- Sur trachéostomie nécessitant une aspiration avec canule trachéale (partiellement) obstruée → *R13.1*
- Y compris la «boule hystérique» psychogène → *F45.8*
- → EMARDD [Syndrome de myopathie à début précoce-aréflexie-détresse respiratoire- *G71.2*

Dysphagocytose congénitale → *D71***Dysphasie**

- Aphasie
- Développement type
- - Expressif → *F80.1*
- - Réceptif → *F80.2*
- - *R47.0*
- Familiale de développement → *F80.1*

Dysphonie

- Fonctionnelle → *F44.4*
- Hystérique → *F44.4*
- Psychogène → *F44.4*
- *R49.0*

Dysphorie de l'intégrité corporelle → *F68.8***Dysplasia oculo-auriculo-vertebralis] → Syndrome de Goldenhar [*Q87.0*****Dysplasie**

- v./v.a. Oculo-tricho-dysplasie
- Acétabulaire congénitale → *Q65.8*
- Acro-capito-fémorale → *Q78.8*

Dysplasie –suite

- Acromésomérique type
- Grebe → *Q78.8*
- Hunter-Thompson → *Q78.8*
- Maroteaux → *Q77.8*
- Acromicrique → *Q77.8*
- Alvéolo-capillaire congénitale → *P27.8*
- Anauxétique → *Q77.7*
- Ano-génitales [WILD] → Syndrome de verrues multiples-déficit immunitaire-lymphoedème- *Q82.09*
- Atrio-digitale type
- 1 → *Q87.2*
- 3 → *Q87.2*
- Bas grade de la prostate → *N42.3*
- Boomerang → *Q87.1*
- Broncho-pulmonaire
- Survenant pendant la période périnatale → *P27.1*
- → *P27.1*
- Campomérique → *Q87.1*
- Cémento-osseuse floride
- Mâchoire supérieure → *D16.42*
- Maxillaire → *D16.42*
- Cérébello-trigéminal dermique → *Q87.8*
- Cérébrofaciothoracique → *Q87.5*
- Chondroectodermique → *Q77.6*
- Cléido-crânienne → *Q74.0*
- Cochléo-vestibulaire → *Q16.5*
- Col de l'utérus, sans précision → *N87.9*
- Congénitale de la valve tricuspide → *Q22.8*
- Corticale cérébrale → *Q04.8*
- Costovertébrale-anomalie de Sprengel → Syndrome d'hydrocéphalie- *Q87.8*
- Cranio-cérébello-cardiaque → *Q87.0*
- Cranio-diaphysaire → *M85.2*
- Cranio-ectodermique → *Q87.5*
- Cranio-faciale-petite taille-anomalies ectodermiques-déficience intellectuelle → Syndrome de *Q87.0*
- Cranio-fronto-nasal
- Anomalie de Poland → Syndrome de *Q87.8*
- → *Q75.1*
- Cranio-lenticulo-suturale → *Q75.8*
- Cranio-métaphysaire → *Q78.8*
- Cranio-télocéphalique → *Q04.3*
- Dentine → *K00.5*
- Dermique facial focal
- Type I → *Q82.8*
- → *Q82.8*
- Dermo-dentaire → *Q82.4*
- Diaphysaire
- Progressive → *Q78.3*
- Tachetée → *Q77.3*
- Diastrophique → *Q77.5*
- Dyssegmentaire type

Dysplasie –suite

- Dyssegmentaire type –suite
- - Rolland-Desbuquois → Q77.7
- - Silverman-Handmaker → Q77.7
- Épithéliale intestinale → K63.8
- Facio-auriculo-vertébrale → Q87.0
- Facio-cardio-mélique létale → Q87.8
- Faciogénitale → Q87.1
- Fémorale sévère → Dysplasie épiphysaire multiple avec Q77.3
- Fibreux
- - Mâchoire → K10.8
- - Os → M85.09
- - → M85.09
- Fibromusculaire artérielle → I77.3
- Fronto-facio-nasale → Q75.1
- Géléophysique → Q87.1
- Gnatho-diaphysaire → Q78.8
- Hanche type Beukes → Q65.8
- Haut grade chez les patients présentant un œsophage de Barrett → D00.1
- Hémato-diaphysaire de Ghosal → Q78.8, D61.9
- Immuno-osseuse de Schimke → Q77.7, D82.8
- Ischio-patellaire → Q74.1
- Ischio-vertébrale → Q78.8
- Kniest → Q87.1
- Kyphomélique → Q78.8
- Léger
- - Col de l'utérus → N87.0
- - Vagin → N89.0
- - Vulve → N90.0
- Létale Kniest-like → Q78.8
- Lymphatique généralisé
- - Associé
- - - EPHB4
- - - - Défaut septal auriculaire → Q82.09, Q21.1
- - - - Hydrops fœtal non immunologique → Q82.09, P83.2
- - - PIEZO1 avec hydrops fœtal non immunologique → Q82.09, P83.2
- - Fotiou → Q82.09
- Mammaire bénin
- - Sans précision → N60.9
- - → Autres N60.8
- Mandibulo-acrale
- - Associée à MTX2 → Q87.5
- - → Q87.5
- Mésodermique axiale → Q87.8
- Métacarpienne → Syndrome de lissencéphalie type 3 Q04.3
- Métatropique → Q77.8
- Moelle épinière → Hypoplasie et Q06.1
- Moyenne
- - Col de l'utérus → N87.1

Dysplasie –suite

- Moyenne –suite
- - Vagin → N89.1
- - Vulve → N90.1
- Mucoépithéliale héréditaire → Q87.8
- Multilignées → Anémie réfractaire avec D46.5
- Multilinéaire → Leucémie myéloïde aiguë avec C92.8
- Neuroaxonale → Ostéopétrose infantile avec Q78.2, Q04.0
- Oculo-dento-digitale → Q87.0
- Odonto-maxillaire segmentaire → K00.4
- Odonto-onychiale-alopécie → Syndrome de Q84.8
- Odonto-onychodermique → Q82.8
- Œil → Q11.2
- Olfacto-génitale de Kallmann-De Morsier → E23.0
- Ongle
- - Autosomique
- - - Dominante → L60.3
- - - Récessive → Q84.6
- - → Syndrome CHAND [cheveux frisés-ankyloblépharon- Q82.8
- Ophtalmo-mandibulo-mélique → Q87.8
- Osseux
- - Floride
- - - Mandibule → D16.5
- - - → D16.42
- - Larsen-like-nanisme → Syndrome de Q87.1
- - Létale type Holmgren-Forsell → Q78.8
- - Liée à FGFR2 → Q79.8
- - Membres courts-déficit immunitaire combiné sévère → Syndrome de D82.2
- - Ostéosclérotique létale → Q78.2
- - Terminale-défauts de pigmentation → Syndrome de Q87.2
- Ostéodysplasique microcéphalique type Saul-Wilson → Q87.5
- Ostéofibreux
- - Péroné → D16.2
- - Tibia → D16.2
- - → D16.9
- Ostéoglophonique → Q87.1
- Oto-spondylo-mégaépiphysaire → Q77.7
- Pacman → M89.50
- Pelvienne avec arthrogrypose des membres inférieurs → Q74.2
- Phalango-épiphysaire en ailes d'anges [ASPED] → Q78.8
- Pilo-dentaire avec défaut de réfraction → Syndrome de Q82.8, H52.7
- Platyspondylique type Torrance → Q77.8
- Polyostotique fibreuse → Q78.1
- Poumon → Hypoplasie et Q33.6
- Prostate → N42.3
- Pseudodiastrophique → Q78.8
- Réno-hépatopancréatique → Q87.8

Dysplasie –suite

- Rétinien
- - Liée à l'X → Q14.1
- - → Syndrome d'hydrocéphalie-agyrie- Q04.3
- Rhizomélique
- - Patterson-Lowry → Q78.8
- - - Syndrome
- - - - Autosomique dominant de myopie-retrusion du visage-surdité neurosensorielle- Q87.0
- - - Microphthalmie-colobome- Q87.1
- Schneckbecken → Q77.7
- Septum et des voies optiques → Q04.4
- Smith-McCort → Q77.7
- SPONASTRIME → Q77.7
- Spondylo → Syndrome de croissance excessive-modelage métaphysaire réduit- Q87.3
- Spondylo
- - Mégaépiphysaire-métaphysaire → Q77.7
- - Périphérique-cubitus court → Syndrome de Q77.7
- Spondylo-enchondrale → Q77.7
- Tchèque type métatarsique → Q77.7
- Tegmentum pontique → Q04.8
- Tête du fémur type Meyer → Q78.8
- Thanatophore] → TD [Q77.1
- Thoracique-hydrocéphalie → Syndrome de Q87.8
- Thoracomélique → Q77.8
- Tricho-odonto-onychiale → Q82.8
- Type Astley-Kendall → Q77.3
- Unguéale → Syndrome de pectus excavatum-macrocéphalie- Q87.1
- Vagin, sans précision → N89.3
- Valvulaire
- - Aortique congénitale → Q23.9
- - Congénitale → Q24.8
- - Myxomatose liée à l'X associée à FLNA → Q24.8
- - Pulmonaire → I37.0
- Ventriculaire
- - Arythmogène familiale isolée, forme biventriculaire → I42.88
- - Droit arythmogène
- - - Familiale isolée → I42.80
- - - → I42.80
- - Vulve → N90.3
- Dysplasie artério-hépatique**
- Due
- - Monosomie 20p12 → Q44.7
- - Mutation ponctuel
- - - JAG1 → Q44.7
- - - NOTCH2 → Q44.7
- - → Q44.7
- Dysplasie corticale focale isolée**
- Type

Dysplasie corticale focale isolée –suite

- Type –suite
- - I – Q04.8
- - Ia – Q04.8
- - Ib – Q04.8
- - Ic – Q04.8
- - II – Q04.8
- - Iia – Q04.8
- - Iib – Q04.8
- - Q04.8

Dysplasie ectodermique

- 1] – EDSS1 [Syndrome de syndactylie- Q82.8
- 2] – EDSS2 [Syndrome de syndactylie- Q82.8
- Anhidrotique
- Déficit immunitaire-ostéopétrose-lymphœdème – Syndrome de Q87.8
- - Immunodéficience – Q82.4
- - Liée à l'X – Q82.4
- - - Q82.4
- Cécité – Syndrome de Q87.8
- Déficience intellectuelle-malformation du système nerveux central – Syndrome de Q87.8
- Dents de naissance, type Turnpenny – Syndrome de Q82.8
- Fente labio-palatine – Syndrome de contractures- Q87.8
- Hidrotique
- - Type
- - - Christianson-Fourie – Q82.8
- - - Halal – Q82.8
- - - Q82.8
- Hyperhidrose-syndactylie cutanée – Syndrome de Q82.8
- Hypohidrotique
- - Liée à l'X – Q82.4
- - - Q82.4
- Odonto-micronychiale – Q82.8
- Petite taille – Syndrome de Q82.8, E34.3
- Pili torti-syndactylie cutanée – Syndrome de Q82.8
- Pure des ongles et des cheveux – Q82.8
- Surdité neurosensorielle – Syndrome de Q82.8
- Trichoodonto-onychiale – Q82.8
- Type Berlin – Q82.8
- -
- - Q82.4
- - Syndrome d'ataxie cérébelleuse- G11.1

Dysplasie épiphysaire

- Hémimélique – Q74.8
- Multiple
- - Due à une anomalie du collagène 9 – Q77.3
- - Dysplasie fémorale sévère – Q77.3
- - Type
- - - Al-Gazali – Q77.3
- - - Beighton – Q77.3

Dysplasie épiphysaire –suite

- Multiple –suite
- - Type –suite
- - - Lowry – Q78.8
- - - Q77.3
- Petite taille – Syndrome de surdité- Q87.8
- Surdité-dysmorphie faciale – Syndrome de Q87.0
- Vertébrale-oreilles-nez]-plus – Syndrome EVEN [Q87.8

Dysplasie fibreuse monostotique

- Avant-bras – M85.03
- Bras – M85.02
- Côtes – M85.08
- Cranio – M85.08
- Cuisse – M85.05
- Jambe – M85.06
- Localisations multiple – M85.00
- Main – M85.04
- Pied – M85.07
- Région de l'épaule – M85.01
- - M85.09

Dysplasie fronto-nasale

- Acromélique – Q87.0
- Alopécie et anomalies génitales – Q87.0
- Associée à SIX2 – Q75.1
- Nez bifide-anomalies des membres supérieurs – Syndrome de Q87.0
- Type
- - 1 – Q75.1
- - 3 – Q75.1

Dysplasie mésomélique

- Anomalies digitales-déficience intellectuelle – Syndrome de Q87.5
- Membre supérieur – Q71.8
- Reinhardt-Pfeiffer – Q78.8
- Type
- - Kantaputra – Q78.8
- - Langer – Q77.8
- - Nievergelt – Q78.8
- - Reardon – Q78.8
- - Savarirayan – Q78.8

Dysplasie métaphysaire

- Dysmorphie-brachydactylie – Syndrome de Q78.8
- Hypoplasie congénitale des surrénales-anomalies génitales] – Syndrome IMAGE [retard de croissance intra-utérin- Q87.1
- Ostéosclérotique – Q78.5
- Type Braun-Tinschert – Q78.5
- Ulna – Q78.5
- -
- - Q78.5
- - Syndrome de microsphérophakie- Q12.4, Q78.5

Dysplasie rénale

- Hypoplasie cérébelleuse-hydranencéphalie – Syndrome de neurones multinucléés-anhydramnios- Q87.8
- Multikystique [Potter type II] – Q61.4
- Radius] – Syndrome de VATER [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l'œsophage, Q87.2
- -
- - Q61.4
- - Multikystique: Q61.4
- - Syndrome de torticolis-chéloïdes-cryptorchidie- Q87.8

Dysplasie sévère

- Col de l'utérus
- - Non classée ailleurs – N87.2
- - - N87.2
- Vagin
- - Non classée ailleurs – N89.2
- - SAI – N89.2
- Vulve
- - Non classée ailleurs – N90.2
- - SAI – N90.2
- - néoplasie intraépithéliale
- - Col de l'utérus [NIC], stade III, avec ou sans mention de D06
- - Vagin [NIVA], stade III, avec ou sans mention de D07.2
- - Vulve [NIV], stade III, avec ou sans mention de D07.1

Dysplasie spondylo-épimétaphysaire

- Dentition anormale – Syndrome de Q77.7
- Dislocations multiples, type Hall – Q77.7
- Hyperlaxité ligamentaire
- - Associée à EXOC6B – Q77.7
- - Type Beighton – Q77.7
- Liée à l'X – Q77.7
- Luxations multiples – Q77.7
- Membres courts-anomalies de calcification – Syndrome de Q77.7
- Progressive-petite taille-quatrième métatarsien court-déficience intellectuelle – Syndrome de Q87.1
- Type
- - Aggrécane – Q77.7
- - Bieganski – Q77.7
- - Geneviève – Q77.7
- - Handigodu – Q77.7
- - Irapa – Q77.7
- - Isidor-Toutain – Q77.7
- - Matrilin-3 – Q77.7
- - Missouri – Q77.7
- - Pakistani – Q77.7
- - Shohat – Q77.7
- - Strudwick – Q77.7
- - Syndrome de leucoencéphalopathie- E75.2, Q77.8

Dysplasie spondylo-épiphysaire

- Arthropathie progressive → *Q77.7*
- Brachydactylie-trouble du langage → Syndrome de *Q77.7*
- Congénitale → *Q77.7*
- Intermédiaire due à une mutation du gène COL2A1 → Arthrose précoce avec *Q77.7, M19.90*
- Liée à MIR140 → *Q77.7*
- Surdité neurosensorielle-d ficiency intellectuelle-amaurose congénitale de Leber → Syndrome de *Q87.1*
- Tardif
- - Type Kohn → *Q77.7*
- - - → *Q77.7*
- Type
- - Cantu → *Q77.7*
- - Kimberley → *Q77.7*
- - MacDermot → *Q77.7*
- - Maroteaux → *Q77.7*
- - Nishimura → *Q77.7*
- - Reardon → *Q77.7*
- - Stanescu → *Q77.7*
- - -
- - - *Q77.7*
- - Syndrome de d ficiency intellectuelle hypoplasie cérébelleuse- *Q87.8*

Dysplasie spondylo-métaphysaire

- Autosomique récessive type Mégarbané → *Q77.8*
- Avant-bras incurvé-dysmorphie faciale → Syndrome de *Q77.8*
- Axiale → *Q77.8*
- Dystrophie cornéenne → Syndrome de *Q87.1*
- Dystrophie des cônes et des bâtonnets → Syndrome de *Q77.8*
- Hypotrichose → Syndrome de *Q77.7*
- Néonatale sévère liée à SBDS → *Q77.8*
- Régressive → *Q77.8*
- Type
- - A4 → *Q77.8*
- - Czarny-Ratajczak → *Q77.7*
- - Golden → *Q77.8*
- - Kozlowski → *Q77.8*
- - Schmidt → *Q77.8*
- - Sedaghatian → *Q77.8*
- - Sutcliffe → *Q77.8*

Dysplasie squelettique

- Associée   CHST3 → *Q74.8*
- Début précoce → Leucoencéphalopathie calcifiante- *G93.4, Q79.9*
- Déficit en EXTL3 → Syndrome neuro-immunologique- *Q87.1*
- Létal
- - Associée   NEK9 → *Q77.8*
- - Type Greenberg → *Q77.3*
- Type Greenberg → *Q77.3*
- - Syndrome

Dysplasie squelettique –suite

- - Syndrome –suite
- -  pilepsie-microcéphalie *Q87.8*
- - Létal d'encéphalocèle occipital- *Q87.5*
- - Pancytopénie progressive congénitale-déficit immunitaire en cellules B- *Q87.1*
- Dysplasique**
- Bilatérale → Coxarthrose d'origine *M16.2*
- SAI → Coxarthrose *M16.3*
- Type Kozlowski-Tsuruta → Hyperostose corticale *Q78.8*
- Unilatérale → Coxarthrose *M16.3*
- -
- - Coxarthroses *M16.3*
- - Hyperostose corticale *Q78.8*

Dyspnée

- Asthmatique → *J45.99*
- Cheyne-Stokes → *R06.3*
- -
- - *R06.0*
- - Maladie due au VIH avec *B23.8, R06.0*

Dyspraxie

- Développement → *F82*
- Parole → Syndrome d'épilepsie rolandique- *G40.08, R48.2*
- Verbale de développement → *F82.9*

Dyspr -albuminémie – Hyperthyroxin mie euthyroïdienne par**Dysprot in mie [LAID] – Lymphadénopathie angio-immunoblastique avec****Dysprothrombin mie –****Dysraphisme spinal fermé –****Dysrèflexie autonome**

- Manifestée crise
- - Hypertoniques → *G90.40*
- - Transpiration → *G90.41*
- Non précisée → *G90.49*
- - Autres *G90.48*

Dysrythmie

- Atriale et trouble de la motilité intestinale chronique] → Syndrome CAID [*J49.5, K59.8*
- Malignes → Examens liés à une prédisposition aux *Z01.80*

Dyssegmentaire type

- Rolland-Desbuquois → Dysplasie *Q77.7*
- Silverman-Handmaker → Dysplasie *Q77.7*

Dyssociale – Personnalité**Dysspondyloenchondromatose –****Dyssynergia cerebellaris myoclonica –****Dyssynergie**

- Détrusor du col vésicale → *N32.0*
- Vésicosphinctérienne liée à une lésion de la moelle épinière → *G95.84*

Dyssynostose cranio-faciale –**Dystasie aréflexique héréditaire de type Roussy-Lévy –****Dysthymie –****Dystocie**

- Anneau de contraction → *O62.4*
- Due
- - Anomalie
- - - Fœtales → *O66.3*
- - - Organes pelviens de la mère → *O65.5*
- - - Pelvien mère
- - - - Sans précision → *O65.9*
- - - - - → *O65.8*
- - Ascite du f etus → *O66.3*
- - Bassin généralement rétréci → *O65.1*
- - Déformation pelvienne → *O65.0*
- - Disproportion f eto-pelvienne, sans précision → *O65.4*
- - Dystocie des épaules → *O66.0*
- - F etus
- - - Anormalement gros → *O66.2*
- - - Hydrocéphale → *O66.3*
- - - Hydropsie du f etus → *O66.3*
- - - Jumeaux soudés → *O66.3*
- - - Méningomyélocèle du f etus → *O66.3*
- - - Persistance position occipito
- - - - Iliaque → *O64.0*
- - - - Postérieure → *O64.0*
- - - - Sacrée → *O64.0*
- - - - Transverse → *O64.0*
- - - Position présentation anormal
- - - - Sans précision → *O64.9*
- - - - - → *O64.8*
- - - Présentation
- - - - Complexe → *O64.5*
- - - -  paule → *O64.4*
- - - - Face → *O64.2*
- - - - Front → *O64.3*
- - - - Pieds → *O64.1*
- - - - Siège –
- - - - - → *O64.1*
- - - Protrusion d'un membre inférieur → *O64.1*
- - - Rétrécissement détroit
- - - - Inférieur et de la cavité moyenne → *O65.3*
- - - - Supérieur → *O65.2*
- - - - Rotation incomplète de la tête du f etus → *O64.0*
- - - Tératome sacro-coccygien du f etus → *O66.3*
- - - Tumeur du f etus → *O66.3*
- -  paules → Dystocie due à une *O66.0*
- - Fœtale SAI → *O66.9*
- - Gémellaire → *O66.1*
- - Maternelle SAI → *O66.9*
- - Précisées → Autres *O66.8*
- - SAI → *O66.9*
- - Sans précision → *O66.9*
- - Utérus SAI → *O62.4*

Dystonie

- 16 - *G24.1*
- 24 - *G24.1*
- 28 - *G24.1*
- Anémie-retard de croissance - Syndrome CIMDAG [hypoplasie cérébelleuse-déficience intellectuelle-microcéphalie congénitale- *Q87.8*
- Aphonie - Syndrome de *G24.8*
- Autosomique récessive de l'enfant, type DYT29 - *G24.1*
- Bucco-faciale idiopathique - *G24.4*
- Cervical
- - Adulte, type DYT23 - *G24.1*
- - Combinée - *G24.3*
- - Principalement rotatoire - *G24.3*
- Déformante progressive - *G24.1*
- Dopa-sensible
- - Autosomique
- - - Dominante - *G24.1*
- - - Récessive - *G24.1*
- - Déficit
- - - Sépiaptérine réductase - *G24.1*
- - - Tyrosine hydroxylase - *G24.1*
- Épilepsie lié à IRF2BPL - Syndrome de régression neurodéveloppementale- *G31.88*
- Focale autosomique dominante, type DYT25 - *G24.1*
- Généralisée à début précoce par les membres - *G24.1*
- Idiopathique
- - Familiale - *G24.1*
- - Non familiale - *G24.2*
- - SAI - *G24.1*
- Intoxication au cyanure - Parkinsonisme- *G21.2*
- KMT2B - *G24.1*
- Médicamenteuse - *G24.0*
- Musculaire déformante - *G24.1*
- Oppenheim - *G24.1*
- Oromandibulaire - *G24.4*
- Paroxystique induite par l'effort-crampe de l'écrivain - Syndrome d'épilepsie rolandique- *G40.08*
- Polycythémie-hypermanganésémie - Syndrome de cirrhose- *E83.8*
- Primaire type
- - DYT1 - *G24.1*
- - DYT13 - *G24.1*
- - DYT17 - *G24.1*
- - DYT2 - *G24.1*
- - DYT21 - *G24.1*
- - DYT27 - *G24.1*
- - DYT4 - *G24.1*
- - DYT6 - *G24.1*
- Progressive héréditaire avec fluctuations diurnes marquées - *G24.1*
- Psychogène - *F44.4*

Dystonie –suite

- Torsion
- - Début précoce - *G24.1*
- - - *G24.1*
- - -
- - *G24.9*
- - Épilepsie myoclonique progressive avec *G40.3, G24.9*
- - Myoclonus- *G24.1*
- - Syndrome
- - - Anomalies du développement-surdité- *Q87.8*
- - - Déficiences motrice et intellectuelle sévères-surdité neurosensorielle- *Q87.8*

Dystonie-parkinsonisme

- Associées à PLA2G6 - *G24.1, G21.8*
- Début rapide - *G24.1*
- Hypermanganésémie - Syndrome de *E83.8*
- Infantile - *G24.1*
- Liée à l'X - *G24.1*

Dystonique

- Paroxystique avec ataxie épisodique et spasticité - Choréoathétose *G24.8*
- - Paralyse cérébrale *G80.3*

Dystrophia Smolandiensis - *H18.5***Dystrophie**

- Adiposo-génitale - *E23.6*
- Bulleuse héréditaire type maculaire - *Q87.1*
- Cérébro-maculaire - *E75.4*
- Choriorétinienne-myopie - Syndrome d'ectopie du cristallin- *Q15.8*
- Choroiidienne (aréolaire centrale) (généralisée) (péripapillaire) - *H31.2*
- Cône
- - Bâtonnets
- - - Amélogénèse imparfaite - Syndrome de *K00.5, H35.5*
- - - Cataracte-staphylome postérieur] - Syndrome MRCS [microcornée- *Q15.8*
- - - -
- - - - *H35.5*
- - - - Syndrome
- - - - - Dysplasie spondylo-métaphysaire- *Q77.8*
- - - - - Fente labiale avec *Q36.9, H35.5*
- - - Réponse scotopique supranormale - *H35.5*
- - Cornée
- - Épithéliale - *H18.5*
- - Filaments sinueux - *H18.5*
- - Granuleuse - *H18.5*
- - Grillagée en réseau - *H18.5*
- - Maculaire - *H18.5*
- - Cristalline de Bietti - *H31.2*
- - Cutanée bulleuse atrophiant et allopapuloïde - *Q81.2*
- - Dermo-chondro-cornéenne - *Q87.8*
- - Due à la malnutrition - *E45*

Dystrophie –suite

- Endothélial
- - Congénital héréditaire type
- - - 1 - *H18.5*
- - - 2 - *H18.5*
- - Hypoplasie de l'iris-cataracte congénitale-amincissement stromal] - Syndrome EDICT [*Q13.8*
- - Fuchs - *H18.5*
- - Hépatique chronique - *K72.18*
- - Héréditaire de la choroïde - *H31.2*
- - Inanition - *E45*
- - Jaune du foie - atrophie ou *K72*
- - Kandori - *H35.5*
- - Landouzy-Dejerine - *G71.0*
- - Neuroaxonale infantile [maladie de Seitelberger] - *G31.88*
- - Nuageuse centrale de François - *H18.5*
- - Oculo-cérébro-rénale - *E72.0*
- - Ongles - *L60.3*
- - Osseuse sclérosante mixte avec manifestations extra-squelettiques - *Q87.5*
- - Postérieure polymorphe - *H18.5*
- - Progressive des cônes - *H35.5*
- - Pseudo-inflammatoire de Sorsby - *H35.5*
- - Réticulée de l'épithélium pigmentaire rétinien - *H35.5*
- - Rétine-diabète insipide - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-spasticité des membres- *Q87.8*
- - Rétinienne (pigmentaire) (ponctuée albescente) (vitelliforme) - *H35.5*
- - Sympathique réflexe -
- - - *G90.5*
- - - *G90.59*
- - Tachetée multifocale de l'épithélium pigmentaire rétinien (simulant le fundus flavimaculatus) - *H35.5*
- - Tapétochoroiidienne - *H31.2*
- - Tapéto-rétinienne - *H35.5*
- - Thoracique asphyxiante - *Q77.2*
- - Thrombocytaire hémorragipare - *D69.1*
- - Vingt ongles - *L60.3*
- - Vitreo-rétinienne - *H35.5*
- - Vulve - *N90.4*
- Dystrophie cornéenne**
- - Amorphe postérieure - *H18.5*
- - Dymorphie facial - Syndrome agénésie congénital
- - Grandes lèvres-malformation cérébelleuse- *Q87.0*
- - Scrotum-malformation cérébelleuse- *Q87.0*
- - Endothéliale liée à l'X - *H18.5*
- - Grayson-Wilbrandt - *H18.5*
- - Héréditaires - *H18.5*
- - Lisch - *H18.5*
- - Membrane de Bowman type II - *H18.5*
- - Rayon de miel - *H18.5*

Dystrophie cornéenne – suite

- Reis-Bücklers → H18.5
- Schnyder → H18.5
- Sous-épithéliale mucineuse → H18.5
- Stromal
- Congénitale → H18.5
- → H18.5
- Surdité de perception → Syndrome de H18.5, H90.5
- Thiel-Behnke → H18.5
- Waardenburg-Jonker → H18.5
- → Syndrome
- Ataxie spinocérébelleuse- G11.8
- Dégénérescence spinocérébelleuse- G11.9, H18.5
- Dysplasie spondylo-métaphysaire- Q87.1

Dystrophie maculaire

- Ailes de papillon → H35.5
- Annulaire concentrique bénigne → H35.5
- Caroline du Nord → H35.5
- Cystoide → H35.5
- Occulte → H35.5
- Rétinienne type 2 → H35.5

Dystrophie musculaire

- Associée   POMGNT2 → G71.0
- Autosomique récessif, infantile, de type Duchenne ou Becker → G71.0
- Becker de la femme porteuse → Forme symptomatique de la G71.0
- Bénigne [Becker] → G71.0
- Ceinture
- Autosomique
- Dominant type
- 1A → G71.0
- 1B → G71.0
- 1C → G71.0
- 1D → G71.0
- 1E → G71.0
- 1F → G71.0
- 1G → G71.0
- 1H → G71.0
- Récessif type
- 2A → G71.0
- 2B → G71.0
- 2C → G71.0
- 2D → G71.0
- 2E → G71.0
- 2F → G71.0
- 2G → G71.0
- 2H → G71.0
- 2I → G71.0
- 2J → G71.0
- 2K → G71.0
- 2L → G71.0
- 2M → G71.0
- 2N → G71.0

Dystrophie musculaire – suite

- Ceinture – suite
- Autosomique – suite
- Récessif type – suite
- 2O → G71.0
- 2P → G71.0
- 2Q → G71.0
- 2R → G71.0
- 2S → G71.0
- 2T → G71.0
- 2U → G71.0
- 2W → G71.0
- 2X → G71.0
- 2Y → G71.0
- 2Z → G71.0
- Déficit
- Delta-sarcoglycane → G71.0
- FKRP → G71.0
- Gamma-sarcoglycane → G71.0
- Lamine A/C → G71.0
- POMK → G71.0
- Lié
- Calpaïne-3 D4 → G71.0
- Sous-unité alpha 2 de la laminine R23 → G71.0
- → G71.0
- Congénital
- Anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires [myopathies avec anomalies structurelles] → G71.2
- Cataracte infantile-hypogonadisme → Syndrome de G71.2
- Davignon-Chauveau → G71.2
- D fici nce intellectuelle → G71.2
- Déficit
- Intégrine alpha-7 → G71.2
- Laminine alpha 2 → G71.2
- Liée   LMNA → G71.2
- Mégaconiale → G71.2
- SAI → G71.2
- Sans d fici nce intellectuelle → G71.2
- Type
- 1A → G71.2
- 1B → G71.2
- Fukuyama → G71.2
- Ullrich → G71.2
- → G71.2
- Distale → G71.0
- Duchenne de la femme porteuse → Forme symptomatique de la G71.0
- Emery-Dreifuss
- Autosomique
- Dominante → G71.0
- Récessif → G71.0
- Liée à l'X → G71.0
- Facio-scapulo-huméral →

Dystrophie musculaire – suite

- Facio-scapulo-huméral → – suite
- G71.0
- Oculaire → G71.0
- Oculo-gastro-intestinale → Q43.8
- Oculo-pharyngée → G71.0
- Scapulo-péronière
- Bénigne avec contractures précoces [Emery-Dreifuss] → G71.0
- Liée à l'X → G71.0
- Tardive associée à MYH7 → G71.0
- → G71.0
- Sévère [Duchenne] → G71.0
- Tibiale → G71.0
- Type Selcen → G71.0
- →
- G71.0
-  pidermolyse bulleuse simple avec Q81.0t, G73.7*
- Syndrome de contracture progressive de l'enfance-faiblesse musculaire des ceintures- G71.0

Dystrophie myotonique

- Proximale → G71.1
- Steinert
- Adulte → G71.1
- Début
- Juvénile → G71.1
- Tardif → G71.1
- Forme
- Congénitale → G71.1
- Infantile → G71.1
- Type 1] → DM1 [G71.1
- → G71.1

Dystrophie rétinienne

- Cours
- Lipidose systémique → E75.6t, H36.8*
- Maladie de stockage des lipides → E75.6t, H36.8*
- Gros orteil bifide-d fici nce intellectuelle → Syndrome d'aphonie-surdité- Q87.0
- Héréditaire → H35.5
- Micropénis] → Syndrome MORM [d fici nce intellectuelle-obésité du tronc- Q87.8
-  d me du nerf optique-splénomégalie-anhidrose-céphalée migraineuse → Syndrome de Q87.8
- Progressif
- Colobome d'iris-cataracte congénitale → Syndrome familial de Q15.8
- Déficit de transport du rétinol → H35.5
- Sévère de l'enfance → H35.5
- Type Bothnie → H35.5

Dystrophinopathie de Duchenne → G71.0**Dystrophique**

- Acrale → épidermolyse bulleuse Q81.2
- Dominant
- Généralisée → épidermolyse bulleuse Q81.2

Dystrophique -suite

- Dominant -suite

- - Isolée des ongles - Épidermolyse bulleuse
Q81.2

- Généralisée autosomique récessive, forme
intermédiaire - Épidermolyse bulleuse Q81.2

- Localisée - Épidermolyse bulleuse Q81.2

- Prurigineuse - Épidermolyse bulleuse Q81.2

- - Épidermolyse bulleuse Q81.2

- - Épidermolyse bulleuse Q81.2

Dysurie -

- R30.0

- Formes psychogènes de: F45.3

E1-alpha - Déficit en pyruvate déshydrogénase *E74.4***Eagle-Barett - Syndrome d'** *Q79.4***Eales - Maladie d'** *H35.0***EAST - Syndrome** *Q87.8***Eaton**

v./v.a. Lambert-Eaton

Eau

- Chaude - Épilepsie réflexe à l' *G40.8*
- Potable - Approvisionnement insuffisant en *Z58*
- Sans précision - Effet de la pression atmosphérique et de la pression de l' *T70.9*
- -
- - Accident par chute (dans l' *X59.9!*)
- - Effet
- - - Pression atmosphérique et de la pression de l' *T70.8*
- - - Sur l'oreille des changements de la pression atmosphérique ambiante ou de celle de l' *T70.0*
- - Pollution de l' *Z58*
- - Privation d' *T73.1*
- - Prostration due à la chaleur avec perte de sel (et d' *T67.4*)

EBDR sévère généralisée - *Q81.2***Eberth - Infection au bacille d'** *A01.0***Eberthella typhosa - Infection à** *A01.0***EBJ-H] - Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type Herlitz [** *Q81.1***EBJ-nH loc [Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type non-Herlitz localisé] -** *Q81.8***Éblouissements - Étourdissements et** *R42***Ebola -**

- Fièvre *A98.4*
- Fièvre hémorragique à virus *A98.4*
- Maladie à virus *A98.4*

Ébriouse - Démarche *R26.0***Ebstein**

- Valve tricuspide - Anomalie d' *Q22.5*
- - Maladie d' *Q22.5*

EBV] chez les personnes âgées - Lymphome B diffus à grandes cellules positif au virus Epstein-Barr [*C83.3***Écaille temporal -**

- Os: temporal, *S02.0*
- Temporal, à l'exclusion de l' *S02.1*

Écartement traumatique de la symphyse (pubienne) obstétrical(e) - *O71.6***Ecchymoses**

- Fœtus ou du nouveau-né - *P54.5*
- Multiples SAI - *T00.9*
- Spontanées - *R23.3*

ECG

- Moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen - Infarctus du myocarde: ancien découvert par *I25.2*

ECG -suite

- - Anomalies (de): électrocardiogramme [*R94.3*

Échancrure nasale - *Q30.2***Échantillons - Incision pour prise d'** *P12.4***Écharde - lésion traumatique superficiel**

- Abdomen, des lombes et du bassin: Corps étranger superficiel (*S30.84*)
- Avant-bras: Corps étranger superficiel (*S50.84*)
- Cheville et du pied: Corps étranger superficiel (*S90.84*)
- Épaule et du bras: Corps étranger superficiel (*S40.84*)
- Hanche et de la cuisse: Corps étranger superficiel (*S70.84*)
- Jambe: Corps étranger superficiel (*S80.84*)
- Membre
- - Inférieur, niveau non précisé: Corps étranger superficiel (*T13.04*)
- - Supérieur, niveau non précisé: Corps étranger superficiel (*T11.04*)
- Partie du corps non précisée: Corps étranger superficiel (*T14.04*)
- Poignet et de la main: Corps étranger superficiel (*S60.84*)
- Tronc, niveau non précisé: Corps étranger superficiel (*T09.04*)

Échaudage

- Gaz brûlants - Brûlure ou *X19.9!*
- Liquides brûlants - Brûlure ou *X19.9!*
- Matériel brûlant - Brûlure ou *X19.9!*
- Nourriture brûlante - Brûlure ou *X19.9!*
- Objets brûlants - Brûlure ou *X19.9!*
- Vapeur brûlante - Brûlure ou *X19.9!*

Échaudée Syndrome SSS

- Atteinte 30% surface corporel
- - Plus - Syndrome staphylococcique de peau *L00.1*
- - - Syndrome staphylococcique de peau *L00.0*
- - - SAP - Syndrome staphylococcique de peau *L00.0*
- - - Syndrome staphylococcique de peau *L00.0*

Échec

- Application d'une ventouse et d'un forceps, sans précision - *O66.5*
- Déclenchement
- - Instrumental du travail - *O61.1*
- - Médical du travail - *O61.0*
- - Travail
- - - Chirurgie - *O61.1*
- - - Moyens mécaniques - *O61.1*
- - - Ocytocique - *O61.0*
- - - Prostaglandines - *O61.0*
- - - Sans précision - *O61.9*
- - - - Autres *O61.8*
- Difficulté intubation
- - Cours

Échec -suite

- Difficulté intubation -suite
- - Cours -suite
- - - Grossesse - *O29.6*
- - - Puerpéralité - *O89.6*
- - - Travail et de l'accouchement - *O74.7*
- - - *T88.4*
- - - Dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur utilisation) - *Y82.8!*
- Épreuve travail
- - Sans précision - *O66.4*
- - Suivi d'une césarienne - *O66.4*
- Examens - *Z55*
- Greffe
- - Cœur
- - - Poumon - *T86.3*
- - - - *T86.2*
- - - Fascio-cutanée - *T86.59*
- - - Foie - *T86.49*
- - - Intestin - *T86.88*
- - - Lipocutanée - *T86.59*
- - - Lors status post greffe
- - - - Foie - *T86.49*
- - - - Rein - *T86.19*
- - - Mammaire
- - - - Partie cutanée - *T86.59*
- - - - Sans partie cutanée - *T86.84*
- - - - *T86.84*
- - - Moelle osseuse - *T86.00*
- - - Myocutanée - *T86.59*
- - - Pancréas - *T86.82*
- - - Peau - *T86.59*
- - - Poumon - *T86.81*
- - - Rein - *T86.19*
- - - *T86.9*
- Lactation - *O92.3*
- Rejet
- - Greffe de foie, autre et non précisé - Trouble fonctionnel, *T86.49*
- - - Organe tissu greffé
- - - - Greffe de cornée de l'œil - *T86.83*
- - - - Organes et tissus greffés: Autres organes ou tissus greffés - *T86.88*
- Réponse génitale - *F52.2*
- Tentative avortement
- - Médical
- - - Complications autres et non précisées - *O07.3*
- - - Complicqué
- - - - Embolie - *O07.2*
- - - - Hémorragie retardée ou sévère - *O07.1*
- - - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens - *O07.0*
- - - SAI - *O07.4*
- - - Sans complication - *O07.4*

Échec –suite

- Tentative avortement –suite
- SAI – 007.9
- Sans précision
- Complications autres et non précisées – 007.8
- Complicqué
- Embolie – 007.7
- Hémorragie retardée ou sévère – 007.6
- Infection de l'appareil génital et des organes pelviens – 007.5
- Sans précision, sans complication – 007.9
- Transplant Cellule souche hématopoïétique
- Maladie du greffon contre l'hôte – T86.0
- – T86.00
- Trouble de la personnalité: à conduite d' F60.7

Échinocandines

- Non résistant aux triazoles – Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des U83.20!
- Triazoles, résistant au fluconazole – Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des U83.21!
- –
- Candida auris résistant au fluconazole et aux autres antifongiques triazolés, non résistant aux U83.22!
- Candida glabrata résistant aux U83.1!

Échinococcose

- Alvéolaire
- Foie – B67.5†, K77.0*
- Localisations multiples – Infections à Echinococcus multilocularis [B67.6
- – B67.7
- Foie NCA – B67.8†, K77.0*
- Kystique
- Foie – B67.0†, K77.0*
- Localisations multiples – Infections à Echinococcus granulosus [B67.3
- Os – B67.2†, M90.29*
- Poumon – B67.1†, J99.8*
- Orbite – B67.9†, H06.1*
- – B67.9

Echinococcosi cistica – B67.4**Echinococcus –**

- Infection
- B67.9
- Foie à B67.8†, K77.0*
- Orbite due à B67.9†, H06.1*
- Kyste à B67.9

Echinococcus alveolaris – Infection à B67.7**Echinococcus granulosus**

- Echinococcose kystique], autres et à localisations multiples – Infections à B67.3
- –
- Infection
- B67.4

Echinococcus granulosus –suite

- – –suite
- Infection –suite
- Hépatique à B67.0†, K77.0*
- Osseuse à B67.2†, M90.29*
- Pulmonaire à B67.1†, J99.8*
- Thyroïde à B67.3†, E35.0*
- Kyste hydatique du foie à B67.0
- Echinococcus multilocularis**
- Échinococcose alvéolaire], autres et à localisations multiples – Infections à B67.6
- –
- Infection
- B67.7
- Foie à B67.5†, K77.0*
- Kyste hydatique du foie à B67.5

Échinocoques – Ostéomyélite due à B67.2†, M90.29***Echinostomose – B66.8****ECHO –**

- Bronchite aiguë due à des virus J20.7
- Infection SAI à virus: B34.1
- Méningite à virus A87.0†, G02.0*
- Virus: B97.1!

Echocardiogramme anormal SAI – R93.1**Echoencéphalogramme anormal – R90.8****Échographie**

- Méthode physique – Dépistage prénatal
- Malformations par Z36.3
- Retard de croissance du fœtus par Z36.4
- Vaginale – Suivi de la mère en cas de longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de formation d'un entonnoir cervical attestées par l' O34.30

Échographiques

- Anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère – Résultats O28.3
- – Signes de détresse foetale: O68.8

Eclampsie

- Cours
- Grossesse – O15.0
- Puerpéralité – O15.2
- Travail – O15.1
- SAI – O15.9
- Sans précision quant à la période – O15.9

Ecole buissonnière – F91.2**Économique**

- Difficile de la famille – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: situation socio- Z76.2
- – Difficultés liées au logement et aux conditions Z59

Economomo

v./v.a. Von Economo-Cruchet

Écorceurs érable

- Exacerbation aiguë – Poumon des J67.61

Écorceurs érable –suite

- Sans mention d'exacerbation aiguë – Poumon des J67.60

Écoulement

- Aigu et subaigu de l'oreille moyenne – H65.0
- Liquide céphalorachidien
- - Rachicentèse – G97.0
- - – G96.0
- Mamelon –
- - N64.5
- - Résultats anormaux de: R89
- Pénien – R36
- Urétral – R36

ECP syndrome – Q82.8**Écrasement**

- Amputation traumatique d'une partie du corps non précisée – T14.7
- Amputation traumatique membre
- - Inférieur – Séquelles d' T93.6
- - Supérieur – Séquelles d' T92.6
- Associations de parties du corps – T04.8
- Avant-bras, partie non précisée – S57.9
- Cheville – S97.0
- Cou
- - Partie non précisée – S17.9
- - – Écrasement de la tête avec T04.0
- Coude – S57.0
- Crâne – S07.1
- Cuisse – S77.1
- Déviation congénital(e) du nez – Q67.4
- Épaule et du bras – S47
- Face – S07.0
- Genou – S87.0
- Hanche
- - Cuisse – S77.2
- - – S77.0
- Larynx et de la trachée – S17.0
- Membre
- - Inférieur SAI – T04.3
- - Supérieur SAI – T04.2
- Multiples, sans précision – T04.9
- Organes génitaux externes – S38.0
- Orteil(s) – S97.1
- Partie
- - Avant-bras – S57.8
- - Cheville et du pied – S97.8
- - Cou – S17.8
- - Non précis
- - - Abdomen, des lombes et du bassin – S38.1
- - - Jambe – S87.8
- - - Poignet et de la main – S67.8
- - Tête – S07.8
- Pied SAI – S97.8
- Plusieurs partie membre s

Écrasement – suite

- Plusieurs partie membre s – suite
- - Inférieur(s) – T04.3
- - Supérieur s
- - - Membre(s) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s) – T04.4
- - - - T04.2
- Pouce et d'autre(s) doigt(s) – S67.0
- Tête
- - Écrasement du cou – T04.0
- - Partie non précisée – S07.9
- Thorax
- - Abdomen
- - - Membre(s) ou du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membres, ou du thorax, du bassin et de(s) membre(s) – T04.7
- - - Thorax et de l'abdomen, du thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin – T04.1
- - - S28.0
- Traumatique SAI – T14.7
- Tronc SAI – T04.1
- -
- - Insuffisance rénale après T79.5
- - Syndrome d' T79.5

Écrite – Trouble de l'acquisition de l'expression F81.8**Écriture – Faible niveau de lecture et d' Z55****Écrivain** –

- Névrose: professionnelle, y compris crampe de l' F48.8
- Syndrome d'épilepsie rolandique-dystonie paroxystique induite par l'effort-crampe de l' G40.08

Ectasie

- Auricule
- - Droite – Q20.8
- - Gauche – Q20.8
- Canaliculaire précalicielle – Q61.5
- Canaux galactophores – N60.4
- Cornée – H18.7
- Vasculaire antrale gastrique
- - Duodénum
- - - Saignement – Syndrome GAVE [K31.82
- - - Sans indication de saignement – Syndrome GAVE [K31.81
- - Estomac
- - - Saignement – Syndrome GAVE [K31.82
- - - Sans indication de saignement – Syndrome GAVE [K31.81

Ectodermique

- v./v.a. cranio-ectodermique
- v./v.a. Dysplasie ectodermique
- Déficience intellectuelle – Syndrome de dysplasie cranio-faciale-petite taille-anomalies Q87.0
- - Syndrome de retard de développement-ostéopénie-anomalies Q87.8

Ectopia cordis – Q24.8**Ectopie**

- Anus – Q43.5
- Cardiaque – Q24.8
- Cristallin
- - Dystrophie choriorétinienne-myopie – Syndrome d' Q15.8
- - Familiale – Q12.1
- - Mégalocornée – Glaucome secondaire à une sphérophakie/ Q15.8
- - Sphérophakie-raideur articulaire-petite taille – Syndrome GEMSS [glaucome-Q87.1
- - - Syndrome de blépharoptosis-myopie-Q15.8
- Testiculaire unilatérale ou bilatérale – Q53.0
- Thyroïdienne – E03.1
- Tissu du sein – Q83.88
- Urètre ou de l'orifice urétéral – Q62.6
- Vésicale – Q64.1

Ectopique

- ACTH
- - Hormone adrénocorticotrope] – Syndrome de Cushing dû à la production E24.3
- - - Syndrome
- - - Cushingoïde de sécrétion E24.3
- - - Sécrétion E24.3
- Intrapulmonaire (congénital) – Tissu Q33.5
- Non classée ailleurs – Sécrétion hormonale E34.2
- Sécrétrice d'aldostérone – Tumeur D48.9, E26.0
- Siège de la tumeur] – Testicule: C62.0
- -
- - Rein Q63.2
- - Syndrome de ptosis-strabisme-pupilles Q15.8
- - Tachycardie jonctionnelle I47.1
- - Thyroétoxicose due à des nodules thyroïdiens E05.3
- - Trouble du rythme (du): I49.8

Ectrodactylie

- Polydactylie – Syndrome d' Q73.8, Q69.9
- -
- - Q73.8
- - Syndrome de tibia aplastique- Q73.8

Ectromélie SAI d'un (des) membre(s) SAI – Q73.8**Ectropion**

- Col de l'utérus – Érosion et N86
- Congénital
- - Isolé – Q10.1
- - - Q10.1
- Palpébral – H02.1
- Uvéal congénital – Q10.1
- -
- - Cervicite avec ou sans érosion ou N72
- - Endocervicite avec ou sans érosion ou N72
- - Exocervicite avec ou sans érosion ou N72

Eczéma

- Allergique contact
- - SAI – L23.9
- - - L23
- Bactérien – L30.3
- Contact
- - Professionnel) SAI – L25.9
- - Sans précision – L25
- Frottement – L30.4
- Goutteux – M10.99†, L99.8*
- Herpétique – B00.0
- Infantile (aigu) (chronique) – L20.8
- Intrinsèque (allergique) – L20.8
- Irritant contact
- - SAI – L24.9
- - - L24
- Irritation – L30.4
- Marginé de Hebra [Jock itch] – B35.6
- Plis de flexion NCA – L20.8
- SAI – L30.9
- Séborrhéique – L21
- Surinfecté – L30.3
- - Déficit immunitaire avec thrombocytopénie et D82.0

Eczémateuse de la paupière – Dermite: H01.1**Eczématide** – L30.2**Eczématoïde**

- Déshydratation – Dermite L30.8
- Infectieuse – Dermite L30.3
- -
- - Dermite L30.3
- - Otite aiguë externe: H60.5

Édentée

- Associées à un traumatisme – Lésions gingivales et de la crête alvéolaire K06.2
- Due à une prothèse) – Hyperplasie par irritation de la crête K06.2
- Sans précision – Affection de la gencive et de la crête alvéolaire K06.9
- -
- - Affections précisées de la gencive et de la crête alvéolaire K06.8
- - Atrophie de la crête alvéolaire K08.2

EDICT [dystrophie endothéliale-hypoplasie de l'iris-cataracte congénitale-amincissement stromal] – Syndrome Q13.8**Édimbourg – Syndrome malformatif d'** Q95.2**EDS type**

- Kosho – Q79.6
- Progéroïde – Q79.6

EDSS1 [Syndrome de syndactylie-dysplasie ectodermique 1] – Q82.8**EDSS2 [Syndrome de syndactylie-dysplasie ectodermique 2] –** Q82.8**Éducation**

- Alphabétisation – Difficultés liées à l' Z55
- Institution – Séjour et Z62

Éducation – suite

- Vision [orthoptique] – Z50.6!
- –
- Difficultés liées à l' Z62
- Pression parentale inappropriée et autres défauts de l' Z62

Éducative – Mauvaise adaptation Z55**Edwards**

- Sans précision – Syndrome d' Q91.3
- – Syndrome d' Q91.3

EEG] – Electro-encéphalogramme anormal [R94.0**EEM – Syndrome Q87.8****Effecteur immun – Syndrome de neurotoxicité associée aux cellules à G92.0****Effondrement d'un bâtiment en feu – X59.9!****Effort**

- Crampe de l'écrivain – Syndrome d'épilepsie rolandique-dystonie paroxystique induite par l' G40.08
- Distance marche 200 m
- Plus – Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l' I70.21
- – Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l' I70.22
- Important – Insuffisance cardiaque
- – Droit
- - Primaire avec symptôme en cas d' I50.00, I50.03!
- - Symptôme en cas d' I50.01, I50.03!
- – Gauche: Avec symptôme en cas d' I50.12
- Incontinence de stress] – Incontinence urinaire d' N39.3
- Intensif – Épuisement dû à un T73.3
- Léger – Insuffisance cardiaque
- – Droit
- - Primaire avec symptôme en cas d' I50.00, I50.04!
- - Symptôme en cas d' I50.01, I50.04!
- – Gauche: Avec symptôme en cas d' I50.13
- Spontanément réductible
- Réintroduction manuelle possible – Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence à l' K64.2
- – Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence à l' K64.1
- Type suédois – Myopathie avec intolérance à l' G71.3
- –
- – Angine
- - I20.8
- - Aggravée à l' I20.0
- - Novo à l' I20.0
- – Asthme d' J45.19
- – Dyskinésie paroxystique induite par l' G24.8
- – Hémoglobinurie (de): D59.6
- – Hyperinsulinisme induit par l' E16.1
- – Hyperthermie d' T67.8

Effort – suite

- – suite
- - Hypoglycémie hyperinsulinémique induite par l' E16.1
- - Myopathie mitochondriale autosomique dominante avec intolérance à l' G71.3

Effusion

- Choroïdienne – H31.4
- Primaire – Lymphome à cellules B à C83.8
- Uvéale idiopathique – Syndrome d' H33.2

EGH] – Ehrlichiose granulocytaire humaine [A79.8**Égodystonique – Orientation sexuelle F66.1****EH [Elliptocytose héréditaire] – D58.1****Ehlers-Danlos**

- Classique-like type
- - 1 – Syndrome d' Q79.6
- - 2 – Syndrome d' Q79.6
- Hétérotopie périvericulaire – Syndrome d' Q79.6
- Hypermobile – Syndrome d' Q79.6
- Lié à l'X – Syndrome d' Q79.6
- Myopathique – Syndrome d' Q79.6
- Ostéogenèse imparfaite – Syndrome d' Q79.6, Q78.0
- Spondylodysplasique – Syndrome d' Q79.6
- Type
- – Arthrogyposique – Syndrome d' Q79.6
- – Cardiaque valvulaire – Syndrome d' Q79.6
- – Cyphoscoliose avec problèmes d'ouïe – Syndrome d' Q79.6
- – Cyphoscoliotique
- - Déficit en lysyl hydroxylase 1 – Syndrome d' Q79.6
- - – Syndrome d' Q79.6
- – Dermatosparaxis – Syndrome d' Q79.6
- – Kosho – Syndrome d' Q79.6
- – Musculo-contractionnel – Syndrome d' Q79.6
- – Progéroïde – Syndrome d' Q79.6
- – Vasculaire – Syndrome d' Q79.6
- Vasculaire-polymicrogyrie – Syndrome d' Q79.6, Q04.3

Ehrlichiose granulocytaire humaine [EGH] – A79.8**Eichner**

v./v.a. Neuhauser-Eichner-Opitz

Eiken – Syndrome d' Q77.3**Eikenella, Kingella] – Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, B96.3!****Eisenmenger –**

- Malformation cardiaque congénitale d' Q21.88
- Syndrome d' I27.8

Ejaculation précoce – F52.4**Éjection ventriculaire gauche**

- Faiblement réduite] – HFmrEF [Insuffisance cardiaque à fraction d' I50.19

Éjection ventriculaire gauche – suite

- Préservée] – HFpEF [Insuffisance cardiaque à fraction d' I50.19
- Réduite] – HFmrEF [Insuffisance cardiaque à fraction d' I50.19

EKC [érythrokratodermie-cardiomyopathie] – Syndrome Q82.8, I42.0**El Tor – A Vibrio cholerae 01, biovar A00.1****Élaboration et de la perception auditive – Trouble de l' F80.20****Elargissement de la tache aveugle – H53.4****Elastodermie – L98.8****Elastofibrome dorsal – D21.6****Elastolyse**

- Derme moyen – L90.8
- Dermique papillaire, type pseudoxanthome élastique – L90.8

Elastome

- Perforant serpiginieux – L87.2
- – Q82.8

Elastorrhexie papuleuse – L94.8**Elastose**

- Dermique focale tardive – L98.8
- Focale linéaire – L94.8
- Sénile – L57.4

Elbow – Tennis M77.1**Électif – Mutisme F94.0****Électivement ouvert après intervention chirurgicale thoracique – Sternum laissé M96.80****Électrique**

- Pendant le sommeil lent] – ESES [état de mal épileptique G40.01
- Sans pouls, non classée ailleurs – Activité R00.3
- –
- – Accident dû au courant W87.9!
- – Brûlure due au courant W87.9!
- – Choc dû au courant T75.4
- – Effets du courant T75.4

Électro

- Encéphalogramme anormal [EEG] – R94.0
- Oculogramme [EOG] – Anomalies (de): R94.1

Électrocardiogramme [ECG] – Anomalies (de): R94.3**Électrocardiographiques – Signes de détresse fœtale: O68.8****Electrocution –**

- T75.4
- W87.9!

Électrode – Lésion due à la présence d'une P12.4**Électrolytique**

- v./v.a. hydro-électrolytique
- Calorique et hydrique – Intoxication: Produits agissant sur l'équilibre T50.3
- Dysfonctionnement des glandes lacrymales-ichtyose-xérostomie] – Syndrome HELIX [hypohidrose-déséquilibre Q87.8
- SAI – Déséquilibre E87.8

Électrolytique – suite

- Transitoires du nouveau-né – Autres anomalies *P74.4*
- Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20^{ème} semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que: déséquilibre *O21.1*

Électromyogramme [EMG] – Anomalies (de): *R94.1***Électrons** carence

- Flavoprotéine – Trouble du transport d' *E71.3*
- Flavoprotéine-ubiquinone oxydoréductase – Trouble du transport d' *E71.3*

Électrophysiologiques intracardiaques – Anomalies (de): épreuves *R94.3***Électrorétinogramme [ERG] – Anomalies (de):** *R94.1***Élément**

- Dououreux – Syndrome du membre fantôme sans *G54.7*
- Nutritionnel
- - Précisés – Carence en autres *E61.8*
- - Sans précision – Carence en *E61.9*
- - - Carence en plusieurs *E61.7*
- - Épuisement dû aux *T73.2*

Éléphantiasis

- Brugia timori – *B74.2*
- Due à Wuchereria malayi – *B74.1*
- Mastectomie – *I97.22*
- Membre
- - Inférieur – *I89.02*
- - Supérieur – *I89.02*
- Scrotum – *I89.05†, N51.8**
- Testicule – *I89.05*

Élévation

- Enzymes hépatiques et une thrombopénie – Syndrome associant une hémolyse, une *O14.2*
- Isolée asymptomatique de la créatine phosphokinase – *R74.8*
- Lactates – Syndrome de leucoencéphalopathie avec atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière– *G31.81*
- Pression intracrânienne – *G93.2*
- Segment ST NSTEMI
- - Infarctus de type 1 – Infarctus sans *I21.40*
- - - Infarctus sans *I21.48*
- Tension artérielle, sans diagnostic d'hypertension – Constatation d'une *R03.0*

Elevatum diutinum – Erythema *L95.1***Élèves – Difficultés avec les enseignants et les autres** *Z55***Éleveurs**

- Perruches – Poumon des *J67.20*
- Pigeons – Maladie des *J67.20*

Élimination transépidermique

- Sans précision – Anomalie de l' *L87.9*
- - Autres anomalies de l' *L87.8*

Ellingson

v./v.a. Tsao-Ellingson

Elliptocytose

- Congénitale) – *D58.1*
- Hériditaire] – EH [*D58.1*

Ellison – Syndrome de Zollinger- *E16.4***Ellis-van Creveld – Syndrome d'** *Q77.6***Ellis-Yale-Winter – Syndrome d'** *Q87.8***Elschnig – Syndrome d'** *Q87.0***Émaciation – Syndrome d'ophtalmoplégie externe progressive-myopathie-** *G71.3***Emacroorchidie – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-macrocéphalie-** *Q87.8***EMAD**

- Encéphalomyélite aiguë disséminée] – *G04.0*
- - Encéphalomyélite aiguë disséminée [*G37.8*

Email

- Irradié – *K03.8*
- Kératodermie palmoplantaire-déficience intellectuelle – Syndrome d'hypohidrose-hypoplasie de l' *Q87.8*
- Néonatale) (post-natale) (prénatale) – Hypoplasie de l' *K00.4*
- Non associées à la fluorose – Taches de l' *K00.3*
- Tacheté – *K00.3*
- - Carie limitée à l' *K02.0*

Émanation

- Fumée gaz
- - Non classée ailleurs – Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des *J68.2*
- - Sans précision – Affection respiratoire due à des agents chimiques, des *J68.9*
- - -
- - - Affection respiratoire
- - - - Agents chimiques, des *J68.8*
- - - - Aiguës et subaiguës dues à des agents chimiques, des *J68.3*
- - - - Chroniques dues à des agents chimiques, des *J68.4*
- - - Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d' *J68.4*
- - - Bronchite et pneumonie dues à des agents chimiques, des *J68.0*
- - - Emphysème (diffus) (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d' *J68.4*
- - - Fibrose pulmonaire (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d' *J68.4*
- - - Œdème du poumon dû à des agents chimiques, des *J68.1*

- Gaz fumée

- - Précisés – Effet toxique: Autres *T59.8*
- - Sans précision – Effet toxique: *T59.9*

Emanuel – Syndrome d' *Q92.6***EMARDD [Syndrome de myopathie à début précoce-aréflexie-détresse respiratoire-dysphagie] –** *G71.2***Embauche – Examen avant** *Z02***Emberger – Syndrome d'** *D46.7***Embolie**

v./v.a. thromboembolie

- Amniotique – *O88.1*
- Artère basilaire – *I65.1*
- Artère carotide – *I65.2*
- Artère cérébelleuse – *I66.3*
- Artère cérébrale
- - Antérieure – *I66.1*
- - Enfance – Accident vasculaire cérébral ischémique dû à une *I63.4*
- - Moyenne – *I66.0*
- - Postérieure – *I66.2*
- - - Infarctus cérébral dû à une *I63.4*
- Artère mésentérique – *K55.0*
- Artère rénale – *N28.0*
- Artère vertébrale – *I65.0*
- Artères précérébrales – Infarctus cérébral dû à une *I63.1*
- Artérielle périphérique – *I74.4*
- Consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire – *O08.2*
- Coronaire n'entraînant pas un infarctus du myocarde – *I24.0*
- Due
- - Caillot sanguin survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - Gazeuse survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - Liquide amniotique survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - Prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires – *T82.8*
- - Pulmonaire survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - Pyohémique survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - SAI survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - Savon survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- - Septique ou septicopyohémique survenant après les états classés en 000-007 – *O08.2*
- Gazeux
- - Consécutif
- - - Acte à visée diagnostique et thérapeutique NCA – *T81.7*
- - - Injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion – *T80.0*
- - Obstétricale – *O88.0*
- - Traumatique –
- - - *T79.0*
- - - Séquelles d' *T98.2*
- Graisseux
- - Obstétricale – *O88.8*
- - Traumatique –
- - - *T79.1*
- - - Séquelles d' *T98.2*

Embolie –suite

- Grossesse, de l'accouchement ou de la puerpéralité – 088
- Obstétrical
 - Caillot sanguin – Autre 088.28
 - SAI – 088.28
 - – Autres 088.8
- Puerpérale SAI – 088.28
- Pulmonaire
 - Cours de la puerpéralité – 088.20
 - Fulminante – 126.0
 - Massive – 126.0
 - Mention de cœur pulmonaire aigu – 126.0
 - Non massive – 126.9
 - Obstétricale – 088.20
 - Postopératoire – 126
 - SAI – 126.9
 - Sans mention de cœur pulmonaire aigu – 126.9
- Pyohémique
- Septique, obstétricale – 088.3
- Staphylocoques – A41.2
- Rénale massive unilatérale – N28.0
- Rétinienne – Micro- H34.2
- Septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens – G08
- Thrombose
 - Aorte abdominale – 174.0
 - Artère
 - Membre
 - Inférieurs – 174.3
 - Supérieurs – 174.2
 - Non précisées – 174.9
 - – 174.8
 - Artère iliaque – 174.5
 - Artères distales, sans précision – 174.4
 - Membre inférieur SAI – 180.3
 - Parties de l'aorte, autres et non précisées – 174.1
 - Veine
 - Cave – 182.2
 - Jugulaire – 182.81
 - Non précisée – 182.9
 - Précisées – 182.88
 - Rénale – 182.3
 - Splénique – 182.80
 - Tronc brachio-céphalique – Infarctus cérébral par 163.1
 - Veine mésentérique – K55.0
 - Veineuse SAI – 182.9
 - Échec tentative avortement
 - Médical, compliqué d'une 007.2
 - Sans précision, compliqués d'une 007.7

Embolique

- Cérébelleux – Abcès (G06.0
- Cérébral – Abcès (G06.0

Embolique –suite

- Cerveau [toute région] – Abcès (G06.0
- Moelle épinière [toute localisation] – Abcès (G06.1
- Non embolique) – Infarctus aigu de la moelle épinière (G95.18
- Otogène – Abcès (G06.0
- Tant événement cours –
 - Hémiplegie 163.4, G81.9
 - Monoplegie 163.4, G83.3
 - Tétraplegie 163.4, G82.52
-
- Infarctus
 - 174
 - Aigu de la moelle épinière (embolique) (non G95.18
 - Occlusion: 174
 - Pneumonie 126.9t, J17.8*

Embouchure du nez – Kyste de l' K09.1**Embrassement thérapeutique (flare phenomenon) dû à la radiothérapie – Phénomène d' T88.7****Embryofœtopathie**

- Aminoptérine – Q86.88
- Anti-vitamine K – Q86.2
- Carbamazépine – Q86.88
- Cocaine – Q86.88
- Indométacine – Q86.88
- Isotrétinoïne – Q86.88
- Méthimazole – Q86.88
- Propylthiouracile – Q86.88

Émbryofœtopathie rubéolique – P35.0**Embryon**

- Transfert d'embryon – Complications de tentative d'implantation d'un N98.3
- Complications de tentative d'implantation d'un embryon en cas de transfert d' N98.3

Embryonnaire

- Col de l'utérus – Kyste Q51.6
- Col vésical – Rhabdomyosarcome C67.5
- Cordon spermatique – Rhabdomyosarcome C63.1
- Dôme de la vessie – Rhabdomyosarcome C67.1
- Indifférencié du foie – Sarcome C22.4
- Intérieur du nez – Rhabdomyosarcome C30.0
- Ligament large – Kyste Q50.5
- Non localisé au système nerveux central – Carcinome C80.9
- Orbites – Rhabdomyosarcome C69.6
- Paroi
 - Antérieure de la vessie – Rhabdomyosarcome C67.3
 - Latérale de la vessie – Rhabdomyosarcome C67.2
 - Postérieure de la vessie – Rhabdomyosarcome C67.4
- Prostate – Rhabdomyosarcome C61

Embryonnaire –suite

- Rétropéritoine – Rhabdomyosarcome C48.0
- Sinus
 - Ethmoïdal – Rhabdomyosarcome C31.1
 - Frontal – Rhabdomyosarcome C31.2
 - Maxillaire – Rhabdomyosarcome C31.0
 - Sphénoïdal – Rhabdomyosarcome C31.3
- Système nerveux central – Carcinome C72.9
- Tissu mou
 - Cou – Rhabdomyosarcome C49.0
 - Tête – Rhabdomyosarcome C49.0
 - Tissu neuroépithélial – Tumeur C72.9
- Trigone de la vessie – Rhabdomyosarcome C67.0
- Trompe de Fallope – Kyste Q50.4
- Vaginal – Kyste (du): Q52.4
- Vessie
 - Lésion à localisations contiguës – Rhabdomyosarcome C67.8
 - – Rhabdomyosarcome C67.9
 - Carcinome C80.9

Embryopathie

- Diabétique – P70.1
- Due
 - Anti-épileptiques – Q86.1
 - Cause externe, n.c.a. – Q86.88
 - Coumarines – Q86.2
 - Thalidomide – Q86.80
- Mycophénolate mofétil – Q86.88
- Parvovirus – P35.8
- Phénobarbital – Q86.88
- Phénylcétonurique – E70.1
- Rétinoïdes – Q86.88
- Toluène – Q86.88
- Triméthadione – Q86.88
- Valproate – Q86.88

Émérinopathie – G71.0**Emery-Dreifuss**

- Autosomique
 - Dominante – Dystrophie musculaire d' G71.0
 - Récessive – Dystrophie musculaire d' G71.0
- Liée à l'X – Dystrophie musculaire d' G71.0
- Dystrophie musculaire: scapulo-péronière: bénigne avec contractures précoces [G71.0

Emery-Nelson – Syndrome d' Q87.8**Émétiques – Intoxication: T47.7****EMG] – Anomalies (de): électromyogramme [R94.1****Éminence du maxillaire – Fracture de l' S02.48****Émission de méconium – P20****Emollients, calmants et protecteurs – Intoxication: T49.3**

Émotionnel

- Apparaissant habituellement enfance adolescence
- - Sans précision - Trouble du comportement et trouble *F98.9*
- - - Autres troubles précisés du comportement et troubles *F98.88*
- Enfance
- - Sans précision - Trouble *F93.9*
- - - Autres troubles *F93.8*
- Organique - Labilité [asthénie] *F06.6*
- Sans précision - Trouble mixte des conduites et troubles *F92.9*
- Sommeil SAI - Trouble *F51.9*
- Tension, sans précision - État de choc *R45.7*
- - Autres troubles mixtes des conduites et troubles *F92.8*

Émotionnellement labile

- Type
- - Borderline - Personnalité *F60.31*
- - Impulsif - Personnalité *F60.30*
- - Personnalité *F60.3*

Émotive - Polycythémie: *D75.1***Emphysémateuse**

- Aiguë) sans calcul - Cholécytite: *K81.0*
- Chronique - bronchite: *J44*
- SAI chronique - Bronchite: *J44.8*

Emphysème

- Centro-lobulaire - *J43.2*
- Chronique - bronchite: avec *J44*
- Compensateur - *J98.3*
- Diffus (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz - *J68.4*
- Fibrose pulmonaire combinés [CPFE] - Syndrome d' *J84.10, J43.9*
- Interstitiel
- - Survenant pendant période périnatal -
- - - *P25.0*
- - - Affections apparentées à l' *P25.8*
- - - *J98.2*
- Lobaire congénital - *Q33.8*
- Médiastinal - *J98.2*
- Panacinaire - *J43.1*
- Panlobulaire - *J43.1*
- Pulmonaire
- - Bulleux - *J43.9*
- - SAI - *J43.9*
- - Vésiculaire - *J43.9*
- - - Bulle d' *J43.9*
- Sans précision - *J43.9*
- Sous-cutané
- - Origine traumatique - *T79.7*
- - Résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - *T81.8*
- Tuberculeux - *A16.2*
- Unilatéral - *J43.0*

Emphysème -suite

- - Autres *J43.8*

Empiétant sur plusieurs Organe pelvien cloison

- Recto-vaginale - Localisation *C76.3*
- Recto-vésicale - Localisation *C76.3*

Empiètement

- Articulation talo-crurale - Syndrome d' *M24.87*
- Épaule - Syndrome d' *M75.4*

Emploi

- Chômage - Difficultés liées à l' *Z56*
- -
- - Changement d' *Z56*
- - Menace de perte d' *Z56*

Empoisonnement

- Accidentel
- - Exposition
- - - Alcool - *X49.9!*
- - - Carburant halogéné - *X49.9!*
- - - Liquide corrosif - *X49.9!*
- - - Médicament, drogues et autres substances biologiques actives - *X49.9!*
- - - Pesticides - *X49.9!*
- - - Solvant organique - *X49.9!*
- - - *X49.9!*
- Lésion auto-infligé(e) délibéré(e) - *X84.9!*

Empreinte

- Digitales - Myopathie à *G71.2*
- Région 11p15 - Syndrome
- - Beckwith-Wiedemann dû à un défaut d' *Q87.3*
- - Silver-Russell dû à un défaut d' *Q87.1*

Enfermement

- Formes de privation de liberté - *Z65*
- Procès civil ou pénal - Condamnation, sans *Z65*

Empyème

- Aigu(e), d'un sinus de la face - *J01*
- Articulation de l'épaule - *M00.97*
- Chronique) d'un sinus (de la face) - *J32*
- Mastoïde - *H70.0*
- Necessitatis - *J86.02*
- Pleural
- - Fistule - *J86.09*
- - - *J86.9*
- Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique - *A16.6*
- - - *A16.5*
- Vésicule biliaire sans calcul - *K81.0*
- - *J86*

Enamélome - *K00.2***Enanthème viral SAI - *B09*****Encéphale**

- Infratentorial -

Encéphale -suite

- Infratentorial - -suite
- - Tumeur bénigne: *D33.1*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D43.1*
- Localisation contiguë -
- - Astroblastome de l' *C71.8*
- - Gliome malin de l' *C71.8*
- Parties du système nerveux central - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de l' *C72.8*
- Sans précision -
- - Malformation congénitale de l' *Q04.9*
- - Tumeur bénigne: *D33.2*
- - Tumeur maligne: *C71.9*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D43.2*
- Sauf lobes et ventricules - Tumeur maligne: *C71.0*
- Supratentorial -
- - Tumeur bénigne: *D33.0*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D43.0*
- -
- - Absence d'une partie de l' *Q04.3*
- - Agénésie d'une partie de l' *Q04.3*
- - Anomalies localisées du développement de l' *Q04.3*
- - Aplasie d'une partie de l' *Q04.3*
- - Astrocytome
- - - Anaplasique, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - - Cerveau, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - - Diffus, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - - Pilocyrique, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - - Pilocyrique, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - - Astrocytome protoplasmique, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - Congénital
- - - Anomalie
- - - - Multiples SAI de l' *Q04.9*
- - - - SAI de l' *Q04.9*
- - - Maladie ou lésion SAI de l' *Q04.9*
- - Épendymoblastome, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - Épendymome
- - - *C71.9*
- - - Lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - Gangliogliome anaplasique
- - - *C71.0*
- - - Lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*
- - Glioblastome
- - - Cellules géantes, lésion à localisations contiguës de l' *C71.8*

Encéphale – suite

- - - suite
- - Glioblastome – suite
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Gliosarcome, lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Hypoplasie d'une partie de l' Q04.3
- - Malformations congénitales précisées de l' Q04.8
- - Médulloépithéliome, lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Micro- Q02
- - Oligoastrocytome
- - - Anaplasique, lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Oligodendrogliome
- - - C71.0
- - - Anaplasique
- - - - C71.0
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Tératome malin
- - - C71.0
- - - Géantes de l' C71.9
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Tuberculose de l' A17.8t, G07*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Tumeur neuroectodermique primitif
- - - C71.0
- - - C71.9
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Tumeur oligoastrocytaire, lésion à localisations contiguës de l' C71.8
- - Typhus de l' A01.0
- - Xanthoastrocytome pléomorphe, lésion à localisations contiguës de l' C71.8

Encéphalique – Démence G04.9t, F02.8***Encéphalite**

- v./v.a. Chorio-encéphalite
- v./v.a. Leucoencéphalite
- v./v.a. Méningo-encéphalite

- Adénovirus – A85.1t, G05.1*
- Aiguë disséminée – G04.0
- Australienne – A83.4
- Californie – A83.5
- Congénitale à toxoplasmose – P37.1t, G05.2*
- Cours
- - Actinomycose – A42.8t, G05.0*
- - Cryptococcose – B45.1t, G05.2*
- - Herpès zoster – B02.0t, G05.1*
- - Listériose – A32.1t, G05.0*

Encéphalite – suite

- Cours – suite
- - Lupus érythémateux disséminé – M32.1t, G05.8*
- - Maladie parasitaire NCA – B89t, G05.2*
- - Næglériase – B60.2t, G05.2*
- - Syphilis congénitale – A50.4t, G05.0*
- - Syphilis tardive – A52.1t, G05.0*
- - Torulose – B45.1t, G05.2*
- - Trichinose – B75t, G05.2*
- - Tuberculose – A17.8t, G05.0*
- - Cryptocoques – B45.1t, G05.2*
- Dawson – A81.1
- Due
- - Plomb – T56.0t, G05.8*
- - Rubéole – B06.0t, G05.1*
- - Virus
- - - Borna – A85.8t, G05.1*
- - - Poliomyélite – A80.9t, G05.1*
- - - Virus de l'herpès – B00.4t, G05.1*
- - VZV [virus varicelle-zona] – B02.0t, G05.1*
- - Encéphalomyélite post-infectieuses SAI – G04.8
- - Entérovirus – A85.0t, G05.1*
- Équin
- - Est – A83.2
- - Orientale – A83.2
- - Ouest – A83.1
- - Europe centrale transmise par des tiques – A84.1
- - Grippale [Influenza] – J11.8t, G05.1*
- - Japonaise
- - Type B – A83.0
- - - A83.0
- - La Crosse – A83.5
- - Léthargique – A85.8t, G05.1*
- - Lors grippe Influenza virus grippe saisonnier identifié
- - Exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – J10.8t, G05.1*
- - - J10.8t, G05.1*
- - Lymphocytaire – A87.2t, G05.1*
- - Méningocoques – A39.8t, G05.0*
- - Métapneumovirus humain – A85.8t, G05.1*
- - Murray Valley – A83.4
- - Mycoplasmes – G04.8, B96.0!
- - Myélite encéphalomyélite
- - Cours
- - - Infection
- - - - Bactériennes classées ailleurs – G05.0*
- - - - Virales classées ailleurs – G05.1*
- - - Maladies classées ailleurs – G05.8*
- - - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – G05.2*
- - Sans précision – G04.9
- - - Autres G04.8

Encéphalite – suite

- Oreillons – B26.2t, G05.1*
- Otogène disséminée pNCA – H66.4t, G05.8*
- Paranéoplasique isolée du tronc cérébral – C80.9t, G05.8*
- Périaxiale – G37.0
- Péri-axiale concentrique – G37.5
- Post-vaccinale – G04.0
- Post-varicelleuse – B01.1t
- Rasmussen – G04.8
- Rio Bravo – A85.8t, G05.1*
- Saint-Louis – A83.3
- Subaiguë à inclusions de Dawson – A81.1
- Syphilitique
- - Congénitale tardive – A50.4t, G05.0*
- - Tardive – A52.1t, G05.0*
- - - A52.1t, G05.0*
- - Taïga transmise par des tiques – A84.0
- - Tiques – A84.9
- - Trauma chronique – F07.2
- - Varicelleuse – B01.1t, G05.1*
- - Verno-estivale d'Europe centrale] – FSME [A84.1
- - Viral
- - Sans précision – A86
- - Transmis
- - - Arthropodes
- - - - Sans précision – A85.2
- - - - - Nécessité d'une vaccination contre l' Z24.1
- - - Moustiques – Autres A83.8
- - - Tiques – A84.9
- - - Séquelles d' B94.1
- - Virus
- - Herpes
- - - Simiae – B00.4t, G05.1*
- - - Simplex – B00.4t, G05.1*
- - - Langat [LGTV] – A84.8
- - - Mengo – A85.8t, G05.1*
- - Virus de la grippe aviaire
- - - Identifié – Grippe [Influenza] avec J09t, G05.1*, U69.21!
- - - Zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [Influenza] avec J09t, G05.1*
- - Zostérienne – B02.0t, G05.1*
- - -
- - - Grippe [Influenza] avec J11.8t, G05.1*
- - - Infection au virus Hendra avec A85.8
- - - Maladie due au VIH avec B22t, G05.1*
- - - Rougeole avec B05.0t, G05.1*

Encéphalite limbique

- Aiguë après transplantation – T85.78t, G05.1*
- Anticorps
- - Anti-CASPR2 et thymome – G04.8, C37
- - Anti-DPP6 [anticorps anti-dipeptidyl-peptidase 6] – G04.8

Encéphalite limbique –suite

- Anticorps –suite
- - Anti-LGI1 – G04.8, M35.9
- - Anti-récepteur N-méthyl-D-aspartate – M35.8†, G13.8*
- - Caspr2 – G04.8, M35.9
- - Neurexine-3 – G04.8, M35.9
- Auto-immune – G04.8
- Neuromyotonie-hyperhidrose-polyneuropathie – Syndrome d' G60.8
- Paranéoplasique avec anticorps anti-LGI1 – G04.8, C80.9

Encephalitis saturnina – T56.0†, G05.8***Encéphalo**

- Cardio-myopathie mitochondriale associée à TMEM70 – G31.81
- Myopathie fatale infantile par déficit en cytochrome oxydase C – Cardio- G31.81

Encéphalocèle

v./v.a. hydro-encéphalocèle

- Acquis – G93.5
- Frontale – Q01.0
- Isolée – Q01.9
- Localisations – Q01.8
- Naso-frontale – Q01.1
- Occipital
- - Dysplasie squelettique – Syndrome léthal d' Q87.5
- - - Q01.2
- Sans précision – Q01.9
- - Q01.9

Encéphalo-craniocutanée – Lipomatose E88.29**Encéphalofaciale – Angiomatose Q85.8****Encéphalogramme anormal [EEG] – Electro-R94.0****Encéphalomyélite**

v./v.a. Polio-encéphalomyélite

- Adénovirus – A85.1†, G05.1*
- Aigu
- - Disséminé
- - - Anticorps anti-MOG – G04.0
- - - EMAD] – G37.8
- - - Sans anticorps anti-MOG – G04.0
- - - - EMAD [G04.0
- - Post-infectieuse disséminée – G04.0
- Cours
- - Infection
- - - Bactériennes classées ailleurs – Encéphalite, myélite et G05.0*
- - - Virales classées ailleurs – Encéphalite, myélite et G05.1*
- - Maladies classées ailleurs – Encéphalite, myélite et G05.8*
- - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – Encéphalite, myélite et G05.2*
- - Nægleriase – B60.2†, G05.2*
- - Rougeole – B05.0†, G05.1*

Encéphalomyélite –suite

- Cours –suite
- - Rubéole – B06.0†, G05.1*
- - Syphilis congénitale – A50.4†, G05.0*
- - Syphilis tardive – A52.1†, G05.0*
- - Toxoplasmose – B58.2†, G05.2*
- Cytomégalovirus – B25.88†, G05.1*
- Due à zona – B02.0†, G05.1*
- Entérovirus – A85.0†, G05.1*
- Myalgique – G93.3
- Oreillons – B26.2†, G05.1*
- Ovine – A84.8
- Post-infectieuses SAI – Encéphalite et G04.8
- Précisée virale NCA – A85
- Sans précision – Encéphalite, myélite et G04.9
- Syphilitique – A52.1†, G05.0*
- Varicelleuse –
- - B01.1†
- - B01.1†, G05.1*
- Virus
- - Herpes simiae – B00.4†, G05.1*
- - SAI – A86
- - -
- - - Encéphalites, myélites et G04.8
- - - Maladie due au VIH avec B22†, G05.1*

Encéphalomyélocèle – Q01**Encéphalomyélopathie**

- Nécosante subaiguë [syndrome de Leigh] – G31.88
 - Post-vaccinale – G04.0
- Encéphalomyopathie**
- Mitochondrial
 - - Due à un déficit combiné de la phosphorylation oxydative de type 6 – G31.81
 - - Neuro-gastro-intestinale – G31.81
 - - Sévère liée à l'X – G31.81
 - - Type Ghezzi-Zeviani – G31.81
 - Néonatale associée à COQ4 – G31.81

Encéphalomyopathique

- Acidurie méthylmalonique – Syndrome de déplétion de l'ADN mitochondrial forme G31.81, E71.1
- Anomalies cranio-faciales variables – Syndrome de déplétion de l'ADN mitochondrial, forme G31.81, Q75.9
- Tubulopathie rénale – Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme G31.81†, N16.8*

Encéphaloneuropathie-obésité-valvulopathie – Syndrome de surdité- G31.81**Encéphalopathie**

- v./v.a. Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes
- v./v.a. Polio-encéphalopathie
- Acidose lactique
- - Épisodes ressemblant à des AVC – Myopathie mitochondriale avec G31.81

Encéphalopathie –suite

- Acidose lactique –suite
- - Pseudo-épisodes vasculaires cérébraux – Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [myopathie, G31.81
- Alcoolique – G31.2
- Anoxo-ischémique [hypoxique ischémique] du nouveau-né – P91.6
- Artérioscléreuse sous-corticale – I67.3
- Auto-immune avec parasomnie et apnée obstructive du sommeil – G04.8
- Bilirubinique
- - Aiguë – P57.9
- - Chronique – P57.8
- Cardiomyopathie hypertrophique-néphropathie tubulaire – Syndrome d' E88.8
- Cours
- - Carence vitamine
- - - B NCA – E53.9†, G32.8*
- - - - E56.9†, G32.8*
- - Lupus érythémateux
- - - Disséminé de l'enfant – M32.1†, G05.8*
- - - - M32.1†, G05.8*
- - Sepsis
- - - Fongique – B48.80†, G94.32*
- - - Protozoaires – B60.80†, G94.32*
- - Septicémie
- - - Fongique SAI – B48.80†, G94.32*
- - - Virale – B34.80†, G94.32*
- - Tumeur NCA – D48.9†, G13.1*
- Défaut fission mitochondrial peroxysomale
- - Associé
- - - DNM1L – G31.81
- - - MFF – G31.81
- - - G31.81
- Déficit
- - GLUT1 – E74.8†, G94.30*, G40.4
- - Prosaposine – E75.2
- - Sulfite oxydase – E72.1
- - Urocanase – E70.8
- Démyélinisante du corps calleux – G37.1
- Dialytique – N18.5†, G94.8*
- Différée par intoxication au monoxyde de carbone – T58†, G94.39*
- Due
- - Coma hypoglycémique – E16.1†, G94.30*
- - Hyperinsulinisme – E16.1†, G94.30*
- - Enfant par déficit en thiamine pyrophosphokinase – E51.8†, G94.30*
- - Éthylmalonique – G31.81
- - Familiale à corps d'inclusion de neuroserpine – G31.88
- - Glycinique – E72.5
- - Grippal
- - Sans précision ou virus spécifique non identifié – J11.8

Encéphalopathie –suite

- Grippal –suite
- - Virus d'influenza saisonnière identifié – J10.8
- Hyperammonémique par déficit en anhydrase carbonique VA – E74.8†, G94.30*
- Hypertensive – I67.4
- Infantile aiguë affectant principalement le lobe frontal] – AIEF [G40.2
- Liée à STXBP1 avec épilepsie – G40.3
- Limbique paranéoplasique – D48.9†, G13.1*
- Lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – J10.8†, G94.31*
- Métabolique-arythmie associé à TANGO2 – Syndrome d' G31.88
- Myoclonique précoce
- - Suppression-bursts» – G40.4
- - Symptomatique) – G40.4
- Nécrosante aigu
- - Enfant – G31.81
- - Familiale] – ADANE [G93.4
- Néonatale sévère avec microcéphalie – G93.4, Q02
- Non-progressives – Épilepsie myoclonique des G40.4
- Pellagreuse – E52†, G32.8*
- Porto-cave – K72.9, K72.79†
- Postérieure réversible – Syndrome d' G93.6
- Post-hypoglycémique – E16.1†, G94.30*
- Post-radiothérapie – G93.88
- Post-radique – G93.88, W91.9†
- Sans précision – G93.4
- Saturnine – T56.0
- Sensible
- - Stéroïdes associé thyroïdite auto-immun –
- - - G04.8, E06.3
- - - SREAT [G04.8, E06.3
- - Thiamine – E51.2, G40.9
- Septique – G04.8†, G94.32*
- Sévère-atrophie cérébrale progressive – Syndrome de microcéphalie congénitale- E72.8
- Spongieuse subaiguë – A81.0
- Spongiforme bovine] – Forme atypique de la maladie de Creutzfeldt-Jakob à ESB [A81.0
- Syphilitique – A52.1†, G94.31*
- Toxique
- - Sans précision – G92.9
- - Sous immunothérapie – G92.0
- Urémique – N18.89†, G94.39*
- Virus de la grippe aviaire zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [Influenza] avec J09†, G94.31*
- Wernicke – E51.2†, G32.8*
- -
- - Démence au cours d' G93.4†, F02.8*
- - Grippe [Influenza] avec J11.8†, G94.31*

Encéphalopathie –suite

- - -suite
 - - Maladie due au VIH avec B22†, G94.31*
 - - Neuropathie axonale congénitale avec G60.0, G93.4
 - - Syndrome
 - - - Hypotonie musculaire néonatale sévère associé au PURA avec convulsions et G40.4
 - - - MEGDEL [Syndrome Leigh-like-acidurie 3-méthylglutaconique-surdité- G31.88
 - - - Post-contusionnel (F07.2
- Encéphalopathie épileptique**
- Associé
 - - CDKL5 – G40.4
 - - KCNQ2 – G40.4
 - Début précoce – G40.4
 - Développementale associée à SYNGAP1 – F83, G40.4
 - Dyskinétique
 - - Infantile – G40.3
 - - Liée à FOXG1 – Q93.5
 - Infantile précoce
 - - Cécité corticale-déficiência intellectuelle-dysmorphie faciale – Syndrome d' G40.4
 - - - G40.3
 - Néonatal
 - - Associée à PNPO – G40.8
 - - Déficit en glutaminase – E72.8, G40.4
 - - Sévère à début précoce associée à RNF13 – G40.4
 - - Syndrome néonatal léthal de spasticité- G40.4, R09.2

Encéphalopathie hépatique

- Degré
- - 1 – K72.71†
- - 2 – K72.72†
- - 3 – K72.73†
- - 4 – K72.74†
- - Non précisé – K72.79†
- SAI – K72
- - K72.9, K72.79†

Encéphalopathie progressive

- Début précoce-ataxie spastique-amyotrophie spinale distale – Syndrome d' G31.88
- Leucodystrophie par déficit en DECR – G31.81
- [Edème, hypersyrtémie, et atrophie optique] – Syndrome PEHO [G31.88
- Précoce avec crises myocloniques migrantes et continues – G40.4
- Surdité-hypoplasie du pont-atrophie cérébrale – Syndrome à début précoce d' G31.88

Encéphalotrigémée – Angiomatose Q85.8**Enchevêtrement cordon**

- Jumeaux dans un sac amniotique unique – O69.2
- Sans compression – O69.8

Enchevêtrement cordon –suite

- - Travail et accouchement compliqués d'une autre forme d' O69.2

Enchondromatose

- v./v.a. Cheiro-spondylo-enchondromatose
- - Q78.4

Enclavées

- Position anormale de ces dents ou des dents adjacentes – Dents incluses ou K07.3
- - Dents K01.1

Enclume

- Étrier – Ankylose infectieuse de l' H74.3
- - Agénésie de l' Q16.3

Encoprésie

- Fonctionnelle – F98.1
- Non organique – F98.1
- Psychogène – F98.1
- SAI – R15

Endartérite

- Déformante ou oblitérante – I70
- SAI – I77.6
- Sénile – I70
- Syphilitique
- - Cerveau – A52.0†, I68.1*
- - Congénitale – A50.5†, I79.8*
- - Oblitérante d'un vaisseau cérébral – A52.0†, I68.1*
- - - A52.0†, I79.8*

Endemica – Panneuritis E51.1†, G63.4***Endémique**

- Balkans – Néphropathie N15.0
- Hypothyroïdien – Crétinisme E00.1
- Lié carence iode
- - Sans précision – Goitre (E01.2
- - - Goitre
- - - Diffus (E01.0
- - - Multinodulaire (E01.1
- SAI – Goitre E01.2
- Tabardillo] – Typhus murin [typhus mexicain, typhus A75.9
- Type
- - Mixte – Crétinisme E00.2
- - Myxœdémateux – Crétinisme E00.1
- - Neurologique – Crétinisme E00.0
- - -
- - Crétinisme E00.9
- - Funiculite tuberculeuse A18.1†, N51.8*
- - Névrite E51.1†, G63.4*
- - Polynévrite E51.1†, G63.4*
- - Syphilis A65
- - Typhus A75.0

Endo(myo)mérite – N71**Endobranchyœsophage [œsophage de Barrett] – K22.7**

Endocarde

- Cours de syphilis - Maladie de l' *A52.0†, I39.8**
- Gonocoques - Maladie de l' *A54.8†, I39.8**
- Méningocoques - Infection de l' *A39.5†, I39.8**
- -
- - *C79.84*
- - Gonorrhée de l' *A54.8†, I39.8**
- - Lipoidose de l' *E75.6*
- - Tuberculose de l' *A18.8†, I39.8**

Endocardique -

- Adhérences *I38*
- Fibroélastose *I42.4*
- Malformation des replis *Q21.2*

Endocardite

- Aigu
- - Sans précision - *I33.9*
- - Subaigu
- - - Ulcéreuse - *I33.0*
- - - - *I33.9*
- - Aspergillus - *B44.8†, I39.8**
- Bactérien
- - Sub-aiguë - Glomérulonéphrite au cours d' *I33.0†, N08.8**
- - Valve mitrale - *I33.0*
- - - *I33.0*
- - Candida - *B37.6†, I39.8**
- Chronique
- - Rhumatismale - *I09.1*
- - SAI - *I38*
- Congénitale - *I42.4*
- Cours
- - Candidose - *B37.6†, I39.8**
- - Fièvre Q - *A78†, I39.8**
- - Lupus érythémateux
- - - Disséminé de l'enfant - *M32.1†, I39.8**
- - - - *M32.1†, I39.8**
- - Coxiella burnetii - *A78†, I39.8**
- Entérocoques - *I33.0, B95.2†*
- Éosinophiles - *I42.3*
- Foétale - *I42.4*
- Gonocoques - *A54.8†, I39.8**
- Infectieux
- - Aiguë - *I33.0*
- - Subaiguë - *I33.0*
- - -
- - - Arthrite au cours d' *I33.0†, M03.69**
- - - Arthropathie au cours d' *I33.0†, M03.69**
- Lent
- - Subaiguë - *I33.0*
- - - *I33.0*
- - Listeria - *A32.8†, I39.8**
- - Löffler - *I42.3*
- - Lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique - *M05.30†, I39.8**

Endocardite -suite

- Maligne - *I33.0*
- Méningocoques - *A39.5†, I39.8**
- Pariétal fibroblastique Löffler
- - Hyperéosinophilie - *I42.3*
- - - *I42.3*
- - Pneumocoques - *I33.0, B95.3†*
- - Purulente - *I33.0*
- - Rhumatismal
- - - Aigu
- - - - Valve aortique
- - - - - Maladie de la valvule mitrale - *I01.1*
- - - - - - *I01.1*
- - - - Valve pulmonaire - *I01.1*
- - - - - *I01.1*
- - - Subaiguë de la valve pulmonaire - *I01.1*
- - - Valvule non précisée - *I09.1*
- - Septique - *I33.0*
- - Staphylocoque doré - *I33.0, B95.6†*
- - Streptocoques - *I33.0, B95.5†*
- - Syphilitique
- - - Valve aortique - *A52.0†, I39.1**
- - - Valve pulmonaire - *A52.0†, I39.3**
- - - - *A52.0†, I39.8**
- - - Tuberculeux
- - - - Valve aortique - *A18.8†, I39.1**
- - - - Valve mitrale - *A18.8†, I39.0**
- - - - Valve pulmonaire - *A18.8†, I39.3**
- - - - Valve tricuspide - *A18.8†, I39.2**
- - - - - *A18.8†, I39.8**
- - - Typhoïde - *A01.0†, I39.8**
- - Valvule
- - - Aortique à streptocoques - *I33.0, B95.5†*
- - - Non précis
- - - - Cours de maladies classées ailleurs - *I39.8**
- - - - - *I38*
- - - Verruqueux
- - - - Atypique - *M32.1†, I39.8**
- - - - Löffler - *I42.3*
- - - - Non rhumatismale - *M32.1†, I39.8**
- - - - Virus Coxsackie - *B33.2†, I39.8**
- - -
- - - Arthrite rhumatismal
- - - - Aiguë avec *I01.1*
- - - - Subaiguë avec *I01.1*
- - - Prophylaxie
- - - - *Z29.2†*
- - - - Antibiotique de l' *Z29.2†*
- - - - Rhumatisme articulaire avec *I01.1*

Endocervical - Polype *N84.1***Endocervicite avec ou sans érosion ou ectropion - *N72*****Endocol -**

- Adénocarcinome de l' *C53.0*

Endocol - -suite

- Adénosarcome de l' *C53.0*
- Carcinoma in situ: *D06.0*
- Carcinome à cellules vitreuses de l' *C53.0*
- Carcinome adénoïde
- - Basal de l' *C53.0*
- - Kystique de l' *C53.0*
- - Carcinome épidermoïde de l' *C53.0*
- - Carcinome neuroendocrine peu différencié de l' *C53.0*
- - Carcinosarcome de l' *C53.0*
- - Léiomyosarcome de l' *C53.0*
- - Rhabdomyosarcome de l' *C53.0*
- - Sarcome de l' *C53.0*
- - Tumeur germinale maligne de l' *C53.0*
- - Tumeur maligne: *C53.0*
- - Tumeur neuroectodermique primitive de l' *C53.0*

Endocrine

v./v.a. Glande endocrine

- Pancréas
- - Hypersécrétion de glucagon - Hyperplasie des cellules *E16.3*
- - SAI - Hyperplasie des cellules (des): *E16.9*
- - Pancréatique - IMNEPD [Maladie infantile multisystémique neurologique- *Q87.8*
- - Polypeptide
- - - Intestinal vaso-actif - Hypersécrétion du pancréas *E16.8*
- - - Pancréatique - Hypersécrétion du pancréas *E16.8*
- - - Releasing factor» de l'hormone de croissance [SRH] [GHRH] - Hypersécrétion du pancréas *E16.8*
- - - Somatostatine - Hypersécrétion du pancréas *E16.8*
- - -
- - - Insuffisance pancréatique *K86.88*
- - - Tumeur bénigne: Pancréas *D13.7*
- - - Tumeur maligne: Pancréas *C25.4*

Endocrinien

- Ésotropie - Maladie de Basedow avec orbitopathie *E05.0†, H06.3**
- Euthyroïdienne - Orbitopathie *E05.0†, H06.2**
- Femme
- - Ovulation - Stérilité d'origine *N97.8*
- - Sans anovulation - Stérilité d'origine *N97.0*
- - Hypotropie - Maladie de Basedow avec orbitopathie *E05.0†, H06.3**
- - Métabolique acte médical
- - - Sans précision - Anomalie *E89.9*
- - - - Autres anomalies *E89.8*
- - Multiple -
- - - Adénomatosose
- - - - *D44.8*
- - - NEM [Néoplasie *D44.8*
- - Nutritionnel métabolique

Endocrinien –suite

- Nutritionnel métabolique –suite
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Maladies *O99.2*
- --
- Antécédents familiaux d'autres maladies *Z83.4*
- Antécédents personnels de maladies *Z86.3*
- Arthropathie au cours d'autres maladies *M14.5**
- Cataracte au cours d'autres maladies *H28.1**
- Glaucome au cours de maladies *H42.0**
- Glomérulopathie au cours de maladies *N08.4**
- Précisés – Autres troubles *E34.8*
- Pseudoglaucome – Orbitopathie *E05.0†, H06.2**
- Rétraction de paupière – Maladie de Basedow avec orbitopathie *E05.0†, H06.3**
- SAI – Trouble: *E34.9*
- Sans précision – Anomalie *E34.9*
- Transitoire
- Nouveau-né, sans précision – Anomalie *P72.9*
- Précisées du nouveau-né – Autres anomalies *P72.8*
- --
- Arthrite au cours d'une affection *E34.9†, M14.59**
- Arthropathie au cours d'une maladie *E34.9†, M14.59**
- Cataracte au cours d'une maladie *E34.9†, H28.1**
- Glaucome au cours d'une maladie *E34.9†, H42.0**
- Hypertension secondaire à des atteintes *I15.2*
- Maladie de Basedow avec orbitopathie *E05.0†, H06.3**
- Myopathie
- *E34.9†, G73.5**
- Cours maladie
- *E34.9†, G73.5**
- *G73.5**
- Neuropathie des nerfs périphériques autonomes au cours d'une maladie *E34.9†, G99.08**
- Ophtalmopathie *E05.0†, H06.2**
- Ostéoporose au cours d'une maladie *E34.9†, M82.19**
- Polyneuropathie au cours d'une maladie *E34.9†, G63.3**
- Présence d'implants *Z96.4*
- Psychose
- Aiguë au cours d'un trouble *F05.8*
- Subaiguë dans au cours d'un trouble *F05.8*
- Résultats anormaux d'autres explorations fonctionnelles *R94.7*
- Syndrome myasthénique cours maladie

Endocrinien –suite

- --suite
- Syndrome myasthénique cours maladie –suite
- *E34.9†, G73.0**
- *G73.0**
- Endocrino-cérébro-ostéodysplasique – Syndrome** *Q87.8*
- Endocrinologique**
v./v.a. rétino-hépat-endocrinologique
- Endogène**
- Enfant et l'adolescent – Obésité *E66.84*
- Grade
- I (OMS) – Obésité *E66.80*
- II (OMS) – Obésité *E66.81*
- III (OMS) – Obésité *E66.89*
- Indice de masse corporelle IMC
- 40 et moins de 50 – Obésité *E66.86*
- 50 et moins de 60 – Obésité *E66.87*
- 60 et plus – Obésité *E66.88*
- Compris
- 30 et moins de 35 – Obésité *E66.80*
- 35 et moins de 40 – Obésité *E66.81*
- Sans
- Précision – Dermite atopique (*L20.9*
- Symptômes psychotiques – Dépression: *F33.2*
- Symptômes psychotiques – Dépression *F33.3*
- --
- Asthme non allergique *J45.19*
- Bronchopneumonie lipidique *J84.80*
- Croûte de lait, *L20.8*
- Dermites atopiques [*L20.8*
- Hypercholestérolémie avec hyperglycémie *E78.2*
- Hyperglycémie *E78.1*
- Ochronose *E70.2*
- Pneumonie lipidique *J84.80*
- Syndrome de Cushing *E24.9*
- Endomètre**
- Adénomateuse) – Hyperplasie atypique de l' *N85.1*
- Cours du syndrome de Lynch – Carcinome de l' *C54.1*
- Glandulo-kystique – Hyperplasie de l' *N85.0*
- Kystique – Hyperplasie de l' *N85.0*
- Polypoïde – Hyperplasie de l' *N85.0*
- SAI – Hyperplasie de l' *N85.0*
- --
- Carcinofibrome de l' *C54.1*
- Carcinoma in situ: *D07.0*
- Carcinome indifférencié de l' *C54.1*
- Carcinome neuroendocrine mal différencié de l' *C54.1*
- Carcinome séreux de l' *C54.1*
- Épaississement de l' *R93.5*

Endomètre –suite

- --suite
- Hyperplasie
- Adénomateuse de l' *N85.1*
- Glandulaire de l' *N85.0*
- Léiomyosarcome de l' *C54.1*
- Polype de: *N84.0*
- Tuberculose de l' *A18.1†, N74.1**
- Tumeur germinale maligne de l' *C54.1*
- Tumeur maligne: *C54.1*
- Tumeur neuroectodermique primitive de l' *C54.1*
- Tumeur neuroendocrine bien différenciée de l' *C54.1*
- Endométriôide**
- Femme – Cystadénocarcinome *C56*
- Ovaire –
- Adénocarcinome *C56*
- Carcinome *C56*
- Cystadénocarcinome *C56*
- Endométrirose**
- Intestin – *N80.5*
- Ovaire – *N80.1*
- Péritoine pelvien – *N80.3*
- Sans précision – *N80.9*
- Septum recto-vaginal – *N80.4*
- Sur cicatrice – *N80.6*
- Thoracique – *N80.8*
- Trompe de Fallope – *N80.2*
- Utérus – *N80.0*
- Vagin – *N80.4*
- Vessie – *N80.8*
- Autres *N80.8*
- Endométrite**
- Blennorragique – *A54.2†, N74.3**
- Chlamydia – *A56.1†, N74.4**
- Gonorrhéique – *A54.2†, N74.3**
- Survenant après les états classés en O00-O07 – *O08.0*
- Tuberculeux –
- *A18.1†, N74.1**
- *N74.1**
- Endomyocardique**
- Éosinophilique – Maladie *I42.3*
- Tropicale [TEMF] – Fibrose *I42.3*
- --
- Fibroélastose *I42.4*
- Fibrose *I42.3*
- Endophlébite**
- Septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens – *G08*
- *I80*
- Endophtalmie**
- Aiguë – *H44.1*
- Associée à un coussinet absorbant – *H59.8*
- Cours

Endophtalmie –suite

- Cours –suite
- Cysticercose – B69.1†, H45.1*
- Maladies classées ailleurs – H45.1*
- Toxocarose – B83.0†, H45.1*
- Gonorrhéique – A54.3†, H45.1*
- Infectieuse – H44.1
- Parasitaire SAI – H44.1
- Purulente – H44.0
- – Autres H44.1

Endoplastite à Staphylococcus epidermidis – T82.7, B95.7†**Endoprothèse articulaire**

- Articulation
- Cheville – Complication mécanique d'une T84.06
- Coude – Complication mécanique d'une T84.01
- Genou – Complication mécanique d'une T84.05
- Hanche – Complication mécanique d'une T84.04
- Poignet – Complication mécanique d'une T84.03
- Précisées – Complication mécanique d'une T84.08
- Articulation de l'épaule – Complication mécanique d'une T84.00
- Disque intervertébral – Complication mécanique d'une T84.07
- Épaule – Infection consécutive à une T84.5
- Mâchoire – Complication mécanique d'une T84.08
- Tête radiale – Complication mécanique d'une T84.02

Endormissement et du maintien du sommeil – Troubles de l' G47.0**Endoscope cours acte visée diagnostique thérapeutique – Perforation accidentel**

- Nerf par T81.2
- Organe par T81.2
- Vaisseau sanguin par T81.2

Endoscopie de l'appareil digestif – Sténose consécutive à une intervention par K91.84**Endostéale hypoplasie cérébelleuse – Syndrome de sclérose Q87.8****Endothélial**

- Congénital héréditaire type
- 1 – Dystrophie H18.5
- 2 – Dystrophie H18.5
- Hypoplasie de l'iris-cataracte congénitale-amincissement stromal – Syndrome EDICT [dystrophie Q13.8
- Liée à l'X – Dystrophie cornéenne H18.5
- – Déficit en facteur VIII avec trouble fonctionnel D68.09

Endothéliose

- Infectieuse hémorragique – D69.88
- – D69.88

Endothélite

- Cornée due à Herpes simplex – B00.5†, H19.1*

- Cornéenne – H16.8

Endotoxique

- Hypovolémique) pendant ou après un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Choc (T81.1
- – Choc R57.8

Énergétique

- Grave
- E43
- Forme intermédiaire – Malnutrition protéino- E42
- Signes de kwashiorkor et de marasme – Malnutrition protéino- E42
- Sans précision – Malnutrition protéino- E43
- Légère – Malnutrition protéino- E44.1
- Modérée – Malnutrition protéino- E44.0
- SAI – Déséquilibre protéino- E46
- Sans précision – Malnutrition protéino- E46
- –
- Retard de développement après malnutrition protéino- E45
- Séquelles de malnutrition protéino- E64.0

Enfance

- Adolescence
- SAI – Réaction hyperkinétique de l' F90.9
- Sans précision – Trouble du comportement et trouble émotionnel apparaissant habituellement durant l' F98.9
- –
- Evitement de l' F93.2
- Trouble
- Attention sans hyperactivité survenant dans l' F98.80
- Dissociatifs [de conversion] transitoires survenant dans l' F44.82
- Précisés du comportement et troubles émotionnels apparaissant habituellement durant l' F98.88
- Associé
- BICD2 – Amyotrophie spinale proximale autosomique dominante de l' G12.1
- DYNC1H1 – Amyotrophie spinale proximale autosomique dominante de l' G12.1
- Crises focales migratoires – Épilepsie de la petite G40.4
- Désinhibition – Trouble de l'attachement de l' F94.2
- Faiblesse musculaire des ceintures-dystrophie musculaire – Syndrome de contracture progressive de l' G71.0
- Familiale – hématurie: bénigne (de l' N02
- Malheureuse – Difficultés liées à une Z61
- Sans précision – Trouble
- Émotionnel de l' F93.9
- Fonctionnement social de l' F94.9
- Syndrome extrapyramidal – Syndrome de régression motrice et cognitive de l' G31.88

Enfance –suite

- –
 - Accident vasculaire cérébral ischémique
 - Embolie d'artères cérébrales durant l' I63.4
 - Thrombose d'une artère intracrânienne durant l' I63.3
 - Amyotrophie spinale proximale autosomique dominante de l' G12.1
 - Angoisse de séparation de l' F93.0
 - Anxiété sociale de l' F93.2
 - Autisme de la petite F84.0
 - Changements dans le tissu des relations familiales pendant l' Z61
 - Départ du foyer pendant l' Z61
 - Dystrophie rétinienne sévère de l' H35.5
 - Épilepsie
 - Absences de l' G40.3
 - Myoclonique bénin
 - G40.3
 - Syndrome myoclonique sévère de l' G40.4
 - Erythroblastopénie transitoire de l' D60.1
 - Événements ayant entraîné la perte de l'estime de soi pendant l' Z61
 - Examen à la période de croissance rapide de l' Z00.2
 - Examen spécial de dépistage de certains troubles du développement de l' Z13.4
 - Expérience personnelle terrifiante pendant l' Z61
 - Hémiplégie alternante
 - Q07.8
 - Nocturne bénigne de l' G81.9
 - Hypogammaglobulinémie transitoire de l' D80.7
 - Infarctus musculaire ischémique d'une artère intracrânienne durant l' I63.5
 - Maladie chronique bulleuse de l' L12.2
 - Mérycisme de l' F98.2
 - Neurodégénérescence progressive associée à CLCN6 avec neuropathie périphérique débutant durant l' G31.88
 - Perte de relation affective pendant l' Z61
 - Pneumopathie chronique de l' J84.00
 - Psychose de la petite F84.0
 - Spasticité avec hyperglycémie survenant durant l' E72.5, G11.8
 - Syndrome épileptique de l' G40.8
 - Trouble
 - Anxieux phobique de l' F93.1
 - Désintégré de l' F84.3
 - Émotionnels de l' F93.8
 - Fonctionnement social de l' F94.8
 - Identité sexuelle de l' F64.2
 - Réactionnel de l'attachement de l' F94.1
 - Schizoïde de l' F84.5
- Enfant**
- 2 ans, NCA – Syphilis de l' A50.2
 - Adolescent

Enfant –suite

- Adolescent –suite
- Adulte [SDRA] – Syndrome de détresse respiratoire aiguë de l' *J80.0*
- Obésité
- *E66.94*
- Due à un excès calorique chez l' *E66.04*
- Endogène chez l' *E66.84*
- Extrême
- Due à un excès calorique chez l' *E66.05*
- Hypoventilation alvéolaire chez l' *E66.25*
- Hypoventilation alvéolaire chez l' *E66.24*
- Médicamenteux
- *E66.14*
- Extrême chez l' *E66.15*
- Associée à STING [Stimulateur des Gènes de l'Interféron] – Vasculopathie de l' *M35.8*
- Atteinte pulmonaire – Lupus érythémateux disséminé de l' *M32.1†, J99.1**
- Battu SAI – Bébé ou *T74.1*
- Bon santé
- Selon circonstances
- Attente d'une famille adoptive ou d'un placement – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d' *Z76.2*
- Enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d' *Z76.2*
- Maladie de la mère – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d' *Z76.2*
- Situation socio-économique difficile de la famille – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d' *Z76.2*
- Surveillance médicale et soins médicaux d'autres nourrissons et *Z76.2*
- Cécité-ataxie-spasticité – Syndrome de neurodégénérescence progressive de l' *G31.88*
- Commencant avant 16 ans et durant plus de 3 mois – arthrites chez l' *M08*
- Crises partielles complexes – Épilepsie bénigne partielle de l' *G40.2*
- Déficit en thiamine pyrophosphokinase – Encéphalopathie de l' *E51.8†, G94.30**
- Dont la mère a un diabète de la grossesse – Syndrome de l' *P70.0*
- Exceptionnellement gros – *P08.0*
- Forme
- Familiale – Nécrose striatale bilatérale de l' *G23.2*
- Hépatique et myopathique – Glycogénose type 4 de l' *E74.0*
- Neuromusculaire – Glycogénose type 4 de l' *E74.0*
- Sporadique – Nécrose striatale bilatérale de l' *G23.2*
- Gros pour l'âge gestationnel – Autres *P08.1*
- Indiens d'Amérique du Nord – Cirrhose héréditaire des *K74.6*

Enfant –suite

- Maladie du foie – Dégénérescence neuronale progressive de l' *G31.88*
- Mère
- Diabétique – Syndrome de l' *P70.1*
- Toxicomane – Syndrome de sevrage chez un *P96.1*
- Mort-né – Naissance unique, *Z37.1!*
- Né
- Terme, qui n'est pas gros pour l'âge gestationnel – *P08.2*
- Vivant SAI – *Z38.2*
- Nés
- Avant terme – Autres *P07.3*
- Hôpital – Autres naissances multiples, *Z38.6*
- Hors d'un hôpital – Autres naissances multiples, *Z38.7*
- Vivants – Autres naissances multiples, certains *Z37.6!*
- Rémittente évolution poussées
- Exacerbation aiguë – Sclérose en plaques de l' *G35.11*
- – Sclérose en plaques de l' *G35.10*
- SAI –
- Effets de sévices infligés à un *T74.9*
- Trouble
- Comportement chez l' *F91.9*
- Conduites chez l' *F91.9*
- Scolarisés – Examen général en série de: *Z10*
- Transformé en bouc émissaire – Hostilité envers un *Z62*
- Trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: *Z76.2*
- Trouvés – Surveillance médicale et soins médicaux des *Z76.1*
- Type
- DYT29 – Dystonie autosomique récessive de l' *G24.1*
- II – Amyotrophie spinale (de): *G12.1*
- Unique
- Lieu de naissance non précisé – *Z38.2*
- Né
- Hôpital – *Z38.0*
- Hors d'un hôpital – *Z38.1*
- – Naissance spontanée par voie vaginale d'un *O80*
- Vivant – Naissance unique, *Z37.0!*
-
- Anorexie mentale de l' *F50.08*
- ARDS Acute respiratory distress syndrome
- *J80.09*
- Léger de l' *J80.04*
- Modéré de l' *J80.05*
- Sévère de l' *J80.06*
- Cystadénome ovarien de l' *D27*

Enfant –suite

- –suite
- Débilité motrice de l' *F82*
- Dégénérescence congénitale du cerveau chez l' *Q04.9*
- Difficulté lié possible sévices
- Physiques infligés à un *Z61*
- Sexuels infligés à un *Z61*
- Encéphalopathie
- Cours de lupus érythémateux disséminé de l' *M32.1†, G05.8**
- Nécrosante aiguë de l' *G31.81*
- Endocardite au cours de lupus érythémateux disséminé de l' *M32.1†, I39.8**
- Examen de routine de l' *Z00.1*
- Glomérulonéphrite au cours de lupus érythémateux disséminé de l' *M32.1†, N08.5**
- Hémorragie après expulsion du fœtus ou accouchement de l' *O72*
- Hospitalisme chez l' *F43.2*
- Hypoglycémie hyperinsulinémique persistante de l' *E16.1*
- Lupus érythémateux disséminé médicamenteux de l' *M32.0*
- Maladie
- Behçet-like héréditaire de l' *M35.8*
- Lymphoproliférative systémique à cellules T positive au virus Epstein-Barr chez l' *D82.3*
- Membranes hyalines de l' *J80.09*
- Myopathie
- Autosomique récessive avec ophtalmoplégie externe de l' *G71.2, H49.8*
- Némaline de l' *G71.2*
- Négligence affective ou autre forme de négligence d'un *Z62*
- Neuropathie: hypertrophique de l' *G60.0*
- Paralysie bulbaire progressive de l' *G12.1*
- Péricardite au cours de lupus érythémateux disséminé de l' *M32.1†, I32.8**
- Pica du nourrisson et de l' *F98.3*
- Procédure de garde ou d'entretien d' *Z65*
- Rhinite syphilitique chez le jeune *A50.0†, J99.8**
- Sclérose en plaques de l' *G35.9*
- Surveillance de la croissance du nourrisson ou de l' *Z00.1*
- Syndrome
- Dégénérescence des ganglions de la base de l' *G23.8*
- Détresse respiratoire aigu
- *J80.09*
- Léger de l' *J80.04*
- Modéré de l' *J80.05*
- Sévère de l' *J80.06*
- Taches de Bitot chez le jeune *E50.1*
- Torticolis paroxystique bénin de l' *G24.3*

Enfant –suite

- - -suite
- - Trouble de l'alimentation de l' F98.2
- - Tumeur cardiaque primaire
- - - C38.0
- - - D15.1

Enfermement et syndrome apallique chez le nouveau-né – Syndrome d' P91.80**Enfoncement des os malaires – Fracture avec S02.42****Engagée – Epaupe O66.0****Engelures – T69.1****Engman**

v./v.a. Zinsser-Engman-Cole

Engorgement du sein chez le nouveau-né – P83.4**Engrais – Intoxication aux T65.8****Eng-Strom – Syndrome d' Q79.8****Enkystée – Hydrocèle N43.0****Enlèvement**

- Appareils externes de fixation ou de traction
 - Changement, vérification ou Z47.8
- Broche – Z47.0
- Cathéter – Z43
- Clou – Z47.0
- Dispositif contraceptif (intra-utérin) [stérilet]
 - Vérification, réinsertion ou Z30.5
- Plaque
 - - Prothèse interne de fixation – Soins de contrôle impliquant l' Z47.0
 - - - Z47.0
- Plâtre – Changement, vérification ou Z47.8
- Tige – Z47.0
- Vis – Z47.0

Ennuis SAI – R45.2**Énolase**

v./v.a. bêta-énolase

Enophtalmie – H05.4**Enquêtes de population – Examen sanitaire au cours d' Z00.8****Enrouement – R49.0****Enseignants et les autres élèves – Difficultés avec les Z55****Enseignement inadéquat – Z55****Entamoeba histolytica –**

- Abcès
- - Cerveau à A06.6†, G07*
- - Foie à A06.4†, K77.0*
- - Poumon à A06.5†, J99.8*
- Amibiase
 - - A06.9
 - - Aiguë à A06.0
 - - Intestinale chronique à A06.1
 - Colite amibienne non dysentérique à A06.2
 - Hépatite à A06.4†, K77.0*
- Infection
 - - A06
 - - A06.9

Entamoeba histolytica –suite

- Infection –suite
- - Cutanée à A06.7

Entérique –

- Anendocrinose K90.8
- Fièvre A01.0

Entérite

- Adénovirus – A08.2
- Aigu
 - - Exsiccose – A09.9, E86
 - - Nécrosante – A05.2
- Amibien
 - - Aiguë – A06.0
 - - Chronique – A06.1
 - - Non dysentérique – A06.2
 - - - A06.0
- Aspergillus – B44.8†, K93.8*
- Bactérienne SAI – A04.9
- Campylobacter – A04.5
- Colite ou entérocolite associée aux antibiotiques – A04.79
- Cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.8
- Cryptosporidium – A07.2
- Cytomégalovirus – B25.80†, K93.8*
- Due à Candida – B37.88
- Entéro-aggrégative à Escherichia coli – A04.4
- Entéro-hémorragique à Escherichia coli – A04.3
- Entéro-invasive à Escherichia coli – A04.2
- Entérotoxigène à Escherichia coli – A04.1
- Escherichia coli – A04.4
- Granulomateuse – K50
- Hémorragique – Infectieuse ou septique: A09.0
- Infectieux
 - - Aerobacter aerogenes – A04.8, B96.2!
 - - Clostridium difficile – A04.79
 - - Clostridium perfringens – A04.8, B96.7!
 - - Enterobacter aerogenes – A04.8, B96.2!
 - - - Arthropathie lors d' A09.0
- Ischémique
 - - Chronique – K55.1
 - - SAI – K55.9
- Microsporidiose – A07.8
- Nécrosante du nouveau-né – P77
- Norovirus – A08.1
- Paratyphoïde – A01.4
- Précisée comme non-infectieuse – K52.9
- Probablement d'origine infectieuse, avec exsiccose – A09.0, E86
- Régional
 - - Côlon – Maladie de Crohn [K50.1
 - - Duodénale – Maladie de Crohn [K50.0
 - - Gros intestin – Maladie de Crohn [K50.1

Entérite –suite

- Régional –suite
- - Iléale – Maladie de Crohn [K50.0
- - Jéjunale – Maladie de Crohn [K50.0
- - Rectum – Maladie de Crohn [K50.1
- - SAI – K50.9
- - -
- - - Arthrite juvénile au cours d' K50.9†, M09.19*
- - - Arthropathie au cours d' K50.9†, M07.49*
- - - Maladie de Crohn [K50
- Rotavirus – A08.0
- SAI – Infectieuse ou septique: A09.0
- Salmonella – A02.0
- Shigellose – A03.9
- Staphylocoques – A04.8, B95.8!
- Sténosante ulcéreuse multifocale cryptogénétique – K63.3
- Toxique à Clostridium difficile – A04.79
- Tuberculeuse – A18.3†, K93.0*
- Viral –
- - A08.3
- - A08.4
- Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [influenza] avec J09
- Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [Influenza] avec J09, U69.2!†
- Yersinia enterocolitica –
- - A04.6
- - Arthrite post-infectieuse au cours d'une A04.6†, M03.29*
- - Arthropathie post-infectieuse au cours d'une A04.6†, M03.29*
- - Arthrite au cours de l' A09.9†, M03.29*

Entéro-aggrégative à Escherichia coli – Entérite A04.4**Enterobacter**

- Aerogenes – Entérite infectieuse à A04.8, B96.2!
- Cloacae multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie – Genre U81.04!
- - 3MRGN – Genre U81.24!
- - 4MRGN – Genre U81.44!
- - Sepsis du nouveau-né à P36.8

Entérobactéries du prématuré – Sepsis à P36.8**Entérobiase – B80****Entérocéle**

- Vaginale – N81.5
- - K46

Enterococcus faecalis

- Résistance à la vancomycine – Infection invasive à A49.1, U80.20!
- Résistant
 - - Glycopeptides
 - - - Fortement résistant aux aminoglycosides – U80.20!

Enterococcus faecalis – suite

- Résistant – suite
- - Glycopeptides – suite
- - - Oxazolidinones ou aux streptogramines – U80.20!
- - - - U80.20!
- - Oxazolidinones ou hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant aux glycopeptides – U80.21!

Enterococcus faecium

- Résistance à la vancomycine – Infection invasive à A49.1, U80.30!
- Résistant
- - Glycopeptides
- - - Hautement résistant aux aminoglycosides – U80.30!
- - - Oxazolidinones ou aux streptogramines – U80.30!
- - - - U80.30!
- - Oxazolidinones ou aux streptogramines ou hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant au glycopeptides – U80.31!

Entérocolite

- Associée aux antibiotiques – Entérite, colite ou A04.79
- Clostridium difficile
- - Mégacôlon
- - - Complications organiques – A04.73
- - - Sans complications organiques – A04.72
- - Sans mégacôlon
- - - Complications au niveau des organes – A04.71
- - - Sans mégacôlon, sans complications au niveau des organes – A04.70
- Cytomégalovirus – B25.80†, K93.8*
- Ischémique
- - Chronique – K55.1
- - SAI – K55.9
- Nécrosante du nouveau-né – P77
- Tuberculeuse – A18.3†, K93.0*

Entérocolitica -

- Arthrite post-infectieuse au cours d'une entérite à Yersinia A04.6†, M03.29*
- Arthropathie post-infectieuse au cours d'une entérite à Yersinia A04.6†, M03.29*
- Entérite à Yersinia A04.6

Entérocoques

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Streptocoques de groupe D et B95.2!
- -
- - Endocardite à I33.0, B95.2!
- - Infection
- - - A49.1
- - - Voies urinaires à N39.0, B95.2!
- - Septicémie à streptocoques, groupe D, et A40.2

Entérocyte – Déficit congénital en héparane sulfate de l' K63.8**Entéro-hémorragique à Escherichia coli – Entérite A04.3****Entéro-invasive Escherichia coli –**

- Entérite A04.2
- Infection A04.2

Entérolithe – K56.4**Entéromyiase – B87.8†, K93.8*****Enteropathica – Acrodermatitis E83.2****Entéropathie**

- Auto-immun
- - Primitive – K52.8
- - Type
- - - 1 – E31.0
- - - 3 – K52.8
- Cellules NK – K52.8
- Chronique associé SLC02A1 –
- - K63.8
- - CEAS [K63.8
- Congénital
- - Due à un déficit de l'entéropeptidase – K90.8
- - Touffes syndromique – K90.8
- Exsudative – Diarrhée chronique congénitale avec P78.3
- Lié à l'X – Syndrome de dérèglement immunitaire-polyendocrinopathie- E31.0
- Perte protéine –
- - K90.4
- - Syndrome CHAPLE [hyperactivation du complément-thrombose- D84.1
- -
- - Lymphome à cellules T associé à des C86.2
- - Lymphome T type C86.2
- - Syndrome MIRAGE [Syndrome de myélodysplasie-infections-retard de croissance-hypoplasie surrénalienne-anomalies génitales- Q87.8

Entéropathique –

- Acrodermatite E83.2
- Arthrites M07.6*
- Lymphome à cellules T de type C86.2

Entéropathogène Escherichia coli –

- Diarrhée A04.0
- Infection A04.0

Entéropeptidase – Entéropathie congénitale due à un déficit de l' K90.8**Entéroptose – K63.4****Entérosténose – K56.6****Entérostomie –**

- Mauvais résultats fonctionnels d'une colostomie et d'une K91.4
- Sténose de la stomie consécutive à une K91.4

Entérotoxigène Escherichia coli –

- Entérite A04.1
- Infection A04.1

Entérovirale, siège non précisé – Infection B34.1**Entérovirus**

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres – B97.1!
- Exanthème de Boston] – Fièvre exanthématique à A88.0
- Système nerveux central NCA – Infection à A88.8
- Type 70 – Conjonctivite
- - B30.3†, H13.1*
- - Hémorragique à B30.3†, H13.1*
- -
- - Encéphalite à A85.0†, G05.1*
- - Encéphalomyélite à A85.0†, G05.1*
- - Fièvre avec exanthème à A88.0
- - Infection congénitale à P35.8
- - Méningite à A87.0†, G02.0*
- - Myélite à A85.0†, G05.1*
- - Pharyngite
- - - Lymphonodulaire à B08.8
- - - Vésiculaire due à un B08.5
- - Stomatite vésiculaire avec exanthème, due à un B08.4

Enthésite spinale – M46.09**Enthésopathie**

- Articulation de la cheville – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.87
- Avant-bras – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.83
- Bras – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.82
- Colonne vertébrale – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.88
- Cuisse – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.85
- Jambe – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.86
- Main – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.84
- Membre inférieur
- - Sans précision – M76.9
- - Sauf le pied – Autres M76.8
- - Non classées ailleurs – Autres M77.8
- Pied –
- - M77.5
- - Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.87
- Région pelvienne – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.85
- Région scapulaire – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.81
- Sans précision – M77.9
- Sièges multiples – Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.80
- Spinale – M46.0
- -
- - Arthrite associée aux M08.89
- - Arthrite juvénile idiopathique associée aux M08.89

Entomophthora – Infection à B46.8**Entomophthorose – B46.8**

Entonnoir

- Cervical attestées par l'échographie vaginale
 ↳ Suivi de la mère en cas de longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de formation d'un *O34.30*
- Congénital ↳ Thorax en *Q67.6*

Entorse

- Articulation (capsule) SAI ↳ *T14.3*
- Déchirure ↳ *S46*
- Foulure
- - Articulation
- - - Acromio-claviculaire ↳ *S43.5*
- - - Ligament
- - - - Non
- - - - - Précisés du membre inférieur, niveau non précisé ↳ Luxation, *T13.2*
- - - - - Précisés du membre supérieur, niveau non précisé ↳ Luxation, *T11.2*
- - - - - Partie
- - - - - Non précisées de la tête ↳ *S03.5*
- - - - - Non précisées du cou ↳ *S13.6*
- - - Non précisées de la main ↳ *S63.7*
- - - Sterno-claviculaire ↳ *S43.6*
- - Articulation de l'épaule ↳ *S43.4*
- - Articulation sacro-iliaque ↳ *S33.6*
- - Associations de parties du corps ↳ Luxations, *T03.8*
- - Ceinture scapulaire SAI ↳ *S43.7*
- - Cheville
- - - Ligament
- - - - Calcanéopéronier ↳ *S93.2*
- - - - Deltoïde ↳ *S93.41*
- - - - Tibiopéronier (antérieur) (postérieur), distal ↳ *S93.43*
- - - Partie
- - - - Non précisée ↳ *S93.40*
- - - - - ↳ *S93.48*
- - Côtes et du sternum ↳ *S23.4*
- - Cou ↳ Luxations, entorses et foulures de la tête avec luxations, *T03.0*
- - Coude
- - - Huméro-cubitale (articulation) ↳ *S53.44*
- - - Huméro-radiale (articulation) ↳ *S53.43*
- - - Ligament collatéral
- - - - Cubital ↳ *S53.42*
- - - - Radial ↳ *S53.41*
- - - Partie
- - - - Non précisée ↳ *S53.40*
- - - - - ↳ *S53.48*
- - Déchirure
- - - Colonne lombosacrée sans autre précision ↳ *S33.50*
- - - -
- - - - - *S16*
- - - - - *S56*
- - - - - *S66*
- - - - - *S76*

Entorse –suite

- Foulure –suite
- - Déchirure –suite
- - - - -
- - - - - *S86*
- - - - - *S96*
- - - Hanche
- - - Ligament
- - - - Iliofémoral ↳ *S73.11*
- - - - Ischiocapsulaire ↳ *S73.12*
- - - Partie
- - - - Non précisée ↳ *S73.10*
- - - - - ↳ *S73.18*
- - - Ligament croisé genou antérieur postérieur
- - - Déchirure ligament croisé
- - - - Antérieur (postérieur): Déchirure du ligament croisé antérieur ↳ *S83.53*
- - - - Postérieur): Déchirure du ligament croisé postérieur ↳ *S83.54*
- - - Distorsion ligament croisé
- - - - Antérieur (postérieur): Distorsion du ligament croisé antérieur ↳ *S83.51*
- - - - Postérieur): Distorsion du ligament croisé postérieur ↳ *S83.52*
- - - Ligament croisé non précisé ↳ *S83.50*
- - - Ligament latéral genou interne externe
- - - Déchirure ligament latéral
- - - - Péronier (Ligament latéral) ↳ *S83.43*
- - - - Tibial (Ligament médian) ↳ *S83.44*
- - - Distorsion ligament latéral
- - - - Péronier (Ligament latéral) ↳ *S83.41*
- - - - Tibial (Ligament médian) ↳ *S83.42*
- - - Ligament latéral non précisé ↳ *S83.40*
- - - Mâchoire ↳ *S03.4*
- - - Membre
- - - - Inférieur ↳ Séquelles de luxation, *T93.3*
- - - - Supérieur ↳ Séquelles d'une luxation, *T92.3*
- - - Multiples, sans précision ↳ Luxations, *T03.9*
- - - Muscle(s) et de tendon(s) SAI ↳ *T14.6*
- - - Orteil(s) ↳ *S93.5*
- - - Partie
- - - - Corps non précisée ↳ Luxation, *T14.3*
- - - - Non précis
- - - - - Ceinture scapulaire ↳ *S43.7*
- - - - - Genou ↳ *S83.6*
- - - - - Pied ↳ *S93.6*
- - - - - Rachis lombaire et du bassin ↳ *S33.7*
- - - - - Thorax ↳ *S23.5*
- - - Plusieurs partie membre s
- - - - Inférieur(s) ↳ Luxations, *T03.3*
- - - - Supérieur s
- - - - - Membre(s) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s) ↳ Luxations, *T03.4*
- - - - - ↳ Luxations, *T03.2*

Entorse –suite

- Foulure –suite
- - Poignet
- - - Articulation
- - - - Carpienne ↳ *S63.51*
- - - - Carpo-métacarpienne ↳ *S63.53*
- - - - Ligament) radiocarpien ↳ *S63.52*
- - - Partie
- - - - Non précisée ↳ *S63.50*
- - - - - ↳ *S63.58*
- - - Rachis
- - - Cervical ↳ *S13.4*
- - - Dorsal ↳ *S23.3*
- - Région thyroïdienne ↳ *S13.5*
- - Tête avec luxations, entorses et foulures du cou ↳ Luxations, *T03.0*
- - Thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin ↳ Luxations, *T03.1*
- - Foulure d'articulation et de ligament non précisés du tronc ↳ Luxation, *T09.2*
- - Foulure de doigt s
- - Articulation
- - - Interphalangienne ↳ *S63.62*
- - - Métacarpo-phalangienne ↳ *S63.61*
- - Partie
- - - Non précisée ↳ *S63.60*
- - - - ↳ *S63.68*
- - Jonction lombosacrée et de ses ligaments ↳ *S33.51*
- - Ligament SAI ↳ *T14.3*
- Entourage immédiat, y compris la situation familiale ↳ Autres difficultés liées à l' *Z63***
- Entraînant**
- Dépendance
- - Analgésiques ↳ Usage nocif de substances n' *F55.2*
- - Antiacides ↳ Usage nocif de substances n' *F55.3*
- - Antidépresseurs ↳ Usage nocif de substances n' *F55.0*
- - Laxatifs ↳ Usage nocif de substances n' *F55.1*
- - Plantes et produits de naturopathie ↳ Usage nocif de substances n' *F55.6*
- - Stéroïdes et hormones ↳ Usage nocif de substances n' *F55.5*
- - Substance
- - - Non précisée ↳ Usage nocif de substances n' *F55.9*
- - - ↳ Usage nocif de substances n' *F55.8*
- - Vitamines ↳ Usage nocif de substances n' *F55.4*
- - Disproportion
- - SAI ↳ Malformation du bassin *O33.0*
- - -
- - - Ascite du fœtus *O33.7*
- - - Bassin rétréci SAI *O33.1*
- - - Hydropisie du fœtus *O33.7*
- - - Jumeaux soudés *O33.7*

Entraînant – suite

- Disproportion – suite
- - - – suite
- - - Méningomyélocèle du fœtus *O33.7*
- - - Rétrécissement
- - - - Cavitité médiane (bassin) *O33.3*
- - - - Déroit
- - - - - Inférieur (bassin) *O33.3*
- - - - - Supérieur (du bassin) *O33.2*
- - - Tératome sacro-coccygien du fœtus *O33.7*
- - - Tumeur du fœtus *O33.7*
- Infarctus cérébral – Occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales (y compris tronc brachio-céphalique), *I63*
- Infarctus du myocarde –
- - Embolie coronaire n° *I24.0*
- - Occlusion
- - - Artère coronaires n° *I24.0*
- - - Veines coronaires n° *I24.0*
- - Thrombose cardiaque n° *I24.0*

Entraîné la perte de l'estime de soi pendant l'enfance – Événements ayant *Z61***Entraîner une dépendance** – Présence dans le sang d'autres substances susceptibles d'*R78.4***Entrant pas dans la catégorie A ou C** – Maladie symptomatique due au VIH, n° *U60.2!***Entrecroisée** – Dégénérescence rétinienne: *H35.4***Entretien**

- Contraception – Examen de routine pour *Z30.4*
- Enfants – Procédure de garde ou d' *Z65*
- Pompe à perfusion – Ajustement et *Z45.1*
- Prothèse
- - Auditive implantée – Ajustement et *Z45.3*
- - Interne non précisée – Ajustement et *Z45.9*
- SAI – Chimiothérapie d' *Z51.2*

Entropion

- Congénital – *Q10.2*
- - *H02.0*

Enucléation traumatique – *S05.7***Énurésie**

- Diurne – *F98.01*
- Fonctionnelle – *F98.0*
- Nocturne
- - Ainsi que diurne – *F98.02*
- - - *F98.00*
- Non organique, autres et non précisées – *F98.08*
- Primaire (secondaire) d'origine non organique – *F98.0*
- Psychogène – *F98.0*
- SAI – *R32*

Envahissant développement

- Sans précision – Trouble *F84.9*

Envahissant développement – suite

- - Autres troubles *F84.8*

Envahissement

- Intraventriculaire
- - Degré
- - - 2, du nouveau-né – Hémorragie sous-épendymaire avec *P52.1*
- - - 3, du nouveau-né – Hémorragie sous-épendymaire avec *P52.2*
- - - Hémorragie sous-épendymaire (sans *P52.0*
- - - Moelle osseuse – Tumeur maligne avec *C79.5*

Envenimation suite

- Morsure serpent
- - Marin – *T63.0*
- - - *T63.0*
- - Piqûre de scorpion – *T63.2*

Envie

- SAI – *Q82.5*
- Vomir
- - Cours de chimiothérapie – *R11, Y57.9!*
- - Sous radiothérapie – *R11, Y57.9!*

Environnement

- Physique – Difficultés liées à l' *Z58*
- Social – Difficultés liées à l' *Z60*
- -

- - Fœtus et nouveau-né affectés par l'exposition de la mère à des substances chimiques de l' *P04.6*

- - Hyperthermie du nouveau-né due à l' *P81.0*

Enzalutamide – Toxicité de l' *T38.6***Enzymatique**

- Excepté G6PD, de la voie de l'hexose monophosphate [HMP] – Anémie (due à): déficit *D55.1*
- Sans précision –
- - Anémie due à des anomalies *D55.9*
- - Anomalie adrénogénitale congénitale liée à un déficit *E25.09*
- Troubles héréditaires – Arthropathie goutteuse due à un déficit *M14.0**
- -
- - Anémies dues à des anomalies *D55.8*
- - Anomalies adrénogénitales congénitales liées à un déficit *E25.08*
- - Déficit *E88.0*

Enzyme

- 1 à l'X, syndrome auto-inflammatoire et somatique] – Syndrome VEXAS [Vacuole, mutation de l' *M35.8*
- Bifonctionnelle – Déficit en *E71.3*
- Branchante
- - Forme
- - - Hépatique non progressive – Glycogénose par déficit en *E74.0*
- - - Neuromusculaire périnatal fatale –
- - - - Glycogénose par déficit en *E74.0*
- - - - GSD par déficit en *E74.0*

Enzyme – suite

- Branchante – suite
- - - GSD par déficit en *E74.0*
- Branchement – Déficit en *E74.0*
- Conversion – Intoxication: Inhibiteurs de l' *T46.4*
- Débranchante – GSD par déficit en *E74.0*
- Débranchement – Déficit en *E74.0*
- Glycolytiques –
- - Anémie due à des anomalies des *D55.2*
- - Anomalie des *E74.8*
- Hépatiques et une thrombopénie – Syndrome associant une hémolyse, une élévation des *O14.2*
- Liquide céphalorachidien – Taux anormal d' *R83.0*
- Lysosomiaux – Défauts de la transformation post-traductionnelle des *E77.0*
- Non classées ailleurs – Intoxication: *T45.3*
- Sérique
- - Sans précision – Anomalie du taux d'un *R74.9*
- - - Anomalies d'autres taux d' *R74.8*

Eo avec inv(16) ou t(16;16) – LMA M4 *C92.5***EoE]** – Œsophagite à éosinophiles [*K20.0***EOG]** – Anomalies (de): électro-oculogramme [*R94.1***Éosinophile**

- EoE] – Œsophagite à *K20.0*
- Facial – Granulome *L92.2*
- Hypophyse –
- - Adénocarcinome *C75.1*
- - Carcinome
- - - *C75.1*
- - - Basophile et *C75.1*
- Idiopathique
- - Aiguë – Pneumonie à *J82*
- - Avant-bras – Myosite *M60.83*
- - Bras – Myosite *M60.82*
- - Cuisse – Myosite *M60.85*
- - Jambe – Myosite *M60.86*
- - Localisations multiples – Myosite *M60.80*
- - -
- - - Myosite *M60.89*
- - - Pneumonie à *J82*
- Médullaire anormal associé
- - Inv(16)(p13;q22) – Leucémie aiguë myéloïde avec *C92.50*
- - T(16;16)(p13;q22) – Leucémie aiguë myéloïde avec *C92.50*
- Muqueuse buccale – Granulome: *K13.4*
- Syndrome hyperéosinophilique] – Leucémie chronique à *D47.5*
- Wells] – Phlegmon à *L98.3*
- -
- - Asthme avec *J82*
- - Cystite *N30.88*
- - Endocardite à *I42.3*

Éosinophile – suite

- - - suite
- - Fasciite à M35.4
- - Fibrose angiocentrique à J39.88
- - Gastrite ou gastroentérite à K52.8
- - Granulome C96.6
- - Hépatite à K71.6
- - Méningite B83.2†, G02.8*
- - Méningo-encéphalite B83.2†, G05.2*
- - Péritonite
- - - K65.8
- - - Aiguë à K65.09
- - Pneumonie à J82
- - Pneumopathie chronique idiopathique à J82

Éosinophilie

- Allergique à D72.1
- Héritaire à D72.1
- Myalgies lié au tryptophane – Syndrome d' M35.8
- Œsophagienne répondant aux inhibiteurs de la pompe à protons à K20.0
- Pulmonaire, non classée ailleurs à J82
- Rémission complète – Leucémie myélomonocytaire chronique [LMMC] avec C93.11
- Symptômes systémiques – Réaction médicamenteuse avec T88.7
- Tropicale (pulmonaire) SAI à J82
- -
- - D72.1
- - Leucémie myélomonocytaire chronique [LMMC] avec C93.10

Éosinophilique

- Classique – Folliculite pustuleuse L73.8
- Os – Granulome C96.6
- Polyangéite – Granulomatose M30.1
- Poumons – Granulome C96.6
- - Maladie endomyocardique I42.3

EOSRD – H35.5**Épaissi** -

- Lipohypertrophie symétrique membre localisé douloureux œdème surface cutané
- - Irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané E88.21
- - Lisse, avec tissu sous-cutané uniformément E88.20
- Occlusion intestinale due à un lait P76.2

Épaississement

- Endomètre – R93.5
- Épiderme
- - Sans précision – L85.9
- - - Autres formes précisées d' L85.8
- Pleural fibreux – J92
- Suture métopique-ptosis-dysmorphie faciale – Syndrome d' Q87.0

Épanchement

- Articulaires – M25.4
- Chyleux – J94.0
- Chyloforme – J94.0
- Confirmation bactériologique ou histologique – Pleurite tuberculeuse avec A15.6†, J91*
- Confirmée par analyse bactériologique ou histologique – Pleurésie tuberculeuse primaire avec A15.7†, J91*
- Glandes salivaires – Kyste muqueux: par K11.6
- Non purulent – Otite moyenne
- - H65.9
- - Chronique: avec H65.4
- Péricardique
- - Aigu – I30
- - Non inflammatoire) – I31.3
- - - I31.3
- Périnéphrétiques-shunt pulmonaire] – Syndrome TEMPI [télangiectasie-érythrocytose-gammopathie monoclonale- D47.2
- Péritonéal – R18
- Pleural
- - Chyloforme – J94.0
- - Cours
- - - Grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.1
- - - Maladies classées ailleurs – J91*
- - - Tumeur maligne secondaire de la plèvre – C78.2†, J91*
- - Grippal
- - - Sans précision ou virus spécifique non identifié – J11.1
- - - Virus d'influenza saisonnière identifié – Grippe: J10.1
- - - - J11.1
- - Non classé ailleurs – J90
- - Tuberculeux
- - - Primaire, confirmé par analyse bactériologique ou histologique – A15.7†, J91*
- - - - A16.5†, J91*
- - - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [influenza] avec J09
- - - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [Influenza] avec J09, U69.21!
- - - -
- - - J90
- - - Mésothéliome de la plèvre avec C45.0†, J91*
- - Tuberculeux NCA – Pleurésie avec A16.5†, J91*
- - Pleurite avec J90

Épargnant le quadriceps – Myopathie G71.8**Épaule**

- v./v.a. aisselle
- v./v.a. Articulation de l'épaule
- v./v.a. Région de l'épaule

Épaule – suite

- Articulation gléno-humérale] SAI – Luxation de l' S43.00
- Bloquée – M75.0
- Bras
- - Abrasion/érafure – Autres lésions traumatiques superficielles de l' S40.81
- - Corps étranger superficiel (écharde) – Autres lésions traumatiques superficielles de l' S40.84
- - Décollement sous-cutané (fermé) – Autres lésions traumatiques superficielles de l' S40.86
- - Formation de vésicules (non thermiques) – Autres lésions traumatiques superficielles de l' S40.82
- - Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) – Autres lésions traumatiques superficielles de l' S40.83
- - Niveau non précisé – Amputation traumatique de l' S48.9
- - SAI – Plaie ouverte de l' S41
- - Sans précision – Lésion traumatique
- - - S49.9
- - - Superficielle de l' S40.9
- - - Sauf poignet main
- - - 2ème degré sans précision –
- - - - Brûlure de l' T22.2
- - - - Corrosion de l' T22.6
- - - - Degré
- - - - 2a
- - - - - Brûlure de l' T22.2
- - - - - Corrosion de l' T22.6
- - - - 2b
- - - - - Brûlure de l' T22.8
- - - - - Corrosion de l' T22.9
- - - -
- - - Contusion de l' S40.0
- - - Écrasement de l' S47
- - - Fracture d'autres parties de l' S42.8
- - - Lésion traumatique
- - - - Multiple
- - - - S49.7
- - - - - Muscles et tendons au niveau de l' S46.7
- - - - - Nerfs au niveau de l' S44.7
- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de l' S45.7
- - - - - Muscle
- - - - - Tendon non précisés, au niveau de l' S46.9
- - - - - Tendons au niveau de l' S46.8
- - - - - Nerf
- - - - - Niveau de l' S44.8
- - - - - Non précisé, au niveau de l' S44.9
- - - - - Nerf cutané sensitif au niveau de l' S44.5
- - - - - Précisées de l' S49.8
- - - - - Superficiel

Épaule –suite

- Bras –suite
- - - –suite
- - - Lésion traumatique –suite
- - - - Superficiel –suite
- - - - - S40.88
- - - - - Multiples de l' S40.7
- - - - - Vaisseau sanguin
- - - - - Niveau de l' S45.8
- - - - - Non précisé, au niveau de l' S45.9
- - - - - Veine superficielle au niveau de l' S45.3
- - - Plaies ouvertes multiples de l' S41.7
- Coude → Amputation traumatique entre l' S48.1
- Engagée → O66.0
- Main → Syndrome
- - M89.0
- - M89.09
- Membre supérieur sauf poignet main
- - Degré non précis →
- - - Brûlure de l' T22.0
- - - Corrosion de l' T22.4
- - -
- - - Brûlure
- - - - Premier degré de l' T22.1
- - - - Troisième degré de l' T22.3
- - - Corrosion du premier degré de l' T22.5
- - - Corrosion du troisième degré de l' T22.7
- SAI → Fracture de l' S42.9
- Sans précision → Lésion de l' M75.9
- -
- - L02.4
- - L03.10
- - L04.2
- - Angiosarcome de l' C49.1
- - Bursite
- - - M75.5
- - - Calcifiante de l' M75.3
- - Capsulite rétractile de l' M75.0
- - Carcinoma in situ: Peau du membre supérieur, y compris l' D04.6
- - Carcinome à cellules de Merkel de la peau de l' C44.6
- - Chondrosarcome de l' C40.0
- - Dystocie due
- - - Dystocie des O66.0
- - - Présentation de l' O64.4
- - Fibrosarcome de l' C49.1
- - Infection consécutive à une endoprothèse de l'articulation de l' T84.5
- - Lésions de l' M75.8
- - Luxation congénitale
- - - Q68.8
- - - Vraie de l' Q68.8
- - Luxation d'une autre partie de l' S43.08
- - Mélanome

Épaule –suite

- - - –suite
- - Mélanome –suite
- - - In situ du membre supérieur, y compris l' D03.6
- - - Malin
- - - - Familial de l' C43.6
- - - - Membre supérieur, y compris l' C43.6
- - - Nævus à mélanocytes du membre supérieur, y compris l' D22.6
- - - Périarthrite de l' M75.0
- - - Plaie ouverte de l' S41.0
- - - Présence d'une prothèse d' Z96.60
- - - Rhabdomyosarcome des tissus mous de l' C49.1
- - - Sarcome des tissus mous de l' C49.1
- - - Sarcome du tissu conjonctif de l' C49.1
- - - Sarcome pléomorphe indifférencié de l' C49.1
- - - Syndrome
- - - - Empiètement de l' M75.4
- - - - Parsonage-Turner [Amyotrophie névralgique de l' G54.5
- - - - Tendinite calcifiante de l' M75.3
- - - - Tissu mou: C79.86
- - - - Tumeur bénigne
- - - - Peau du membre supérieur, y compris l' D23.6
- - - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre supérieur, y compris l' D21.1
- - - - Tumeur maligne
- - - - Nerfs périphériques du membre supérieur, y compris l' C47.1
- - - - Peau du membre supérieur, y compris l' C44.6
- - - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre supérieur, y compris l' C49.1

Épaule-bras

- Tous stades → Athérosclérose des artères distales: Type I70.26
- - Ulcère vasculaire mixte de type I70.26

Épéndymaire →

- Glioblastome C71.9
- Kyste gliopépendymaire/ Q04.6

Épéndymite à cytomegalovirus → B25.88†, G05.1***Ependymblastome**

- Cerveau → C71.0
- Lobe frontal → C71.1
- Lobe occipital → C71.4
- Lobe pariétal → C71.3
- Lobe temporal → C71.2

Épéndymblastome

- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → C71.8
- Quatrième ventricule → C71.7
- Ventricule cérébral → C71.5
- - C71.9

Épéndymome

- v./v.a. Sub-épéndymome
- Anaplasique
- - Moelle épinière → C72.0
- - Quatrième ventricule → C71.7
- - Ventricule cérébral → C71.5
- - - C71.9
- Bas dégradé → D43.2
- Encéphale → C71.9
- Fusion RELA → C71.5
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → C71.8
- Malin → C71.9
- Moelle épinière → C72.0
- Myxopapillaire → D43.2
- Quatrième ventricule → C71.7
- Ventricule cérébral → C71.5
- - C71.9

Eperon → C34.0**EPH [œdème - protéinurie - hypertension] → Gestose O14.9****Éphélides → L81.2****Épiblépharon → Q10.3****Épicanthus**

v./v.a. blépharophimosis-ptosis-épicanthus

Épicardiques → Plaques I31.88**Épicondyle**

- Épicondyles, non précisé → Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus: S42.44
- Latéral → Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus: S42.42
- Médial → Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus: S42.43
- Non précisé → Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus: Epicondyle, S42.44

Épicondylite → M77.1**Épicrânienne sous-aponévrotique due à un traumatisme obstétrical → Hémorragie P12.2****Epidemica → Meningitis cerebrospinalis**

A39.0†, G01*

Épidémie de 2009 [grippe aviaire] → Influenza A/H5N1, U69.21!**Épidémiologique → Infection à coronavirus-2019, avec confirmation clinique et Z20.8, U07.2!****Épidémique**

v./v.a. Type de maladie

Épiderme

- Derme → Ulcère [escarre] de pression avec perte cutanée partielle atteignant l' L89.1
- Sans précision → Épaississement de l' L85.9
- - Autres formes précisées d'épaississement de l' L85.8

Epidermidis → Endoplastite à Staphylococcus T82.7, B95.7!**Épidermique**

- Papulaires avec couche basale en palissade) → Syndrome PENS [nævus Q87.8
- Toxique
- - Atteinte

Épidermique –suite

- Toxique –suite
- Atteinte –suite
- 30% et plus de la surface corporelle –
Nécrolyse L51.21
- Muqueuse – Nécrolyse L51.21
-
- NET [nécrolyse L51.20
- Spectre syndrome de Stevens-
Johnson/nécrolyse L51.20
- Verruqueux
- Angiodysplasie et anévrismes] – Syndrome
NEVADA [naevus Q87.8
- Inflammatoire linéaire [NEVIL] – Naevus
Q82.5
-
- Kyste
- L72.0
- Inclusion L72.0
- Lipodystrophie due à un déficit combiné en
insuline, IGF1 [somatomédine-C] et EGF
[facteur de croissance E88.1
- Naevus épidermolytique Q80.3
- Syndrome SOLAMEN [hypertrophie
segmentaire-lipomatose-malformation
artério-veineuse-naevus Q87.8

Epidermodysplasie verruciforme – B07**Épidermoïde**

v./v.a. Carcinome épidermoïde

- Bouche – Kyste: K09.8

Épidermolyse

- Bulleux
- Acquise – L12.3
- Dermolytique – Q81.2
- Dystrophique
- Aculaire – Q81.2
- Dominant
- Généralisée – Q81.2
- Isolée des ongles – Q81.2
- Généralisée autosomique récessive,
forme intermédiaire – Q81.2
- Localisée – Q81.2
- Prétibiale – Q81.2
- Prurigineuse – Q81.2
- – Q81.2
- Jonctionnelle
- Atrésie pylorique – Q81.8, Q40.8
- Généralisé
- Forme intermédiaire – Q81.8
- Sévère – Q81.1
- Inversée – Q81.8
- Létale – Q81.1
- Type
- Herlitz [EBJ-H] – Q81.1
- Herlitz-Pearson – Q81.1
- Non-Herlitz
- JEB-nH] – Q81.8
- Localisé] – EBJ-nH loc [Q81.8

Épidermolyse –suite

- Bulleux –suite
- Létal
- Acantholytique – Q81.0
- – Q81.1
- Sans précision – Q81.9
- Simple
- Anodontie – Q81.0, K00.0
- Atrésie du pylore – Q81.0
- Autosomique récessive associée à
KRT14 – Q81.0
- Déficit
- BP230 – Q81.0
- Exophiline 5 – Q81.0
- Plakophiline – Q81.0
- Dystrophie musculaire – Q81.0†, G73.7*
- Généralisée intermédiaire – Q81.0
- Hypodontie – Q81.0, K00.0
- Intermédiaire avec cardiomyopathie –
Q81.0, I42.9
- Localisée – Q81.0
- Migratoire – Q81.0
- Pigmentation mouchetée – Q81.0
- Superficielle – Q81.0
- Type
- Dowling-Meara – Q81.0
- Ognia – Q81.0
- –
- Q81.0
- Syndrome néphrotique-surdité
neurosensorielle – Syndrome d' Q87.8
-
- Q81.8
- Syndrome de pneumopathie interstitielle-
syndrome néphrotique- J84.90†, N08.8*,
Q81.8
- Nécrosante avec atteinte de moins de 30%
de la surface corporelle – L51.20
- Toxique aiguë – L51.20

Epidermolysis bullosa progressiva – Q81.8**Épidermolytique**

- Annulaire – Ichtyose Q80.3
- Associée à KRT1 – Kératodermie
palmoplantaire non Q82.8
- Autosomique récessive – Ichtyose Q80.3
- Épidermique – Naevus Q80.3
- Isolée – Kératodermie palmoplantaire focale
non Q82.8
- Superficielle – Ichtyose Q80.8
-
- Hyperkératose Q80.3
- Ichtyose Q80.3

**Epidermophyton, Microsporum et
Trichophyton – Infections causées par les
espèces appartenant aux genres B35****Épidermotrope CD8+ d'évolution agressive –
Lymphome T cutané C84.5****Épididyme**

- Cours de maladies classées ailleurs –
Affections du testicule et de l' N51.1*
- Testicule – Abcès de l' N45.0
- Vésicule séminale prostate
- SAI – Malformation congénitale du canal
défèrent, de l' Q55.4
- –
- – Autres malformations congénitales du
canal défèrent, de l' Q55.4
-
- Absence acquise de l' Z90.7
- Adénocarcinome de l' C63.0
- Gonorrhée de l' A54.2†, N51.1*
- Mésothéliome de l' C63.0
- Syphilis de l' A52.7†, N51.1*
- Syphilis tardive de l' A52.7†, N51.1*
- Torsion: N44.0
- Tuberculose
- A18.1†, N51.1*
- Sinus de l' A18.1†, N51.1*
- Tumeur bénigne: D29.3
- Tumeur maligne: C63.0

Épididymite

- Blennorrhéique – A54.2†, N51.1*
- Chlamydia – A56.1†, N51.1*
- Due au virus de l'herpès – A60.0†, N51.1*
- Épididymo-orchite
- Abcès – Orchite, N45.0
- Sans abcès – Orchite, N45.9
- Gonocoques – A54.2†, N51.1*
- SAI – N45.9
- Syphilitique
- Tardive – A52.7†, N51.1*
- A52.7†, N51.1*
- Tuberculeuse – A18.1†, N51.1*

Épididymo-orchite

- Abcès – Orchite, épididymite et N45.0
- Neisseria gonorrhoeae – A54.2†, N51.1*
- Sans abcès – Orchite, épididymite et N45.9

Épidural

v./v.a. Hémorragie épidurale

- Cours
- Grossesse –
- Céphalée provoquée par une
rachianesthésie et une anesthésie O29.4
- Complications d'une rachianesthésie et
d'une anesthésie O29.5
- Puerpéralité –
- Céphalée provoquée par une
rachianesthésie et une anesthésie O89.4
- Complications d'une rachianesthésie et
d'une anesthésie O89.5
- Travail accouchement –
- Céphalée provoquée par une
rachianesthésie et une anesthésie O74.5
- Complications d'une rachianesthésie et
d'une anesthésie O74.6
- Extra-dural] – Hématome S06.4

Épidural – suite

- Niveau
- Abdomen, de la région lombosacrée et du bassin – Lésion traumatique de vaisseaux sanguins *S35.80*
- Cou – Lésion traumatique de vaisseaux sanguins *S15.80*
- Thorax – Lésion traumatique de vaisseaux sanguins *S25.80*
- Postopératoire – Hémorragie rachidienne *G97.82*
- Tuberculeux – Abscès *A17.8†, G07**
- – Abscès granulome
- Intracrânien: *G06.0*
- Intrarachidien: *G06.1*

Épigastre – *S31.1***Épigastrique**

- v./v.a. Hernie épigastrique
- – Douleur *R10.1*

Épiglotte

- Bord libre [marge] – *C10.1*
- Face antérieure – *D10.5*
- Glotte larynx cartilage thyroïdien –
- Absence de cartilage cricoïde, de l' *Q31.8*
- Agénésie de cartilage cricoïde, de l' *Q31.8*
- Atrésie de cartilage cricoïde, de l' *Q31.8*
- Partie sus-hyoïdien
- SAI – *C32.1*
- –
- *D02.0*
- *D14.1*
- *D38.0*
-
- *S11.01*
- Blessure de l' *S19.9*
- Carcinome épidermoïde
- *C32.1*
- Face antérieure de l' *C10.1*
- Contusion de l' *S10.0*
- Face postérieure (laryngée) de l' *C32.1*
- Fissure (de): *Q31.8*
- Plaie ouverte de l' *S11.01*
- Syphilis tardive de l' *A52.7†, J99.8**
- Tumeur maligne: Face antérieure de l' *C10.1*
- Tumeur neuroendocrine maligne de la face postérieure de l' *C32.1*

Épiglottique

- v./v.a. Repli ary-épiglottique
- Confirmation bactériologique ou histologique – Tuberculose *A15.5*
- S) – Pli(s) glosso- *C10.1*
-
- Carcinome épidermoïde de la vallécule *C10.0*
- Tuberculose *A16.4*
- Tumeur maligne: Sillon glosso- *C10.0*

Épiglottite

- Aiguë – *J05.1*
- SAI – *J05.1*
- Épignathe – Tératome** *Q89.4*

Épilepsie

- Absence
- Adolescence – *G40.3*
- Enfance – *G40.3*
- Myocloniques – *G40.4*
- Anomalie
- Anales-hypoplasie des phalanges – Syndrome de déficience intellectuelle sévère- *Q87.8*
- Neurologiques – Syndrome d'hyperaldostéronisme primitif- *E26.0†, G99.8**
- Ophtalmiques-ostéopénie-atrophie cérébelleuse – Retard du développement neurologique- *E88.8*
- Associé
- MTHFS – Syndrome de retard de développement-microcéphalie-petite taille- *G31.88*
- PUM1 – Syndrome de retard de développement-ataxie- *Q87.1*
- Atypique bénigne – *G40.00*
- Bénin
- Nourrisson
- Crises complexes focales – *G40.08*
- Watanabe] – *G40.08*
- Paroxysmes occipitaux – *G40.08*
- Partielle de l'enfant avec crises partielles complexes – *G40.2*
- Pics centro-temporaux [Rolando] – *G40.08*
- Cécité corticale-retard de développement – Syndrome de microcéphalie progressive- *Q02*
- Contracture progressive des articulations-dysmorphie – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- Cours de cysticerose – *B69.0†, G94.8**
- Crise
- Astato-myocloniques – *G40.4*
- Grand mal au réveil – *G40.3*
- Myoclonostatiques – *G40.4*
- Début précoce-anomalies des membres distaux-dysmorphie faciale-retard global de développement – Syndrome d' *Q87.0*
- Déficience intellectuelle
- Cardiopathie – Syndrome de microcéphalie- *Q87.8*
- Déficit de WWOX – Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique dominante- *G11.1*
- Retard de développement hypertrophie gingival – Syndrome
- Dysmorphie faciale-hypertrichose- *Q87.0*
- FHEIG [dysmorphie faciale-hypertrichose- *Q87.0*
- Type finnois – Syndrome d' *E75.4*
- – Syndrome

Épilepsie – suite

- Déficience intellectuelle – suite
- – Syndrome – suite
- Ostéogénèse imparfaite-rétinopathie- *Q87.8*
- Retard global de développement-anomalies neuro-ophtalmologiques- *Q87.8*
- Déficit en kinase déshydrogénase des cétoacides à chaînes ramifiées – Syndrome d'autisme- *E71.1*
- Diabète
- Néonatal
- Forme intermédiaire – Syndrome DEND [retard de développement- *E10.40*
- Permanent – Syndrome de microcéphalie primaire- *Q87.8*
- – Syndrome DEND [retard de développement- *E10.40*
- Néphropathie – Syndrome d'athérosclérose-surdité- *Q87.8*
- Focal
- Bénigne de l'adolescent – *G40.1*
- Déficience intellectuelle-malformation cérébro-cérébelleuse – Syndrome d' *Q04.8*
- Frontale à crises nocturnes autosomique dominante] – ADNPLE [*G40.1*
- Gélastique – Hamartomes hypothalamiques avec *Q85.8, G40.2*
- Généralisé
- Convulsions fébriles plus – *G40.3*
- Dyskinésie paroxystique – Syndrome d' *G40.3, G24.8*
- Idiopathique partiel localisé focal Syndrome épileptique crise initialement focal
- Sans précision – *G40.09*
- – Autres *G40.08*
- Infantile familiale bénigne – [BFIE] *G40.3*
- Landau-Kleffner] – Aphasie acquise avec *F80.3*
- Lié
- IRF2BPL – Syndrome de régression neurodéveloppementale-dystonie- *G31.88*
- X
- Difficulté d'apprentissage-troubles du comportement – Syndrome d' *G40.2*
- – Syndrome de spasticité-déficience intellectuelle- *G40.4*
- Lobe méso-temporal avec sclérose de l'hippocampe – *G40.2, G37.8*
- Lobe temporal latéral autosomique dominante – *G40.2*
- Macrocéphalie-obésité – Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*
- Microcéphalie dysplasie squelettique – Syndrome d' *Q87.8*
- Myoclonique
- Bénin
- Enfance –
- *G40.3*
- Familiale de l'adulte – *G40.3*

Épilepsie – suite

- Myoclonique – suite
- - Encéphalopathies non-progressives – G40.4
- - Fibres rouges déchiquetées] – Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [G31.81
- - Infantile familiale – G40.3
- - Petit mal impulsif] juvénile – G40.3
- - Progressif
- - - Dystonie – G40.3, G24.9
- - - Type
- - - - 4 – G40.3
- - - - 5 – G40.3
- - - -
- - - - G40.3
- - - - Syndrome d'amyotrophie spinale proximale- G12.1, G40.3
- Nordique –
- - E75.4
- - Céroïde-lipofuscinose neuronale, variante E75.4
- Parasitaire NCA – B71.9†, G94.8*
- Partiel
- - Bénin
- - - Nourrisson avec crises généralisées secondaires – G40.1
- - - Symptômes affectifs – G40.02
- - Continue [Kojevnikov] – G40.5
- - Familiale – G40.1
- - Migrante maligne du nourrisson – G40.4
- Petite enfance avec crises focales migratoires – G40.4
- Photosensible – G40.8
- Pointes occipitales – G40.08
- Psoriasis – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8
- Psychomotrice bénigne [crises de terreur] – G40.02
- Pyorrhée-déficience intellectuelle – Syndrome d'alopécie- Q87.8
- Pyridoxino-dépendante – G40.8
- Réflexe
- - Alimentation – G40.8
- - Eau chaude – G40.8
- Réfractaire
- - Déficience intellectuelle – Syndrome d'hypomagnésémie primaire- E83.4
- - Microcéphalie progressive – Syndrome d'atrophie cérébrale et cérébelleuse diffuse- Q02
- Rolandique
- - Dyspraxie de la parole – Syndrome d' G40.08, R48.2
- - Dystonie paroxystique induite par l'effort-crampe de l'écrivain – Syndrome d' G40.08
- - - G40.08
- - Sans précision – G40.9
- Sursaut – G40.8

Épilepsie – suite

- Symptomatique] – Syndrome PMSE [polyhydramnios-mégalencéphalie- Q87.0
- Syndrome
- - Épileptique
- - - Généralisé
- - - - Idiopathiques – G40.3
- - - - - Autres G40.4
- - - Non précisés comme focaux ou généralisés – G40.8
- - - Symptomatique défini localisation focal partiel crise partiel
- - - - Complexes – G40.2
- - - - Simples – G40.1
- - Myoclonique sévère de l'enfance – G40.4
- - Système limbique – Psychosyndrome de l' F07.0
- - Télangiectasie – Syndrome d' Q87.0
- Temporal
- - Familiale – G40.2
- - Mésiale
- - - Familial
- - - - Bénigne – G40.2
- - - - Convulsions fébriles – G40.2
- - - - Infantile avec régression cognitive sévère – G40.2
- - Tonus musculaire anormal – Syndrome de microcéphalie-déficience intellectuelle-surdité neurosensorielle- Q87.8
- Type
- - 2 – Syndrome d'anomalies congénitales multiples-hypotonie- Q87.8
- - 3 – Syndrome d'anomalies congénitales multiples-hypotonie- Q87.8
- Vitamine B6-dépendante – G40.8
- -
- - G40.8
- - Ataxie spinocérébelleuse mitochondriale avec G31.81
- - CEC [Syndrome de maladie coeliaque-calcifications cérébrales- K90.0, G40.8
- - Encéphalopathie liée à STXBP1 avec G40.3
- - Psychose d'allure schizophrénique au cours d'une F06.2
- - Syndrome
- - - Anomalies congénitales multiples-hypotonie- Q87.8
- - - Extrapyrimal-déficience intellectuelle- Q87.8
- - - Hyperexplexie- G25.88, G40.3
- - - Maladie coeliaque-calcifications cérébrales- K90.0, G40.8
- - - Pachygyrie-déficience intellectuelle- Q04.3
- - - Paraplégie spastique-retard de développement sévère- G11.4

Épileptiforme au cours de cysticercose – Crise B69.0†, G94.8***Épileptique**

v./v.a. Encéphalopathie épileptique

Épileptique – suite

- Bioélectrique pendant le sommeil – État de mal G40.01
- Crise initialement focal
- - Sans précision – Épilepsie idiopathique (partielle) localisée (focale) et syndromes G40.09
- - - Autres épilepsies idiopathiques (partielles) localisées (focales) et syndromes G40.08
- - Électrique pendant le sommeil lent] – ESES [état de mal G40.01
- - Enfance – Syndrome G40.8
- - Facteur suivant
- - Alcool – Crises G40.5
- - Médicaments et drogues – Crises G40.5
- - Modifications hormonales – Crises G40.5
- - Privation de sommeil – Crises G40.5
- - Stress – Crises G40.5
- Généralisé
- - Idiopathiques – Épilepsie et syndromes G40.3
- - - Autres épilepsies et syndromes G40.4
- - Infantile – Grand mal G40.4
- - Non précisés comme focaux ou généralisés – Épilepsies et syndromes G40.8
- - Particuliers – Syndromes G40.5
- - Partiel complexe – État de mal G41.2
- - Réfractaire d'apparition tardive – État de mal G41.8
- - SAI –
- - Convulsions G40.9
- - Crises G40.9
- - Psychose F06.8
- - Sans précision – État de mal G41.9
- - Symptomatique défini localisation focal partiel crise partiel
- - - Complexes – Épilepsie et syndromes G40.2
- - - Simples – Épilepsie et syndromes G40.1
- - - Tonic-clonique – État de mal G41.0
- - -
- - - Démence G40.9†, F02.8*
- - - État
- - - - Absences G41.1
- - - - Grand mal G41.0
- - - - Mal G41.8
- - - - Petit mal G41.1
- - - - Syndrome G40.9

Epiloia – Q85.1**Épimérase**

v./v.a. diphosphate-galactose-4-épimérase

-

-

-

-

Epine scapulaire - *S42.12***Épineux**

- Cervical(e) - apophyse: *S12*
- Dorsal(e) - apophyse: *S22*
- Lombo-sacré(e) - apophyse: *S32*

Épingle [sténopéique] SAI - Méat en trou d' *N35.9***Épinière**

v./v.a. moelle épinière

Epiphora - *H04.2***Épiphysaire**

v./v.a. Dysplasie épiphysaire

v./v.a. Dysplasie spondylo-épiphysaire

- -
- - Arrêt *M89.1*
- - Fracture
- - - Col du fémur: Épiphysaire (proximale),
décollement *S72.02*
- - - Extrémité inférieure du fémur: Épiphysaire,
décollement *S72.42*

Épiphyse

- Décollement épiphysaire - Fracture de
l'extrémité inférieure du fémur: *S72.42*
- Distale - *S42.44*
- Glande pinéale -
- - Tumeur bénigne: *D35.4*
- - Tumeur maligne: *C75.3*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou
inconnue: *D44.5*
- - Inférieure du cubitus [Burns] -
Ostéochondrite (juvénile) de: *M92.1*
- Proximal
- - Décollement épiphysaire - Fracture du col
du fémur: *S72.02*
- - Ulna - Fracture de l' *S52.00*
- - - *S42.21*
- - Supérieure du tibia - Ostéochondrite juvénile
de l' *M92.5*
- - Surnuméraires multiples - Syndrome de
grande taille-gros orteils longs- *Q87.3*
- -
- - Dysfonctionnement de la glande pinéale [
E34.8
- - Tératome de l' *C40.9*

**Épiphysiolysse de la tête fémorale (coxa vara
retrosa) (non traumatique)** - *M93.0***Épiphysite**

- Non précisée juvénile ou chez l'adulte, de
localisation non précisée - *M93.9*
- Précisée juvénile, de localisation non
précisée - *M92.9*
- Syphilitique congénitale - *A50.0†, M90.29**

Épiplocèle - *K46***Épiloïque**

- Anormales - Adhérences [brides]
congénitales: *Q43.3*

- -
- - Abscès: *K65.09*

- - Adhérences (de): *K66.0*

Épiploon -

- *C45.1*
- *C48.1*
- Mésothéliome de l' *C45.1*
- Tuberculose de l' *A18.3*

**Épipodophyllotoxines - Syndrome
myélodysplasique dû à des** *D46.9***Épirétinienne - Gliose** *H35.38***Épisclérale élevée - Glaucome secondaire à
une pression veineuse** *H40.5***Épisclérite**

- Cours de maladies classées ailleurs -
Sclérite et *H19.0**
- Goutte - *M10.99†, H19.0**
- Syphilitique tardive - *A52.7†, H19.0**
- Tuberculeuse - *A18.5†, H19.0**
- - *H15.1*

Épisiotomie

- Agrandie par déchirure - *O70*
- -
- - Infection d'une plaie d' *O86.0*
- - Rupture d'une suture de: *O90.1*

Épisode

- Actuel
- - Dépression
- - - Légère ou moyenne - Trouble affectif
bipolaire, *F31.3*
- - - Sévère
- - - - Sans symptômes psychotiques -
Trouble affectif bipolaire, *F31.4*
- - - - Symptômes psychotiques - Trouble
affectif bipolaire, *F31.5*
- - - Hypomaniaque - Trouble affectif bipolaire,
F31.0
- - Léger - Trouble dépressif récurrent, *F33.0*
- - Maniaque
- - - Sans symptômes psychotiques - Trouble
affectif bipolaire, *F31.1*
- - - Symptômes psychotiques - Trouble
affectif bipolaire, *F31.2*
- - Mixte - Trouble affectif bipolaire, *F31.6*
- - Moyen - Trouble dépressif récurrent, *F33.1*
- - Sévère
- - - Sans symptômes psychotiques - Trouble
dépressif récurrent, *F33.2*
- - - Symptômes psychotiques - Trouble
dépressif récurrent, *F33.3*
- - Affectif mixte isolé - *F38.0*
- - Aigu
- - - VEF1
- - - 35
- - - - 50 % de la norme - Maladie pulmonaire
obstructive chronique avec *J44.11*
- - - - Norme - Maladie pulmonaire
obstructive chronique avec *J44.10*
- - - 50 % et < 70 % de la norme - Maladie
pulmonaire obstructive chronique avec
J44.12
- - - 70 % de la norme - Maladie pulmonaire
obstructive chronique avec *J44.13*

Épisode - suite

- Aigu - suite
- - - Poumon fermier
- - - *J67.01*
- - - Sans mention d' *J67.00*
- - Dépressif
- - Léger - *F32.0*
- - Moyen - *F32.1*
- - - Récurents de courte durée - *F38.1*
- - - Sans précision - *F32.9*
- - - Sévère
- - - - Sans symptômes psychotiques - *F32.2*
- - - - Symptômes psychotiques - *F32.3*
- - - - Autres *F32.8*
- - - Hypotension-hyporéactivité - *T88.1*
- - - Isolé
- - - Dépression
- - - - Majeure avec symptômes psychotiques -
F32.3
- - - - Masquée» SAI - *F32.8*
- - - - Psychogène - *F32*
- - - - Psychotique - *F32.3*
- - - - Réactionnelle - *F32*
- - - - Psychose dépressif
- - - - Psychogène - *F32.3*
- - - - Réactionnelle - *F32.3*
- - - - Réaction dépressive (*F32.0, F32.1, F32.2*) -
F32
- - - - Sans symptôme psychotique - Dépression
- - - - Agitée *F32.2*
- - - - Majeure *F32.2*
- - - - Vitale *F32.2*
- - - Maniaque
- - - - Isolé - trouble bipolaire, *F30*
- - - - Récurents SAI - *F31.8*
- - - - Sans précision - *F30.9*
- - - - - Autres *F30.8*
- - - - Récurent
- - - - F33 0 F33 1
- - - - Dépression
- - - - - Psychogène - *F33*
- - - - - Réactionnelle - *F33*
- - - - - Réaction dépressive - *F33*
- - - - - Sévère
- - - - - Dépression
- - - - - Majeure, avec symptômes psychotiques
- *F33.3*
- - - - - Psychotique - *F33.3*
- - - - - Psychose dépressif
- - - - - Psychogène - *F33.3*
- - - - - Réactionnelle - *F33.3*
- - - - - Ressemblant à des AVC - Myopathie
mitochondriale avec encéphalopathie,
acidose lactique et *G31.81*

Épisodique

v./v.a. Ataxie épisodique

Épisodique - suite

- Familial -> Syndrome douloureux *M79.89*
- Héritaire -> Adynamie *G72.3*
- Paroxystique -> Trouble panique [anxiété] *F41.0*
- -
- - Algie vasculaire de la face: *G44.0*
- - Céphalée (de): tension: *G44.2*

Épispadias - *Q64.0***Epistaxis** - *R04.0***Épithélial**

v./v.a. Tumeur épithéliale

- Intestinale -> Dysplasie *K63.8*
- Origine infectieuse -> Kératite *B00.5†, H19.1**
- -
- - Dystrophie de (la): cornée: *H18.5*
- - Mastopathie kystique avec prolifération *N60.3*

Épithélioïde

v./v.a. Sarcome épithélioïde

- Foie -> Hémangioendothéliome *C22.7*
- Périvasculaires -> Tumeur des cellules *D48.1*
- Tissu mou
- - Cou -> Hémangioendothéliome *C49.0*
- - Membre
- - - Inférieurs -> Hémangioendothéliome *C49.2*
- - - Supérieurs -> Hémangioendothéliome *C49.1*
- - Tête -> Hémangioendothéliome *C49.0*
- -

- - Hémangioendothéliome *C49.9*
- - Mésothéliome *C45.9*
- - Tumeur trophoblastique
- - - *C58*
- - - *D39.2*

Épithéliome

- Squameux multiple spontanément curable -> *D23.9*
- Thymique -> *D15.0*

Épithélium

- Buccal y compris langue ->
- - Érythroplasie de l' *K13.2*
- - Leuco-œdème de l' *K13.2*
- - Leucoplasie et autres anomalies de l' *K13.2*
- Langue -> anomalies de l' *K13*
- Pavimenteux
- - Canal cervical -> Présence congénitale d' *Q51.8*
- - Muqueuse utérine -> Présence congénitale d' *Q51.8*
- Pigmentaire
- - Rétine -> Hamartome combiné de l' *D31.2*
- - Rétinien
- - - Simulant le fundus flavimaculatus) -> Dystrophie tachetée multifocale de l' *H35.5*
- - -

Épithélium - suite

- Pigmentaire - suite
- - Rétinien - suite
- - - -> - suite
- - - - Décollement de l' *H35.7*
- - - - Dystrophie réticulée de l' *H35.5*
- Vaginal -> Érosion de l' *N89.8*

Épituberculose

- Confirmation
- - Bactériologique -> *A15.7*
- - Histologique -> *A15.7*
- -> *A16.7*

Éponge - Rein en *Q61.5***Épophoron - Kyste (de):** *Q50.5***Épreuve**

- Électrophysiologiques intracardiaques -> Anomalies (de): *R94.3*
- Fixation de radio-isotopes [radionucléides] -> résultats anormaux de: *R94*
- Fonctionnel
- - Rénales -> Anomalie des *R94.4*
- - Spléniques -> Anomalie de: *R94.8*
- - Vessie -> Anomalie de: *R94.8*
- Sensorielles spéciales -> Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles du système nerveux périphérique et *R94.1*
- Tolérance au glucose -> Anomalie de l' *R73.0*
- Travail
- - Sans précision -> Échec de l' *O66.4*
- - Suivi d'une césarienne -> Échec de l' *O66.4*

Epstein

v./v.a. van Bogaert-Scherer-Epstein

- -
- - Perles d' *K09.8*
- - Syndrome d' *N04.9*

Epstein-Barr

v./v.a. Virus d'Epstein-Barr

Épuisement

- Chaleur
- - Perte
- - - Hydrique -> *T67.3*
- - - Sel -> *T67.4*
- - Sans précision -> *T67.5*
- Effort intensif -> *T73.3*
- Éléments -> *T73.2*
- Fatigue -> *O26.88*
- Maternel au cours du travail et de l'accouchement -> *O75.0*
- Total -> État d' *Z73*

Epusis

- Cellules géantes -> *K06.8*
- Congénital -> *K06.8*
- Fibreux -> *K06.8*

Équatorial - Staphylome *H15.8***Équilibre**

- Acido-basique
- - Foetale -> Anomalie de l' *O68.3*

Équilibre - suite

- Acido-basique - suite
- - - Anomalie mixte de l' *E87.4*
- Autonome -> Trouble de l' *G90.88*
- Électrolytique, calorique et hydrique -> Intoxication: Produits agissant sur l' *T50.3*
- Potassique du nouveau-né -> Anomalies de l' *P74.3*
- Sodique du nouveau-né -> Anomalies de l' *P74.2*
- Sympathique -> Trouble de l' *G90.88*

Équilibré

- Marqueur structurel
- - Sans précision -> Réarrangement *Q95.9*
- - - Autres réarrangements *Q95.8*
- Sujet
- - Anormal -> Réarrangement
- - - Autosomique *Q95.2*
- - - Sexuel/autosomique *Q95.3*
- - Normal -> Translocation ou insertion *Q95.0*
- -> translocation insertion
- - Non *Q92*
- - Réciproques robertsoniennes et *Q95*

Équin

- Acquis -> Pied *M21.62*
- Est -> Encéphalite *A83.2*
- Orientale -> Encéphalite *A83.2*
- Ouest -> Encéphalite *A83.1*
- Vénézuélienne -> Fièvre *A92.2*
- -> Pied bot varus *Q66.0*

Equinovarus avec communication interatriale, séquence de Robin et persistance de la veine cave supérieure gauche) -> Syndrome TARP (Talipes *Q87.8***Équipe**

- Sportives -> Examen général en série de: *Z10*
- -> Travail en *Z56*

Équitation ou accident de véhicule attelé à un animal -> Accident d' V99!**Équivalents migraineux -> Migraine:** *G43.1***Érable**

- Exacerbation aiguë -> Poumon des écorceurs d' *J67.61*
- Forme
- - Intermédiaire -> Maladie des urines sirop d' *E71.0*
- - Intermittente -> Maladie des urines sirop d' *E71.0*
- - Sensible à la thiamine -> Maladie des urines sirop d' *E71.0*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë -> Poumon des écorceurs d' *J67.60*
- -> Maladie
- - Menkes I [syndrome du sirop d' *E71.0*
- - Urines à odeur de sirop d' *E71.0*

Éraflure - Autres lésions traumatiques superficielles de l'épaule et du bras: Abrasion/ S40.81

Erb due à un traumatisme obstétrical – Paralyse de Duchenne – P14.0**Erb-Charcot – Maladie d'** G11.4**Erb-Oppenheim-Goldflam – Syndrome d'** G70.0**Erdheim-Chester – Maladie d'** D76.3**Érectile**

- Organique – Insuffisance N48.4

- Psychogène – Dysfonctionnement F52.2

Érection

- Douleuruse – N48.3

- Homme – Trouble de: F52.2

- Insuffisante – N48.4

ERF – Syndrome de craniosynostose associé à Q87.0**ERG] – Anomalies (de): électrorétinogramme** [R94.1**Ergothérapie et rééducation professionnelle, non classées ailleurs** – Z50.71**Erickson**

v./v.a. Abruzzo-Erickson

Eriksson

v./v.a. Forsius-Eriksson

v./v.a. Laurell-Eriksson

Érosion

- Aiguë de l'estomac – K29.6

- Anastomotique – ulcère (peptique) ou K28

- Artérielle – I77.88

- Dent

- - - Due

- - - Médicaments – K03.2

- - - Régime alimentaire – K03.2

- - - Vomissements persistants – K03.2

- - Idiopathique – K03.2

- - Professionnelle – K03.2

- - SAI – K03.2

- - - K03.2

- Ectropion

- - Col de l'utérus – N86

- - -

- - - Cervicite avec ou sans N72

- - - Endocervicite avec ou sans N72

- - - Exocervicite avec ou sans N72

- Épithélium vaginal – N89.8

- Gastro-colique – ulcère (peptique) ou K28

- Gastro-intestinal(e) – ulcère (peptique) ou K28

- Gastro-jéjun(e) – ulcère (peptique) ou K28

- Jéjun(e) – ulcère (peptique) ou K28

- Marginal(e) – ulcère (peptique) ou K28

- (Esophage – K20.8

- Postopératoire post-TVTV – T83.4

- Stomal(e) – ulcère (peptique) ou K28

- - Hémorragie artérielle par I77.2

Érosive

- Aigu

- - Hémorragie – Hernie diaphragmatique

Érosive –suite

- Aigu –suite

- - Hémorragie – Hernie diaphragmatique –suite

- - - Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K29.0

- - - - Sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K29.0

- - - - Hernie diaphragmatique

- - - - Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K29.1

- - - - Sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K29.1

- Cuir chevelu – Dermatose pustuleuse L30.8

- Hémorragie – Gastrite aiguë (K29.0

- Vésiculaire congénitale – Dermatose P83.8

- - (Ostéo)arthrose M15.4

ERP [Protoporphyrine érythropoïétique] – E80.0**Erreur de dosage** – Y691**Eronnée d'un médicament – Administration accidentelle ou prise** X49.91**Ertbruggen**

v./v.a. Beemer-Ertbruggen

Éructation

- Nerveuse – F45.31

- Psychogène – F45.31

- - R14

Éruptif

- Généralisée – Histiocytose D76.3

- - Xanthome: tubéro- E78.2

Éruption

- Consécutive à vaccination – T88.1

- Cutané

- - Non spécifiques – Rash et autres R21

- - - Maladie due au VIH avec B23.8, R21

- Dentaire

- - Prématurée – K00.6

- - -

- - - Kyste: lié à l' K09.0

- - - Syndrome d' K00.7

- - - Troubles de l' K00.6

- Généralisée due à des médicaments – L27.0

- Localisée due à des médicaments – L27.1

- Polymorphe de la grossesse – O26.88

- Sérique – T80.6

- - Modification de la teinte des tissus dentaires durs après l' K03.7

Érysipélateuse – Dermatite L00.0**Érysipèle**

- Oreille externe – A46†, H62.0*

- -

- - A46

- - Otite externe au cours d' A46†, H62.0*

Érysipéloïde

- Cutanée – A26.0

- - Autres formes d' A26.8

Erysipelothrix – Septicémie à A26.7**Erythema elevatum diutinum** – L95.1**Érythémateux**

v./v.a. Lupus érythémateux

- Pinta [caraté] – Plaques A67.1

- Réticulé –

- - Folliculite L66.4

- - Mucinoïde L98.5

- - -

- - Intertrigo L30.4

- - Mucinoïde réticulée L98.5

- - Pemphigus L10.4

Erythematodes integumentalis – Lupus L93.0**Érythématopapuleuse infantile [Giannotti-Crosti] – Acrodermatite** L44.4**Érythème**

- Acnéiforme – L66.4

- Annulaire centrifuge – L53.1

- Arthritique épidémique – A25.1

- Chronique migrateur à Borrelia burgdorferi – A69.2

- Cours d'autres maladies classées ailleurs – L54.8*

- Fessier – L22

- Feu [dermite due au feu] – L59.0

- Figuré chronique – Autres formes d' L53.3

- Gingival linéaire – K05.1

- Induré tuberculeux – A18.4

- Infectieux aigu – Cinquième maladie] [B08.3

- Iris – L51.1†, H22.8*

- Kératolytique hivernal – Q82.8

- Localisé médicamenteux – L27.1

- Marginé

- - Cours d'une fièvre rhumatismale aiguë – I00†, L54.0*

- - Discoïde de Besnier – L53.2

- Migrant – A26.0

- Multiforme de la conjonctive – L51.1†, H13.8*

- Nécrolytique acral – L53.8

- Nouveaux –

- - L52

- - Arthropathie au cours d' L52†, M14.89*

- - Palmaire héréditaire – Q27.8

- - Pigmenté fixe – L27.1

- - Plantaire – L53.8

- - Polymorphe

- - - Bulleux – L51.1

- - - Non bulleux – L51.0

- - - Sans précision – L51.9

- - - -

- - - - Arthropathie au cours d' L51.9†, M14.89*

- - - - Formes d' L51.8

- - - SAI – L53.9

- - - Sans précision – L53.9

- - - Toxique

Érythème –suite

- Toxique –suite
- - Nouveau-né – P83.1
- - - L53.0
- - - Autres formes précisées d' L53.8

Érythrasma – L08.1**Érythémie**

- Aigu
- - Rémission complète – C94.01
- - - C94.00
- Chronique
- - Rémission complète – D45
- - - D45
- Rémission complète – C94.01
- - C94.00

Érythémique

- Aiguë en rémission complète – Myélose C94.01
- - Myélose C94.00

Érythroblastique

- Hériditaire avec test de lyse positif dans un sérum acidifié – Multinucléarité D64.4
- - Anémie leuco- D64.8

Érythroblastopénie

- Acquise (adulte) (avec thymome) – D60
- Congénitale – D61.0
- Nourrisson – D61.0
- Primaire – D61.0
- Pur
- - Congénitale – D61.0
- - Nourrisson – D61.0
- - Primaire – D61.0
- Transitoire de l'enfance – D60.1

Érythroblastose chronique type Heilmeyer-Schöner

- Rémission complète – D45
- - D45

Erythrocyanose – I73.8**Érythrocytaire** – Déficit en pyruvate kinase D55.2**Érythrocytose**

- Congénitale primitive – D75.0
- Familiale – D75.0
- Gammopathie monoclonale-épanchements périnéphrétiques-shunt pulmonaire] – Syndrome TEMPI [télangiectasie- D47.2
- Liée au stress – D75.1
- SAI – D75.1
- Secondaire autosomique dominante – D75.1
- - D75.1

Érythrodermie

- Congénital
- - Ichtyosiforme
- - - Bulleuse de Brock – Q80.3
- - - Non-bulleuse – Q80.2
- - - Réticulaire –

Érythrodermie –suite

- Congénital –suite
- - Ichtyosiforme –suite
- - - Réticulaire – –suite
- - - - Q80.3
- - - - CRIE [Q80.3
- - - - Létale – L21.1
- - Desquamative – L21.1
- - Ichtyosiforme bulleuse congénitale – Q80.3
- - Réticulo-leucémique maligne – C84.1
- - SAI – L53.9

Érythrodermique diffuse type Voerner – Kératodermie palmoplantaire Q82.8**Érythrodysesthésie palmoplantaire** – L27.1**Érythrodème** –

- T56.1
- Polynévrite T56.1

Érythrokératodermie

- Cardiomyopathie] – Syndrome EKC [Q82.8, I42.0
- Cocardes – Q82.8
- Progressive et symétrique – Q82.8
- Variable – Q82.8

Érythroleucémie

- Aiguë en rémission complète – C94.01
- Rémission complète – C94.01
- - C94.00

Érythromélagie

- Primaire – I73.8
- Secondaire – I73.8
- -
- - I73.8
- - Maladie de Mitchell (I73.8

Érythroplasie

- Épithélium buccal, y compris la langue – K13.2
- Queyrat
- - SAI – D07.4
- - - D07.4

Érythropoiétine – Polycythémie: due à: D75.1**Érythropoiétique**

- Congénitale] – CEP [Porphyrine E80.0
- - ERP [Protoporphyrine E80.0

Erythroprosopalgie de type Bing – G44.0**Érythrose chronique**

- Rémission complète – D45
- - D45

ESB [Encéphalopathie spongiforme bovine] – Forme atypique de la maladie de Creutzfeldt-Jakob à A81.0**Escarre**

- Décubitus] – L89
- Pression
- - Perte cutanée partielle atteignant l'épiderme et/ou le derme – Ulcère [L89.1
- - Phlyctène (remplie de liquide séreux) (ouverte) (percée) – Ulcère [L89.1

Escarre –suite

- Pression –suite
- - Sans indication de stade – Ulcère [L89.9

Escher-Hort – Syndrome de H90.0**Escherichia coli**

- E. coli] – Septicémie: A41.51
- Multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie – U81.00!
- - 3MRGN – U81.20!
- - 4MRGN – U81.40!
- Prématuré – Sepsis à P36.4
- -

- - Arthrite à M00.89, B96.2!

- - Choc septique à A41.51, R57.2

- - Diarrhée entéropathogène à A04.0

- - Entérite

- - - A04.4

- - - Entéro-aggrégative à A04.4

- - - Entéro-hémorragique à A04.3

- - - Entéro-invasive à A04.2

- - - Entérotogène à A04.1

- - Infection

- - - A49.8

- - - Congénitale à P37.8, B96.2!

- - - Entéro-invasive à A04.2

- - - Entéropathogène à A04.0

- - - Entérotogène à A04.1

- - - Généralisée à A41.51

- - - Intestinales à A04.4

- - - Voies urinaires à N39.0, B96.2!

- - Méningite à G00.8, B96.2!

- - Méningo-encéphalite à G04.2, B96.2!

- - Pneumonie congénitale à P23.4

- - Pneumonie due à J15.5

- - Sepsis du nouveau-né à P36.4

ESES [état de mal épileptique électrique pendant le sommeil lent] – G40.01**Esophorie** – H50.5**Ésotropie**

- Alternante) (monoculaire) non intermittente – H50.0
- Strabisme convergent] intermittente (alternante) (monoculaire) – H50.3
- Syndactylie-petite taille – Syndrome de blépharophimosis-ptosis- Q87.8
- - Maladie de Basedow avec orbitopathie endocrinienne et E05.0†, H06.3*

Espace

- Intervertébral
- - Ossification et subluxation – Rétrécissement des M99.6
- - Tissu conjonctif et discal – Rétrécissement des M99.7
- - Rétropéritonéal – Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties de l'abdomen, y compris l' R93.5

Espaceurment anormal d'une ou de plusieurs dents – K07.3

Espèce

- Appartenant aux genres Epidermophyton, Microsporium et Trichophyton → Infections causées par les *B35*
- Bordetella → Coqueluche due à d'autres *A37.8*
- Demodex → Dermatite des paupières due à l' *B88.0†, H03.0**
- Paragonimus → Infection par l' *B66.4*
- Plasmodium
 - Exception Plasmodium falciparum
 - Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax → infections mixtes à Plasmodium malariae et autres *B52*
 - infections mixtes à Plasmodium vivax et autres *B51*
 - Infections mixtes à Plasmodium falciparum et à toute autre *B50*

Essence →

- *T52.0*
- Pneumonie due à des huiles et des *J69.1*

Essentiel

- Bénigne → Hypertension *I10.0*
- Cuir chevelu → Pachydermie vorticellée primaire *Q82.8*
- Hémorragique) → Thrombocytémie *D47.3*
- Maligne → Hypertension *I10.1*
- Non précisée → Hypertension *I10.9*
- Nystagmus-ulcère → Syndrome de tremblement *Q87.8*
- Préexistant
 - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Hypertension *O10.0*
 - Cours de la grossesse, avec prééclampsie surajoutée → Hypertension *O11*
 - Primitive) (systémique) → Hypertension (artérielle) (*I10*)
 - Progressif
 - Trouble sévère du langage-dysmorphie faciale-déficience intellectuelle-trouble du comportement → Syndrome de tremblement *Q87.0*
 - Atrophie de l'iris (*H21.2*)
 -
 - Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: tremblement *G11.1*
 - Carence en acides gras *E63.0*
 - Cryoglobulinémie: *D89.1*
 - Cutis verticis gyrata primitif non *Q82.8*
 - Fructosémie *E74.1*
 - Histiocytose lipéide *E75.2*
 - Hypercholestérolémie *E78.0*
 - Hyperglycémie *E78.1*
 - Pentosurie *E74.8*
 - Polyglobulie *D45*
 - Syndrome de surdité neurosensorielle-grisonnement précoce-tremblement *H90.5, G25.0*
 - Téléangiectasie *L81.7*
 - Thrombocytémie *D47.3*

Essentiel –suite

- –suite
 - Thrombocytose *D47.3*
 - Tremblement *G25.0*
- Essentiellement**
- Délirant → Autre trouble psychotique aigu, *F23.3*
 - Non médicinale → Séquelles d'effets toxiques de substances d'origine *T97*
 - Sexuel
 - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Autres maladies dont le mode de transmission est *O98.3*
 -
 - Maladies précisées dont le mode de transmission est *A63.8*
 - Sujet
 - Contact avec et exposés à des infections dont le mode de transmission est *Z20.2*
 - Porteur de maladies dont le mode de transmission est *Z22.4*
 - Sur
 - Appareil respiratoire, autres et sans précision → Intoxication: Substances agissant *T48.7*
 - Muscles, autres et sans précision → Intoxication: Substances agissant *T48.2*
 - Système
 - Cardio-vasculaire, autres et sans précision → Intoxication: Substances agissant *T46.9*
 - Nerveux autonome, autres et sans précision → Intoxication: Médicaments agissant *T44.9*
 - Tractus gastro-intestinal
 - Sans précision → Intoxication: Substance agissant *T47.9*
 - → Intoxication: Autres substances agissant *T47.8*
 - Systémique hématologique
 - Sans précision → Intoxication: Substance *T45.9*
 - → Intoxication: Autres substances *T45.8*

Essoufflement → R06.0**Ester**

- Cholestérol →
- Déficit en protéine de transfert des *E78.4*
- Maladie de stockage des *E75.5*
- Nitriques → Effet toxique: Nitroglycérine et autres acides et *T65.5*
- → Solvants du groupe: *L24.2*

Estérase → Déficit de l'inhibiteur de la C1 *D84.1***Esthésioneuroblastome → C30.0**

Esthétique contre-indiquée médicalement, d'un tatouage ou d'un piercing → Maladie classée dans un autre chapitre, suspectée d'être la conséquence d'une opération *U69.10!*

Esthiomène → A55**Estime de soi pendant l'enfance → Événements ayant entraîné la perte de l' *Z61*****Estival**

- Europe centrale] → FSME [Encéphalite verno- *A84.1*
- Russe → Méningo-encéphalite verno- *A84.0*
-
- Hydroa *L56.4*
- Vasculrite livédoïde avec ulcérations *L95.0*

Estomac

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens → Ulcère de l' *K25.9, Y57.9!*
- Associé au virus d'Epstein-Barr → Carcinome du corps de l' *C16.2*
- Cours syndrome Lynch → Carcinome
- Corps de l' *C16.2*
- Grande courbure de l' *C16.6*
- Petite courbure de l' *C16.5*
- Diffus
 - Familial → Cancer de l' *C16.9*
 - Héritaire → Cancer de l' *C16.9*
- Duodénum
 - Saignement → Angiodysplasie de l' *K31.82*
 -
 - Sans
 - Indication de saignement → Angiodysplasie de l' *K31.81*
 - Précision → Maladie de l' *K31.9*
 -
 - Affections précisées de l' *K31.88*
 - Fistule de l' *K31.6*
 - Polype de l' *K31.7*
 - Ulcères aigus de l' *K27.3*
 - Intrathoracique-anomalies vertébrales → Syndrome de brachy-œsophage congénital- *Q87.8*
 - Inversion totale des viscères → Transposition de l' *Q89.3*
 - Localisations contiguës → Tumeur neuroendocrine maligne de l' *C16.8*
 - Origine médicamenteuse → Ulcère de l' *K25.9, Y57.9!*
 - Sablier
 - Congénital → *Q40.2*
 - Sténose de l'estomac → *K31.2*
 - Saignement →
 - Angiectasie de l' *K31.82*
 - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale gastrique] à l' *K31.82*
 - Sans
 - Indication saignement →
 - Angiectasie de l' *K31.81*
 - Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale gastrique] à l' *K31.81*
 - Précision →
 - Malformation congénitale de l' *Q40.3*
 - Tumeur maligne
 - *C16.9*
 - Grande courbure de l' *C16.6*
 - Petite courbure de l' *C16.5*

Estomac – suite

- Type
- - 1
- - - Forme familiale – Tumeur neuroendocrine de l' *D13.1*
- - - Localisations contiguës – Tumeur neuroendocrine familiale maligne de l' *C16.8*
- - - - Tumeur neuroendocrine familial malign
- - - - *C16.9*
- - - - Antre de l' *C16.3*
- - - - Corps de l' *C16.2*
- - - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - Borrmann 4 – Cancer de l' *C16.9*
- - -
- - Absence acquise de partie d' *Z90.3*
- - Adénocarcinome
- - - *C16.9*
- - - Diffus de l' *C16.9*
- - - Antre de l' *C16.3*
- - - Carcinoma in situ: *D00.2*
- - - Carcinome diffus héréditaire du corps de l' *C16.2*
- - - Carcinome épidermoïde
- - - *C16.9*
- - - Corps de l' *C16.2*
- - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - l'antre de l' *C16.3*
- - - Orifice œsophagien de l' *C16.0*
- - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - - Carcinome héréditaire diffus
- - - Antre de l' *C16.3*
- - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - - Carcinome indifférencié
- - - *C16.9*
- - - Corps de l' *C16.2*
- - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - Localisations contiguës de l' *C16.8*
- - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - - Contraction en sablier de l' *K31.8*
- - - Corps étranger dans l' *T18.2*
- - - Dédoublement de l' *Q40.2*
- - - Déplacement congénital de l' *Q40.2*
- - - Dilatation aiguë de l' *K31.0*
- - - Distension aiguë de l' *K31.0*
- - - Diverticule congénital de l' *Q40.2*
- - - Érosion (aiguë) de l' *K29.6*
- - - Estomac – Estomac en sablier et sténose de l' *K31.2*
- - - Examen spécial de dépistage de tumeur de l' *Z12.0*
- - - GAPPS [Adénocarcinome gastrique et polyposé proximale de l' *C16.9*
- - - Infection à *Helicobacter pylori* au cours d'ulcère de l' *K25.9, B98.0!*

Estomac – suite

- - - suite
- - - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de: l' *K91.83*
- - - Léiomyosarcome de l' *C16.9*
- - - Lésion traumatique de l' *S36.3*
- - - Linite plastique
- - - *C16.9*
- - - Antre de l' *C16.3*
- - - Corps de l' *C16.2*
- - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - - Malformations congénitales précisées de l' *Q40.2*
- - - (Œsophage et *C16.0*
- - - Orifice œsophagien de l' *C16.0*
- - - Rupture de l' *K31.88*
- - - Sténose pylorique de l'adulte par tumeurs à l' *K31.12*
- - - Syphilis de l' *A52.7†, K93.8**
- - - Troubles fonctionnels de l' *K31*
- - - Tuberculose de l' *A18.8†, K93.8**
- - - Tumeur bénigne: *D13.1*
- - - Tumeur maligne
- - - Corps de l' *C16.2*
- - - Lésion à localisations contiguës de l' *C16.8*
- - - Tumeur neuroendocrine
- - - *C16.9*
- - - *D13.1*
- - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - Malign
- - - - Antre de l' *C16.3*
- - - - Corps de l' *C16.2*
- - - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - - - Tumeur stromale gastro-intestinale TSGI GIST
- - - *C16.9*
- - - Corps de l' *C16.2*
- - - Grande courbure de l' *C16.6*
- - - Localisations contiguës de l' *C16.8*
- - - Petite courbure de l' *C16.5*
- - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D37.1*
- - - Ulcère
- - - *K25*
- - - Dieulafoy à l' *K25.0*

Établissement

- Certificat médical – *Z02*
- Formation – inscription dans: *Z02*
- Institutionnels – Examen général en série de: résidents d' *Z10*
- Pénitentiaire – inscription dans: *Z02*
- Prise en charge adapté – Personne attendant d'être admise dans un *Z75.8*
- Résidentiel – inscription dans: *Z02*

Établissement – suite

- Santé et autres structures d'aide – Non disponibilité ou impossibilité d'accès aux *Z75.8*
- Soins – Autres pensionnaires d' *Z76.4*

Étage

- Sous-glottique – Tumeur maligne: *C32.2*
- Sus-glottique – Tumeur maligne: *C32.1*

Étain et ses composés – Effet toxique: *T56.6***Étalage sans trouble psychiatrique évident – Mise en observation pour: vol à l' *Z03.2*****Étalé en éventail, acquis – Pied *M21.63*****Étendue**

- Sur la surface du corps – Séquelles de brûlure et corrosion classées selon leur *T95.4*
- - Arthrite juvénile chronique à début oligoarticulaire à évolution polyarticulaire [oligoarthrite *M08.3*

Eternuement – *R06.7***Ethanol – Effet toxique: *T51.0*****Éthanolaminurie – *E72.8*****Éther de pétrole – *T52.0*****Ethmoïdal**

- Aiguë – Sinusite *J01.2*
- Chronique – Sinusite *J32.2*
- SAI – Sinusite *J32.2*
- -
- - Carcinome épidermoïde du sinus *C31.1*
- - Mélanome malin de la muqueuse du sinus *C31.1*
- - Polypes du sinus (de): *J33.8*
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du sinus *C31.1*
- - Sinus: *S02.1*

Ethmoïde –

- Os: *D16.41*
- Ostéoblastome de l'os *D16.41*
- Sarcome de l'os *C41.01*

Ethmoïdite de Woakes – Syndrome ou *J33.1***Éthylène glycol – Effet toxique de l' *T52.3*****Éthylique – Alcool *T51.0*****Éthylmalonique – Encéphalopathie *G31.81*****Étiologie**

- Inconnue – Fièvre d' *R50.80*
- Indéterminée [ICE] – Intervallite chronique d' *O41.1*
- Non précis –
- - *I07*
- - *I08*

Étoile

- Mer – *T63.6*
- - Hyalose syphilitique tardive en forme d' *A52.7†, H45.8**

Étouffement

- Lit – *X59.9!*
- - Sensation d' *R06.88*

Étourdissements et éblouissements – *R42*

Étrange et inexplicable ~ Comportement
R46.2**Étranglé**

- Sans gangrène ~
- Hernie
- Interstitielle K46.0
- Intestinale K46.0
- Intra-abdominale K46.0
- Hernie crurale (unilatérale): K41.3
- Hernie diaphragmatique: K44.0
- Hernie inguinale (unilatérale): K40.3
- Hernie ombilicale: K42.0
- Hernie ventrale K43.69
-
- Hémorroïdes
- Externes K64.5
- Internes K64.8
- Hernie de la ligne médiane K43.68
- Hernie de Spieghele K43.68
- Hernie hypogastrique K43.68
- Hernie incisionnelle K43.0
- Hernie parastomale K43.3
- Hernie sous-xiphoidienne K43.68

Étranglement

- Côlon ou de l'intestin ~ K56.2
- Ischémique de l'intestin ~ K55.1
- X59.9!

Étrier

- Pouces et orteils larges ~ Ankylose de l' Q87.8
-
- Z96.2
- Ankylose infectieuse de l'enclume et de l' H74.3

Étroit ~

- Glaucome primitif à angle H40.2
- Orifice hyménal N89.6

Étudiants ~ Examen général en série de: Z10**Eulenburg] ~ Paramyotonie congénitale [Maladie d' G71.1****Eumycétome ~ B47.0****Eunuchoïdisme fertile ~ Syndrome de: E23.0****Europe central**

- Transmise par des tiques ~ Encéphalite d' A84.1
- FSME [Encéphalite verno-estivale d' A84.1

Euryblépharon ~ Q10.3**Eustache**

- v./v.a. Trompe d'Eustache
- Persistante ~ Valve d' Q26.8

Euthyroidien

- Dyspré-albuminémie ~ Hyperthyroïxémie E07.8
-

- Orbitopathie endocrinienne E05.0†, H06.2*
- Syndrome de dysfonctionnement E07.8

Évaginée ~ Dent: K00.2**Evanouissement ~ R55****Evans**

- v./v.a. Howell-Evans
- Associé à une immunodéficience primaire ~ Syndrome d' D69.3, D82.9
- Syndrome d' D69.3

Évasif ~ Caractère soupçonneux et R46.5**EVEN [dysplasie épiphysaire-vertébrale-oreilles-nez]-plus ~ Syndrome Q87.8****Événement**

- Aigu constituant un risque vital chez le nourrisson ~ R06.80
- Cours ~
- Hémiplégie
- Embolique en tant qu' I63.4, G81.9
- Thrombotique en tant qu' I63.3, G81.9
- Monoplégie
- Embolique en tant qu' I63.4, G83.3
- Thrombotique en tant qu' I63.3, G83.3
- Tétraplégie
- Embolique en tant qu' I63.4, G82.52
- Thrombotique en tant qu' I63.3, G82.52
- Entraîné la perte de l'estime de soi pendant l'enfance ~ Z61
- Sans autre précision, circonstances indéterminées ~ Y34!
- Sources de tension ~ Inquiétude et préoccupation exagérées pour les R46.6

Eventail, acquis ~ Pied étalé en M21.63**Éventration**

- Diaphragme ~ Q79.1
-
- K43.99
- Défaut congénital du diaphragme, avec Q79.1

Eversion

- Col de l'utérus ~ N86
- Point lacrymal ~ H04.5

Évidence par des examens de laboratoire du virus de l'immunodéficience humaine [VIH] ~ Mise en R75**Évident ~ Mise observation**

- Activité répréhensible en bande sans trouble psychiatrique Z03.2
- Comportement asocial sans trouble psychiatrique Z03.2
- Pyromanie sans trouble psychiatrique Z03.2
- Vol à l'étalage sans trouble psychiatrique Z03.2

Évitante] ~ Personnalité anxieuse [F60.6**Évitement de l'enfance et de l'adolescence ~ F93.2****Évoluant vers crise secondairement généralisé ~ crise partiel**

- Complexes G40.2
- Simples G40.1

Évolutif

- Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament ~ Autres formes D70.18
-

Évolutif ~suite

- ~suite
- Cardiopathie aiguë ou I01.9
- Rachitisme E55.0

Évolution

- v./v.a. Tumeur à évolution imprévisible ou inconnue
- Agressif
- Réarrangement MYC
- BCL2
- BCL6 ~ Lymphome B d' C83.8
- ~ Lymphome B d' C83.8
- BCL6 ~ Lymphome B d' C83.8
- ~ Lymphome T cutané épidermotrope CD8+ d' C84.5
- Imprévisible inconnu
- Organes digestifs ~ Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à D37.78
- Pancréas ~ Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à D37.70
- Sans précision ~ Tumeur
- D48.9
- Tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à D47.9
- ~ tumeur
- Histiocytaires à D47.7
- Histiocytes et mastocytes à D47.0
- Précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à D47.7

Polyarticulaire

- Extended oligoarthritis] ~ Forme débutante oligo(pauci)-articulaire, d' M08.3
- Oligoarthritis étendue] ~ Arthrite juvénile chronique à début oligoarticulaire à M08.3
- Poussées
- Exacerbation aiguë ~ Sclérose en plaques de l'enfant rémittente (G35.11
- Mention d'exacerbation aiguë ou de progression ~ Sclérose en plaques rémittente (G35.11
- Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression ~ Sclérose en plaques rémittente (G35.10

-- ~ Sclérose en plaques

- Aiguë de Marburg rémittente (G35.10
- Enfant rémittente (G35.10
- Rémittente (G35.1

- Rapide ~

- Glomérulonéphrite d' N01
- Glomérulopathie d' N01
- Néphrite d' N01
- Syndrome néphritique d' N01

Évoqués visuellement ~ Anomalies (de): potentiels R94.1**Ewing**

- v./v.a. Sarcome d'Ewing
- Squelettique des os courts du membre supérieur ~ Sarcome d' C40.1

Exacerbation

- Aigu

Exacerbation –suite

- Aigu –suite
- Progression → Sclérose en plaques
- Progressif emblé chronique progressif primaire
- Mention d' G35.21
- Sans mention d' G35.20
- Rémittente
- Évolution
- Poussées), avec mention d' G35.11
- Poussées), sans mention d' G35.10
- Progressive (chronique, secondairement progressive), avec mention d' G35.31
-
- Alvéolite
- Allergique
- Due aux poussières organiques avec J67.91
- Due aux poussières organiques sans mention d' J67.90
- Fibreux
- J84.11
- Sans mention d' J84.10
- Bagassose
- J67.11
- Sans mention d' J67.10
- Bronchiolite oblitérante avec organisation pneumonique [BOOP] avec J84.01
- Fibrose pulmonaire
- Diffus
- J84.11
- Sans mention d' J84.10
- Idiopathique
- J84.11
- Sans mention d' J84.10
- Hyperplasie cellule neuroendocrine nourrisson
- J84.81
- Sans mention d' J84.80
- Maladie due séquoïa
- J67.81
- Sans mention d' J67.80
- Microlithiase pulmonaire alvéolaire
- J84.01
- Sans mention d' J84.00
- Pneumoconiose due
- Amiante
- Mention d' J61.1
- Sans mention d' J61.0
- Fibre
- Minérales avec mention d' J61.1
- Minérales sans mention d' J61.0
- Pneumonie interstitielle
- J84.91
- Aigu
- J84.11

Exacerbation –suite

- Aigu –suite
- –suite
- Pneumonie interstitielle –suite
- Aigu –suite
- Sans mention d' J84.10
- Sans mention d' J84.90
- Usuelle
- J84.11
- Sans mention d' J84.10
- Pneumopathie
- Interstitiel
- J84.91
- Sans mention d' J84.90
- Organisé
- Cryptogénique [POC] avec J84.01
- Cryptogénique [POC] sans mention d' J84.00
- Poumon
- Champignonnistes
- J67.51
- Sans mention d' J67.50
- Écorceurs
- Érables avec J67.61
- Érables sans mention d' J67.60
- Fourreurs
- J67.81
- Sans mention d' J67.80
- Laveurs
- Fromage avec J67.81
- Fromage sans mention d' J67.80
- Malteurs
- J67.41
- Sans mention d' J67.40
- Oiseleurs
- J67.21
- Sans mention d' J67.20
- Torréfacteurs
- Café avec J67.81
- Café sans mention d' J67.80
- Travailleurs
- Préparations alimentaires à base de poissons avec J67.81
- Préparations alimentaires à base de poissons sans mention d' J67.80
- Protéinoase alvéolaire
- J84.01
- Sans mention d' J84.00
- Sclérose en plaques
- Aiguë → Sclérose en plaques aiguë de Marburg progressive primaire avec G35.21
- Enfant rémittente (évolution par poussées), avec G35.11
- Subérose
- J67.31

Exacerbation –suite

- Aigu –suite
- –suite
- Subérose –suite
- Sans mention d' J67.30
- Syndrome Hamman Rich
- J84.11
- Sans mention d' J84.10
- Infectieuse d'un asthme bronchique allergique → J45.89
- Exacerbé → Asthme J45.99**
- Exagérées pour les événements sources de tension → Inquiétude et préoccupation R46.6**
- Examen**
- Adolescent en cours de croissance → Z00.3
- Allaitement maternel → Soins et Z39.1
- Avant
- Conscriptio → Z02
- Embauche → Z02
- Bactériologique histologique →
- Bronchectasie tuberculeuse n'ayant pas fait l'objet d'un A16.1
- Fibrose pulmonaire tuberculeuse n'ayant pas fait l'objet d'un A16.1
- Pneumonie tuberculeuse n'ayant pas fait l'objet d'un A16.1
- Tuberculose pulmonaire n'ayant pas fait l'objet d'un A16.1
- Chimique sang
- Sans précision → Résultat anormal des R79.9
- → Autres résultats anormaux précisés des R79.8
- Comparaison et de contrôle dans le cadre d'un programme de recherche clinique → Z00.6
- Cytologique et histologique des urines → Résultats anormaux de l' R82.8
- Dentaire → Z01.2
- Donneur éventuel d'organe et de tissu → Z00.5
- Fins médico-légales → Z04
- Général
- Routine d'une sous-population définie → Z10
- Série
- Enfants scolarisés → Z10
- Équipes sportives → Z10
- Étudiants → Z10
- Membres des forces armées → Z10
- Résidents d'établissements institutionnels → Z10
- → Autres Z00.8
- Gynécologique (de routine) (général) → Z01.4
- Hématologiques → Soins maternels pour lésions fœtales (présomées) résultant de: O35.7
- Immédiatement après l'accouchement → Soins et Z39.0
- Laboratoire

Examen – suite

- Laboratoire – suite
- - Virus de l'immunodéficience humaine [VIH]
 - - Mise en évidence par des R75
 - - - Z01.7
- Lié prédisposition
- - Cardiomyopathies – Z01.81
- - Dysrythmies malignes – Z01.80
- Liquide céphalorachidien – Résultats anormaux de l' R83.9
- Médecine du travail – Z10
- Médical
- - Général – Z00.0
- - Prise de contact à des fins administratives – Z02
- Microbiologique des urines – Résultats anormaux de l' R82.7
- Mise observation
- - Accident
- - - Transport – Z04.1
- - - Travail – Z04.2
- - - - Z04.3
- - Blessures dues à une agression – Z04.5
- - Raison
- - - Non précisée – Z04.9
- - - Précisées – Z04.8
- Oreilles et de l'audition – Z01.1
- Parasitologique, non classés ailleurs – Autres paludismes, confirmés par B53.8
- Pelvien (annuel) (périodique) – Z01.4
- Période de croissance rapide de l'enfance – Z00.2
- Périodique (annuel) (physique) – Z00.0
- Psychiatrique général
- - Demande des autorités – Z04.8
- - Non classé ailleurs – Z00.4
- Radiologique, non classé ailleurs – Z01.6
- Routine
- - Enfant – Z00.1
- - Entretien de la contraception – Z30.4
- - Limité à un organe donné – Z01
- Sanitaire au cours d'enquêtes de population – Z00.8
- Soins chez une femme non enceinte ayant eu plusieurs fausses couches – N96
- Spécial
- - Non précisés – Autres Z01.88
- - Sans précision – Z01.9
- Suivi
- - Traitement d'autres maladies – Z09.88
- - Transplantation d'organe – Z09.80
- Test de grossesse – Z32
- Urines, autres et non précisés – Résultats anormaux de l' R82.9
- Victime coupable
- - Blessures dues à une agression – Z04.5
- - Viol ou un abus sexuel allégué – Z04.5

Examen – suite

- Vue de: adoption – Z02
- Yeux et de la vision – Z01.0
- - -
- - Conseil et surveillance pour: Consultation pour l'explication de résultats d' Z71
- - Échec aux Z55
- - Infarctus du myocarde: ancien découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l' I25.2

Examen de contrôle

- Chimiothérapie
- - Affections – Z09.2
- - Tumeur maligne – Z08.2
- Psychothérapie – Z09.3
- Radiothérapie
- - Affections – Z09.1
- - Tumeur maligne – Z08.1
- Traitement
- - Affection
- - - Sans précision – Z09.9
- - - - Z09.8
- - Chirurgical
- - - Affections – Z09.0
- - - Tumeur maligne – Z08.0
- - Combiné
- - - Affections – Z09.7
- - - Tumeur maligne – Z08.7
- - Fracture – Z09.4
- - Tumeur maligne
- - - Sans précision – Z08.9
- - - - Z08.8

Examen microscopique de l'expectoration

- Culture –
- - Bronchectasie tuberculeuse confirmée par A15.0
- - Fibrose pulmonaire tuberculeuse confirmée par A15.0
- - Pneumonie tuberculeuse confirmée par A15.0
- - Pneumothorax tuberculeux confirmé par A15.0
- - Sans culture procédé biologie moléculaire –
- - Fibrose pulmonaire tuberculeuse confirmé(e) par l' A15.0
- - Pneumonie tuberculeuse confirmé(e) par l' A15.0
- - Pneumothorax tuberculeux confirmé(e) par l' A15.0
- - Tuberculose pulmonaire confirmée bactériologiquement et par A15.0

Examen prénatal systématique de la mère

- Sans précision – Résultat anormal constaté au cours de l' O28.9
- - résultat
- - Anormaux au cours de l' O28.8
- - Biochimiques anormaux au cours de l' O28.1

Examen prénatal systématique de la mère – suite

- - résultat – suite
- - Chromosomiques et génétiques anormaux au cours de l' O28.5
- - Cytologiques anormaux au cours de l' O28.2
- - Échographiques anormaux au cours de l' O28.3
- - Hématologiques anormaux au cours de l' O28.0
- - Radiologiques anormaux au cours de l' O28.4

Examen spécial de dépistage

- Affection
- - Cardio-vasculaires – Z13.6
- - Yeux et des oreilles – Z13.5
- - Certains troubles du développement de l'enfance – Z13.4
- - Diabète sucré – Z13.1
- - Maladie
- - Infectieuses et parasitaires – Z11
- - Précisées – Z13.8
- - Sang, des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système immunitaire – Z13.0
- - Malformations congénitales et anomalies chromosomiques – Z13.7
- - Sans précision – Z13.9
- - Troubles de la nutrition – Z13.2
- - Tumeur
- - Appareil respiratoire – Z12.2
- - Col de l'utérus – Z12.4
- - Estomac – Z12.0
- - Intestin – Z12.1
- - Localisations – Z12.8
- - Prostate – Z12.5
- - Sans précision – Z12.9
- - Sein – Z12.3
- - Vessie – Z12.6

Exanthématiqueuse

- Entérovirus [exanthème de Boston] – Fièvre A88.0
- - Polyarthrite épidémique B33.1

Exanthématique

- Aigu généralisé –
- - PEAG [pustulose L27.0
- - Pustulose
- - - L27.0
- - - L27.1
- - Brill NCA – Typhus A75.1

Exanthème

- Boston –
- - A88.0
- - Fièvre exanthématique à entérovirus [A88.0
- - Due à un entérovirus – Stomatite vésiculaire avec B08.4
- - Entérovirus – Fièvre avec A88.0

Exanthème –suite

- Épidémique avec méningite - *A88.0†, G02.0**
- Subit [fièvre des trois jours] - *B08.2*
- Toxique dû au contact de la peau avec un médicament - *L24.4*
- Varicelleux - *B01.8*
- Viral SAI - *B09*

Excavation de la papille optique - *H47.2***Excédentaire et flasque - Peau et tissu sous-cutané *L98.7*****Excentrique - Personnalité: *F60.8*****Excepté G6PD, de la voie de l'hexose monophosphate [HMP] - Anémie (due à): déficit enzymatique, *D55.1*****Exception**

- Orteil lymphangite -
- - Infection purulente du pied (à l' *L03.11*)
- - Inflammation purulente du pied (à l' *L03.11*)
- Plasmodium falciparum
- - Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax - infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de Plasmodium, à l' *B52*
- - - infections mixtes à Plasmodium vivax et autres espèces de Plasmodium, à l' *B51*
- Virus de la grippe aviaire grippe porcine -
- - Encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l' *J10.8†, G05.1**
- - Encéphalopathie lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l' *J10.8†, G94.31**
- - Grippe [Influenza] avec otite, virus de la grippe saisonnière identifié, à l' *J10.8†, H67.1**
- - Influenza, virus de la grippe saisonnière identifié, à l' *J10.1*
- - Myocardite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l' *J10.8†, I41.1**
- - Polio-encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l' *J10.8†, G05.1**
- Yeux - Nævus d'Ota sur la peau du visage (à l' *D22.3*)

Exceptionnellement gros - Enfant *P08.0***Excès**

- Apparent minéralocorticoïdes
- - Crise hypertensive - *I15.11*
- - - *I15.10*
- Apport - Séquelles d' *E68*
- Aromatase - Syndrome d' *E30.1*
- Blastés
- - AREB] - Anémie réfractaire avec *D46.2*
- - Transformation - Anémie réfractaire avec *D46.2*
- - Type
- - - I [AREB I] - Anémie réfractaire avec *D46.2*
- - - II [AREB II] - Anémie réfractaire avec *D46.2*
- - -

Excès –suite

- Blastés -suite
- - - -suite
- - - Anémie réfractaire avec *D46.2*
- - - Myélodysplasie avec *D46.9*
- Calorique
- - Enfant adolescent - Obésité
- - - Due à un *E66.04*
- - - Extrême due à un *E66.05*
- - Indice de masse corporelle IMC
- - - 40 et moins de 50 - Obésité due à un *E66.06*
- - - 50 et moins de 60 - Obésité due à un *E66.07*
- - - 60 et plus - Obésité due à un *E66.08*
- - - Compris
- - - - 30 et moins de 35 - Obésité due à un *E66.00*
- - - - 35 et moins de 40 - Obésité due à un *E66.01*
- - - - Obésité grade
- - - I (OMS) due à un *E66.00*
- - - II (OMS) due à un *E66.01*
- - - III (OMS) due à un *E66.09*
- - Insuffisance de convergence - *H51.1*
- Peau - Syndrome de dysmorphie faciale-fente palatine- *Q87.0*
- Potassium [K] - *E87.5*
- Précisés d'apport - Autres *E67.8*
- Sel dans le sang - *E87.0*
- Sodium [Na] - *E87.0*

Excessif

- Associé à CHD8 - Syndrome de croissance *Q87.3*
- Cours de la grossesse - Prise de poids *O26.0*
- Dents - Attrition *K03.0*
- Foetus
- - Trop grand pour l'âge gestationnel [Large-for-dates] - Soins maternels pour cause connue ou présumée de croissance *O36.6*
- - - Soins maternels pour croissance *O36.6*
- Lié
- - DNMT3A - Syndrome de croissance *Q87.3*
- - X - Myopathie avec autophagie *G71.8*
- Macrocéphalie-dysmorphie faciale - Syndrome de croissance *Q87.3*
- Malan - Syndrome de croissance *Q87.3*
- Médicaments déclencheurs de contractions - Hyperactivité de l'utérus due à une stimulation *O62.8, Y57.9!*
- Mégalencéphalie-cyphoscoliose sévère - Syndrome de croissance *Q87.3*
- Modelage métaphysaire réduit-dysplasie spondyloïde - Syndrome de croissance *Q87.3*
- Mouvements stressants et répétés, aussi en sport - Lésion ou maladie due au stress *X59.9!*

Excessif –suite

- Non classée ailleurs - Fracture par sollicitation *M84.3*
- Nourrisson - Pleurs *R68.1*
- Overdose) accidentelle d'un médicament ou d'une drogue - Prise *X49.9!*
- Précisées - Ictère néonatal dû à d'autres hémolyses *P58.8*
- Sans précision -
- - Affection des tissus mous par sollicitation *M70.9*
- - Ictère néonatal dû à une hémolyse *P58.9*
- Système pileux - développement *L68*
- Translocation 2q37 - Syndrome de croissance *Q87.3*
- Tumeur de Wilms - Syndrome de retard de développement-kystes pulmonaires-croissance *C64, Q87.3*
- Urine - Sécrétion *R35.0*
- -
- - Activité sexuelle *F52.7*
- - Affections des tissus mous par sollicitation *M70.8*
- - Alimentation *R63.2*
- - Bruits abdominaux *R19.1*
- - Expectoration *R09.3*
- - Exposition
- - - Chaleur
- - - - Artificielle *W92.9!*
- - - - Froid naturel *X59.9!*
- - - Froid artificiel
- - - - *W93!*
- - - - *W93.9!*
- - Masturbation *F98.88*
- - Rougeur *R23.2*
- - Soif *R63.1*
- - Troubles du sommeil par somnolence *G47.1*

Excitation auriculoventriculaire anormale - *I45.6***Exclusion**

- Canal cystique ou de la vésicule biliaire - *K82.8*
- Col - Affection inflammatoire
- - Aiguë de l'utérus, à l' *N71.0*
- - Chronique de l'utérus, à l' *N71.1*
- - Utérus, sans précision, à l' *N71.9*
- Écaille temporale - Temporal, à l' *S02.1*
- Rejet sociaux - *Z60*

Excoriation névrotique - *L98.1***Excoriée**

- Jeunes filles - Acné *L70.5*
- - Acné *L70.5*

Excréteur

v./v.a. Canal excréteur

Excrétion urinaire - Augmentation de l' *R35.0*

Exécution de la mesure ~ Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l' Y84.9!

Exedens ~ Lupus A18.4

Exercice

- Physique ~ Manque d' Z72.8
- Thérapeutiques et curatifs ~ Z50.1!

Exfoliatif ~

- Ichtyose Q80.8
- Psoriasis L40.8

Exfoliation

- Dentaire due à des causes générales ~ K08.0
- Peau ~ R23.4

Exfoliatrice

- Marginée ~ Glossite: K14.1
- Staphylococcique du nourrisson ~ Dermatite L00.0
- ~
- Chéilite: K13.0
- Dermite L26

Exhibitionnisme ~ F65.2

Existence

- Stomies ~ Z93.88
- Thoracostomie ~ Z93.80

Exocervicite avec ou sans érosion ou ectropion ~ N72

Exocol ~

- Adénocarcinome de l' C53.1
- Adénosarcome de l' C53.1
- Carcinoma in situ: D06.1
- Carcinome à cellules vitreuses de l' C53.1
- Carcinome adénoïde
- - Basal de l' C53.1
- - Kystique de l' C53.1
- Carcinome épidermoïde de l' C53.1
- Carcinome neuroendocrine peu différencié de l' C53.1
- Carcinosarcome de l' C53.1
- Léiomyosarcome de l' C53.1
- Rhabdomyosarcome de l' C53.1
- Sarcome de l' C53.1
- Tumeur germinale maligne de l' C53.1
- Tumeur maligne: C53.1
- Tumeur neuroectodermique primitive de l' C53.1

Exocrine ~

- Insuffisance pancréatique K86.83
- Trouble de la fonction pancréatique K86.83

Exocrines

- Sans précision ~ Affection des glandes sudoripares L74.9
- ~ Autres affections des glandes sudoripares L74.8

Exogène

- Connues ~ Autres syndromes congénitaux malformatifs dus à des causes Q86.88
- SAI ~ Obésité E66.9
- ~
- - Alvéolite allergique J67.90
- - Asthme allergique de cause J45.09
- - Dermite toxique due à un irritant L24.9
- - Hypothyroïdie due à des médicaments et à d'autres produits E03.2

Exomphale ~ Q79.2

Exophiline 5 ~ Épidermolyse bulleuse simple par déficit en Q81.0

Exophorie ~ H50.5

Exophtalmie

- Cours
- - Goitre ~ E05.0†, H06.2*
- - Maladie de Basedow ~ E05.0†, H06.2*
- - Thyréotoxicose ~ E05.0†, H06.2*
- Thyroïdoptose ~ E05.0†, H06.2*
- ~
- - H05.2
- - Maladie de Basedow avec E05.0†, H06.2*
- - Trouble de la fonction thyroïdienne avec E05.0†, H06.2*

Exophtalmique ou toxique SAI ~ Goitre: E05.0

Exostose

- Calcanéenne ~ M77.3
- Cartilagineuses multiples ~ Q78.6
- Conduit auditif externe ~ H61.8
- Crête iliaque ~ M76.2
- Gonorrhéique ~ A54.4†, M90.29*
- Haglund ~ M77.3
- Mâchoire ~ K10.8
- Multiples congénitales ~ Q78.6
- Orbite ~ H05.3
- SAI ~ M77.9
- Syphilitique ~ A52.7†, M90.29*

Exostoses-anéodermie-brachydactylie type E ~ Syndrome d' Q87.5

Exotropie

- Alternante (monoculaire) non intermittente ~ H50.1
- Strabisme divergens] intermittente (alternante) (monoculaire) ~ H50.3

Expansion

- C9ORF72 ~ Maladie de Huntington-like due à des G10
- Cellules B et anergie des cellules T] ~ Maladie BENTA [D81.8

Expansive

- Familiale ~ Ostéolyse M89.59
- Paranoïaque ~ (Trouble de la) personnalité: F60.0

Expectorants ~ Intoxication: T48.4

Expectoration

- v./v.a. Examen microscopique de l'expectoration

Expectoration ~suite

- Anormale ~ R09.3
- Excessive ~ R09.3
- Sanglantes ~ R04.2
- ~
- - Anomalie
- - - Couleur de l' R09.3
- - - Odeur de l' R09.3
- - - Quantité de l' R09.3
- - Infection fongique de l' B48.88
- - Résultats anormaux de: R84

Expérience

- Camp de concentration ~ Modification de la personnalité après: F62.0
- Catastrophe ~ Modification durable de la personnalité après une F62.0
- Personnelle terrifiante pendant l'enfance ~ Z61

Expertise ~ Demande d' Z04.8

Explication

- Résultats d'examen ~ Conseil et surveillance pour: Consultation pour l' Z71
- ~ Décès survenant moins de 24 heures après le début des symptômes, sans autre R96.1

Exploration

- Fonctionnel
- - Cardio-vasculaires ~ Résultats anormaux d' R94.3
- - Endocriniennes ~ Résultats anormaux d'autres R94.7
- - Hépatiques ~ Résultats anormaux d' R94.5
- - Organes et appareils ~ Résultats anormaux d' R94.8
- - Pulmonaires ~ Résultats anormaux d' R94.2
- - Rénales ~ Résultats anormaux d' R94.4
- - Système nerveux
- - - Central ~ Résultats anormaux d' R94.0
- - - Périphérique et épreuves sensorielles spéciales ~ Résultats anormaux d' R94.1
- - Thyroïdiennes ~ Résultats anormaux d' R94.6
- - Infections principalement transmises lors des rapports sexuels ~ Méthodes spéciales pour l' Z11
- - Maladies intestinales d'origine infectieuse ~ Méthodes spéciales pour l' Z11
- - Protozooses et helminthiases ~ Méthodes spéciales pour l' Z11
- - Tuberculose pulmonaire et autres maladies bactériennes ~ Méthodes spéciales pour l' Z11
- - VIH [virus de l'immunodéficience humain] et autres maladies virales ~ Méthodes spéciales pour l' Z11

Explosif

- Intermittent ~ Trouble F63.8
- ~ (Trouble de la) personnalité: irritable (F60.30

Explosion

- Chaudière/bouilloire → Accident dû à: *W49.9!*
- -
- - Blessure par la pression d'une *T70.8*
- - Syndrome dû au souffle d'une *T70.8*

Exposés

- Hépatite virale → Sujets en contact avec et *Z20.5*
- Infections dont le mode de transmission est essentiellement sexuel → Sujets en contact avec et *Z20.2*
- Maladie
- - Infectieuses intestinales → Sujets en contact avec et *Z20.0*
- - Transmissible
- - - Non précisée → Sujets en contact avec et *Z20.9*
- - - → Sujets en contact avec et *Z20.8*
- Pédiculose, l'acariase et à d'autres infestations → Sujets en contact avec et *Z20.7*
- Rage → Sujets en contact avec et *Z20.3*
- Rubéole → Sujets en contact avec et *Z20.4*
- Tuberculose → Sujets en contact avec et *Z20.1*
- Virus de l'immunodéficience humaine [VIH] → Sujets en contact avec et *Z20.6*

Exposition

- Accidentelle) à d'autres facteurs → *X59.9!*
- Acide → *T54.9*
- Alcool → Empoisonnement (accidentel) par *X49.9!*
- Bruit → *W49.9!*
- Carburant halogéné → Empoisonnement (accidentel) par *X49.9!*
- Catastrophe, une guerre et autres hostilités → *Z65*
- Chaleur
- - Artificielle excessive → *W92.9!*
- - Froid naturel excessif → *X59.9!*
- Chronique rayonnement non ionisant
- - Sans précision → Modification de la peau due à une *L57.9*
- - → Autres modifications de la peau dues à une *L57.8*
- Feu et flammes → *X59.9!*
- Forces mécanique objet
- - Animés → Accident dû à l' *W64.9!*
- - Inanimés → Accident dû à l' *W49.9!*
- Froid artificiel excessif →
- - *W93!*
- - *W93.9!*
- Fumée → *X59.9!*
- Irradiation
- - Ionisante → *W91.9!*
- - Isotopes → *W91.9!*
- - Rayons X → *W91.9!*
- Liquide corrosif → Empoisonnement (accidentel) par *X49.9!*

Exposition – suite

- Lumière
- - Artificiel
- - - Ultraviolette → *W91.9!*
- - - Visible → *W91.9!*
- - Soleil → *X59.9!*
- Maternelle aux médicaments antithyroïdiens → Hypothyroïdie congénitale due à une *P72.2*
- Médicament, drogues et autres substances biologiques actives → Empoisonnement (accidentel) par *X49.9!*
- Mère à des substances chimiques de l'environnement → Foetus et nouveau-né affectés par l' *P04.6*
- Pesticides → Empoisonnement (accidentel) par *X49.9!*
- Pression atmosphérique élevée ou basse (sans relation avec les conditions météorologiques) → *W94.9!*
- Professionnelle à des facteurs de risque → *Z57*
- Prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme → Modification de la personnalité après: *F62.0*
- Pulpe → Carie avec *K02.5*
- Solvant organique → Empoisonnement (accidentel) par *X49.9!*
- Vibration → *W49.9!*
- VIH → Prophylaxie avant *Z29.22*
- → Kératoconjonctivite: d' *H16.2*

Expressif –

- Dysphasie ou aphasie de développement, de type *F80.1*
- Trouble de l'acquisition du langage, de type *F80.1*

Expression écrite – Trouble de l'acquisition de l' *F81.8***Expulsion**

- Foetus ou accouchement de l'enfant → Hémorragie après *O72*
- -
- - Prolongation de la deuxième période [*O63.1*
- - Rapidité de l' *P03.5*

Expulsive – Hémorragie choroïdienne: *H31.3***Exsanguino-transfusion – Thrombopénie néonatale due à: *P61.0*****Exsiccose –**

- Diarrhée
- - Aiguë avec *A09.9, E86*
- - Infectieuse avec *A09.0, E86*
- - Probablement d'origine infectieuse, avec *A09.0, E86*
- - Vomissement
- - - *A09.9, E86*
- Entérite
- - Aiguë avec *A09.9, E86*
- - Probablement d'origine infectieuse, avec *A09.0, E86*
- Gastroentérite

Exsiccose – – suite

- Gastroentérite – suite
- - *A09.9, E86*
- - Aiguë avec *A09.9, E86*
- - Nourrisson avec *A09.9, E86*
- - Probablement d'origine infectieuse, avec *A09.0, E86*

Exstrophie vésicale – *Q64.1***Exsudatif**

- Familiale → Vitreo-rétinopathie *H35.0*
- -
- - Diarrhée chronique congénitale avec entéropathie *P78.3*
- - Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil: *H21.3*
- - Otite moyenne
- - - *H65.9*
- - - Chronique: *H65.4*
- - Rétinopathie (avec)(de): *H35.0*

Exsufflateur (appareil d'aide à la toux) – Dépendance (de longue durée) envers: insufflateur/ *Z99.0***Extended oligoarthritis] – Forme débutante oligo(pauci)-articulaire, d'évolution polyarticulaire [*M08.3*****Extenseur**

- Abducteurs du pouce au niveau de l'avant-bras → Lésion traumatique de muscles et de tendons *S66.3*
- Bronchique →
- - Adaptation et manipulation d'un *Z45.84*
- - Présence d'un *Z96.80*
- Doigt
- - Niveau du poignet et de la main → Lésion traumatique du muscle et du tendon *S66.3*
- - Pouce-polyneuropathie → Aplasie des muscles *G60.0, Q68.1*
- Niveau
- - Avant-bras → Lésion traumatique d'un autre muscle et d'un autre tendon *S66.5*
- - Poignet et de la main → Lésion traumatique de multiples muscles et tendons *S66.7*
- Orteil, au niveau de la cheville et du pied → Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon long *S96.1*
- Pouce au niveau du poignet et de la main → Lésion traumatique du muscle et du tendon *S66.2*
- S) doigt(s) au niveau de l'avant-bras → Lésion traumatique de muscles et de tendons *S56.4*
- Trachéal →
- - Adaptation et manipulation d'un *Z45.85*
- - Présence d'un *Z96.81*
- - Déchirure spontanée des tendons *M66.2*

Extension

- Fosse canine → Abscess maxillaire avec *K10.21*
- Médiastinal parapharyngé cervical → Abscess sous-mandibulaire
- - Indication d' *K12.22*

Extension –suite

- Médiastinal parapharyngé cervical -> Abscès sous-mandibulaire –suite
- - Sans indication d' K12.21
- Radius distal -> Fracture en S52.51
- Rétromaxillaire ou dans la fosse canine -> Abscès maxillaire sans indication d' K10.20

Extensive -

- Médulloblastome à nodularité C71.6
- Syndrome de polyangéite M30.8

Extérieur

- Lèvre
- - SAI -> C00.2
- - -
- - - D37.0
- - - Carcinome épidermoïde de l' C00.2
- Utérus -> Adhérences de la paroi N73.6
- -
- - Dysmorphie due à une cause Q86.88
- - Lèvre
- - - Inférieure: C00.1
- - - Supérieure: C00.0

Externe

v./v.a. Type de maladie

Extinction sensorielle - R29.5**Extracapillaire diabétique**

- Diabète sucré de type 1 -> Syndrome de Kimmelstiel et Wilson E10.20†, N08.3*
- Diabète sucré de type 2 -> Syndrome de Kimmelstiel et Wilson E11.20†, N08.3*
- -
- - Glomérulosclérose E14.20†, N08.3*
- - Syndrome de Kimmelstiel et Wilson E14.20†, N08.3*

Extracellulaire -> Déplétion du volume du plasma ou du liquide E86**Extracorporel -**

- Adaptation d'une pompe Z45.02
- Complication lors de circulation T80.9
- Dialyse Z49.1
- Pompe
- - Z45.02
- - Z95.80

Extracorticalis axialis - Aplasia E75.2**Extracteur pneumatique [ventouse] - Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par P03.3****Extraction**

- Affection périodontale localisée -> Perte de dents consécutive à accident, K08.1
- Cataméniale -> Z30.3
- Siège -> Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement et une P03.0

Extra-cutané -> Mastocytome C96.2**Extra-dural**

- Non traumatique -> Hémorragie I62.1
- Sous-dural, sans précision -> Abscès G06.2
- Traumatique -> Hémorragie S06.4

Extra-dural –suite

- -
- - Abscès granulome
- - - Intracrânien: G06.0
- - - Intrarachidien: G06.1
- - Hématome épidural [S06.4

Extragenadique -> Tératome D48.9**Extra-hépatique**

- Vésicule biliaire -> Tumeur bénigne: Voies biliaires D13.5
- -
- - Adénocarcinome de la voie biliaire C24.0
- - Carcinome épidermoïde des voies biliaires C24.0
- - Cholangiolite K83.09
- - Tumeur maligne: Canal biliaire C24.0

Extra-hépatiques -

- Adénocarcinome de la vésicule biliaire et des voies biliaires C23, C24.0
- Carcinome des voies biliaires intra et C24.8
- Carcinome épidermoïde de la vésicule biliaire et des voies biliaires C23, C24.0

Extra-hypophysaire -> Syndrome d'ACTH [hormone adrénocorticotrope] E24.3**Extra-intestinale -> Yersiniose A28.2****Extrait d'Aspergillus -> Hypersensibilité à l' T78.4****Extralobaire -> Séquestration pulmonaire congénitale Q33.2****Extramammaire -> Maladie Paget**

- C21.0
- C44.50

Extramédullaire

- Rémission complète -> Plasmacytome C90.21
- -> Tumeur myéloïde C92.30

Extraneural -> Péri-neuriome D36.1**Extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT] -> Lymphome C88.4****Extranodulaire type nasal -> Lymphome NK/T C86.0****Extra-oculaire -> Muscle**

- C69.6
- D31.6

Extraosseux -> Sarcome d'Ewing C49.9**Extrapéritonéale -> S37.22****Extrapyrimal**

- Déficience intellectuelle-épilepsie -> Syndrome Q87.8
- Trouble motricité
- - Cours d'affections classées ailleurs -> Syndromes G26*
- - Sans précision -> Syndrome G25.9
- - -> Autres syndromes précisés G25.88
- -
- - Myopathie proximale avec signes G71.3, G25.9

Extrapyrimal –suite

- -> –suite
- - Syndrome de régression motrice et cognitive de l'enfance avec syndrome G31.88

Extrarénale -> Urémie R39.2**Extrasquelettique**

- Hanche -> Sarcome d'Ewing C49.2
- Tissu mou
- - Abdomen -
- - - Chondrosarcome myxoïde C49.4
- - - Sarcome d'Ewing C49.4
- - Cou -> Sarcome d'Ewing C49.0
- - Lésion localisation contigu -
- - - Chondrosarcome myxoïde C49.8
- - - Sarcome d'Ewing C49.8
- - Membre
- - - Inférieur -
- - - - Chondrosarcome myxoïde C49.2
- - - - Sarcome d'Ewing C49.2
- - - Supérieur -
- - - - Chondrosarcome myxoïde C49.1
- - - - Sarcome d'Ewing C49.1
- - Pelvis -
- - - Chondrosarcome myxoïde C49.5
- - - Sarcome d'Ewing C49.5
- - Tête -
- - - Chondrosarcome myxoïde C49.0
- - - Sarcome d'Ewing C49.0
- - Thorax -
- - - Chondrosarcome myxoïde C49.3
- - - Sarcome d'Ewing C49.3
- - Tronc -
- - - Chondrosarcome myxoïde C49.6
- - - Sarcome d'Ewing C49.6
- - -> Sarcome d'Ewing C49.1
- -
- - Chondrosarcome myxoïde C49.9
- - Sarcome d'Ewing C49.9

Extrasystoles

- Auriculaires -> I49.1
- Petite taille-hyperpigmentation-microcéphalie -> Syndrome d' Q87.1
- SAI -> I49.4
- Supraventriculaire -> I49.4
- Ventriculaires avec syncopes-pérodactylie-séquence de Robin -> Syndrome d' Q87.8
- -> Battements cardiaques prématurés [I49.4

Extrasystolique -> Arythmie I49.4**Extraurétrale -> Incontinence urinaire N39.43****Extra-utérin**

- v./v.a. Grossesse extra-utérine
- -> Autres grossesses O00.8

Extravasation d'urine -> R39.0**Extraventriculaire -> Neurocytome D43.2**

Extrémité

- Proximale - S82.1
- -
- - Absence congénitale d'une articulation d'une Q74.8
- - Artériopathie obstructive périphérique des I70.2
- - Artériosclérose
- - - I70.29
- - - Artère d'une I70.29
- - Athérosclérose d'une I70.29
- - Dyschromatose symétrique des L81.8
- - Dysostose mandibulo-faciale sans anomalies des Q75.4
- - Syndrome de trigonocéphalie-nez bifide-anomalies des Q87.0

Extrémité inférieure

- Cubitus
- - Radius, combinée - Fracture de l' S52.6
- - - S52.8
- Fémur
- - Condyle (latéral) (médi) - Fracture de l' S72.41
- - Épiphyse, décollement épiphysaire - Fracture de l' S72.42
- - Intercondyloire - Fracture de l' S72.44
- - Partie non précisée - Fracture de l' S72.40
- - Supracondyloire - Fracture de l' S72.43
- Humérus
- - Épicondyle
- - - Épicondyles, non précisé - Fracture de l' S42.44
- - - Latéral - Fracture de l' S42.42
- - - Médial - Fracture de l' S42.43
- - Partie
- - - Non précisée - Fracture de l' S42.40
- - - Parties ou parties multiples - Fracture de l' S42.49
- - Supracondyloire - Fracture de l' S42.41
- - Transcondyloire (en T ou en Y) - Fracture de l' S42.45
- Péroné - S93.0
- Radius
- - Fracture en flexion - Fracture de l' S52.52
- - Parties et parties multiples - Fracture de l' S52.59
- - Sans autre précision - Fracture de l' S52.50
- Tibia
- - Fracture du péroné (toute partie) - Fracture de l' S82.31
- - -
- - - S93.0
- - - Fracture de l' S82.38
- -
- - Artériosclérose de l' I70.29
- - Athérosclérose de l' I70.29
- - Inflammation thrombotique veineuse profonde de l' I80.28

Extrémité inférieure - suite

- - - suite
- - Oblitération d'une artère de l' I74.3
- - Phlébothrombose profonde de l' I80.28
- - Soins de contrôle comprenant une opération plastique des Z42.4
- - Syndrome douloureux régional complexe de type II de l' G90.61
- - Thrombose profonde de l' I80.28

Extrémité supérieure

- Humérus
- - Col
- - - Anatomique - Fracture de l' S42.23
- - - Chirurgical - Fracture de l' S42.22
- - Grand tubercule - Fracture de l' S42.24
- - Partie
- - - Non précisée - Fracture de l' S42.20
- - - Parties et parties multiples - Fracture de l' S42.29
- - Tête - Fracture de l' S42.21
- Radius
- - Col - Fracture de l' S52.12
- - Partie
- - - Non précisée - Fracture de l' S52.10
- - - Parties et parties multiples - Fracture de l' S52.19
- - Tête - Fracture de l' S52.11
- Tibia
- - Fracture du péroné (toute partie) - Fracture de l' S82.11
- - - Fracture de l' S82.18
- -
- - Soins de contrôle comprenant une opération plastique des Z42.3
- - Syndrome douloureux régional complexe de type II de l' G90.60

Extrinsèque

- SAI - Pigmentation des dents: K03.6
- -
- - Alvéolite J67.90
- - Asthme
- - - J45.09
- - - Bronchique intrinsèque d'origine J45.89
- - Larynx C32.1

Extroversion de la vessie - Q64.1**Eyeball - Cystic Q11.0**

FAB) SAI - LMA (sans classification C92.0

Fabry -> Angiokératome diffus de E75.2
Fabry-Anderson -> Glomérulopathie au cours de maladie de E75.2†, N08.4*
Face
 - Antérieur
 - - Épiglotte -
 - - - Carcinome épidermoïde de la C10.1
 - - - Tumeur maligne: C10.1
 - - -> Epiglotte, D10.5
 - Avant le travail -> Présentation (de): P01.7
 - Chronique -> Algie vasculaire de la G44.0
 - Confirmation bactériologique ou histologique -> Tuberculose de sinus de la A15.8
 - Cou
 - - SAI -> Anomalie congénitale de la Q18.9
 - - Sans précision -> Malformation congénitale de la Q18.9
 - - -
 - - - Fistule médian(e) de la Q18.8
 - - - Kyste médian(e) de la Q18.8
 - - - Malformations congénitales précisées de la Q18.8
 - - - Sinus médian(e) de la Q18.8
 - - - Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres tissus mous de la tête, de la D21.0
 - - - Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané de la tête, de la D17.0
 - - - Tumeur maligne
 - - - - Ganglions lymphatiques de la tête, de la C77.0
 - - - - Nerfs périphériques de la tête, de la C47.0
 - - - - Tête, C76.0
 - - - - Tissu conjonctif et autres tissus mous de la tête, de la C49.0
 - Cutané lèvre -
 - - Carcinome à cellules de Merkel de la C44.0
 - - Tumeur maligne: C44.0
 - Dorsale de la langue -> Tumeur maligne: C02.0
 - Épisodique -> Algie vasculaire de la G44.0
 - Front et du menton -> Soins maternels pour présentation de la O32.3
 - Hypotonie-retard de développement -> Syndrome de contractures congénitales des membres et de la Q87.0
 - Inférieur
 - - Langue -> Tumeur maligne: C02.2
 - - -> Deux tiers antérieurs de la langue, C02.2
 - Intérieure (frein) (muqueuse) -> Lèvre (bord libre) (D10.0
 - Interne
 - - Joue -> C06.0
 - - Lèvre
 - - - Inférieure -> Carcinome épidermoïde de la C00.4

Face -suite

- Interne -suite
 - - Lèvre -suite
 - - - Supérieure -> Carcinome épidermoïde de la C00.3
 - - - -> Carcinome épidermoïde de la C00.5
 - - -> Tumeur maligne Lèvre
 - - - Inférieure, C00.4
 - - - Sans précision, C00.5
 - - - Supérieure, C00.3
 - Localisations contiguës -> Carcinome épidermoïde des sinus de la C31.8
 - Mâchoire -> Autres anomalies morphologiques congénitales du crâne, de la Q67.4
 - Muqueux -> Lèvre
 - - Inférieure: C00.4
 - - Sans indication si inférieure ou supérieure: C00.5
 - - Supérieure: C00.3
 - Non précis -
 - - Carcinoma in situ: Peau des parties de la D04.3
 - - Mélanome in situ de parties de la D03.3
 - - Nævus à mélanocytes des parties de la D22.3
 - - Tumeur bénigne: Peau des parties de la D23.3
 - Oral -> Lèvre
 - - Inférieure: C00.4
 - - Sans indication si inférieure ou supérieure: C00.5
 - - Supérieure: C00.3
 - Partie non précis -
 - - Fracture du crâne et des os de la S02.9
 - - Mélanome malin de la C43.3
 - - Tumeur maligne: Peau de la C44.3
 - Postérieur
 - - Épiglotte -> Tumeur neuroendocrine maligne de la C32.1
 - - Laryngée) de l'épiglotte -> C32.1
 - SAI -
 - - Anomalie de: os de la Q75.9
 - - Lésion traumatique de: S09.9
 - Sans précision -
 - - Malformation congénitale des os du crâne et de la Q75.9
 - - Os
 - - - C41.02
 - - - D16.42
 - - Tumeur maligne: Sinus de la C31.9
 - - Siffleur -> Syndrome de la Q87.0
 - Supérieur
 - - Base de la langue -> C01
 - - -> Deux tiers antérieurs de la langue, C02.0
 - Tête cou -
 - - Lymphadénite aiguë de la L04.0
 - - (œil avec d'autres parties de la T20

Face -suite

- -
 - - Abcès
 - - - Aigu(è), d'un sinus de la J01
 - - - Chronique) d'un sinus (de la J32
 - - Abcès cutané, furoncle et anthrax de la L02.0
 - - Anomalie congénitale de la paroi des sinus de la Q30.8
 - - Carcinome à cellules de Merkel de la peau de la C44.3
 - - Dystocie due à une présentation de la O64.2
 - - Écrasement de la S07.0
 - - Empyème
 - - - Aigu(è), d'un sinus de la J01
 - - - Chronique) d'un sinus (de la J32
 - - Fracture
 - - - Multiples du crâne et des os de la S02.7
 - - - Os du crâne et de la S02.8
 - - Herpes simplex de: B00.1
 - - Infection
 - - - Aigu(è), d'un sinus de la J01
 - - - Chronique) d'un sinus (de la J32
 - - Inflammation aigu(è), d'un sinus de la J01
 - - Kyste dermoïde de la Q18.8
 - - Lipomatose congénitale infiltrante de la D48.1
 - - Malformations congénitales précisées des os du crâne et de la Q75.8
 - - Mélanome malin familial de la C43.3
 - - Ostéoblastome de l'os de la D16.42
 - - Phlegmon de la L03.2
 - - Pilomatrixome de la D23.3
 - - Polypes du sinus (de): J33.8
 - - Sarcome d'Ewing des os de la C41.01
 - - Sarcome de l'os de la C41.02
 - - Séquelles d'une fracture du crâne ou des os de la T90.2
 - - Sinus
 - - - D02.3
 - - - D38.5
 - - Suppuration
 - - - Aigu(è), d'un sinus de la J01
 - - - Chronique) d'un sinus (de la J32
 - - Syndrome
 - - - Algie vasculaire de la G44.0
 - - - Camptodactylie-raideur articulaire-anomalies osseuses de la Q87.0
 - - - Congénitaux malformatifs atteignant principalement l'aspect de la Q87.0
 - - Tête tout partie
 - - - L02.8
 - - - L03.8
 - - Tic douloureux de la G50.0
 - - Tuberculose de sinus de la A16.8
 - - Tumeur bénigne

Face –suite

- - -suite
- - Tumeur bénigne –suite
- - - Oreille moyenne, fosses nasales et sinus de la *D14.0*
- - - Os du crâne et de la *D16.4*
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës des sinus de la *C31.8*
- - - Os de la *C41.02*

Facette articulaire –

- Dégénérescence des *M47*
- Ostéophyte à la *M47.99*

Facial

- v./v.a. acro-cranio-faciale
- v./v.a. blépharo-naso-facial
- v./v.a. Cervico-facial
- v./v.a. fémoro-facial
- v./v.a. Nerf facial
- v./v.a. oculo-cérébro-facial
- v./v.a. oculo-maxillo-facial
- 4 de Tessier – Fente *Q18.8*
- 5 de Tessier – Fente *Q18.8*
- 6 de Tessier – Fente *Q18.8*
- Alternante – Hémiplégie *G83.8*
- Anomalie
- - Cérébrales structurales – Syndrome de retard global de développement-alopécie-macrocéphalie-dysmorphie *Q87.8*
- - Mains – Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.0*
- - Oculaires-anomalies congénitales multiples – Syndrome de microcéphalie-dysmorphie *Q87.0*
- Appendice caudal – Syndrome de déficience intellectuelle-retard de développement globale-dysmorphie *Q87.8*
- Associé
- - CCNK – Syndrome de trouble neurodéveloppemental-déficience intellectuelle sévère-dysmorphie *Q87.0*
- - THOC6 – Syndrome de retard de développement-microcéphalie-dysmorphie *Q87.0*
- Ataxie cérébelleuse – Syndrome de déficience intellectuelle sévère-agénésie du corps calleux-dysmorphie *Q87.0*
- Atypique – Algie *G50.1*
- Bell SAI – Paralyse *G51.0*
- Camptodactylie – Syndrome de macrothrombocytopenie-lymphœdème-retard de développement-dysmorphie *Q87.0*
- Centrale – Paralyse *G83.6*
- Comportement agressif – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypotonie-dysmorphie *Q87.8*
- Compression – Anomalie morphologique *Q67.1*
- Congénital héréditaire
- - Isolée – Paralyse *Q07.8*
- - Surdité variable – Syndrome de paralyse *Q87.0*
- Cours des maladies de l'appareil manducateur – Douleurs *K10.8*

Facial –suite

- Déficience intellectuelle
- - Trouble du comportement – Syndrome de tremblement essentiel progressif-trouble sévère du langage-dysmorphie *Q87.0*
- - - Syndrome de microcéphalie-hypoplasie du corps calleux et vermis cérébelleux-dysmorphie *Q87.0*
- Déficit immunitaire-livedo-petite taille] – Syndrome FILS [dysmorphie *Q87.1*
- Due
- - Lésion neurone moteur
- - - Inférieur – Paralyse faciale (parésie faciale) (faiblesse *G51.0*)
- - - Supérieur – Paralyse (parésie) (faiblesse) *G83.6*
- - Traumatisme obstétrical –
- - - Congestion *P15.4*
- - - Lésion *P15.4*
- - - Paralyse *P11.3*
- Faiblesse faciale) due à une lésion du neurone moteur inférieur – Paralyse faciale (parésie *G51.0*)
- Fente palatine-excès de peau – Syndrome de dysmorphie *Q87.0*
- Focal
- - Type I – Dysplasie dermique *Q82.8*
- - - Dysplasie dermique *Q82.8*
- Fonctionnelles – Anomalies dento- *K07.5*
- Haploinsuffisance de SETD5 – Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.0*
- Hypertrichose épilepsie déficience intellectuelle retard de développement hypertrophie gingival – Syndrome
- - Dysmorphie *Q87.0*
- - FHEIG [dysmorphie *Q87.0*
- Hypogonadisme hypergonadotrope – Maladie de Moyamoya-petite taille-dysmorphie *Q87.1*
- Hypotonie musculaire-déficience intellectuelle – Syndrome de cubitus court-dysmorphie *Q87.0*
- Hypotrichose – Syndrome de petite taille-onychodysplasie-dysmorphie *Q87.1*
- Idiopathique
- - Persistante – Douleur *G50.1*
- - - Dystonie bucco- *G24.4*
- Lie de vin – Autisme avec nævus *F84.0, Q82.5*
- Liée à l'infection par le virus varicelle zona – Paralyse *B02.2†, G53.0**
- Malformation squelettique-malformation cardiaque – Syndrome marfanoïde-dysmorphie *Q87.0*
- Malformations cardiaques congénitales associé à CDK13 – Syndrome de retard de développement-déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.0*
- Neuropathie – Syndrome de cataracte congénitale-dysmorphie *Q87.8*
- Oblique – Fente *Q18.8*
- Parésie faciale) (faiblesse faciale) due à une lésion du neurone moteur inférieur – Paralyse *G51.0*

Facial –suite

- Paroxystique – Névralgie *G50.0*
- Périphérique récurrente familiale – Paralyse *G51.0*
- Petite taille-atrésie des choanes-déficience intellectuelle lié à l'X limité à la femme – Syndrome de dysmorphie *Q87.0*
- Pleurs isolée – Asymétrie *Q18.8*
- Progressive – Hémiatrophie *G51.8*
- Reflux gastro-œsophagien associé à STAG1 – Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.0*
- Retard
- - Moteur et verbal associé à TRAF7 – Syndrome d'anomalies cardiaques-anomalies digitales-dysmorphie *Q87.0*
- - Staturo-pondéral – Syndrome de maturation osseuse accélérée-dysmorphie *Q87.3*
- Retard de développement
- - Associé à TMEM94 – Syndrome d'anomalie cardiaque congénitale-dysmorphie *Q87.0*
- - Troubles du comportement associé à WAC – Syndrome de dysmorphie *Q87.0*
- - - Syndrome d'anomalies du palais-diastrèmes multiples-dysmorphie *Q87.0*
- Retard global de développement – Syndrome d'épilepsie à début précoce-anomalies des membres distaux-dysmorphie *Q87.0*
- SAI – Douleur *R51*
- Sans précision – Anomalie dento- *K07.9*
- Scrotum en châte-hyperlaxité ligamentaire – Syndrome de dysmorphie *Q87.0*
- Strabisme-incisure du lobe de l'oreille – Syndrome de retard de langage-asymétrie *Q87.0*
- -
- - Anomalies dento- *K07.8*
- - Asymétrie *Q67.0*
- - Diplégie congénitale *Q87.0*
- - Dyskinésie
- - - Bucco- *G24.4*
- - - Familiale avec myokymie *G24.8, G51.4*
- - Fente *Q18.8*
- - Granulome
- - - Éosinophile *L92.2*
- - - Malin *C86.0*
- - Hémispasme *G51.3*
- - Malformation artério-veineuse *Q27.3*
- - Myoclonie *G51.3*
- - Myokymies *G51.4*
- - Paralyse *G51.0*
- - Syndrome
- - - Agénésie congénital
- - - - Grandes lèvres-malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne-dysmorphie *Q87.0*
- - - - Scrotum-malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne-dysmorphie *Q87.0*

Facial –suite

- - -suite
- - Syndrome –suite
- - - Cécité nocturne-anomalies squelettiques-dysmorphie *Q87.8*
- - - Croissance excessive-macrocéphalie-dysmorphie *Q87.3*
- - - Déficience intellectuelle
- - - - Aphasie expressive-dysmorphie *Q87.0*
- - - - Faiblesse musculaire-petite taille-dysmorphie *Q87.1*
- - - - Obésité-malformations cérébrales-dysmorphie *Q87.0*
- - - - Sévère-petite taille-troubles du comportement-dysmorphie *Q87.8*
- - - Diabète insipide néphrogénique-calcifications intracrâniennes-petite taille-dysmorphie *Q87.1*
- - - Dysplasie épiphysaire-surdité-dysmorphie *Q87.0*
- - - Dysplasie spondylo-métaphysaire-avant-bras incurvé-dysmorphie *Q77.8*
- - - Encéphalopathie épileptique infantile précoce-cécité corticale-déficience intellectuelle-dysmorphie *G40.4*
- - - Épaississement de la suture métopique-ptosis-dysmorphie *Q87.0*
- - - Fibromatose gingivale-dysmorphie *Q87.0*
- - - FOSMN [Neuronopathie motrice et sensorielle à début *G60.0*
- - - Hypotonie infantile-retard psychomoteur, dysmorphie *Q87.8*
- - - Incurvation latérale sévère du tibia-petite taille-omoplate ailée-dysmorphie *Q87.1*
- - - Lié à l'X d'atrésie du conduit auditif externe-dilatation du canal auditif interne-dysmorphie *Q16.9, Q18.9*
- - - Maladie de Hirschsprung-hypoplasie des ongles-dysmorphie *Q87.8*
- - - Malformation de Klippel-Feil-myopathie-dysmorphie *Q76.1*
- - - Microcéphalie
- - - - Hypoplasie du corps calleux-déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.0*
- - - - Petite taille-déficience intellectuelle-dysmorphie *Q87.1*
- - - Omphalocèle familial avec dysmorphie *Q87.1*
- - - Petite taille-valvulopathie cardiaque-dysmorphie *Q87.1*
- - - Polydactylie postaxiale-anomalies antéhypophysaires-dysmorphie *Q87.0*
- - - Rétinite pigmentaire-surdité-vieillessement prématuré-petite taille-dysmorphie *Q87.0*
- - - Surdité-oreille anormale-paralysie *Q87.8*
- - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: Maxillo- *C41.02*

Faciei – Tinea *B35.0***Facies**

- Acromégalique – Syndrome du *Q87.0*
- Acromégaloïde – Syndrome du *Q87.0*
- Particulier – Syndrome d'hypoplasie du fémur *Q87.8*

Facilitant la digestion – Intoxication: Médicaments *T47.5***Faciliter accouchement** –

- Amputation du fœtus pour *P03.8*
- Intervention destructrice pour *P03.8*

Facio

- v./v.a. cardio-facio-cutané
- v./v.a. cérébro-oculo-facio-squelettique
- v./v.a. cranio-facio-cubito-rénal
- v./v.a. cranio-facio-digito-génital
- v./v.a. fronto-facio-nasale
- v./v.a. microcéphalie-facio-cardio-squelettique
- v./v.a. oro-facio-digital
- v./v.a. oto-facio-cervical
- v./v.a. vélo-facio-squelettique

- Fronto-digital – Syndrome cranio- *Q87.0*
- Squelettique – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-syndrome cranio- *Q87.8*

Facio-auriculo-vertébrale – Dysplasie *Q87.0***Facio-cardio-mélique létale** – Dysplasie *Q87.8***Facio-cardio-rénal** – Syndrome *Q87.8***Facio-crânienne hypomandibulaire** – Dysostose *Q75.4***Facio-cutané-squelettique** – Syndrome *Q87.8***Facio-digito-génital**

- Autosomique récessif – Syndrome *Q87.0*
- – Syndrome *Q87.1*

Faciogénitale – Dysplasie *Q87.1***Facio-linguo-masticatrice** – Diplégie *G12.2***Facio-scapulo-huméral** –

- Atrophie *G71.0*
- Dystrophie musculaire
- - *G71.0*
- Myopathie *G71.0*

Facteur

- 1 de maturation de la lipase] – Déficit familial en LMF1 [*E78.3*
- 8 régulateur de l'interféron – Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit partiel en *D84.8*
- Anti-nucléaires – Polyarthrite juvénile sans facteur rhumatoïde avec *M08.3*
- C3 du complément – Déficit en *D84.1*
- Coagulation
- - Dépendants de la vitamine K – Déficit héréditaire combiné en *D68.28*
- - Due
- - - Affections du foie – Carence en *D68.4*
- - - Avitaminose K – Carence en *D68.4*
- - -
- - - Carence
- - - - Acquis en *D68.4*
- - - - Héréditaire d'autres *D68.28*
- - - Déficience de *D68.28*
- - - Déficit héréditaire en *D68.28*
- - - Réduction des *D68.9*
- - - Trouble

Facteur –suite

- Coagulation –suite
- - -suite
- - - Trouble –suite
- - - - *D68.28*
- - - - Hémorragiques dus à l'augmentation d'anticorps dirigés contre d'autres *D68.32*
- Croissance
- - Analogue insuline type 1 – Retard de croissance
- - - Déficit du *Q87.1*
- - - Résistance au *E34.3*
- - Épidermique] – Lipodystrophie due à un déficit combiné en insuline, IGF1 [somatomédine-C] et EGF [*E88.1*
- - Ressemblant à l'insuline – Taux réduit de la protéine de liaison du *R77.88*
- D – Infections récurrentes à Neisseria par déficit en *D84.1, A49.8*
- Hageman –
- - Carence en *D68.25*
- - Déficience du *D68.25*
- I –
- - Carence héréditaire en *D68.20*
- - Déficit
- - - *D68.20*
- - - Acquis en *D65.0*
- - - Immunitaire associé à une anomalie du *D84.1*
- II
- - VII, IX et X – Déficit héréditaire combiné en *D68.28*
- - -
- - - Carence héréditaire en *D68.21*
- - - Déficit acquis en *D68.4*
- IIa – Troubles hémorragiques dus à des inhibiteurs réversibles du *D68.35*
- Intrinsèque –
- - Anémie héréditaire juvénile mégaloblastique due à une carence en *D51.0*
- - Anémie par carence en vitamine B12 due à une carence en *D51.0*
- - Carence congénitale en *D51.0*
- IX
- - Anomalie fonctionnelle) – Carence en: *D67*
- - Hémophilie avec inhibiteurs – Déficit en *D68.32*
- - -
- - - Carence
- - - - Acquis en *D68.4*
- - - - Héréditaire en *D67*
- - - Déficit en *D67*
- - - Hémophilie B avec alloanticorps contre le *D67*
- Labile –
- - Carence en *D68.22*
- - Déficit héréditaire en *D68.22*

Facteur –suite

- Nécrose tumorale] → Syndrome TRAPS [Syndrome périodique associé au récepteur 1 du *E85.0*
- Nucléaire des lymphocytes T activés]-5 → Haploinsuffisance de NFAT [*D84.8*
- Physiques → Syndromes comportementaux non précisés associés à des perturbations physiologiques et à des *F59*
- Psychologique
 - - Comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs → *F54*
 - - Influençant une affection physique → *F54*
- Relevant de l'homme → Stérilité de la femme associée à des *N97.4*
- Rh à l'occasion d'une perfusion ou transfusion → Réaction due au *T80.4*
- Rhumatismal →
 - - Arthrite rhumatoïde juvénile avec ou sans *M08.0*
 - - Polyarthrite chronique juvénile type adulte
 - - - *M08.00*
 - - - Sans *M08.00*
 - - Rhumatoïde
 - - - Facteurs anti-nucléaires → Polyarthrite juvénile sans *M08.3*
 - - - Polyarthrite juvénile
 - - - - *M08.00*
 - - - - Sans *M08.3*
 - - Risque
 - - - Précisés, non classés ailleurs → Antécédents personnels d'autres *Z91.8*
 - - Tumeur maligne opération prophylactique
 - - - Organes → Opération prophylactique pour *Z40.08*
 - - - Ovaire → Opération prophylactique pour *Z40.01*
 - - - Sein → Opération prophylactique pour *Z40.00*
 - - Exposition professionnelle à des *Z57*
- Rosenthal → Déficit en *D68.1*
- Somatiques et psychiques → Douleur chronique où interviennent des *F45.41*
- Stabilisant fibrine →
 - - Carence en *D68.26*
 - - Déficit héréditaire en *D68.26*
 - - Stable → Carence en *D68.23*
 - - Stress
 - - - Sévère
 - - - - Sans précision → Réaction à un *F43.9*
 - - - - Autres réactions à un *F43.8*
 - - - Réaction aiguë à un *F43.0*
 - - Stuart → Déficit congénital en *D68.24*
 - - Stuart-Prower → Déficit en *D68.24*
 - - Stuart-Prowerr → Déficit en *D68.24*
- Suivant
 - - Alcool → Crises épileptiques dues aux *G40.5*

Facteur –suite

- Suivant –suite
 - - Médicaments et drogues → Crises épileptiques dues aux *G40.5*
 - - Modifications hormonales → Crises épileptiques dues aux *G40.5*
 - - Privation de sommeil → Crises épileptiques dues aux *G40.5*
 - - Stress → Crises épileptiques dues aux *G40.5*
- Thromboplastine plasmatique → Carence en: *D67*
- V
 - - Amsterdam → Maladie hémorragique du *D68.22*
 - - Atlanta → Maladie hémorragique du *D68.22*
 - - Leiden] → Résistance à la la protéine C activée [mutation du *D68.5*
 - - VIII → Déficit combiné en *D68.8*
 - - - Carence
 - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - - Héréditaire en *D68.22*
 - - Hémophilie avec inhibiteurs contre le *D68.32*
- VII
 - - X → Déficit combiné héréditaire en *D68.28*
 - - - Carence
 - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - - Héréditaire en *D68.23*
 - - Déficit en *D68.23*
 - - Hémophilie avec inhibiteurs contre le *D68.32*
- VIII
 - - Anomalie
 - - - Fonctionnelle) → Carence en *D66*
 - - Vasculaire → Carence en *D68.0*
 - - Dysfonction vasculaire → Déficit en *D68.09*
 - - Hémophilie avec inhibiteurs → Déficit en *D68.31*
 - - Trouble fonctionnel endothélial → Déficit en *D68.09*
 - - - Affection hémorragique due à multiplication des anticorps contre le *D68.31*
 - - - Carence
 - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - - Héréditaire en *D66*
 - - - Hémophilie
 - - - - A avec alloanticorps contre le *D66*
 - - - - Inhibiteurs contre le *D68.31*
 - - - Syndrome de sclérose en plaques-ichtyose-déficit en *Q87.8*
- Von Willebrand →
 - - Augmentation des anticorps dirigés contre le *D68.32*
 - - Hémophilie due aux anticorps dirigés contre le *D68.32*

Facteur –suite

- X
 - - Hémophilie avec inhibiteurs → Déficit en *D68.32*
 - - - Carence
 - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - - Héréditaire en *D68.24*
 - - Xa → Hémophilie avec inhibiteurs contre le *D68.32*
 - - XI
 - - - Hémophilie avec inhibiteurs → Déficit en *D68.32*
 - - - - Carence
 - - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - - - Héréditaire en *D68.1*
 - - - Déficit congénital en *D68.1*
 - - - Hémophilie avec inhibiteurs contre le *D68.32*
 - - Xia → Hémophilie avec inhibiteurs contre le *D68.32*
 - - XII →
 - - - Carence
 - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - Héréditaire en *D68.25*
 - - Déficit en *D68.25*
 - - XIII →
 - - - Carence
 - - - - Acquise en *D68.4*
 - - - Héréditaire en *D68.26*
 - - Hémophilie avec inhibiteurs contre le *D68.32*
 - - - Déficit immunitaire associé à une anomalie du *D84.1*
 - - Exposition (accidentelle) à d'autres *X59.9!*

Facteur Rh

v./v.a. Rh

Factice →

- Dermite *L98.1*
- Production intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit psychologique [trouble *F68.1*
- Thyrotoxicose *E05.4*

Factor-2] → Amylose ALECT2 [Amylose à Leucocyte chemotactic *E85.0***FADD → Déficit immunitaire lié à *D82.8*****Fahl**

v./v.a. Melhem-Fahl

Faim → Effets de la *T73.0***Fairhurst**

v./v.a. Dennis-Fairhurst-Moore

Faisceaux de Krukenberg → *H18.0***Faivre**

v./v.a. Thauvin-Robinet-Faivre

Falciformev./v.a. Anémie à hématies falciformes
v./v.a. hématie falciforme

Falciparum

- Complication
- - Cérébrale → Paludisme à Plasmodium *B50.0†, G94.8**
- - → Paludisme à Plasmodium *B50.8*
- Plasmodium vivax → infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium *B52*
- Toute autre espèce de Plasmodium → Infections mixtes à Plasmodium *B50*
- -
- - Infections mixtes à Plasmodium vivax et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium *B51*
- - Paludisme
- - - Congénital à Plasmodium *P37.3*
- - - Plasmodium *B50.9*

Falithrom →

- Hématome de la gaine des grands droits lors d'un traitement par *D68.33, M62.88*
- Hémorragie
- - *D68.33*
- - Sous traitement par *D68.33*

Fallope

- Due à la grossesse → Rupture de la trompe (de *O00.1*)
- Ligaments larges → Autres malformations congénitales des trompes de *Q50.6*
- Vasectomie → Admission pour ligature des trompes de *Z30.2*

Fallot

- Absence du canal artériel → Syndrome d'agénésie de la valve pulmonaire-tétralogie de *Q24.8, Q25.8*
- -
- - Atrésie pulmonaire avec communication interventriculaire au cours de tétralogie de *Q21.3*
- - Pentalogie de *Q21.80*
- - Tétralogie de *Q21.3*

Falls

v./v.a. Nettleship-Falls

Familial

v./v.a. Type de maladie

Familiale → Iperchilomicronemia *E78.3***Famille**

- Adoptive ou d'un placement → Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: attente d'une *Z76.2*
- MiT → Carcinome rénal associé à une translocation de la *C64*
- Séparation ou divorce → Dislocation de la *Z63*
- -
- - Absence d'un des membres de la *Z63*
- - Disparition ou décès (supposé) d'un membre de la *Z63*

Famille → suite

- - - suite
- - Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: situation socio-économique difficile de la *Z76.2*

Famine →

- *T73.0*
- Œdème de *E43*

Fanatique → (Trouble de la) personnalité: *F60.0***Fanconi**

v./v.a. Bickel-Fanconi
v./v.a. De-Toni-Debré-Fanconi

- Acquis
- - Associé à la chaîne légère des Ig monoclonales → Syndrome de *D47.2, E83.38*
- - Secondaire à une gammopathie monoclonale → Syndrome de *D47.2, E83.38*
- - Primitif rénotubulaire → Syndrome de *E72.0*
- - Secondaire → Syndrome de *E83.38*
- -
- - Anémie (de): *D61.0*
- - Pancytopénie de *D61.0*
- - Syndrome
- - - Lowe avec syndrome de *E72.0*
- - - Toni-Debré- *E72.0*

Faneur → Poumon de *J67.00***Fantôme**

- SAI → Syndrome du membre *G54.7*
- Sans élément douloureux → Syndrome du membre *G54.7*
- - Syndrome douloureux du membre *G54.6*

Farber →

- Lipogranulomatose de *E75.2*
- Syndrome de *E75.2*

Farine → Asthme dû à une allergie à la *J45.09***Fascia**

- Plantaire → Contraction du *M72.2*
- -

- - Abscesses de *M72.8*

- - Fibrosarcome des *C49.9*

- - Tuberculose de *A18.8†, M73.89**

Fasciculaire

- Antérieur gauche → Bloc *I44.4*
- Droit → Bloc *I45.0*
- Postérieur gauche → Bloc *I44.5*
- Sans précision → Blocs *I44.6*

Fasciculation

- Crampes → Syndrome myalgies- *G71.1*
- Musculaires → *R25.3*
- - *R25.3*

Fasciite

- Éosinophiles → *M35.4*
- Nécrosante → *M72.6*
- Nodulaire → *M72.4*

Fasciite → suite

- Plantaire → *M72.2*
- SAI → *M72.9*

Fascio-cutané →

- Échec d'une greffe *T86.59*
- Nécrose d'une greffe *T86.51*
- Perte d'une greffe *T86.52*
- Rejet d'une greffe *T86.59*
- Troubles circulatoires d'une greffe *T86.50*

Fasciola

- Gigantica → Infection à *B66.3*
- Hepatica →
- - Distomatose hépatique à *B66.3†, K77.0**
- - Infection à *B66.3*
- Indica → Infection à *B66.3*

Fasciolopsis buski → Infection par *B66.5***Fatigabilité → *R53*****Fatigue**

- Chronique
- - Chronic fatigue syndrome] → Syndrome de *G93.3*
- - Lors de dysfonctionnements immunitaires → Syndrome de *G93.3*
- - - Syndrome de *F48.0*
- Combat → *F43.0*
- Post-virale chronique → Syndrome de *G93.3*
- Transitoire due à la chaleur → *T67.6*
- -
- - Épuisement et *O26.88*
- - Fracture vertébrale de *M48.4*
- - Malaise et *R53*

Fausse

- Cordes vocales → *C32.1*
- Règles → *P54.6*
- Voie urétrale → *N36.0*

Fausse couche →

- *O03*
- Examen ou soins chez une femme non enceinte ayant eu plusieurs *N96*

Fauteuil → Confinement en *R26.3***Fauteuil roulant →**

- *Z46.8*
- Dépendance de longue durée envers un *Z99.3*

Faux

- Croup → *J38.5*
- Rompu → anévrisme (cirsoïde) (*I72*)
- Travail
- - 37ème semaine entière de gestation → *O47.1*
- - Avant 37 semaines entières de gestation → *O47.0*
- - Sans précision → *O47.9*

Favisme → *D55.0***Favre**

v./v.a. Goldmann-Favre

- - Maladie de (Durand-)Nicolas- *A55*

Favus

- Cuir chevelu → *B35.0*
- → *B35*

Fazio-Londe → Syndrome de *G12.1***FCHO1 → Déficit immunitaire combiné par déficit en *D81.8*****FCU [Urticaire familiale au froid] → *L50.2*****Fébrile**

v./v.a. Type de maladie

Febris uveoparotidea [syndrome de Heerfordt] → *D86.8***Fécale**

- Liée à une anastomose iléo-anale avec poche → Incontinence *R15, K91.88*
- Origine non organique → Incontinence *F98.1*
- →

- - Anomalies des matières *R19.5*

- - Incontinence des matières *R15*

- - Obstruction (du): *K56.4*

Fécaloïde → Vomissement *R11***Fécalome**

- Appendice → *K38.1*
- → *K56.4*

Fécondation

- Artificiel
- - Sans précision → Complication de la *N98.9*
- - → Autres complications de la *N98.8*
- Assistée → Autres méthodes de *Z31.3*
- In vitro →
- - *Z31.2*
- - Complications de tentative d'implantation d'un œuf fécondé après *N98.2*

Fécondé après fécondation in vitro → Complications de tentative d'implantation d'un œuf *N98.2***Feer →**

- Maladie de *T56.1*
- Polynévrite lors de maladie de *T56.1*

Feil

v./v.a. Klippel-Feil

Feingold → Syndrome de *Q87.8***Felineus →**

- Distomatose hépatique à Opisthorchis *B66.0†, K77.0**
- Infection par Opisthorchis *B66.0*

Felty

- Avant-bras → Syndrome de *M05.03*
- Bras → Syndrome de *M05.02*
- Colonne vertébrale → Syndrome de *M05.08*
- Cuisse → Syndrome de *M05.05*
- Jambe → Syndrome de *M05.06*
- Localisations multiples → Syndrome de *M05.00*
- Main → Syndrome de *M05.04*
- Pied → Syndrome de *M05.07*
- Région de l'épaule → Syndrome de *M05.01*
- Région pelvienne → Syndrome de *M05.05*

Female genital mutilation

- FGM type
- - 1 → *Z91.71*
- - 2 → *Z91.72*
- - 3 → *Z91.73*
- - 4 → *Z91.74*
- MGF], type non précisé → *Z91.70*

Féminin

v./v.a. Type de maladie

Femininum → Pudendum *C51.9***Féminisation testiculaire (syndrome) → *E34.51*****Femme**

v./v.a. Génital de la femme

- Associée à des facteurs relevant de l'homme → Stérilité de la *N97.4*
- Caryotype 46,XY → *Q97.3*
- Cours d'autres maladies classées ailleurs → Affections inflammatoires pelviennes de la *N74.8**
- Cycle menstruel
- - Sans précision → Affection des organes génitaux de la *N94.9*
- - → Autres affections précisées des organes génitaux de la *N94.8*
- Enceinte
- - Cours
- - - Herpes gestationis → Soins à *O26.4*
- - - Insuffisance fœto-placentaire → Soins à *O36.5*
- - - → Présence hypertension
- - - Préexistante, due à une néphropathie, chez la *O10.4*
- - - Rénale préexistante chez la *O10.4*
- Homme → Inhibition de l'orgasme chez la *F52.3*
- Non
- - Enceinte
- - - Plusieurs fausses couches → Examen ou soins chez une *N96*
- - - → Recherche et soins d'une béance cervicale (soupçonnée) chez une *N88.3*
- - - Précisés → Carcinoma in situ: Organes génitaux de la *D07.3*
- Origines → Stérilité de la *N97.8*
- Ovulation → Stérilité d'origine endocrinienne chez la *N97.8*
- Plus de trois chromosomes X → *Q97.1*
- Porteuse →
- - Forme symptomatique
- - - Dystrophie musculaire
- - - - Becker de la *G71.0*
- - - - Duchenne de la *G71.0*
- - - Myopathie centronucléaire liée à l'X de la *G71.2*
- - - Syndrome
- - - - Coffin-Lowry de la *Q87.0*
- - - - X fragile de la *Q99.2*
- - Maladie de Pelizaeus-Merzbacher chez les *E75.2*

Femme → suite

- Précis
- - Aigu → Phlegmon pelvien chez la *N73.0*
- - - →
- - - Tumeur bénigne: Autres organes génitaux de la *D28.7*
- - - Tumeur maligne: Autres organes génitaux de la *C57.7*
- SAI →
- - Infection ou inflammation pelvienne de la *N73.9*
- - Organes génitaux externes de la *C51.9*
- - Stérilité de la *N97*
- - Voies génito-urinaires de la *C57.9*
- Sans
- - Anovulation → Stérilité d'origine endocrinienne chez la *N97.0*
- - Précision →
- - - Affection inflammatoire pelvienne de la *N73.9*
- - - Malformation congénitale des organes génitaux de la *Q52.9*
- - - Pelvipéritonite chez la *N73.5*
- - - Stérilité de la *N97.9*
- - - Tumeur bénigne: Organe génital de la *D28.9*
- - - Tumeur maligne: Organe génital de la *C57.9*
- - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Organe génital de la *D39.9*
- - →
- - Adénome du canal de Wolff chez la *D28.7*
- - Adhérences pelvi-péritonéales chez la *N73.6*
- - Affection inflammatoire pelvien
- - - Chlamydia de la *A56.1†, N74.4**
- - - Gonococcique de la *A54.2†, N74.3**
- - - Précisées de la *N73.8*
- - Cystadénocarcinome endométrioïde chez la *C56*
- - Fistule
- - - Appareil génito-urinaire de la *N82.1*
- - - Génito-cutané chez la *N82.5*
- - - Intestino-génitales chez la *N82.4*
- - - Gangrène de Fournier chez la *N76.80*
- - - Hématocèle chez la *N94.8*
- - - Hydrocèle chez la *N94.8*
- - - Malformations congénitales précisées des organes génitaux de la *Q52.8*
- - - Peau Organe génital
- - - *D28*
- - - *D39.7*
- - - Pelvipéritonite
- - - Aiguë chez la *N73.3*
- - - Chronique chez la *N73.4*
- - - Persistance du sinus urogénital chez la *Q52.8*
- - - Prolapsus
- - - Muqueuse urétrale chez la *N81.0*

Femme –suite

- - -suite
- - Prolapsus –suite
- - - Urètre chez la *N81.0*
- - Pseudo-hermaphroditisme surrénalien chez la *E25*
- - Pseudo-puberté hétérosexuelle précoce chez la *E25*
- - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur les organes génitaux de la *R87*
- - Syndrome de dysmorphie faciale-petite taille-atrésie des choanes-déficience intellectuelle lié à l'X limité à la *Q87.0*
- - Trouble de: réponse sexuelle chez la *F52.2*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de la *C57.8*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres organes génitaux de la *D39.7*
- - Urétrocèle chez la *N81.0*
- - Virilisme (chez la *E25*)

Fémoral

- v./v.a. Artère fémorale
- v./v.a. ilio-fémoral
- v./v.a. Nerf fémoral
- Coxa vara retrosa) (non traumatique) - Épiphysiolyse de la tête *M93.0*
- Médiale] - Maladie d'Ahlbäck [ostéonécrose aseptique de la tête *M87.05*
- Niveau de la hanche et de la cuisse - Lésion traumatique de la veine *S75.1*
- Sévère - Dysplasie épiphysaire multiple avec dysplasie *Q77.3*
- -
- - Anomalie du noyau céphalique *Q72.4*
- - Fracture de la diaphyse *S72.3*
- - Nécrose avasculaire familiale de la tête *M87.85*
- - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de la veine *I80.1*

Fémorale

v./v.a. acro-capito-fémorale

Fémoro

- Cutané - Syndrome du nerf *G57.1*
- Patellaires - Maladies *M22.2*

Fémoro-facial - Syndrome *Q87.8***Fémoro-péronéo-cubitale - Dysostose** *Q72.4***Fémur**

- v./v.a. Col du fémur
- Condyle (latéral) (médi) - Fracture de l'extrémité inférieure du *S72.41*
- Distal - Luxation postérieure du *S83.11*
- Due à un traumatisme obstétrical - Lésion du *P13.2*
- Épiphyse, décollement épiphysaire - Fracture de l'extrémité inférieure du *S72.42*
- Faciès particulier - Syndrome d'hypoplasie du *Q87.8*
- Intercondyalaire - Fracture de l'extrémité inférieure du *S72.44*

Fémur –suite

- Legg-Calvé-Perthes] - Ostéochondrite juvénile de la tête du *M91.1*
- Partie non précis - Fracture
- - *S72.9*
- - Extrémité inférieure du *S72.40*
- - Proximal - Anomalie congénitale du *Q72.4*
- - SAI - Tête du *S72.08*
- - Supracondyalaire - Fracture de l'extrémité inférieure du *S72.43*
- - Type Meyer - Dysplasie de la tête du *Q78.8*
- -
- - Absence congénitale du *Q72.4*
- - Chondrosarcome du *C40.2*
- - Fracture
- - - Infracrotrochantérienne du *S72.11*
- - - Multiples du *S72.7*
- - - Parties du *S72.8*
- - Hypoplasie du *Q72.4*
- - Incurvation congénitale du *Q68.3*
- - Lésion tissu mou stade
- - - I lors fracture
- - - - Fermée ou de luxation de la hanche et du *S71.84!*
- - - - Ouverte ou de luxation de la hanche et du *S71.87!*
- - - II lors fracture
- - - - Fermée ou de luxation de la hanche et du *S71.85!*
- - - - Ouverte ou de luxation de la hanche et du *S71.88!*
- - - III lors fracture
- - - - Fermée ou de luxation de la hanche et du *S71.86!*
- - - - Ouverte ou de luxation de la hanche et du *S71.89!*
- - Nécrose avasculaire, secondaire, non traumatique de la tête du *M87.35*
- - Nécrose médicamenteuse avasculaire, secondaire, non traumatique de la tête du *M87.15*
- - Ostéoblastome du *D16.2*
- - Ostéosarcome du *C40.2*
- - Raccourcissement
- - - Congénital du *Q72.4*
- - - Longitudinal du *Q72.4*
- - Sarcome d'Ewing du *C40.2*
- - Sarcome du *C40.2*
- - Séquelles d'une fracture du *T93.1*

Fendus

- Polydactylie mésoaxiale] - SFMMP [Syndrome de pieds *Q74.8*
- Surdité - Syndrome de mains et pieds *Q87.2*

Fenêtre

- Aorto-pulmonaire congénitale - *Q21.4*
- Ovale
- - Non oblitérante - Otosclérose intéressant la *H80.0*

Fenêtre –suite

- Ovale –suite
 - - Oblitérante - Otosclérose intéressant la *H80.1*
 - - Ronde - Otosclérose intéressant la: *H80.2*
- Fentanyl - Intoxication par** *T40.2*
- Fente**
- Branchial
 - - SAI - Malformations de la *Q18.2*
 - - -
 - - - Anomalie
 - - - - Deuxième *Q18.0*
 - - - - Première *Q18.0*
 - - - - Quatrième *Q18.0*
 - - - - Troisième *Q18.0*
 - - - Tumeur maligne: *C10.4*
 - - Cardiopathie - Syndrome de séquence de Potter- *Q87.8*
 - - Cervicale médiane - *Q18.8*
 - - Facial
 - - - 4 de Tessier - *Q18.8*
 - - - 5 de Tessier - *Q18.8*
 - - - 6 de Tessier - *Q18.8*
 - - - Oblique - *Q18.8*
 - - - *Q18.8*
 - - Labial
 - - Bilatéral
 - - - Fente de la partie alvéolaire - *Q37.4*
 - - - -
 - - - - *Q36.0*
 - - - - Fente
 - - - - - Palatine, sans précision, avec *Q37.8*
 - - - - - Voile du palais avec *Q37.2*
 - - - - - Voûte du palais avec *Q37.0*
 - - - - - Voûte et du voile du palais avec *Q37.4*
 - - - - Malformations de la *Q36.0*
 - - - Dystrophie des cônes et des bâtonnets - Syndrome de *Q36.9, H35.5*
 - - - Fente de la partie alvéolaire - *Q37.5*
 - - - Isolée - *Q36.9*
 - - - Médiane - *Q36.1*
 - - - Rétinopathie - Syndrome de *Q36.9, H35.5*
 - - - SAI -
 - - - *Q36.9*
 - - - Fente
 - - - - Voile du palais avec *Q37.3*
 - - - - Voûte
 - - - - - Palais avec *Q37.1*
 - - - - - Voile du palais avec *Q37.5*
 - - - Unilatéral
 - - - - Fente de la partie alvéolaire - *Q37.5*
 - - - -
 - - - - *Q36.9*
 - - - - Fente
 - - - - - Palatine, sans précision, avec *Q37.9*

Fente –suite

- Labial –suite
- Unilatéral –suite
- –suite
- Fente –suite
- Voile du palais avec Q37.3
- Voûte du palais avec Q37.1
- Voûte et du voile du palais avec Q37.5
-
- Q36.9
- Malformation de la Q36.9
- Syndrome de microbrachycéphalie-ptosis- Q87.8
- Labio-maxillaire
- Bilatérale – Q37.0
- Unilatérale – Q37.1
- – Q37.1
- Labio-maxillo-palatine bilatéral –
- Q37.4
- Labiomaxillopalatine unilatérale – Q37.5
- Labio-palatine
- Dymorphie cranio-faciale-cardiopathie congénitale-surdité – Syndrome de Q87.0
- Malrotation-cardiopathie – Syndrome de Q87.8
- SAI – Q37.9
- – Syndrome de contractures-dysplasie ectodermique- Q87.8
- Labiopalatine-surdité-lipome sacré – Syndrome de Q87.8
- Laryngo-trachéo-œsophagienne – Q34.8
- Lurette – Q35.7
- Luschka et du foramen de Magendie – Atrésie des Q03.1
- Médian
- Lèvre et de la mâchoire supérieure – Q37.5
- Voile du palais – Q35.3
- Mitrale – Q23.8
- Nasale – Q30.2
- Palais
- Sans précision – Q35.9
- – Q35.9
- Palatin
- Ankyloglossie liées à l'X – Q38.6
- Anomalies carpo-tarsales-oligodontie – Syndrome de Q87.8
- Excès de peau – Syndrome de dysmorphie faciale- Q87.0
- Grandes oreilles-petite taille – Syndrome de Q87.1
- Hallux valgus – Syndrome de colobome maculaire- Q87.8
- Petite taille-anomalies vertébrales – Syndrome de Q87.0
- Pigmentation rétinienne anormale – Syndrome de microcéphalie- Q87.8
- Sans précision fente labial
- Bilatérale – Q37.8

Fente –suite

- Palatin –suite
- Sans précision fente labial –suite
- Unilatérale – Q37.9
- Submuqueuse – Q35.9
- Synéchies latérales – Syndrome de Q87.8
- Vélaire médiane – Q35.5
- – Syndrome
- Ankyloblépharon filiforme- Q87.0
- Létal d'omphalocèle- Q87.8
- Macrosomie-microphthalmie- Q87.0
- Microtie bilatérale-surdité- Q87.0
- Syngnathie- Q67.4, Q35.9
- Partie alvéolaire – Fente labial
- Q37.5
- Bilatérale avec Q37.4
- Unilatérale avec Q37.5
- Processus) alvéolaire – K08.8
- Vélaire – Q35.3
- Voile palais
- Fente labial
- Bilatérale – Q37.2
- SAI – Q37.3
- Unilatérale – Q37.3
- – Q35.3
- Voûte
- Palais
- Fente labial
- Bilatérale – Q37.0
- SAI – Q37.1
- Unilatérale – Q37.1
- – Q35.1
- Voile palais
- Fente labial
- Bilatérale – Q37.4
- SAI – Q37.5
- Unilatérale – Q37.5
- –
- Q35.5
- Malformation de la Q35.5
- – Water clefts (H25.0

Fenton-Wilkinson-Toselano – Syndrome de Q87.1**Fer**

- Cheval
- Rétine, sans décollement – Déchirure en H33.3
- – Rein en Q63.1
- Composés – Intoxication: T45.4
- Liée à des mutations de C19orf12 – Neurodégénérescence avec surcharge cérébrale en G23.0
- Menkes – Syndrome des cheveux en fils de E83.0
- Réfractaire au traitement par le fer – Anémie par déficit en D50.8

Fer –suite

- Sans précision – Anémie par carence en D50.9
- Secondaire à une perte de sang (chronique) – Anémie par carence en D50.0
- Type 1 – Neurodégénérescence avec surcharge cérébrale en G23.0
-
- Anémie
- Déficit en fer réfractaire au traitement par le D50.8
- Microcytaire avec surcharge hépatique en D50.8
- Anémies par carence en D50.8
- Carence en E61.1
- Maladie de: Menkes (cheveux crépus) (en fil de E83.0
- Syndrome cérébro-cutané avec surcharge en G31.88
- Taux anormal de: R79.0

Fermentants cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Pseudomonas et autres bacilles non B96.5!**Fermeture**

- Anormale des maxillaires – K07.5
- Anténatale du canal artériel – Q25.8
- Infection – Prolapsus urétéral avec N13.67
- Sutures crâniennes – Retard de P96.3
- Tube neural – Syndrome de cataracte-cardiopathie congénitale-défaut de Q87.0

Fermier

- Épisodes aigus – Poumon de J67.01
- Sans mention d'épisodes aiguë – Poumon de J67.00
-
- Fibrose pulmonaire avec poumon de J67.00
- Poumon de J67.00

Ferrante

v./v.a. Thong-Douglas-Ferrante

Ferriprive – anémie: D50**Ferrique – Pigmentation: L81.8****Ferritine – Neurodégénérescence associée à la G23.0****Ferroportine – Maladie E83.1****Fertile – Syndrome de: eunuchoïdisme E23.0****Fesse –**

- C49.5
- R02.05
- S31.0
- Abscess cutané, furoncle et anthrax de la L02.3
- Basaliome de la C44.59
- Dos tout partie
- L02.2
- Sauf les R02.04
- Rougeurs des L22

Fessier

- Psoriasiforme – Rash L22

Fessier –suite

- Érythème L22

Fessière

- Nourrisson → Dermite L22

- -

- - Région

- - - L02.3

- - - T21

- - Tendinite de la région M76.0

Fétichisme

- Travestisme → F65.1

- - F65.0

- **Fétichiste → Travestisme** F65.1

- **Fétide → Haleine** R19.6

Feu

- Artifice → Accident dû à: Corps de W49.9!

- Dermite due au feu → Érythème dû au L59.0

- Flamme → Exposition à: X59.9!

- -

- - Accident dû à: Armes à W49.9!

- - Effondrement d'un bâtiment en X59.9!

- - Érythème dû au feu [dermite due au L59.0

- - Lésions due à des mesures judiciaires telles que gaz lacrymogène, coup de matraque ou arme à Y35.7!

- - Syndrome de la bouche en K14.6

Feuerstein

- v./v.a. Schimmelpenning-Feuerstein-Mims

FGM type

- 1 → Female genital mutilation [Z91.71

- 2 → Female genital mutilation [Z91.72

- 3 → Female genital mutilation [Z91.73

- 4 → Female genital mutilation [Z91.74

- **FH1 → E26.0**

- **FH3 → E26.0**

- **FHEIG [dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficience intellectuelle/retard de développement-hypertrophie gingivale → Syndrome Q87.0**

Fibre

- Due à une canalopathie sodique → Neuropathie des petites G60.8

- Hyaloïdes → Membranes et H43.3

- Minérale

- - Mention d'exacerbation aiguë → Pneumoconiose due à des J61.1

- - Sans mention d'exacerbation aiguë → Pneumoconiose due à des J61.0

- - - Pneumonie due à des J61.0

- Musculaire

- - Myopathies avec anomalies structurelles] → Dystrophie musculaire congénitale: avec anomalies morphologiques spécifiques des G71.2

- - Type 2 → Myopathie congénitale avec atrophie des G71.2

- - -

- - - Activité continue familiale de la G71.1

Fibre –suite

- Musculaire –suite

- - - -suite

- - - Myopathie congénitale avec disproportion des types de G71.2

- - Rouges déchetées] → Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec G31.81

- - Sensitives myélinisées de gros calibre → Neuropathie héréditaire avec surdité, déficience intellectuelle et absence de G60.0

- - → Disproportion des types de G71.2

Fibreux

- Blanche du cou → Papulose L90.8

- Chronique → Pancréatite K86.18

- Circonscrite → Ostéite M85.09

- Cryptogénique → Alvéolite J84.10

- Disséminée → Ostéodystrophie Q78.1

- Exacerbation aiguë → Alvéolite J84.11

- Mâchoire → Dysplasie K10.8

- Os → Dysplasie M85.09

- Sans mention d'exacerbation aiguë → Alvéolite J84.10

- Solitaire → Tumeur D21.9

- -

- - Alvéolite J84.10

- - Dysplasie

- - - M85.09

- - - Polyostotique Q78.1

- - Thyroïdite (de): chronique: E06.5

- **Fibrillaire non amyloïde → Glomérulopathie N03.8**

Fibrillation

- Auriculaire

- - Chronique → I48.2

- - Familiale → I48.9

- - Intermittente → I48.0

- - Paroxystique → I48.0

- - Permanent →

- - - I48.2

- - Persistante → I48.1

- - Syphilitique → A52.0†, I52.0*

- - -

- - - I49.8

- - - Arythmie

- - - - I48.9

- - - - Complète au cours d'une I48.9

- - - Tachyarythmie

- - - - Complète paroxystique au cours d'une I48.0

- - - - Cours d'une I48.9

- Flutter

- - Auriculaires, sans autre précision → I48.9

- - Ventriculaires → I49.0

- - Ventriculaire idiopathique type

- - Brugada → I49.8

Fibrillation –suite

- Ventriculaire idiopathique type –suite

- - Non Brugada → I49.8

- - → Arythmie par I48.9

Fibrine -

- Carence en facteur stabilisant de la D68.26

- Déficit héréditaire en facteur stabilisant de la D68.26

Fibrineuse

- Aiguë → Bronchite J20.9

- Nodulaire (tubéreuse) → Cordite (J38.2

- Sous-aiguë → Bronchite J20.9

- - → Bronchite: aiguë et subaiguë (avec): J20

Fibrinogène

- A → Amylose à chaîne alpha du E85.0†, N08.4*

- -

- - Carence en D68.20

- - Déficit

- - - Acquis en D65.0

- - - Héréditaire en D68.20

Fibrinogénopénie

- v./v.a. Fibrinopénie

- Congénitale → D68.20

Fibrinolyse

- Post-partum → O72.3

- - Intoxication: Médicaments agissant sur la T45.6

Fibrinolytique

- Acquis → Hémorragie D65.2

- - Purpura D65.2

Fibrinopénie

- v./v.a. Fibrinogénopénie

- Héréditaire → D68.20

- - D68.20

- **Fibrino-purulente → Pleurésie J86.9**

- **Fibroadénomes multiples de la poitrine → D24**

Fibroblastique

- Articulation

- - Coude → Rhumatisme M06.82

- - Genou → Rhumatisme M06.86

- - Main → Rhumatisme M06.84

- - Poignet → Rhumatisme M06.83

- - Sans précision → Affection M72.9

- - Sièges multiples → Rhumatisme M06.80

- -

- - Affection

- - - M72

- - - M72.8

- - Rhumatisme M06.89

Fibrocartilagineux triangulaire

- TFCC] → Complexe S63.3

- - Rupture traumatique

- - Complexe S63.3

- - TFCC [Complexe S63.3

Fibrochondrogenèse - *Q77.7***Fibrochondrome cervico-facial** - *D21.0***Fibrodysplasie ossifiant progressif**

- Bras -
- - *M61.12*
- - *M61.13*
- Cou - *M61.18*
- Cuisse - *M61.15*
- Jambe - *M61.16*
- Main - *M61.14*
- Pied - *M61.17*
- Région scapulaire - *M61.11*
- Sièges multiples - *M61.10*
- -
- - *M61.1*
- - FOP [*M61.19*

Fibroélastose

- Endocardique - *I42.4*
- Endomyocardique - *I42.4*
- Pleuroparenchymateuse idiopathique - *J84.10, J94.1*
- Pleuropulmonaire idiopathique - *J84.10, J94.1*

Fibrohistiocytome myxoïde malin - *C49.9***Fibrokystique**

- Foie - Maladie *Q44.6*
- Généralisé
- - Maladie osseuse de von Recklinghausen] - Ostéite *E21.0†, M90.89**
- - - Ostéite *E21.0†, M90.89**
- Rein - Dégénérescence ou maladie *Q61.8*
- -
- - Mastopathie *N60*
- - Rein *Q61.8*

Fibrolamellaire - Carcinome hépatocellulaire *C22.0***Fibromatose**

- Agressive - *D48.1*
- Aponévrose
- - palmaire [Dupuytren] - *M72.0*
- - Plantaire - *M72.2*
- Congénitale généralisée - *D48.1*
- Digitale infantile - *M72.80*
- Gingival
- - Dysmorphie faciale - Syndrome de *Q87.0*
- - Surdité - Syndrome de *H90.3*
- - -
- - - *K06.1*
- - - Syndrome d'hypertrichose avec *L68.8, K06.1*
- Hyaline juvénile - *M72.89*
- SAI - *M72.9*

Fibromatose aponévrotique juvénile

- Avant-bras - *M72.83*
- Bras - *M72.82*
- Jambe - *M72.86*

Fibromatose aponévrotique juvénile - suite

- Main - *M72.84*
 - Pied - *M72.87*
 - Région pelvienne - *M72.85*
 - Région scapulaire - *M72.81*
 - Tronc - *M72.88*
 - - *M72.89*
- Fibromatose pseudo-sarcomateuse**
- Avant-bras - *M72.43*
 - Bras - *M72.42*
 - Cuisse - *M72.45*
 - Jambe - *M72.46*
 - Localisations multiples - *M72.40*
 - Main - *M72.44*
 - Pied - *M72.47*
 - Région de l'épaule - *M72.41*
 - Tronc - *M72.48*

Fibrome

- Chondromyxoïde
 - - Côte - *D16.70*
 - - Maxillaire inférieur - *D16.5*
 - - Os
 - - - Court membre
 - - - - Inférieurs - *D16.3*
 - - - - Supérieur - *D16.1*
 - - - Long membre
 - - - - Inférieurs - *D16.2*
 - - - - Supérieurs - *D16.0*
 - - Pelvis - *D16.8*
 - - Rachis - *D16.6*
 - - Sternum - *D16.71*
 - - Tête - *D16.41*
 - - - *D16.9*
 - Invasif - *D48.1*
 - Ossifiant familial
 - - Mâchoire supérieure - *D16.42*
 - - Maxillaire inférieur - *D16.5*
 - Ovarien - *D27*
 - Utérus - Soins maternels pour: *O34.1*
- Fibromusculaire**
- Artérielle - Dysplasie *I77.3*
 - Modérée - Sténose subaortique *Q24.4*

Fibromyalgie

- Juvénile - *M79.7*
- - *M79.7*

Fibromyome de l'utérus - *D25***Fibromyosite** - *M79.7***Fibromyxosarcome**

- Tissu mou
- - Abdomen - *C49.4*
- - Lésion à localisations contiguës - *C49.8*
- - Membre
- - - Inférieurs - *C49.2*
- - - Supérieurs - *C49.1*

Fibromyxosarcome - suite

- Tissu mou - suite
- - Pelvis - *C49.5*
- - Tête - *C49.0*
- - Thorax - *C49.3*
- - Tronc - *C49.6*
- - *C49.9*

Fibronectine - Glomérulopathie à dépôts de *N07.6***Fibro-odontosarcome améloblastique** - *C41.1***Fibro-osseuse** - lésions ayant les caractéristiques histologiques d'un kyste anévrisimal et d'une autre lésion *K09***Fibroplasie rétrodentale** - *H35.1***Fibroplastique Löffler**

- Hyperéosinophilie - Endocardite pariétale *I42.3*
- - Endocardite pariétale *I42.3*

Fibrosante

- Cryptogénique] - CFA [Alvéolite *J84.10*
- Myopathie rétractile-fibrose pulmonaire - Syndrome de poikilodermie héréditaire *Q82.8*
- - Alopecie frontale *L66.1*

Fibrosarcome

- Abdomen - *C49.4*
 - Améloblastique
 - - Mandibule - *C41.1*
 - - Maxillaire supérieur - *C41.02*
 - - - *C41.1*
 - Cou - *C49.0*
 - Épaule - *C49.1*
 - Fascias - *C49.9*
 - Hanche - *C49.2*
 - Membre
 - - Inférieurs - *C49.2*
 - - Supérieurs - *C49.1*
 - Odontogène
 - - Mandibule - *C41.1*
 - - Maxillaire supérieur - *C41.02*
 - - - *C41.1*
 - Pelvis - *C49.5*
 - Périosté - *C41.9*
 - Rate - *C26.1*
 - Tête - *C49.0*
 - Thorax - *C49.3*
 - Tissus mous, lésion à localisations contiguës - *C49.8*
 - Tronc - *C49.6*
 - - *C49.9*
- Fibrosclérose**
- Multiple - *M35.5*
 - Sein - *N60.3*
- Fibrose**
- Angiocentrique à éosinophiles - *J39.88*
 - Canal lacrymal - *H04.5*

Fibrose –suite

- Capsulaire du sein due à une prothèse ou un implant mammaire → *T85.82*
- Cirrhose du foie → Maladie toxique du foie avec *K71.7*
- Congénital
 - Hépatique isolée → *Q44.6*
 - Muscles oculomoteurs → *H49.8*
 - Cutanées → Cicatrices et *L90.5*
 - Diffuse → Lymphome de Hodgkin classique en déplétion lymphocytaire, avec *C81.3*
 - Due à prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires → *T82.8*
 - Endomyocardique
 - Tropicale [TEMF] → *I42.3*
 - → *I42.3*
 - Hépatique
 - Kystes rénaux-déficiência intellectuelle → Syndrome de *Q87.0*
 - Polykystose rénale → Syndrome de diabète néonatal-hypothyroïdie congénitale-glaucome congénital- *Q87.8*
 - Sclérose hépatique → *K74.2*
 - → *K74.0*
 - Interstitielle idiopathique → *J84.10*
 - Kystique
 - Manifestation
 - Intestinales → *E84.1*
 - Multiples → *E84.87*
 - Pulmonaires → *E84.0*
 - Pancréas →
 - *E84.88†, K87.1**
 - Iléus méconial en l'absence reconnue de *P76.0*
 - →
 - CF [*E84.9*
 - Iléus méconial au cours de *E84.1†, P75**
 - Médiastinale → *J98.58*
 - Moelle osseuse → *D47.4*
 - Myocarde → *I51.4*
 - Origine médicamenteuse → *M79.89*
 - Pancréas → *K86.88*
 - Péricardique → *I31.88*
 - Périnée → Soins maternels pour: *O34.7*
 - Poumon
 - Due
 - Bauxite → *J63.1*
 - Graphite → *J63.3*
 - Médicamenteuse → *J70.4*
 - Pulmonaire
 - Atrophique → *J84.10*
 - Bagassose → *J67.10*
 - Béryllose → *J63.2*
 - Chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de gaz → *J68.4*
 - Combinés [CPFE] → Syndrome d'emphysème- *J84.10, J43.9*

Fibrose –suite

- Pulmonaire –suite
 - Congénitale → *P27.8*
 - Déficit immunitaire-dysgénésie gonadique 46,XX → Syndrome de *D82.8, J84.10*
 - Diffus
 - Exacerbation aiguë → *J84.11*
 - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.10*
 - → *J84.10*
 - Hyperplasie hépatique-hypoplasie de la moelle osseuse → Syndrome de *Q87.8*
 - Idiopathique
 - Exacerbation aiguë → *J84.11*
 - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.10*
 - → *J84.10*
 - Interstitielle-neurodégénérescence-angiomatose cérébrale → Syndrome de *Q87.8*
 - Origine médicamenteuse → Antécédents personnels de *Z87.0*
 - Post-inflammatoire → *J84.10*
 - Poumon de fermier → *J67.00*
 - Tuberculeux
 - Confirmation bactériologique → *A15.0*
 - Confirmé
 - E) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire → *A15.0*
 - Examen microscopique de l'expectoration et par culture → *A15.0*
 - N'ayant pas fait l'objet d'un examen bactériologique ou histologique → *A16.1*
 - →
 - *J84.10*
 - Syndrome de poikilodermie héréditaire fibrosante-myopathie rétractile- *Q82.8*
 - Rate SAI → *D73.8*
 - Rétropéritonéale idiopathique avec infection du rein → *K66.2*
 - Rétropéritonéal
 - Idiopathique → *K66.2*
 - → *K66.2*
 - Sclérose alcooliques du foie → *K70.2*
 - Silicotique (massive) du poumon → *J62*
 - Sous-muqueux
 - Bouche → *K13.5*
 - Langue → *K13.5*
 - Voies respiratoires supérieures → *J39.88*
 - Syphilitique chronique du testicule → *A52.7†, N51.1**
 - Systémique néphrogénique → *M35.8*
 - Tuberculeux
 - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → Tuberculose pulmonaire: *A16.2*
 - Sans confirmation bactériologique ou histologique → *A16.0*

Fibrose –suite

- Tuberculeux –suite
 - → *A16.2*
 - Utérus SAI → *N85.8*
 - → Autres affections pulmonaires interstitielles avec *J84.1*
- Fibrosite** → *M79.7*
- Fibrothécome ovarien** → *D27*
- Fibrothorax** → *J94.1*
- Fibuline-4** → Syndrome d'artériopathie létale par déficit en *Q25.8*
- Ficoline 3** → Déficit immunitaire par déficit en *D84.1*
- Fiessinger-Leroy-Reiter** → Syndrome de *M02.39*
- Fièvre**
 - Aphteuse → *B08.8*
 - Arbovirus SAI → *A94*
 - Bilieuse → *B50.8*
 - Boutonneuse méditerranéenne → *A77.1*
 - Canicola → *A27.8*
 - Causé morsure rat
 - Spirochaeta morsus muris → *A25.0*
 - → *A25.9*
 - Cérébrospinale à méningocoques → *A39.0†, G01**
 - Chikungunya → *A92.0*
 - Chrysopidea → *A21.9*
 - Dengue avec signes d'alerte → *A97.1*
 - Due
 - Gastroentérite → *A01.0*
 - Médicaments [Drug fever] → *R50.2*
 - Morsures de rat → *A25.9*
 - Virus
 - O'nyong-nyong → *A92.1*
 - West-Nile → *A92.3*
 - Ebola → *A98.4*
 - Entérique → *A01.0*
 - Équine vénézuélienne → *A92.2*
 - Étiologie inconnue → *R50.80*
 - Exanthématique à entérovirus [exanthème de Boston] → *A88.0*
 - Exanthème à entérovirus → *A88.0*
 - Fluviale du Japon → *A75.3*
 - Frissons → *R50.88*
 - Ganglionnaire → *B27*
 - Hantavirus → *A98.5*
 - Haverhill → *A25.1*
 - Indiana] → Stomatite vésiculaire virale [*A93.8*
 - Insuffisance rénale-organomégalie] → Syndrome de TAFRO [thrombocytopénie-anasarque- *D89.8*
 - Intermittente au cours du paludisme → *B54*
 - Intestinale au cours du paludisme → *B54*
 - Jaune
 - Citadine → *A95.1*
 - Sylvatique → *A95.0*

Fièvre –suite

- Jaune –suite
- - -
- - - FJ [A95.9
- - - Nécessité d'une vaccination contre la Z24.3
- Lassa – A96.2
- Malte – A23.0
- Marais – Anémie due à la B54†, D63.8*
- Méditerranéenne – A23
- Montana – A78
- Mouche du daim – A21
- Nile occidental – A92.3
- Nouveau-né SAI – P81.9
- Ondulante
- - - [Maladie de Bang] – A23.1
- - - A23
- Origine centrale – R50.88
- Oropouche – A93.0
- Pappataci – A93.1
- Périodique
- - - [Retard de développement] – Syndrome SIFD [anémie sidéroblastique congénitale-immunodéficience à cellules B- D64.0, D82.8
- - - Stomatite aphteuse-pharyngite-adénopathie] – Syndrome PFAPA [M35.8
- Perroquets – A70
- Persistante – R50.88
- Pharyngo-conjonctivale épidémique – B30.2†, H13.1*
- Phlébotome – A93.1
- Pourprées – Autres A77.8
- Précis –
- - - R50.8
- - - R50.88
- Puerpérale – O85
- Purpurique du Brésil – A48.4
- Quadrilatérale – A78
- Quintane – A79.0
- Ross River – B33.1
- Russo-asiatique – A77.2
- Sans précision – R50.9
- Sept jours du Japon – A27.8
- Sévère avec syndrome de thrombocytopénie [SFTG] – A93.8
- Songo – A98.5†, N08.0*
- Spirillum minus causée par morsure de rat – A25.0
- Streptobacillaire causée par morsure de rat – A25.1
- Streptobacilles causée par morsure de rat – A25.1
- Thrombocytopénie sévère à Haemaphysalis longicornis – Syndrome de A93.8
- Tierce bénigne – Anémie due à la B54†, D63.8*
- Tiques

Fièvre –suite

- Tiques –suite
- - - Colorado – A93.2
- - - Haemaphysalis longicornis – A93.8
- - - Queensland – A77.3
- Tranchées – A79.0
- Transmise par le lapin – A21
- Trois jours] – Exanthème subit [B08.2
- Tropicale récurrente] à tiques – Borréliose [A68.1
- Tsutsugamushi – A75.3
- Typhogastrique – A01.0
- Vésiculeuse – A79.1
- Virus Zika – A92.5
- Volhynie – A79.0
- Yaba – B08.8
- - -
- - - Maladie due au VIH avec B23.8, R50.9
- - - Syndrome CANDLE [dermatose neutrophile atypique chronique-lipodystrophie- M35.8

Fièvre hémorragique

- Arénavirus
- - - Chapare – A96.8
- - - Lujo – A96.8
- - - Autres A96.8
- Brésilienne – A96.8
- Crimée-Congo – A98.0
- Junin – A96.0
- Kyasanur – A98.2
- Machupo – A96.1
- Manifestations rénales – A98.5†, N08.0*
- Marbourg] – MHF [A98.3
- Omsk – A98.1
- Syndrome rénal – A98.5†, N08.0*
- Vénézuélienne – A96.8
- Viral
- - - Précisées – Autres A98.8
- - - Sans précision – A99
- Virus Ebola – A98.4

Fièvre méditerranéenne

- Familial –
- - - A23.0
- - - E85.0
- - - Arthrite au cours de E85.0†, M14.49*
- - - FMF [E85.0
- - - A23.9

Fièvre paratyphoïde

- A – A01.1
- B – A01.2
- C – A01.3
- - -
- - - A01.4
- - - Arthrite au cours de A01.4†, M01.39*
- - - Gastroentérite au cours de A01.4

Fièvre pourprée

- Due à Rickettsia sibirica – A77.2
- Rickettsia
- - - Conorii – A77.1
- - - Rickettsii – A77.0

Fièvre Q –

- A78
- Endocardite au cours de A78†, I39.8*
- Pneumonie au cours de A78†, J17.8*

Fièvre récurrente

- Cycle menstruel-dépendante – N94.8
- Infectieuse – A68.9
- Novy
- - - Poux – A68.0
- - - Tiques – A68.1
- Poux – A68.0
- Tiques – A68.1
- Tropicale] – Borréliose [A68.9

Fièvre rhumatismale

- Aiguë – Érythème marginé au cours d'une I00†, L54.0*
- Atteinte du système nerveux central – I02.9
- Pneumonie – I00†, J17.8*

Fièvre typhoïde –

- A01.0
- Arthrite au cours de A01.0†, M01.39*
- Pneumonie au cours de A01.0†, J17.0*
- Récidive tardive de la A75.1

Fièvre virale

- Précis transmis
- - - Arthropodes – Autres A93.8
- - - Moustiques – Autres A92.8
- Transmise par des arthropodes, sans précision – A94

Figuré chronique – Autres formes d'érythème L53.3**Fil**

- Dysmorphie faciale-déficit immunitaire-livedo-petite taille] – Syndrome Q87.1
- Fer
- - - Menkes – Syndrome des cheveux en E83.0
- - - Maladie de: Menkes (cheveux crépus) (en E83.0

Filamenteuse – Kératite: H16.1**Filamine C – Myopathie myofibrillaire liée à la G71.8****Filaminopathie musculaire – G71.8****Filarienne**

- SAI – Chylocèle de la tunique vaginale (non N50.8
- - - Chylocèle (non I89.8

Filariose

- Brugia
- - - Malayi – B74.1
- - - Timori – B74.2
- Due à Wuchereria bancrofti – B74.0
- - - Autres B74.8

Filiforme

- Adnatum
- - Isolé → Ankyloblépharon *Q10.3*
- - → Ankyloblépharon *Q10.3*
- Fente palatine → Syndrome d'ankyloblépharon *Q87.0*
- Imperforation anale → Syndrome d'ankyloblépharon *Q87.8*

Filippi → Syndrome de *Q87.8***Fille → Puberté précoce central**

- Génétique de la *E22.8*
- Secondaire de la *E22.8*

Filles → Acné excoriée des jeunes *L70.5***FIM cognitif**

- 5-10 points → *U51.21*
- 11-29 points → *U51.11*
- 30-35 points → *U51.01*

FIM moteur

- 13-30 points → *U50.51*
- 31-42 points → *U50.41*
- 43-58 points → *U50.31*
- 59-68 points → *U50.21*
- 69-84 points → *U50.11*
- 85-91 points → *U50.01*

FIME → *G40.3***Fin**

- Administratives → Examen médical et prise de contact à des *Z02*
- Médico-légales → examen à des *Z04*
- Thérapeutiques → Ulcère dû au plâtre utilisé à des *L89*

Finck

v./v.a. Stoll-Alembik-Finck

Fine-Lubinsky → Syndrome de *Q87.8***Fineman**

v./v.a. Carey-Fineman-Ziter

Finlay-Marks → Syndrome de *Q87.8***Fisher → Syndrome de Miller-** *G61.0***Fiskerstrand → Neuropathie périphérique type** *G60.1***Fission mitochondrial peroxysomale**

- Associé
- - DNM1L → Encéphalopathie par défaut de *G31.81*
- - MFF → Encéphalopathie par défaut de *G31.81*
- - → Encéphalopathie par défaut de *G31.81*

Fissuraire → Kyste *K09.1***Fissure**

- Anal
- - Aiguë → *K60.0*
- - Chronique → *K60.1*
- - Sans précision → *K60.2*
- Cartilage thyroïdien → *Q31.8*
- Congénitale de la langue → *Q38.3*
- Épiglote → *Q31.8*
- Fistule

Fissure –suite

- Fistule –suite
- - Kyste d'origine branchiale → *Q18.0*
- - Mamelon → *N64.0*
- Labiale congénitale → *Q36.9*
- Mamelon gestationnelles ou puerpérales → *O92.1*
- Nasale → *Q30.2*
- Palais → *Q35.9*
- Postérieure du cartilage cricoïde → *Q31.8*

Fissurée → Langue: *K14.5***Fistulans sinifica → Pyodermia** *L73.2***Fistule**

- Anal
- - Tuberculeuse → *A18.3†, K93.0**
- - → *K60.3*
- Ano-rectale → *K60.5*
- Aorte-artère pulmonaire congénitale → *Q21.4*
- Aorto-pulmonaire → *Q21.4*
- Appareil
- - Génital de la femme
- - - Sans précision → *N82.9*
- - - → Autres *N82.88*
- - Génito-urinaire de la femme → Autres *N82.1*
- Appendice → *K38.3*
- Artério-veineuse) traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) SAI → Anévrisme ou *T14.5*
- Articulaire → *M25.1*
- Bronches → Pyothorax avec *J86.01*
- Bronchique
- - Primaire tuberculeuse avec confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*
- - Tuberculeuse primaire → *A16.7*
- - - → *J86.01*
- Bronchobiliaire congénitale → *Q44.5*
- Broncho-cutanée → *J86.02*
- Broncho-médiastinale → *J86.08*
- Broncho-œsophagienne → Atrésie de l'œsophage avec *Q39.1*
- Broncho-pleurale → *J86.01*
- Broncho-pleuro-médiastinale → *J86.08*
- Broncho-pulmonaire → *J86.00*
- Cervico-auriculaire → *Q18.1*
- Cervico-vésicale → *N82.1*
- Cholécysto
- - Colique → *K82.3*
- - Duodénale → *K82.3*
- Cholédoco-duodénale → *K83.3*
- Coccygien(ne) ou pilonidal(e) → *L05*
- Commissure labiale → *Q38.0*
- Coronaire → *Q24.5*
- Dos du nez → *Q18.8*
- Drainage → Ostéomyélite chronique avec *M86.4*
- Estomac et du duodénum → *K31.6*
- Gastro-colique

Fistule –suite

- Gastro-colique –suite
- - Tuberculeuse → *A18.3†, K93.0**
- - - → *K31.6*
- Gastro-gastrique → *K31.6*
- Gastro-jéuno-colique → *K31.6*
- Génito-cutanée chez la femme → *N82.5*
- Glandes salivaires → *K11.4*
- Hépat
- - Pleurale → *J86.08*
- - Pulmonaire → *J86.08*
- Intestin → *K63.2*
- Intestino-génitales chez la femme → Autres *N82.4*
- Intestino-utérine → *N82.4*
- Kyste
- - Origine branchiale → Fissure, *Q18.0*
- - Préauriculaires → *Q18.1*
- Labiale inférieure → *Q38.0*
- Labyrinthique → *H83.1*
- Lacrymale → *H04.6*
- Liquide céphalorachidien postopératoire → *G97.80*
- Lombaire tuberculeuse → *A18.0†, M49.06**
- Mamelon → Fissure et *N64.0*
- Mastoïde → *H70.1*
- Médian(e) de la face et du cou → *Q18.8*
- Médiastinale → *J86.08*
- Œsophage → *K22.80*
- Œsophago
- - Bronchique → *J86.05*
- - Pleural
- - - → *J86.04*
- - - Pyothorax avec *J86.04*
- - Pulmonaire → *J86.05*
- - Trachéale → Pyothorax avec *J86.03*
- Œsophago-pleuro-cutanée → *J86.05*
- Ouraque → *Q64.4*
- Pancréatico-duodénale → *K86.84*
- Pancréatique → *K86.84*
- Parenchyme pulmonaire → Pyothorax avec *J86.00*
- Paroi thoracique
- - → *J86.02*
- - Pyothorax avec *J86.02*
- Pavillon, congénitale → *Q18.1*
- Périnale → *K60.3*
- Périlymphatique → Surdité mixte liée à l'X avec *H90.8*
- Périnatal
- - Tuberculeuse → *A18.1†, N37.8**
- - - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec *Q42.2*
- Périnéo-vaginale → *N82.5*
- Pérectale tuberculeuse → *A18.3†, K93.0**
- Pleural

Fistule –suite

- Pleural –suite
- - Tuberculeuse NCA → A16.5
- - - J86.09
- Pleurocutané
- - Tuberculeuse NCA → A16.5
- - - J86.02
- Pleuropéritonéal
- - Tuberculeuse NCA → A16.5
- - - J86.08
- Pneumo-péritonéale → J86.08
- Pneumo-pleurale → J86.00
- Poche-intestin → N32.1
- Portosystémique congénitale → Q26.5
- Postopératoire persistante → T81.8
- Pulmonaire
- - Tuberculeuse → A16.2
- - - J86.00
- Rectal
- - Tuberculeuse → A18.3†, K93.0*
- - - K60.4
- Recto vestibulaire
- - Congénitale → Q52.2
- - - Malformation ano-rectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec Q42.2
- Rectobulbaire -
- - Atrésie congénitale de l'anus avec Q42.2
- - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec Q42.2
- Recto-cutané
- - Atrésie du rectum → Q42.0
- - - K60.4
- Rectoprostatique - Atrésie congénitale de l'anus avec Q42.2
- Recto-vaginal
- - Congénital -
- - - Q52.2
- - Tuberculeuse → A18.1†, N74.1*
- - - N82.3
- Rectovaginale - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec Q42.2
- Recto-vésicale
- - Congénitale → Q64.7
- - -
- - - Atrésie congénitale de l'anus avec Q42.2
- - - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec Q42.2
- Région costale → J86.02
- Thoracique → J86.09
- Thoraco-abdominale → J86.08
- Trachée → Pyothorax avec J86.01
- Trachéo-pleurale → J86.01
- Type H - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec Q42.2
- Typhoïdique → A01.0
- Urétéro-vaginale → N82.1

Fistule –suite

- Urétrale → N36.0
- Uréthro
- - Périnéale → N36.0
- - Rectale → N36.0
- - Scrotale → N50.8
- - Vaginale → N82.1
- Urinaire SAI → N36.0
- Utéro
- - Pariétale → N82.5
- - Urétérale → N82.1
- - Vésicale → N82.1
- Vagin
- - Côlon → N82.3
- - Cul-de-sac recto-utérin, comme rectum de remplacement → N82.80
- - Intestin grêle → N82.2
- - Vessie de remplacement → N82.81
- Veine porte et l'artère hépatique (congénitale) → Q26.6
- Vésicale, non classée ailleurs → N32.2
- Vésico
- - Intestinale → N32.1
- - Rectale → N32.1
- Vésico-vaginale → N82.0
- Vésicule biliaire → K82.3
- Voies biliaires → K83.3
- -
- - Abscès
- - - Dentaire avec K04.6
- - - Dento-alvéolaire avec K04.6
- - - Périapical
- - - - K04.6
- - - - Sans K04.7
- - - Pleural avec J86.09
- - - Régions anale et rectale, avec ou sans K61
- - - Thoracique avec J86.09
- - Absence
- - - Anus avec Q42.2
- - - Atrésie et sténose congénitales du rectum, avec Q42.0
- - - Rectum avec Q42.0
- - Agénésie de l'anus avec Q42.2
- - Atrésie
- - - Anus avec Q42.2
- - - Œsophage sans Q39.0
- - - Empyème pleural avec J86.09
- - - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique sans Q42.3
- - - Obstruction congénitale de l'œsophage sans Q39.0
- - - Occlusion de l'anus avec Q42.2
- - - Phlegmon des régions anale et rectale, avec ou sans K61
- - - Pleurésie
- - - Purulente avec J86.09

Fistule –suite

- - - suite
- - Pleurésie –suite
- - - Septique avec J86.09
- - - Pyopneumothorax avec J86.09
- - - Pyothorax
- - - J86.09
- - - Sans J86.9
- - Tuberculose du rectum avec A18.3†, K93.0*

Fistule artério-veineuse

- Cérébrale (acquise) → I67.11
- Congénital
- - Vaisseaux cérébraux → Q28.21
- - Vaisseaux précérébraux → Q28.01
- - - Q27.3
- - Coronaire, acquise → I25.4
- - Durale du crâne → Q28.21
- - Pulmonaire congénitale → Q25.7
- - Systémique congénitale → Q27.3
- - Vaisseaux pulmonaires → I28.0
- - - I77.0

Fistule congénitale

- Appareil circulatoire - Autre Q28.81
- Glandes salivaires → Q38.4
- Lèvre → Q38.0
- Pavillon de l'oreille → Q17.8
- Rectum et de l'anus → Q43.6
- Utéro-digestive et utéro-urinaire → Q51.7
- Vaisseaux cérébraux → Q28.31
- Vaisseaux précérébraux → Q28.11
- -
- - Atrésie congénitale de l'anus avec Q42.2
- - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec Q42.2

Fistule trachéo-œsophagienne

- Atrésie œsophage
- - Anomalies rénales et des membres] - Syndrome de VACTERL [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, Q87.2
- - Dysplasie rénale et du radius] - Syndrome de VATER [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, Q87.2
- Congénital
- - Sans atrésie → Q39.2
- - Type H sans atrésie de type 4 selon Vogt - Q39.2
- - - Q39.2
- - Consécutive à une trachéotomie → J95.0
- - Isolée → Q39.2
- - - Atrésie de l'œsophage avec Q39.1

Fistule tuberculeuse

- Broncho-cutané

Fistule tuberculeuse – suite

- Broncho-cutané – suite
- - Confirmée bactériologiquement ou histologiquement – A15.5
- - - A16.4
- Broncho-médiastinal
- - Confirmée bactériologiquement ou histologiquement – A15.5
- - - A16.4
- Broncho-pleural
- - Confirmée bactériologiquement ou histologiquement – A15.5
- - - A16.4
- Pleurale, confirmée bactériologiquement ou histologiquement – A15.6
- Scrotum – A18.1†, N51.8*
- Urètre – A18.1†, N37.8*

Fitz-Hugh-Curtis

- Chlamydia – Syndrome de A74.8†, K67.0*
- - Syndrome de A54.8†, K67.1*

Fitzsimmons-McLachlan-Gilbert – Syndrome de Q87.8**Fixation**

- Interne
- - Os
- - - Colonne vertébrale – Complication mécanique d'un appareil de T84.20
- - - Membre
- - - - Avant-bras – Complication mécanique d'un appareil de T84.12
- - - - Bras – Complication mécanique d'un appareil de T84.11
- - - - Cheville et pied – Complication mécanique d'un appareil de T84.16
- - - - Jambe – Complication mécanique d'un appareil de T84.15
- - - - Main – Complication mécanique d'un appareil de T84.13
- - - - Os d'un membre: autres os précisés d'un membre – Complication mécanique d'un appareil de T84.18
- - - - Région pelvienne et cuisse – Complication mécanique d'un appareil de T84.14
- - - - Région scapulaire – Complication mécanique d'un appareil de T84.10
- - - Os: autres os précisés – Complication mécanique d'un appareil de T84.28
- - Toute localisation] – Infection et réaction inflammatoire dues à un appareil de T84.6
- Intestin – Malformations congénitales de Q43.3
- Radio-isotopes [radionucléides] – résultats anormaux de: épreuves de R94
- Traction – Changement, vérification ou enlèvement de: appareils externes de Z47.8
- - Soins de contrôle impliquant l'enlèvement d'une plaque et autre prothèse interne de Z47.0

Fixe

- Langue SAI – Partie C01
- - Érythème pigmenté L27.1

Fixée organiquement – Vessie à faible compliance, N31.80**FJ [Fièvre jaune] – A95.9****FKRP – Dystrophie musculaire des ceintures par déficit en G71.0****Flaccida – Perforation de la pars H72.1****Flagellés – Diarrhée à A07.9****Flaitz**

v./v.a. Atkin-Flaitz

Flammes – Exposition à: Feu et X59.9!**Flammeus – Nævus: Q82.5****Flanc –**

- S31.1
- T21

Flare phenomenon) dû à la radiothérapie – Phénomène d'embrassement thérapeutique (T88.7**Flasque**

- Affaissé
- - Perte de poids (chirurgie bariatrique) (régime alimentaire) – Peau L98.7
- - SAI – Peau L98.7
- Aiguë [MFA] – Myélite A88.8
- Paraplégie complète
- - Aigu origine non traumatique –
- - - Paraplégie G82.00
- - - Tétraplégie G82.30
- - Chronique –
- - - Paraplégie G82.02
- - - Tétraplégie G82.32
- Paraplégie incomplète
- - Aigu origine non traumatique –
- - - Paraparésie G82.01
- - - Tétraparésie G82.31
- - Chronique –
- - - Paraparésie G82.03
- - - Tétraparésie G82.33
- Périphérique), non classée ailleurs – Vessie neurogène N31.2
- -
- - Hémiparésie ou hémiparésie G81.0
- - Peau et tissu sous-cutané excédentaire et L98.7

Flatulence

- Troubles apparentés – R14
- - Formes psychogènes de: F45.3

Flava – Tinea: B36.0**Flavimaculatus –**

- Dystrophie tachetée multifocale de l'épithélium pigmentaire rétinien (simulant le fundus H35.5
- Fundus H35.5

Flavoprotéine – Trouble du transport d'électrons par carence en E71.3**Flavoprotéine-ubiquinone oxydoréductase – Trouble du transport d'électrons par carence en E71.3****Fléchisseur**

- Doigt au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique du muscle et du tendon S66.1
- Niveau
- - Avant-bras – Lésion traumatique d'un autre muscle et d'un autre tendon S56.2
- - Poignet et de la main – Lésion traumatique de multiples muscles et tendons S66.6
- - Orteil, au niveau de la cheville et du pied – Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon long S96.0
- - Pouce niveau
- - - Avant-bras – Lésion traumatique du muscle et du tendon S56.0
- - - Poignet et de la main – Lésion traumatique du muscle et du tendon longs S66.0
- - S) doigt(s) au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique de muscles et de tendons S56.1
- - Déchirure spontanée des tendons M66.3

Flegel – Maladie de L85.8**Fleischer – Anneau de Kayser- H18.0****Fleischner – Ostéite cystoïde multiple type D86.8****Flexibilité cirreuse schizophrénique – F20.2****Flexion**

- Articulation la plus proche) au niveau d'un moignon d'amputation – Contracture (T87.6
- Dorsale, acquis – Pied en M21.68
- Radius distal – Fracture en S52.52
- -
- - Déformation en M21.2
- - Eczéma (de): plis de L20.8
- - Fracture de l'extrémité inférieure du radius: Fracture en S52.52
- - Psoriasis des plis de L40.8

Flexner – Dysenterie de A03.1**Flexneri –**

- Dysenterie à Shigella A03.1
- Infection à Shigella A03.1
- Shigellose à Shigella A03.1

Floating-Harbor – Syndrome de Q87.8**Floride**

- Mâchoire supérieure – Dysplasie cémento-osseuse D16.42
- Mandibule – Dysplasie osseuse D16.5
- Maxillaire – Dysplasie cémento-osseuse D16.42
- -
- - Dysplasie osseuse D16.42
- - Maladie lymphoproliférative post-transplantation, hyperplasie folliculaire D47.7

Flottante –

- Bêta-lipoprotéïnémie
- - E78.2
- - Large ou E78.2
- - Crête gingivale K06.8

Floue au cours d'hystérie - Vision *F44.6†, H58.1**

Fluconazole

- Antifongiques triazolés, non résistant aux échinocandines - Candida auris résistant au *U83.22!*

- Seulement - Aspergillus fumigatus résistant aux antifongiques du groupe des triazoles, sauf aspergillus fumigatus résistant au *U83.3!*

- -

- - Candida albicans résistant au *U83.0!*

- - Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des échinocandines et aux triazoles, résistant au *U83.21!*

Fluctuation

- Diurnes marquées - Dystonie progressive héréditaire avec *G24.1*

- Effet -

- - Maladie Parkinson début précoce

- - - *G20.91*

- - - Handicap

- - - - Léger

- - - - - *G20.01*

- - - - - Sans *G20.00*

- - - - - Lourd

- - - - - *G20.11*

- - - - - *G20.21*

- - - - - Sans *G20.10*

- - - - - Sans *G20.20*

- - Parkinsonisme atypique juvénile

- - - *G20.91*

- - - Handicap

- - - - Léger

- - - - - *G20.01*

- - - - - Sans *G20.00*

- - - - - Lourd

- - - - - *G20.11*

- - - - - *G20.21*

- - - - - Sans *G20.10*

- - - - - Sans *G20.20*

Fluide haut pression

- Industrielle) - Injection traumatique de *T70.4*

- - Effets des *T70.4*

Fluor

- (Gaz) et fluorure d'hydrogène - Effet toxique: *T59.5*

- Mycosique - *B37.3†, N77.1**

- Trichomonas vaginalis - *A59.0†, N77.1**

Fluorée - Ostéose

M85.1

Fluorose

- Dentaire - *K00.3*

- - Taches de l'émail non associées à la *K00.3*

Fluorouracile - Intoxication au 5-

T45.1

Fluorure d'hydrogène - Effet toxique: Fluor (gaz) et *T59.5*

Flutter

- Auriculaire

Flutter -suite

- Auriculaire -suite

- - Atypique - *I48.4*

- - Chronique - *I48.9*

- - Idiopathique du nouveau-né - *P29.1*

- - Paroxystique - *I48.9*

- - Sans autre précision - Fibrillation et *I48.9*

- - Type

- - - I - *I48.3*

- - - II - *I48.4*

- - Typique - *I48.3*

- - - Tachyrythmie complète paroxystique au cours d'un *I48.9*

- Ventriculaires - Fibrillation et *I49.0*

Fluviale du Japon - Fièvre

A75.3

Flux lent (Coronary slow flow syndrome) - Syndrome coronarien à *I20.8*

Flynn-Aird - Syndrome de

Q87.8

FMF [Fièvre méditerranéenne familiale] - *E85.0*

FMPP [Puberté précoce familiale limitée aux garçons] - *E30.1*

Focaux ou généralisés - Épilepsies et syndromes épileptiques non précisés comme *G40.8*

Fœtal

v./v.a. Type de maladie

Fœto

v./v.a. alpha-fœto-protéine

Fœto-fœtale - Soins maternels au cours de syndrome de transfusion *O43.0*

Fœto-maternelle

- Anti-endopeptidase neutre - Néphropathie membraneuse congénitale par allo-immunisation *P96.0*

- - Transfusion (de): *O43.0*

Fœto-pelviennne

- Cours du travail et de l'accouchement - Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres présentations et positions vicieuses du fœtus et disproportions *P03.1*

- Origine mixte, maternelle et fœtale - Soins maternels pour disproportion *O33.4*

- SAI - Disproportion: *O33.9*

- Sans précision - Dystocie due à une disproportion *O65.4*

Fœto-placentaire

- Due

- - Iso-immunisation - Anasarque *P56.0*

- - Maladies hémolytiques, autres et sans précision - Anasarque *P56.9*

- Non

- - Associée à une iso-immunisation - Anasarque *O36.2*

- - Due à une maladie hémolytique - Anasarque *P83.2*

- SAI - Anasarque

- - *O36.2*

- - *P83.2*

- -

- - Incompatibilité Rh (avec anasarque *O36.0*)

Fœto-placentaire -suite

- - -suite

- - Iso-immunisation: SAI (avec anasarque *O36.1*)

- - Soin

- - - Femme enceinte au cours d'insuffisance *O36.5*

- - - Maternels pour anasarque *O36.2*

Fœtoprotéine

v./v.a. alpha-fœtoprotéine

Fœtus

v./v.a. Nouveau-né

- Accouchement de l'enfant - Hémorragie après expulsion du *O72*

- Affecté

- - Anhydramnios - *P01.2*

- - Hépatite aiguë de la mère - *P00.2*

- - Maladie à virus Zika contractée par la mère - *P00.2*

- Anormalement gros -

- - Dystocie due à un *O66.2*

- - Soins maternels pour disproportion due à un *O33.5*

- - Arlequin - *Q80.4*

- - Compressus - *O31.0*

- - Déficit maternel en riboflavine - Lésion du *P00.4*

- - Disproportions fœto-pelviennes au cours du travail et de l'accouchement - Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres présentations et positions vicieuses du *P03.1*

- - Échographie et autres méthodes physiques - Dépistage prénatal de retard de croissance du *Z36.4*

- - Entraînant disproportion -

- - Ascite du *O33.7*

- - Hydropisie du *O33.7*

- - Méningomyélocèle du *O33.7*

- - Tératome sacro-coccygien du *O33.7*

- - Tumeur du *O33.7*

- - Faciliter l'accouchement - Amputation du *P03.8*

- - Hydrocéphale -

- - Dystocie due à: *O66.3*

- - Soins maternels pour disproportion due à un *O33.6*

- - Léger pour l'âge gestationnel - Soins maternels pour cause connue ou présumée de: *O36.5*

- - Menace d'insuffisance cardiaque aiguë - Accompagnement de la mère au cours d'un bloc AV du *O35.8*

- - Mort in utero - Rétention d'un *O02.1*

- - Non classée ailleurs - Infection intra-amniotique du *P39.2*

- - Normal - Disproportion: d'origine fœtale avec *O33.5*

- - Nouveau-né

- - Affecté

- - - Accouchement

- - - - Césarienne - *P03.4*

Fœtus –suite

- Nouveau-né –suite
- Affecté –suite
- Accouchement –suite
- Extracteur pneumatique [ventouse] – P03.3
- Extraction par le siège – P03.0
- Forceps – P03.2
- Précipité – P03.5
- Affection
- Cordon ombilical, autres et sans précision – P02.6
- Maternel
- Sans précision – P00.9
- – P00.8
- Alcoolisme de la mère – P04.3
- Anesthésie et par une analgésie de la mère, au cours de la grossesse, du travail et de l'accouchement – P04.0
- Anomalie
- Membrane
- Sans précision – P02.9
- – P02.8
- Morphologiques et fonctionnelles du placenta, autres et sans précision – P02.2
- Béance du col – P01.0
- Chorio-amnionite – P02.7
- Complication
- Précisées du travail et de l'accouchement – P03.8
- Travail et de l'accouchement, sans précision – P03.9
- Complication de la grossesse mère
- Sans précision – P01.9
- – P01.8
- Contractions anormales de l'utérus – P03.6
- Effet nocif maternel
- Sans précision – P04.9
- – P04.8
- Exposition de la mère à des substances chimiques de l'environnement – P04.6
- Forme
- Compression du cordon ombilical – P02.5
- Décollement et d'hémorragie placentaires – P02.1
- Grossesse extra-utérine – P01.4
- Grossesse multiple – P01.5
- Hydramnios – P01.3
- Infection de l'appareil génital de la mère et autres infections localisées – P00.8
- Intervention
- Chirurgicale chez la mère – P00.6
- Médicales chez la mère, non classées ailleurs – P00.7
- Lupus érythémateux disséminé de la mère – P00.8

Fœtus –suite

- Nouveau-né –suite
- Affecté –suite
- Maladie
- Circulatoires et respiratoires de la mère – P00.3
- Infectieuses et parasitaires de la mère – P00.2
- Rénales et des voies urinaires de la mère – P00.1
- Médicaments absorbés par la mère – P04.1
- Mort de la mère – P01.6
- Oligoamnios – P01.2
- Placenta praevia – P02.0
- Présentation
- Anormale avant le travail – P01.7
- Positions vicieuses du fœtus et disproportions fœto-pelviennes au cours du travail et de l'accouchement – P03.1
- Procidence du cordon ombilical – P02.4
- Radiologie chez la mère – P00.7
- Rupture prématurée des membranes – P01.1
- Syndromes de transfusion placentaire – P02.3
- Tabagisme de la mère – P04.2
- Toxicomanie de la mère – P04.4
- Traumatisme de la mère – P00.5
- Trouble
- Hypertensifs de la mère – P00.0
- Nutritionnels de la mère – P00.4
- Utilisation par la mère de substances chimiques nutritionnelles – P04.5
- Hypoglycémie – Diabète sucré de la mère (préexistant), affectant le P70.1
- Sans précision –
- Affection des téguments spécifiques du P83.9
- Anomalie transitoire du métabolisme des glucides chez le P70.9
- Hémorragie intracrânienne (non traumatique) du P52.9
- Hémorragie intraventriculaire (non traumatique) du P52.3
- Maladie hémolytique du P55.9
-
- Affections précisées des téguments spécifiques du P83.8
- Anomalies transitoires du métabolisme des glucides chez le P70.8
- Coagulation intravasculaire disséminée chez le P60
- Contusions du P54.5
- Ecchymoses du P54.5
- États mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de soins supplémentaires du P08
- Hématome superficiel du P54.5

Fœtus –suite

- Nouveau-né –suite
- –suite
- Hémorragie cérébelleuse et de la fosse postérieure (non traumatique) du P52.6
- Hémorragie intracérébrale (non traumatique) du P52.4
- Hémorragie intracrânienne non traumatique
- P52.8
- Degré 1, du P52.0
- Hémorragie sous-arachnoïdienne (non traumatique) du P52.5
- Interruption de la grossesse source d'affections chez le P96.4
- Iso-immunisation
- ABO du P55.1
- Rhésus du P55.0
- Maladie
- Hémolytiques du P55.8
- Hémorragique du P53
- Œdèmes, autres et sans précision, spécifiques du P83.3
- Pétéchies du P54.5
- Réactions et intoxications médicamenteuses du P93
- Syndrome de défibrination du P60
- Papyracé – O31.0
- Petit pour l'âge gestationnel – Soins maternels pour cause connue ou présumée de: O36.5
- Présence de méconium dans le liquide amniotique – Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du rythme cardiaque du O68.2
- Sans
- Mention de léger ou petit pour l'âge gestationnel – Malnutrition du P05.2
- Précision –
- Croissance lente du P05.9
- Soin maternel
- Affection du O36.9
- Présentation anormale du O32.9
- Trop grand pour l'âge gestationnel [Large-for-dates] – Soins maternels pour cause connue ou présumée de croissance excessive du O36.6
- Viable – Soins maternels pour grossesse abdominale avec O36.7
-
- Avortement spontané, P01.8
- Dystocie due
- Ascite du O66.3
- Hydropisie du O66.3
- Méningomyélocèle du O66.3
- Rotation incomplète de la tête du O64.0
- Tératome sacro-coccygien du O66.3
- Tumeur du O66.3
- Poursuite grossesse
- Avortement d'un ou plusieurs O31.1

Fœtus –suite

- - -suite
- - Poursuite grossesse –suite
- - - Mort intra-utérine d'un ou plusieurs O31.2
- - Soin maternel
- - - Affections précisées du O36.8
- - - Anomalie chromosomique (présumée) du O35.1
- - - Croissance excessive du O36.6
- - - Disproportion due à d'autres anomalies du O33.7
- - - Grossesse multiple avec présentation anormale d'un ou plusieurs O32.5
- - - Maladie héréditaire (présumée) du O35.2
- - - Malformation (présumée) du système nerveux central du O35.0
- - - Mort intra-utérine du O36.4
- - - Présentations anormales du O32.8
- - - Spina bifida (présumé(e)) du O35.0
- - Thrombose de la veine rénale chez le P29.8
- - Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du rythme cardiaque du O68.0

Fogo selvagem [pemphigus brésilien] – L10.3

Foie

- 29 jours plus transplantation –
- - Détérioration fonctionnelle d'une greffe de T86.41
- - Rejet d'une greffe de T86.41
- - Abcès cérébral – Abcès amibien du A06.6†, G07*
- - Chat –
- - Distomatose hépatique à douve du B66.0†, K77.0*
- - Infection par douve du B66.0
- - Chlonorchis sinensis – Distomatose du B66.1†, K77.0*
- - Cholestase – Maladie toxique du K71.0
- - Congénital(e) – Absence de Q44.7
- - Cryptogénique – Cirrhose (du K74.6
- - Diabétique
- - - Diabète sucré de type 1 – E10.60†, K77.8*
- - - Diabète sucré de type 2 – E11.60†, K77.8*
- - - E14.60†, K77.8*
- - Dite) cardiaque – Cirrhose du K76.1
- - Dououreux – R10.1
- - Due à un traumatisme obstétrical – Rupture du P15.0
- - Echinococcus – Infection du B67.8†, K77.0*
- - Echinococcus granulosus – Kyste hydatique du B67.0
- - Echinococcus multilocularis –
- - - Infection du B67.5†, K77.0*
- - - Kyste hydatique du B67.5
- - Entamoeba histolytica – Abcès du A06.4†, K77.0*
- - Fibrose et cirrhose du foie – Maladie toxique du K71.7
- - Ficelé syphilitique – A52.7†, K77.0*

Foie –suite

- Granulomes hépatiques – Maladie toxique du K71.88
- Hémorragie rupture Varice œsophagien – Cirrhose
- - K74.6†, I98.3*
- - Alcoolique du K70.3†, I98.3*
- - Toxique du K71.7†, I98.3*
- Hépatite
- - Lupoïde – Maladie toxique du K71.5
- - Non classée ailleurs – Maladie toxique du K71.6
- Hépatite aiguë – Maladie toxique du K71.2
- Hépatite chronique
- - Active – Maladie toxique du K71.5
- - Lobulaire – Maladie toxique du K71.4
- - Persistante – Maladie toxique du K71.3
- - Hyperplasie nodulaire en foyer – Maladie toxique du K71.88
- Lésion foie – Maladie toxique
- - K71.8
- - K71.88
- - Macronodulaire – Cirrhose (du K74.6
- - Micronodulaire – Cirrhose (du K74.6
- - Mouton – Maladie due à la douve du B66.3
- - Nécrose hépatique – Maladie toxique du K71.1
- - Non
- - Classée ailleurs – Dégénérescence graisseuse du K76.0
- - Précisé – Trouble fonctionnel, échec et rejet d'une greffe de T86.49
- - Origine cardiaque – Sclérose du K76.1
- - Paludéen – B54
- - Péliose hépatique – Maladie toxique du K71.88
- - Pendant premier 28 jours transplantation –
- - Détérioration fonctionnelle d'une greffe de T86.40
- - Rejet d'une greffe de T86.40
- - Portale – Cirrhose (du K74.6
- - Post-nécrotique – Cirrhose (du K74.6
- - Poumon – Abcès amibien
- - - A06.5†, J99.8*
- - - Cerveau (et du A06.6†
- - Précisés – Autres carcinomes du C22.7
- - Reins – Maladie glycogénique du E74.0
- - Rejet greffe-contre-hôte stade
- - 1 – Maladie aiguë du T86.01†, K77.11*
- - 2 – Maladie aiguë du T86.02†, K77.12*
- - 3 – Maladie aiguë du T86.02†, K77.13*
- - 4 – Maladie aiguë du T86.02†, K77.14*
- - SAI
- - Congénital(e) – Malformation du Q44.7
- - -
- - - Cirrhose (du K74.6
- - - Lésion du S36.10

Foie –suite

- Saignement de varices gastriques – Cirrhose alcoolique du K70.3†, I98.3*
- - Sans précision –
- - Cirrhoses du K74.6
- - Maladie
- - - K76.9
- - - Alcoolique du K70.9
- - - Inflammatoire du K75.9
- - - Toxique du K71.9
- - Tumeur maligne: C22.9
- - Sibérienne – Distomatose hépatique à douve du B66.0†, K77.0*
- - Stade Child-Pugh
- - A – Cirrhose du K74.6, K74.70!
- - B – Cirrhose du K74.6, K74.71!
- - C – Cirrhose du K74.6, K74.72!
- - Substances anti-anémiantes – Préparation à base de T45.8
- - Surnuméraire – Q44.7
- - Type mixte – Cirrhose (du K74.6
- - Varice
- - Gastriques – Cirrhose alcoolique du K70.3†, I98.2*
- - Œsophagien – Cirrhose
- - - K74.6†, I98.2*
- - - Alcoolique du K70.3†, I98.2*
- - - Toxique du K71.7†, I98.2*
- - Vésicule Voie biliaire –
- - Carcinoma in situ: D01.5
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D37.6
- - Voie biliaire
- - - Intrahépatique –
- - - Adénocarcinome du C22.0, C22.1
- - - Carcinome du C22.0, C22.1
- - - Carcinome épidermoïde du C22.0, C22.1
- - - Carcinome indifférencié du C22.9, C22.1
- - - Tumeur maligne secondaire du C78.7
- - - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du R93.2
- - -
- - - Abcès
- - - - K75.0
- - - Dysentérique du A06.4†, K77.0*
- - - Abcès amibien du A06.4†, K77.0*
- - - Amibiase du A06.4†, K77.0*
- - - Angiosarcome du C22.3
- - - Atrophie ou dystrophie jaune du K72
- - - Carence en facteur de coagulation due à: affections du D68.4
- - - Cirrhose
- - - - Alcoolique du K70.3
- - - - Congénitale (du P78.8
- - - - Syphilitique du A52.7†, K77.0*
- - - Clonorchiasse du B66.1†, K77.0*
- - - Congestion passive chronique du K76.1

Foie –suite

- - -suite
- - Contusion et hématome du *S36.11*
- - Dégénérescence graisseuse alcoolique du *K70.0*
- - Dégénérescence neuronale progressive de l'enfant avec maladie du *G31.88*
- - Détérioration fonctionnelle chronique d'une greffe de *T86.41*
- - Donneur de *Z52.6*
- - Échec greffe
- - - *T86.49*
- - - Lors de status post greffe du *T86.49*
- - Échinococcose
- - - *B67.8†, K77.0**
- - - Alvéolaire du *B67.5†, K77.0**
- - - Kystique du *B67.0†, K77.0**
- - Fibrose et sclérose alcooliques du *K70.2*
- - Glycogénose avec cirrhose du *E74.0*
- - Gomme du *A52.7†, K77.0**
- - Hémangioendothéliome épithélioïde du *C22.7*
- - Hémochromatose du *E83.1†, K77.8**
- - Hyperplasie nodulaire
- - - Focale tégangiectasique du *D13.4*
- - - Régénérative du *K76.8*
- - Infection (à): petite douve (du *B66.2*)
- - Infiltration de glycogène du *E74.0†, K77.8**
- - Kyste hydatique du *B67.8†, K77.0**
- - Lésion du *S36.16*
- - Maladie
- - - Fibrokystique du *Q44.6*
- - - Inflammatoires précisées du *K75.8*
- - - Kystique du *Q44.6*
- - - Précisées du *K76.8*
- - - Syphilitique du *A52.7†, K77.0**
- - - Toxique
- - - - Foie
- - - - - Fibrose et cirrhose du *K71.7*
- - - - - Lésions du *K71.8*
- - - - - Lésions du *K71.88*
- - - - - Veino-occlusive du *K71.80*
- - - - - Veino-occlusive du *K76.5*
- - Malformations congénitales du *Q44.7*
- - Mésothéliome du *C45.7*
- - Nécrose hémorragique centrale du *K76.2*
- - Nodule nécrotique solitaire du *K76.8*
- - Rejet d'une greffe de *T86.49*
- - Sarcome
- - - *C22.4*
- - - Embryonnaire indifférencié du *C22.4*
- - - Non différencié du *C22.4*
- - Status post greffe de *Z94.4*
- - Syphilis du *A52.7†, K77.0**
- - Syphilis secondaire du *A51.4†, K77.0**
- - Traumatisme obstétrical du *P15.0*

Foie –suite

- - -suite
- - Tuberculose du *A18.8†, K77.0**
- - Tumeur bénigne: *D13.4*
- - Tumeur rhabdoïde du *C22.7*
- Foin**
- Asthme - Rhume des *J45.09*
- -
- - Maladie des moisissures de *J67.00*
- - Rhume des *J30.1*
- Foix**
- Alajouanine] - Myélite nécrosante subaiguë [Syndrome de *G37.4*
- Heubner - Syndrome de Schilder- *G37.0*
- Foix-Chavany-Marie - Syndrome de *G12.2***
- Folate -**
- Carence en: *E53.8*
- Malabsorption héréditaire des *E53.8*
- Syndrome neurodégénératif dû au déficit de transport cérébral des *G31.88*
- Foliacé - Pemphigus *L10.2***
- Folie à deux - *F24***
- Foliées - Hypertrophie des papilles *K14.3***
- Folinique - Convulsions sensibles à l'acide *G40.3***
- Folique**
- Due à des médicaments - Anémie par carence en acide *D52.1*
- SAI - Anémie par carence en acide *D52.9*
- Sans précision - Anémie par carence en acide *D52.9*
- -
- - Anémie par carence
- - - Acide *D52.8*
- - - Alimentaire en acide *D52.0*
- - Carence en: acide *E53.8*
- Folliculaire**
- v./v.a. Lymphome folliculaire
- Acquise - Kératose *L11.0*
- Aigu
- - Adénovirus - Conjonctivite *B30.1†, H13.1**
- - - Conjonctivite *H10.2†, H13.1**
- - Darier-White - Kératose *Q82.8*
- - Due à l'avitaminose A - Kératose *E50.8†, L86**
- - Familial de la thyroïde - Carcinome papillaire ou *C73*
- - Floride - Maladie lymphoproliférative post-transplantation, hyperplasie *D47.7*
- - Généralisé - Syndrome d'hamartome basaloïde *Q85.8*
- - Hémorragique (de l'ovaire) - Kyste (de): *N83.0*
- - Nanisme-atrophie cérébrale - Syndrome de kératose *Q87.1*
- - Ovaire - Kyste *N83.0*
- - Parafolliculaire pénétrant dans la peau [Kyrle] - Kératose *L87.0*
- - Peau tissu cellulaire sous-cutané

Folliculaire –suite

- Peau tissu cellulaire sous-cutané -suite
- - Sans précision - Kyste *L72.9*
- - - Autres formes de kyste *L72.8*
- - Pénétrante - Hyperkératose *L87.0*
- - Sans précision -
- - Affection *L73.9*
- - Lymphome non *C83.9*
- - Spinulosa decalvans de Siemens - Kératose *Q82.8*
- - Thyroïde - Cancer *C73*
- - Trachomateuse - Conjonctivite: *A71.1*
- -
- - Amygdalite (aiguë): *J03.9*
- - Conjonctivite *H10.4†, H13.1**
- - Forme
- - - Lymphome, *C82.7*
- - - Précisées d'affections *L73.8*
- - Germinoblastome *C82.9*
- - Kyste: *K09.0*
- - Lichen
- - - *L66.1*
- - - Plan *L66.1*
- - Lymphome
- - - Non *C83.8*
- - - Non-hodgkinien diffus non *C83.9*
- - Pancréatocholangite *K83.09, K85.09*
- - Sarcome à cellules dendritiques *C96.4*
- Folliculaire-alopécie-photophobie - Syndrome d'ichtyose *Q80.0***
- Follicule**
- Graaf - Kyste (de): *N83.0*
- Pileux -
- - Inflammation de la glande du *L73.9*
- - Tumeurs bénignes de: *D23*
- Folliculite**
- v./v.a. Pseudofolliculite
- Décalvante
- - Quinquaud - *L66.2*
- - - *L66.2*
- - Érythémateuse réticulée - *L66.4*
- - Périfolliculite capitis abscedens et suffodiens [Hoffmann] - *L66.3*
- - Pustuleuse éosinophilique classique - *L73.8*
- - Sclerotisans nucaes] - Acné chéloïde [*L73.0*
- Folliculitis et perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens] - Maladie de Hoffmann [*L66.3***
- Folliculo-stimulante] - Déficit isolé en FSH [hormone *E23.0***
- Folliculotrope - Mycosis fongicoïde *C84.0***
- Fölling - Maladie de *E70.0***
- Fonction**
- Cérébrale - Perte irréversible de la *G93.88*
- Cognitives et à la conscience, autres et non précisés - Symptômes et signes relatifs aux *R41.8*

Fonction - suite

- Greffe de rein -> Reprise retardée de la *T86.12*
- Labyrinthe -> Perte de la *H83.2*
- Labyrinthiques -> Troubles des *H83.2*
- Lymphocytaire antigène-1 (LFA-1) -> Anomalie de la *D84.0*
- Lymphocytes B -> Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes du nombre et de la *D83.0*
- Motrices, sans précision -> Troubles spécifiques du développement des *F82.9*
- Palpébrale -> Autres troubles affectant la *H02.5*
- Pancréatique exocrine -> Trouble de la *K86.83*
- Rénal
 - - Chronique, unilatéral -> Trouble de la *N18.80*
 - - -> Goutte due à une altération de la *M10.3*
- Symbolique non
 - - Classés ailleurs -> Dyslexie et autres troubles de la *R48*
 - - Précisés -> Troubles de la *R48.8*
- Thyroïdien
 - - Exophtalmie -> Trouble de la *E05.0†, H06.2**
 - - Non classées ailleurs -> Autres anomalies néonatales de la *P72.2*
 - - Normale -> Goitre congénital transitoire avec *P72.0*
- Vésicales du à un choc rachidien -> Trouble des *G95.82*
- Vestibulaire
 - - Sans précision -> Atteinte des *H81.9*
 - - -> Autres atteintes des *H81.8*

Fonctionnel

v./v.a. Type de maladie

Fonctionnement

- Défectueux d'un trachéostome -> *J95.0*
- Pompe à médicaments -> Contrôle des paramètres de *Z45.82*
- Social enfance
 - - Sans précision -> Trouble du *F94.9*
 - - -> Autres troubles du *F94.8*
- Stomie de l'appareil urinaire -> Mauvais *N99.5*

Fond

- Œil
 - - Diabétique
 - - - Diabète sucré de type 1 -> *E10.30†, H36.0**
 - - - Diabète sucré de type 2 -> *E11.30†, H36.0**
 - - - -> *E14.30†, H36.0**
 - - SAI -> Rétinopathie (avec)(de): *H35.0*
 - - -
 - - - Artériosclérose du *I70.8†, H36.8**
 - - - Colobome du *Q14.8*
- Utérus ->
 - - Carcinofibrome du *C54.3*

Fond - suite

- Utérus -> - suite
 - - Léiomyosarcome du *C54.3*
 - - Tumeur maligne: *C54.3*
 - - Tumeur neuroectodermique primitive du *C54.3*

Fong

v./v.a. You-Hoover-Fong

Fongémie SAI - *B49***Fongicides -> Effet toxique: Herbicides et** *T60.3***Fongique**

- Avant-bras -> Myosite *M60.03*
- Bras -> Myosite *M60.02*
- Cuisse -> Myosite *M60.05*
- Expectoration -> Infection *B48.88*
- Invasives par déficit en CARD9 -> Prédisposition aux infections *D84.8*
- Jambe -> Myosite *M60.06*
- Localisations multiples -> Myosite *M60.00*
- Main -> Myosite *M60.04*
- Ongle
 - - Orteil -> Infection *B35.1*
 - - -> Infection *B35.1*
- Pied -> Myosite *M60.07*
- Région de l'épaule -> Myosite *M60.01*
- Région pelvienne -> Myosite *M60.05*
- SAI -> Encéphalopathie au cours de septicémie *B48.80†, G94.32**
- Tronc -> Myosite *M60.08*
- Tube digestif -> Infection *B49†, K93.8**
- -
- - Balanite *B37.4†, N51.2**
- - Encéphalopathie au cours de sepsis *B48.80†, G94.32**
- - Glomérulopathie au cours de sepsis *B48.80†, N08.0**
- - Maladie
 - - - Due au VIH avec infection *B20, B49*
 - - - Rénale tubulo-interstitielle au cours de sepsis *B48.80†, N16.0**
- - Myosite *M60.09*
- - Septicémie *B48.80*
- - Ulcère de l'œsophage: *K22.1*

Fongoïde

- Folliculotrope -> Mycosis *C84.0*
- -> Mycosis *C84.0*

Fongus bénin du testicule - *A18.1†, N51.8****Fontaine**

- Gangrène -> Stade IV de Leriche et *I70.25*
- Ulcération ->
 - - Athérosclérose des artères distales de type bassin-jambe, stade IV selon *I70.24*
 - - Stade IV de Leriche et *I70.24*
 - - -
 - - AOMI type bassin-jambe stade
 - - - Ilb de Leriche et *I70.22*

Fontaine - suite

- -> - suite
 - - AOMI type bassin-jambe stade - suite
 - - - III de Leriche et *I70.23*
 - - - IV de Leriche et *I70.25*
 - - - IVa de Leriche et *I70.25*
 - - - IVb de Leriche et *I70.25*
 - - Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI], sans précision du stade (de Leriche et *I70.29*)
 - - Gangrène
 - - - Humide, stade IVb de Leriche et *I70.25*
 - - - Sèche, stade IVa de Leriche et *I70.25*
 - - Stade
 - - - I de Leriche et *I70.20*
 - - - IIa de Leriche et *I70.21*
 - - - IIb de Leriche et *I70.22*
 - - - III de Leriche et *I70.23*
 - - Trouble circulatoire
 - - - Leriche et *I70.29*
 - - - Selon *I70.29*

Fonte musculaire

- Non classées ailleurs -> Atrophie et *M62.5*
- -> *M62.89*

FOP [Fibrodysplasie ossifiante progressive] -> *M61.19***Foramen**

- Macula -> Trou (*H35.38*)
- Magendie -> Atrésie des fentes de Luschka et du *Q03.1*
- Ovale -> Perméabilité ou persistance de: *Q21.1*

Foramina parietalia permagna -> *Q75.8***Forbes-Hers -> Syndrome de** *E74.0***Forceps**

- Césarienne -> Application d'une ventouse ou d'un forceps suivie respectivement d'un accouchement par *O66.5*
- Sans précision -> Échec de l'application d'une ventouse et d'un *O66.5*
- Suivie respectivement d'un accouchement par forceps ou par césarienne -> Application d'une ventouse ou d'un *O66.5*
- Ventouse -> Accouchement unique par *O81*
- -> Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par *P03.2*

Forces

- Armées -> Examen général en série de: membres des *Z10*
- Gravité [G] anormales -> Effets de: *T75.8*
- Jeu cours travail
 - - Sans précision -> Anomalie des *O62.9*
 - - -> Autres anomalies des *O62.8*
- Mécanique objet
 - - Animés -> Accident dû à l'exposition à des *W64.9!*
 - - Inanimés -> Accident dû à l'exposition à des *W49.9!*

Fordyce -> Maladie de Fox- *L75.2*

Forestier] - Hyperostose ankylosante [M48.1**Forêt de Kyasanur - Maladie de la A98.2****Formaldéhyde - Effet toxique: T59.2****Formation**

- Anormale de tissus dentaires durs dans la pulpe - K04.3
- Dent -
- - Changement de couleur pendant la K00.8
- - Troubles de la K00.4
- Entonnoir cervical attestées par l'échographie vaginale - Suivi de la mère en cas de longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de O34.30
- Mélanine - Autres anomalies liées à une diminution de la L81.6
- Tuberculeuse de phlyctènes - A18.5†, H19.2*
- Vésicule non thermique - lésion traumatique superficiel
- - Avant-bras: S50.82
- - Cheville et du pied: S90.82
- - Épaule et du bras: S40.82
- - Hanche et de la cuisse: S70.82
- - Jambe: S80.82
- - Membre
- - - Inférieur, niveau non précisé: T13.02
- - - Supérieur, niveau non précisé: T11.02
- - Partie du corps non précisée: T14.02
- - Poignet et de la main: S60.82
- - Tronc, niveau non précisé: T09.02
- - inscription dans: établissement de Z02

Formiminoglutamique - Acidurie E70.8**Formiminotransférase**

- Cyclodésaminase - Déficit en E70.8
- - Déficit en glutamate E70.8

Formule leucocytaire anormale SAI - R72**Forney-Robinson-Pascoe - Syndrome de Q87.8****Fornix] - Rupture d'un calice rénal, non traumatique [rupture de N28.80****Forsell**

v./v.a. Holmgren-Forsell

Forsius-Eriksson - Syndrome de H35.5**Forssman**

v./v.a. Borjeson-Forssman-Lehmann

Forster-McCarthy-Berry - Syndrome de Hyde Q87.0**Fort**

v./v.a. Le Fort

Fort-Bragg-Fever - A27.8**Fortuite d'un cadavre, sans cause apparente de décès - Découverte R98****Fortuitement - Grossesse constatée Z33!****FOSMN [Neuronopathie motrice et sensorielle à début facial] - Syndrome G60.0****Fosse**

- Amygdales - D10.5
- Amygdalienne - Tumeur maligne: C09.0
- Antérieure - S02.1

Fosse -suite

- Canine - Abcès maxillaire
- - Extension dans la K10.21
- - Sans indication d'extension rétromaxillaire ou dans la K10.20
- Ischio-rectale - Abcès de la K61.3
- Moyenne - S02.1
- Nasal
- - Sinus
- - - Face - Tumeur bénigne: Oreille moyenne, D14.0
- - - Paranasaux - Carcinome épidermoïde des C30.0
- - -
- - - D02.3
- - - D38.5
- - - Polype des J33.0
- - - Tumeur maligne: C30.0
- - - Vestibule des C30.0
- Postérieur
- - Non traumatique) du fœtus et du nouveau-né - Hémorragie cérébelleuse et de la P52.6
- - -
- - - S02.1
- - - Syndrome
- - - - G97.81
- - - - Agénésie partielle du corps calleux-hypoplasie du vermis avec kystes de la Q04.3

Fossette

- Colobomateuse de la papille - Q14.2
- Rosenmüller - C11.2
- - D10.5

Foster-)Kennedy - Syndrome de (H47.0**Fothergill - Névralgie de G50.0****Fotiou - Dysplasie lymphatique généralisée de Q82.09****Foudre -**

- Choc par la T75.0
- Effets de la T75.0

Foule

- Mouvement de panique de foule - Être pressé ou poussé par une W64.9!
- - Être pressé ou poussé par une foule ou dans un mouvement de panique de W64.9!

Foulure

v./v.a. Foulure d'articulation

- Articulation
- - Acromio-claviculaire - Entorse et S43.5
- - Capsule) SAI - T14.3
- - Ligament
- - - Non précis membre
- - - - Inférieur, niveau non précisé - Luxation, entorse et T13.2
- - - - Supérieur, niveau non précisé - Luxation, entorse et T11.2
- - - Partie non précis
- - - - Cou - Entorse et S13.6

Foulure -suite

- Articulation -suite
- - Ligament -suite
- - - Partie non précis -suite
- - - - Tête - Entorse et S03.5
- - - Non précisées de la main - Entorse et S63.7
- - - Sterno-claviculaire - Entorse et S43.6
- - - Articulation de l'épaule - Entorse et S43.4
- - - Articulation sacro-iliaque - Entorse et S33.6
- - - Associations de parties du corps - Luxations, entorses et T03.8
- - - Ceinture scapulaire SAI - Entorse et S43.7
- - - Cheville
- - - Ligament
- - - - Calcanéopéronier - Entorse et S93.42
- - - - Deltoïde - Entorse et S93.41
- - - - Tibiopéronier (antérieur) (postérieur), distal - Entorse et S93.43
- - - Partie
- - - - Non précisée - Entorse et S93.40
- - - - Entorse et S93.48
- - - Côtes et du sternum - Entorse et S23.4
- - - Cou - Luxations, entorses et foulures de la tête avec luxations, entorses et T03.0
- - - Coude
- - - - Humérocubitale (articulation) - Entorse et S53.44
- - - - Huméroradiale (articulation) - Entorse et S53.43
- - - Ligament collatéral
- - - - Cubital - Entorse et S53.42
- - - - Radial - Entorse et S53.41
- - - Partie
- - - - Non précisée - Entorse et S53.40
- - - - Entorse et S53.48
- - - Déchirure
- - - Colonne lombosacrée sans autre précision - Entorse/ S33.50
- - - Entorse
- - - - S16
- - - - S56
- - - - S66
- - - - S76
- - - - S86
- - - - S96
- - - Hanche
- - - Ligament
- - - - Iliofémoral - Entorse et S73.11
- - - - Ischiocapsulaire - Entorse et S73.12
- - - - Partie
- - - - Non précisée - Entorse et S73.10
- - - - Entorse et S73.18
- - - Ligament croisé genou antérieur postérieur
- - - Déchirure ligament croisé

Foulure –suite

- Ligament croisé genou antérieur postérieur –suite
- Déchirure ligament croisé –suite
- Antérieur) (postérieur): Déchirure du ligament croisé antérieur – Entorse et *S83.53*
- Postérieur): Déchirure du ligament croisé postérieur – Entorse et *S83.54*
- Distorsion ligament croisé
- Antérieur) (postérieur): Distorsion du ligament croisé antérieur – Entorse et *S83.51*
- Postérieur): Distorsion du ligament croisé postérieur – Entorse et *S83.52*
- Ligament croisé non précisé – Entorse et *S83.50*
- Ligament latéral genou interne externe
- Déchirure ligament latéral
- Péronier (Ligament latéral) – Entorse et *S83.43*
- Tibial (Ligament médian) – Entorse et *S83.44*
- Distorsion ligament latéral
- Péronier (Ligament latéral) – Entorse et *S83.41*
- Tibial (Ligament médian) – Entorse et *S83.42*
- Ligament latéral non précisé – Entorse et *S83.40*
- Ligament SAI – *T14.3*
- Mâchoire – Entorse et *S03.4*
- Membre
- Inférieur – Séquelles de luxation, entorse et *T93.3*
- Supérieur – Séquelles d'une luxation, entorse et *T92.3*
- Multiples, sans précision – Luxations, entorses et *T03.9*
- Muscle(s) et de tendon(s) SAI – Entorses/ *T14.6*
- Musculaire – *M62.6*
- Orteil(s) – Entorse et *S93.5*
- Partie
- Corps non précisée – Luxation, entorse et *T14.3*
- Non précis
- Ceinture scapulaire – Entorse et *S43.7*
- Genou – Entorse et *S83.6*
- Pied – Entorse et *S93.6*
- Rachis lombaire et du bassin – Entorse et *S33.7*
- Thorax – Entorse et *S23.5*
- Plusieurs partie membre s
- Inférieur(s) – Luxations, entorses et *T03.3*
- Supérieur s
- Membre(s) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s) – Luxations, entorses et *T03.4*
- – Luxations, entorses et *T03.2*
- Poignet
- Articulation

Foulure –suite

- Poignet –suite
- Articulation –suite
- Carpienne – Entorse et *S63.51*
- Carpo-métacarpienne – Entorse et *S63.53*
- Ligament) radiocarpien – Entorse et *S63.52*
- Partie
- Non précisée – Entorse et *S63.50*
- – Entorse et *S63.58*
- Rachis
- Cervical – Entorse et *S13.4*
- Dorsal – Entorse et *S23.3*
- Région thyroïdienne – Entorse et *S13.5*
- Tête avec luxations, entorses et foulures du cou – Luxations, entorses et *T03.0*
- Thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin – Luxations, entorses et *T03.1*

Foulure d'articulation et de ligament non précisés du tronc – Luxation, entorse et *T09.2*

Foulure de doigt s

- Articulation
- Interphalangienne – Entorse et *S63.62*
- Métacarpo-phalangienne – Entorse et *S63.61*
- Partie
- Non précisée – Entorse et *S63.60*
- – Entorse et *S63.68*

Fountain – Syndrome de *Q87.8*

Fourchette au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale (intéressant): *O70.0*

Fourie
v./v.a. Christianson-Fourie

Fourmillements – *R20.2*

Fournier

- Femme – Gangrène de *N76.80*
- Homme – Gangrène de *N49.80*

Fourreurs

- Exacerbation aiguë – Poumon des *J67.81*
- Sans mention d'exacerbation aiguë – Poumon des *J67.80*
- Poumon
- *J67.8*
- *J67.80*

Fovéa avec anomalie du chiasma optique et dysgénésie du segment antérieur de l'œil – Syndrome d'hypoplasie de la *Q15.8*

Fovéale isolée – Hypoplasie *Q14.1*

Fovéale-cataracte présénile – Syndrome d'hypoplasie *H35.8†, H28.2**

Fovéoschisis-drusen de la papille optique – Syndrome de microphthalmie-rétinite pigmentaire- *Q15.8*

Foville
v./v.a. Millard-Gubler-Foville

- Syndrome de *I67.88†, G46.3**

Fowler

- Dysfonctionnement du sphincter urétral) – Syndrome de *N36.8*
-

- Syndrome de *Q87.8*
- Vasculopathie de *Q87.8*

Fox-Fordyce – Maladie de *L75.2***FOXG1**

- Altération intragénique – Syndrome *Q93.5*
- Microdélétion 14q12 – Syndrome *Q93.5*
-

- Encéphalopathie épileptique-dyskinétique liée à *Q93.5*
- Syndrome *Q93.5*

Foyer

- N'étant capable d'assurer les soins – Difficultés liées à: besoin d'assistance à domicile, aucun autre membre du *Z74.2*
- Osseux (médullaires) de lymphomes malins (maladies relevant de la classification sous *C81-C88*) – *C79.5*
- Pendant l'enfance – Départ du *Z61*
-

- Chorioretinite en *H30.0*
- Choroidite en *H30.0*

- Maladie toxique du foie avec: hyperplasie nodulaire en *K71.88*
- Mucinoïse en *L98.5*

- Rétinite en *H30.0*
- Rétinochoroidite en *H30.0*

Fractionnement de la miction – *R39.1***Fragile**

- Femme porteuse – Forme symptomatique du syndrome de l'X *Q99.2*
- Position E] – FRAXE [Syndrome de l'X *F70.9*
-

- Chromosome X *Q99.2*
- FXS [Syndrome de l'X *Q99.2*
- Sujet avec site autosomique *Q95.5*
- Syndrome

- Cornée *Q79.6*
- X *Q99.2*

Fragilis et autres micro-organismes anaérobies Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Bacillus *B96.6!*

Fragilité

- Capillaire
- Héritaire) – *D69.88*
- Idiopathique – Purpura due à une *D69.88*
- *L67.8*
- Congénitale des capillaires – *D69.88*
- Cutanée-cheveux laineux-hyperkératose palmoplantaire – Syndrome de *Q82.8*
- Osseux
- Contractures-rupture artérielle-surdité – Syndrome de *Q87.5*
-

-
- *Q78.0*

Fragilité – suite

- Osseux – suite

- - - – suite

- - - Lésions de la voûte crânienne en forme de beignet avec *Q78.8***Fragments de la tête humérale – Fracture de deux à quatre** *S42.21***Fraise** –- Nævus: *Q82.5*- Vésicule *K82.4***FRAM [Macroanévrisme artériel rétinien familial]** – *H35.0, Q25.6*- **Frambœsia initiale ou primaire** – *A66.0*- **Frambœsial initial – Ulcère** *A66.0***Frambœside**- Gommeuse – *A66.4*- Pian récent – *A66.2*- **Frambœsome** – *A66.1***Franceschetti**

v./v.a. Naegeli-Franceschetti-Jadassohn

- Syndrome de Treacher Collins – Syndrome de *Q75.4*- **Franceschetti-Klein – Syndrome de** *Q75.4***Francfort**

v./v.a. Stoll-Lévy-Francfort

- **Francis – Maladie de** *A21.9***Francisella tularensis**- Subsp. tularensis [Francisella tularensis] – Infection à *A21*

- - -

- - Infection

- - - *A21.9*- - - Francisella tularensis] – Infection à Francisella tularensis subsp. tularensis [*A21*- - Trachéo-bronchite à *A21.8*- **François – Dystrophie nuageuse centrale de** *H18.5*- **Frange ovarienne – Kyste de la** *Q50.4*- **Franklin – Maladie de** *C88.2*- **Frank-Ter Haar – Syndrome de** *Q87.8*- **Fraser – Syndrome de** *Q87.0*- **Frasier – Syndrome de** *N04.1***Fratrie** –- Jalousie dans la *F93.3*- Rivalité dans la *F93.3***Fraumeni**

v./v.a. Li-Fraumeni

- **FRAXE [Syndrome de l'X fragile - position E]** – *F70.9***Fredrickson**

- Type

- - I – Hyperlipidémie de *E78.3*- - IIb ou III – Hyperlipoprotéïnémie de *E78.2*

- - Hyperlipoprotéïnémie type

- - IIa de *E78.0*- - IV de *E78.1*- **Freeman-Sheldon – Syndrome de** *Q87.0*- **Freiberg-Köhler-II – Maladie de** *M92.7***Frein**

- Langue –

- - *C02.2*- - Brièveté anormale du *Q38.1*- - Déchirure du *S01.54*- - Rupture du *S01.54*

- - Lingual –

- - Arrachement du *S01.54*- - Déchirure du *S01.54*- - Muqueuse – Lèvre (bord libre) (face inférieure) (*D10.0*

- - Lèvre

- - Inférieure: *C00.4*- - Sans indication si inférieure ou supérieure: *C00.5*- - Supérieure: *C00.3***Freire**

v./v.a. Pinheiro-Freire-Maia-Miranda

French

v./v.a. Wellesley-Carman-French

Fréquences- Basses – Surdité partielle ou totale (pour): *H91.9*- Hautes – Surdité partielle ou totale (pour): *H91.9***Fréquente**

- Cycle menstruel

- - Irrégulier – Menstruation trop abondante et trop *N92.1*- - Régulier – Menstruation trop abondante et trop *N92.0*

- - -

- - - Formes psychogènes de: mictions *F45.3*

- - Miction

- - - *R35.1*- - - Nocturne *R35.2*- - Selles *R19.4***Freundii multirésistant**- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie – Genre Citrobacter *U81.05!*- 3MRGN – Genre Citrobacter *U81.25!*- 4MRGN – Genre Citrobacter *U81.45!***Frias**

v./v.a. Opitz-Frias

Fried – Syndrome- *Q87.8*- Dent et ongle de *Q82.8***Friedländer – Méningite bacille**- *G00.8*- *G00.8, B96.2!***Friedman**

v./v.a. Game-Friedman-Paradise

- **Friedman-Goodman – Syndrome de** *Q87.0*- **Friedmann – Syndrome de** *G40.3***Friedreich**- Autosomique récessive) – Ataxie (de): *G11.1*- - Ataxie de *G11.1*- **Friedreich-like – Ataxie type** *G11.1*- **Frigidité** – *F52.0*- **Frigore – Hémoglobinurie (de): paroxystique a** *D59.6*- **Frissons – Fièvre avec** *R50.88***Froid**

- Artificiel

- - Excessif – Exposition

- - - *W93!*- - - *W93.9!*- - - Accident dû au *W93.9!*- - Auto-immune – Sensibilité au *D59.18*- - CAD] – Maladie des agglutinines *D59.10*- - Chaleur – Urticaire provoquée par le *L50.2*- - Humidité – Dommages dus au *T69.9*- - Moite – Peau *R23.1*- - Naturel excessif – Exposition à: Chaleur ou *X59.9!*- - Type 4] – SFAF4 [Syndrome familial auto-inflammatoire au *L50.2*

- - -

- - - Anémie hémolytique

- - - - Anticorps *D59.18*

- - - - Auto-immun

- - - - Primaire type à auto-anticorps *D59.10*- - - - Secondaire de type *D59.18*- - - - Type *D59.18*- - - FCU [Urticaire familiale au *L50.2*- - - Hémoglobinurie à agglutinines *D59.18*- - - Maladie hémolytique auto-immune type secondaire à auto-anticorps *D59.18*- - - SFAF [Syndrome familial auto-inflammatoire au *L50.2*

- - - Syndrome

- - - Agglutinine

- - - - *D59.18*- - - - Transpiration induite par le *G90.88***Fromage**- Exacerbation aiguë – Poumon des laveurs de *J67.81*- Sans mention d'exacerbation aiguë – Poumon des laveurs de *J67.80*

- - Poumon laveurs

- - *J67.8*- - *J67.80***Front**- Menton – Soins maternels pour présentation de la face, du *O32.3*- - SAI – *S01.80*

- - -

- - - Dystocie due à une présentation du *O64.3*- - - Malformation congénitale du *Q75.8***Frontal**

v./v.a. Lobe frontal

- Aiguë – Sinusite *J01.1*- - Bilatérale – Polymicrogyrie *Q04.3*- - Chronique – Sinusite *J32.1*

Frontal –suite

- Confirmation bactériologique ou histologique → Abcès tuberculeux du sinus *A15.8*
- Crises nocturnes autosomique dominante] → ADNFLÉ [Épilepsie *G40.1*
- Fibrosante → Alopécie *L66.1*
- Interne → Hyperostose *M85.2*
- Isolée → Plagiocéphalie *Q67.3*
- SAI → Sinusite *J32.1*
- -
- - Abcès tuberculeux du sinus *A16.8*
- - Carcinome épidermoïde du sinus *C31.2*
- - Démence cérébrale *G31.0†, F02.0**
- - Encéphalocèle
- - - *Q01.0*
- - - Naso- *Q01.1*
- - Lobe
- - - *D33.0*
- - - *D43.0*
- - Mélanome malin de la muqueuse du sinus *C31.2*
- - Os
- - - *D16.41*
- - - *S02.0*
- - Ostéoblastome de l'os *D16.41*
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du sinus *C31.2*
- - Sarcome de l'os *C41.01*
- - Sinus: *S02.1*
- - Syndrome
- - - *F07.0*
- - - Microcornée-glaucome-absence de sinus *Q15.0, Q13.4*
- - Vessie neurogène: due à un syndrome du cortex *N31.2*

Fronto

- v./v.a. oculo-auriculo-fronto-nasal
- Digital → Syndrome cranio-facio- *Q87.0*
- Pariétal
- - Non syndromique → Craniosténose *Q75.0*
- - - Syndrome d'hypogonadisme hypergonadotrope-alopécie *E23.0, L65.9*

Fronto-facio-nasale → Dysplasie *Q75.1***Fronto-nasal**

- v./v.a. Dysplasie fronto-nasale
- → Malformation artério-veineuse *Q27.3*

Frontopariétale → Polymicrogyrie bilatérale *Q04.3***Frontosphénoïdale unilatérale isolée** → Craniosténose *Q75.0***Fronto-temporale**

- FTD] → Démence *G31.0†, F02.0**
- Maladie du motoneurone → Démence *G31.0†, F02.0*, G12.2*
- Variante
- - Atrophie temporale à droite → Démence *G31.0†, F02.0**

Fronto-temporale –suite

- Variante –suite
- - Comportementale → Démence *G31.0†, F02.0**
- - Syndrome de myopathie à inclusions-maladie de Paget-démence *G71.8, G31.0*

Frontotemporale autosomique récessive → Pachygyrie *Q04.3***Frottement**

- Précordial → *R01.2*
- Thoracique(s) → *R09.8*
- - Eczéma de *L30.4*

Frotteurisme → *F65.8***Frottis**

- Col de l'utérus → Résultats anormaux de sécrétions et *R87*
- Papanicolaou au niveau du col de l'utérus → *Z01.4*
- Vagin → Résultats anormaux de sécrétions et *R87*
- Vulve → Résultats anormaux de sécrétions et *R87*

Fructokinase → Déficit en *E74.1***Fructose**

- 1,6-diphosphatase → Déficit en *E74.1*
- Héritaire → Intolérance au *E74.1*
- - Intolérance
- - *E74.1*
- - Héritaire au *E74.1*

Fructose-1-phosphate aldolase → Déficit héréditaire en *E74.1***Fructosémie**

- Bénigne → *E74.1*
- Congénitale → *E74.1*
- Essentielle → *E74.1*
- - *E74.1*

Fruit

- Akée → Intoxication aiguë par le *T62.2*
- Mer
- - Non précisé → Effets toxiques d'un *T61.9*
- - → Effets toxiques d'autres *T61.8*

Fryns

- v./v.a. Haspesslagh-Fryns-Muelenaere
- → Syndrome
- - *Q87.8*
- - Microphthalmie de *Q87.8*

Fryns-Smeets-Thiry → Syndrome de *Q87.0***FSH [hormone folliculo-stimulante]** → Déficit isolé en *E23.0***FSME [Encéphalite verno-estivale d'Europe centrale]** → *A84.1***FTCD** → Déficit en *E70.8***FTD]** → Démence fronto-temporale [*G31.0†, F02.0****Fuchs** → Dystrophie de (la): *H18.5***Fucosidase**

- v./v.a. alpha-L-fucosidase

Fucosidose → *E77.1***Fugace**

- Régression total
- - 1 à 24 heures → Amaurose *G45.32*
- - Heure → Amaurose *G45.33*
- -
- - Kératoendothélie héréditaire *H16.2*
- - Proctalgie *K59.4*

Fugue dissociative → *F44.1***Fuite**

- Capillaire → Syndrome de *I78.8*
- Due) à une prothèse valvulaire cardiaque → *T82.0*
- Implant gastro-intestinal → *T85.59*
- Phosphatée → Tubulopathies avec *N25.0*

Fujimoto

- v./v.a. Kikuchi-Fujimoto

Fukuyama → Dystrophie musculaire congénitale type *G71.2***Full-house non lupique idiopathique** → Néphropathie *N05.9***Fulminans**

- Acquis → Purpura *D65.9*
- -
- - Purpura *D65*
- - Sepsis acutissima hyperergica *A39.1†, E35.1**

Fulminant

- Aigu(ë) → Colite ischémique *K55.0*
- Insuffisance hépatique → hépatite: *K72*
- Méningocoques → Sepsis *A39.2*
- -

Fulminant

- - Embolie pulmonaire *I26.0*
- - Hépatite virale *K72.0, K72.79!*

Fumarique → Acidurie *E88.8***Fumarylacétoacétase** → Déficit en *E70.2***Fumée**

- Gaz
- - Non classée ailleurs → Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des *J68.2*
- - Sans précision → Affection respiratoire due à des agents chimiques, des émanations, des *J68.9*
- - -
- - - Affection respiratoire
- - - Agents chimiques, des émanations, des *J68.8*
- - - Aiguës et subaiguës dues à des agents chimiques, des émanations, des *J68.3*
- - - Chroniques dues à des agents chimiques, des émanations, des *J68.4*
- - - Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de *J68.4*
- - - Bronchite et pneumonie dues à des agents chimiques, des émanations, des *J68.0*
- - - Emphysème (diffus) (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de *J68.4*

Fumée - suite

- Gaz - suite
- - - - suite
- - - Fibrose pulmonaire (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de J68.4
- - - Œdème du poumon dû à des agents chimiques, des émanations, des J68.1
- Précisés - Effet toxique: Autres émanations, gaz et T59.8
- Sans précision - Effet toxique: Emanation, gaz et T59.9
- Vapeurs de métaux - T56
- - Exposition à: X59.9!

Fumeur - Palais du K13.2**Fundique - Gastrite chronique, type:** K29.5**Fundus**

- Albipunctatus - H35.5
- Cours de syndrome de Lynch - Carcinome du C16.1
- Flavimaculatus -
- - H35.5
- - Dystrophie tachetée multifocale de l'épithélium pigmentaire rétinien (simulant le H35.5
- Pulverulentus - H35.5
- Type 1 - Tumeur neuroendocrine familiale maligne du C16.1
- -
- - Carcinome épidermoïde du C16.1
- - Carcinome héréditaire diffus du C16.1
- - Carcinome indifférencié du C16.1
- - Linite plastique du C16.1
- - Tumeur neuroendocrine maligne du C16.1
- - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] du C16.1

Fungi imperfecti - Infection à B43.8**Fungoïdes - Granuloma** C84.0**Funiculaire -**

- Anémie avec myélose D51.0†, G32.0*
- Myélite E53.8†, G32.0*

Funiculite

- Gonorrhéique - A54.2†, N51.8*
- Tuberculeux
- - Aiguë - A18.1†, N51.8*
- - Chronique - A18.1†, N51.8*
- - Endémique - A18.1†, N51.8*

Furhmann - Syndrome de Q74.8**Furoncle**

- Anthrax
- - Cou - Abcès cutané, L02.1
- - Face - Abcès cutané, L02.0
- - Fesse - Abcès cutané, L02.3
- - Localisations - Abcès cutané, L02.8
- - Membre - Abcès cutané, L02.4
- - Nez - Abcès, J34.0
- - Sans précision - Abcès cutané, L02.9
- - Tronc - Abcès cutané, L02.2

Furoncle - suite

- Corps caverneux et de la verge - N48.2
- Organes génitaux non précisés de l'homme - N49.9
- Paroi abdominale - L02.2
- Paroi thoracique - L02.2
- Paupière - H00.0
- Pavillon de l'oreille ou conduit auditif externe - H60.0
- Sein - N61
- Vulve - N76.4

Furonculoïde

- Cordylobia anthropophaga - Myiase B87.0
- Dermatobia hominis - Myiase B87.0
- - Myiase B87.0

Furonculose

- SAI - L02.9
- - L02

Furukawa-Takagi-Nakao - Syndrome de G11.8**Fusariose** - B48.7**Fusarium - Infection à** B48.7**Fusel - Effet toxique: Huile de** T51.3**Fusion**

- Anomalie de la vision stéréoscopique - H53.3
- Arthrodèse -
- - Guérison osseuse retardée après M96.82
- - Pseudarthrose après M96.0
- Articulation sacro-iliaque congénitale - Q74.2
- Congénitale des vertèbres cervicales - Q76.1
- Dentaire - K00.2
- Incisives mandibulaires - K00.2
- RELA - Épendymome avec C71.5
- Splénogonadique
- - Anomalie transversale des membres-micrognathie - Syndrome de Q87.8
- - Isolée - Q89.08
- Testicules - Q55.1
- Vertèbre
- - Cervicales - Syndrome de microcéphalie-Q87.8
- - Lombo-sacrées-blépharoptosis - Syndrome de Q76.4, Q10.0
- - Progressive non infectieuse - Q87.5
- Vulve - Q52.5
- - Perception simultanée sans H53.3

Fusospirochètes -

- Gangrène à A69.0
- Pharyngite à A69.1
- Stomatite à A69.1

FXS [Syndrome de l'X fragile] - Q99.2**FXTAS - Syndrome** G11.2

G6P translocase - Déficit en E74.0**G6PD**

- Voie de l'hexose monophosphate [HMP] - Anémie (due à): déficit enzymatique, excepté D55.1

- -

- - Anémie due à une carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase [D55.0

- - Anémie par carence en D55.0

G6PDH] - Déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase [E74.8**G6PT type Ib - Déficit en E74.0****GABA**

- Transaminase - Déficit en E72.8

- - Trouble du métabolisme de E72.8

Gabapentine -

- Abus de F13.1

- Dépendance à la F13.2

- Troubles liés à l'usage de F13.1

Gabriele-de Vries - Syndrome de Q87.0**Gaine**

- Capillaire

- - Sans précision - Anomalie de la pigmentation et de la L67.9

- - - Autres anomalies de la pigmentation et de la L67.8

- Grand droits lors traitement

- - Falithrom - Hématome de la D68.33, M62.88

- - Marcumar - Hématome de la D68.33, M62.88

- Nerf optique - Hémorragie de la H47.0

- Nerfs périphériques - [MPNST] Tumeur maligne des C47.9

- Nerveuses périphériques - Tumeur bénigne des D36.1

- Tendon - Abscesses de la M65.0

- Vasculaire rétinien(ne)(s) - H35.0

- -

- - Rétractions tendineuses (M67.1

- - Tendon

- - - C49

- - - D21

Galactocèle

- Puerpérale - O92.7

- - N64.8

Galactocérebrosidase - Déficit en E75.2**Galactokinase - Déficit en E74.2****Galactophores - Ectasie des canaux N60.4****Galactorrhée**

- Sans relation avec un accouchement - N64.3

- - O92.6

Galactosaminidase

v./v.a. alpha-N-acétyl-galactosaminidase

Galactose

v./v.a. diphosphate-galactose-4-épipimérase v./v.a. glucose-galactose

- Épipimérase - Déficit en E74.2

Galactose -suite

- Mutarotase - Déficit en E74.2

- -

- - Intolérance au E74.2

- - Malabsorption de E74.2

Galactose-1-phosphate uridylyltransférase - Déficit en E74.2**Galactosémie -**

- E74.2

- Ictère néonatal dû à la E74.2

Galactosidase

v./v.a. alpha-galactosidase

v./v.a. bêta-galactosidase-1

Galactosique - Diabète E74.2**Galactosurie - E74.2****Galactosylcéramidase - Déficit en E75.2****Gale**

- Blanchisseurs - B35.6

- -

- - B86

- - Prurit dû à la B86

Galéal

v./v.a. sous-galéal

Galeazzi - Fracture de S52.31**Galien -**

- Anévrisme de la veine de Q28.20

- Malformation artério-veineuse de la veine de Q28.28

GALK - Déficit en E74.2**Gallate de propyle - Allergie au T78.4****Gallian**

v./v.a. Rambaud-Gallian

Gallinae - Dermite due à Dermanyssus B88.0**Gallique - Allergie à l'acide T78.4****Galloway-Mowat - Syndrome de Q87.8****Galopante - Mélioïdose A24.1****Gambiense - Trypanosomiase à Trypanosoma B56.0****Gamborg-Nielsen - Kératodermie palmoplantaire héréditaire type Q82.8****Game-Friedman-Paradice - Syndrome de Q87.8****Gamma-aminobutyrique -**

- Déficit en transaminase de l'acide E72.8

- Trouble du métabolisme de l'acide E72.8

Gamma-cystathionase - Déficit en E72.1**Gamma-glutamyl**

- Transpeptidase - Déficit en E72.8

- - Trouble du cycle du E72.8

Gamma-glutamylcystéine ligase - Anémie due à un déficit en D55.1**Gamma-hydroxybutyrique - Acidurie E72.8****Gamma-lyase - Déficit en cystathionine E72.1****Gammopathie**

- Monoclonal

- - IgA sans anticorps connus - Polyradiculoneuropathie avec D47.2t, G63.1*

Gammopathie -suite

- Monoclonal -suite

- - IgG sans anticorps connus - Polyradiculoneuropathie avec D47.2t, G63.1*

- - IgM sans anticorps connus - Polyradiculoneuropathie avec D47.2t, G63.1*

- - Signification indéterminée [GMS] - D47.2

- - - Syndrome de Fanconi acquis secondaire à une D47.2, E83.38

- - Polyclonale SAI - D89.0

Gamma-sarcoglycane - Dystrophie musculaire des ceintures par déficit en G71.0**Gammopathie monoclonal**

- Épanchements périnéphrétiques-shunt pulmonaire] - Syndrome TEMPI [télangiectasie-érythrocytose- D47.2

- IgA - Polyneuropathie axonale avec D47.2t, G63.1*

- IgG - Polyneuropathie axonale avec D47.2t, G63.1*

- IgM

- - Activité anti-MAG - Polyneuropathie associée à une D47.2t, G63.1*

- - - Polyneuropathie axonale avec D47.2t, G63.1*

Gamstorp - Maladie de G72.3**Gangliocytome - D36.1****Gangliogliome**

- Anaplasique

- - Cervelet - C71.6

- - Encéphale - C71.0

- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale - C71.8

- - Lobe frontal - C71.1

- - Lobe occipital - C71.4

- - Lobe pariétal - C71.3

- - Lobe temporal - C71.2

- - Quatrième ventricule - C71.7

- - Tronc cérébral - C71.7

- - Ventricule cérébral - C71.5

- - - C71.9

- - Desmoplastique infantile - D33.0

- - D43.2

Ganglion

- Axillaires - Tuberculose des A18.2

- Base

- - Convulsions - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-malformation de Dandy-Walker-anomalies des Q87.8

- - Enfant - Syndrome de dégénérescence des G23.8

- - Sensible à la biotine - Maladie des G25.88

- - -

- - - Syndrome de spasmes infantiles-retard psychomoteur-atrophie cérébrale progressive-anomalie des E51.8t, G99.8*

- - - Tumeur maligne des C71.0

Ganglion –suite

- Cervicaux → Tuberculose des A18.2
- Géniculé
- - Zostérien → Névrite du B02.2†, G53.0*
- - - Atteinte
- - - - G51.1
- - - Post-herpétique du B02.2†, G53.0*
- Hilaire
- - Confirmation bactériologique ou histologique → Primo-infection tuberculeuse des A15.7
- - - Primo-infection tuberculeuse des A16.7
- Inguinaux → Tuberculose des A18.2
- Intrathoracique
- - Confirmation bactériologique histologique
- - - Primo-infection tuberculeuse des A15.7
- - - Tuberculose des A15.4
- - - -
- - - Primo-infection tuberculeuse des A16.7
- - - Tuberculose des A16.3
- Lymphatique
- - Abdomen → Métastase des C77.2
- - Aisselle et du membre supérieur → Tumeur maligne: C77.3
- - Inguinaux et du membre inférieur → Tumeur maligne: C77.4
- - Intra-abdominal →
- - - Métastase des C77.2
- - - Tumeur maligne: C77.2
- - Intrapelviens → Tumeur maligne: C77.5
- - Intrathoracique →
- - - Métastase des C77.1
- - - Tumeur maligne: C77.1
- - Péritonéaux → Tuberculose des A18.3†, K93.0*
- - Sans précision →
- - - Atteinte non infectieuse des vaisseaux et des I89.9
- - - - Tumeur maligne: C77.9
- - Sauf méésentérique →
- - - Abscess (aigu) tout L04
- - - Lymphadénite aiguë tout L04
- - Sièges multiples → Tumeur maligne: C77.8
- - Tête, de la face et du cou → Tumeur maligne: C77.0
- - -
- - - Atteintes non infectieuses précisées des vaisseaux et des I89.8
- - - Sarcoidose
- - - - D86.1
- - - - Poumon avec sarcoidose des D86.2
- - - Sarcome de Kaposi des C46.3
- - - Syphilis secondaire précoce d'un A51.4
- - - Syphilis tardive d'un A52.7†, I98.8*
- - - Tuberculose méésentérique des A18.3†, K93.0*
- - - Tumeur bénigne: D36.0

Ganglion –suite

- Médiastinal
- - Confirmation bactériologique ou histologique → Primo-infection tuberculeuse des A15.7
- - - Primo-infection tuberculeuse d'un A16.7
- Méésentérique →
- - Adénite chronique, de tout I88.1
- - Lymphadénite chronique, de tout I88.1
- Plexus coeliaque → S34.5
- Sous-claviculaires → Tuberculose des A18.2
- Stellaire → S24.4
- Sus-claviculaires → Tuberculose des A18.2
- Sympathique
- - Parasympathiques → nerfs et C47
- - Thoracique → S24.4
- Trachéo-bronchique
- - Confirmation bactériologique ou histologique → Primo-infection tuberculeuse des A15.7
- - - Primo-infection tuberculeuse des A16.7
- - - Mégacôlon congénital sans Q43.1

Ganglioneuroblastome

- Médullosurrénale → C74.1
- Nerf
- - Abdomen → C47.4
- - Bras → C47.1
- - Thorax → C47.3
- - - C47.9

Ganglioneurome →

- D36.1
- Maladie de Hirschsprung avec Q43.1, C47.9

Ganglionite

- Cours d'herpès zoster → B02.2†, G53.0*
- Géniculée zostérienne → B02.2†, G53.0*
- Trigéminal après herpès zoster → B02.3†, H58.8*

Ganglionnaire

- Corne antérieure → Syndrome d'arthrogrypose avec maladie des cellules Q74.3, G12.2
- Hilaire
- - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → Tuberculose A15.4
- - - Tuberculose A16.3
- Inguinale rétropéritonéale → Métastase C77.8
- Intrathoracique SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → Tuberculose A16.3
- Médiastinal
- - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → Tuberculose A15.4
- - -
- - - Métastase C77.1
- - - Tuberculose A16.3

Ganglionnaire –suite

- Susclaviculaire → Métastase C77.0
- Trachéo-bronchique
- - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → Tuberculose A15.4
- - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → Tuberculose A16.3
- - - Tuberculose A16.3
- - -
- - Fièvre B27
- - Tuberculose A18.0†, M68.09*
- - Tuméfaction R59

Ganglioplégiques, non classés ailleurs → Intoxication: T44.2**Gangliosides – Thésaurismose des E75.1****Gangliosidose**

- GM [marqueur de chaînes Gamma] → E75.1
- GM1
- - Adulte → E75.1
- - Infantile → E75.1
- - Juvénile → E75.1
- - Type
- - - 1 → E75.1
- - - 2 → E75.1
- - - 3 → E75.1
- - - E75.1
- GM2
- - Adulte → E75.0
- - Juvénile → E75.0
- - SAI → E75.0
- - Variant
- - - 0 → E75.0
- - - AB → E75.0
- - - B, B1 → E75.0
- - - E75.0
- GM3 →
- - E75.1
- SAI → E75.1
- - Autres E75.1

Gangosa →

- A66.5
- A66.5†, J99.8*

Gangraenescens nasi → Granulome C86.0**Gangrène**

- Artérioscléreuse → I70.25
- Athéroscléreuse → I70.25
- Athérosclérose → I70.2
- Bacillus aerogenes capsulatus → A48.0
- Fournier
- - Femme → N76.80
- - Homme → N49.80
- Fusospirochètes → A69.0
- Gangrène non précisée, non classée ailleurs → Autre R02.8

Gangrène –suite

- Gazeuse – A48.0
- Humide, stade IVb de Leriche et Fontaine – 170.25
- Intestinale – Iléus avec K56.6
- Mésentère – Iléus avec K56.6
- Non précis
 - Non précisée, non classée ailleurs – Autre gangrène et R02.8
 - → Hernies de la paroi abdominale antérieure avec K43.7
- Poumon – J85.0
- Pulpaire – K04.1
- Raynaud – I73.0
- Sèche, stade IVa de Leriche et Fontaine – 170.25
- Sénile
 - Artérioscléreuse – 170.25
 - Liée à l'artériosclérose – 170.25
- Tuberculeuse NCA – A16.9
- Vésicule biliaire sans calcul – K81.0
- Visage – A69.0
- →
- Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec 170.25
- Hernie
 - Hiatale avec K44.1
 - Interstitiel
 - K46.1
 - Étranglée sans K46.0
 - Incarcérée sans K46.0
 - Irréductible sans K46.0
 - Provoquant une occlusion sans K46.0
 - Intestinal
 - Étranglée sans K46.0
 - Incarcérée sans K46.0
 - Irréductible sans K46.0
 - Provoquant une occlusion sans K46.0
 - Intra-abdominal
 - K46.1
 - Étranglée sans K46.0
 - Incarcérée sans K46.0
 - Irréductible sans K46.0
 - Provoquant une occlusion sans K46.0
 - Ligne blanche avec K43.78
 - Paroi abdominale antérieur
 - K43.78
 - Non
 - Précisées avec K43.79
 - Précisées avec occlusion, sans K43.69
 - Précisées sans occlusion ni K43.99
 - Occlusion, sans K43.68
 - Sans occlusion ni K43.98
 - Provoquant une occlusion sans K46.0
 - Hernie abdominale
 - Non précis

Gangrène –suite

- → –suite
- Hernie abdominale –suite
 - Non précis –suite
 - K46.1
 - Occlusion, sans K46.0
 - Sans occlusion ni K46.9
 - Précis
 - K45.1
 - Sans occlusion ni K45.8
 - Siège précisé, avec occlusion, sans K45.0
- Hernie crurale
 - Bilatéral
 - K41.1
 - Occlusion, sans K41.0
 - Récidivante, avec K41.11
 - Sans occlusion ni K41.2
 - Récidivante, avec K41.41
 - Unilatéral
 - Étranglée sans K41.3
 - Incarcérée sans K41.3
 - Irréductible sans K41.3
 - Occlusion, avec K41.40
 - Provoquant une occlusion sans K41.3
 - Sans
 - Précision, avec K41.4
 - Précision, avec occlusion, sans K41.3
 - Précision, sans occlusion ni K41.9
- Hernie de Spiegel avec K43.78
- Hernie diaphragmatique
 - K44.1
 - Étranglée sans K44.0
 - Incarcérée sans K44.0
 - Irréductible sans K44.0
 - Occlusion, sans K44.0
 - Provoquant une occlusion sans K44.0
 - Sans occlusion ni K44.9
- Hernie épigastrique
 - K43.70
 - Sans occlusion ni K43.90
 - Hernie hypogastrique avec K43.78
- Hernie incisionnelle
 - K43.1
 - Occlusion, sans K43.0
 - Sans occlusion ni K43.2
- Hernie inguinale
 - Bilatéral
 - K40.1
 - Occlusion, sans K40.0
 - Sans occlusion ni K40.2
 - SAI, avec K40.4
 - Unilatéral
 - Étranglée sans K40.3
 - Incarcérée sans K40.3

Gangrène –suite

- → –suite
- Hernie inguinale –suite
 - Unilatéral –suite
 - Irréductible sans K40.3
 - Provoquant une occlusion sans K40.3
 - Sans
 - Précision, avec K40.4
 - Précision, avec occlusion, sans K40.3
 - Précision, sans occlusion ni K40.9
- Hernie ombilicale
 - K42.1
 - Étranglée sans K42.0
 - Incarcérée sans K42.0
 - Irréductible sans K42.0
 - Occlusion, sans K42.0
 - Provoquant une occlusion sans K42.0
 - Sans occlusion ni K42.9
- Hernie parastomale
 - K43.4
 - Occlusion, sans K43.3
 - Sans occlusion ni K43.5
 - Hernie sous-xiphoïdienne avec K43.78
- Hernie ventrale
 - Causant une occlusion, sans K43.69
 - Étranglée, sans K43.69
 - Incarcérée sans K43.69
 - Non réductible, sans K43.69
 - Stade IV de Leriche et Fontaine, avec 170.25
 - Strangulation de l'intestin due à une hernie avec K46.1

Gangréneuse

- Sans calcul – Cholécystite: K81.0
- →
- Amygdalite (aiguë): J03.9
- Cholangiolite K83.09
- Cystite N30.88
- Dermite
 - L08.0
 - L88
- Diphtérie A36.9
- Hernie diaphragmatique K44.1
- Hernie ombilicale K42.1
- Pharyngite (aiguë): J02.9
- Pyodermite L88
- Stomatite A69.0

Gangrenosum

v./v.a. Pyoderma gangrenosum

Ganong-Levine [LGL] – Syndrome de Lown-145.6

Ganser – Syndrome de F44.80

GAPO – Syndrome Q87.8

GAPPS [Adénocarcinome gastrique et polypose proximale de l'estomac] – C16.9

Garcia

v./v.a. Lisker-Garcia-Ramos
v./v.a. Stratton-Garcia-Young

Garcia-Lurie – Syndrome de *Q04.3***Garçon –**

- FMPP [Puberté précoce familiale limitée aux *E30.1*
- Puberté précoce central
- - Primaire du *E22.8*
- - Secondaire du *E22.8*

Garde ou d'entretien d'enfants – Procédure de *Z65***Gardner-Diamond – Syndrome de** *D69.2***Gardner-Silengo-Wachtel – Syndrome de** *Q87.8***Garrity**

v./v.a. Kaler-Garrity-Stern

Gartner – Kyste (de): canal de *Q50.5***Gasping syndrome (syndrome de suffocation) –** *T51.9***Gastaut**

v./v.a. Lennox-Gastaut

Gastrine –

- Adénome pancréatique sécrétant de la *D13.6*
- Sécrétion anormale de *E16.4*

Gastrinome – *D37.78***Gastrique**

- Antérieur
- - Cours du syndrome de Lynch – Carcinome de la paroi *C16.8*
- - – Carcinome épidermoïde de la paroi *C16.8*
- Associé au virus Epstein-Barr – Carcinome *C16.9*
- Cirrhotique – Linite plastique au cours de carcinome *C16.9*
- Cours
- - Achalasie – Cardialgie *K22.0*
- - Maladie classé chapitre
- - - Mention d'hémorragie – Varices œsophagiennes et *I98.3**
- - - Sans indication d'hémorragie – Varices œsophagiennes et *I98.2**
- - Schistosomiase – Varices *B65.9†, I98.2**
- - Syndrome de Lynch – Carcinome *C16.9*
- - Syphilis – Crise *A52.7†, K93.8**
- Diffus
- - Héritaire – Adénocarcinome *C16.9*
- - - Carcinome *C16.9*
- Duodénum
- - Saignement – Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale *K31.82*
- - Sans indication de saignement – Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale *K31.81*
- Estomac
- - Saignement – Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale *K31.82*
- - Sans indication de saignement – Syndrome GAVE [ectasie vasculaire antrale *K31.81*

Gastrique – suite

- Héritaire diffus à localisations contiguës – Carcinome *C16.8*
- Indication d'hémorragie, au cours de schistosomiase – Varices *B65.9†, I98.3**
- Localisations contiguës – Linite plastique *C16.8*
- Polypose proximale de l'estomac] – GAPPS [Adénocarcinome *C16.9*
- Postérieur
- - Cours du syndrome de Lynch – Carcinome de la paroi *C16.8*
- - – Carcinome épidermoïde de la paroi *C16.8*
- Psychogène – Ulcère *F54, K25.9*
- S SAI due anesthésie cours
- - Grossesse – Inhalation du contenu ou de sécrétions *O29.0*
- - Puerpéralité – Inhalation du contenu ou de sécrétions *O89.0*
- - Travail et de l'accouchement – Inhalation du contenu ou de sécrétions *O74.0*
- SAI –
- - Cancer *C16.9*
- - Hémorragie: *K92.2*
- Tardive avec polypose – Syphilis *A52.7†, K93.8**
- -
- - Adhérences (de): *K66.0*
- - Amylose *E85.4†, K93.8**
- - Carcinome épidermoïde de la jonction œsophago- *C16.0*
- - Cirrhose alcoolique foie
- - - Saignement de varices *K70.3†, I98.3**
- - - Varices *K70.3†, I98.2**
- - Discoidose *B66.8*
- - Diverticule *K31.4*
- - Intoxication: Autres antiacides et antisécrétoires *T47.1*
- - Ischémie *K31.88*
- - Jonction: œsophago- *C16.0*
- - Lésion traumatique de l'artère *S35.2*
- - Maladie de Crohn *K50.80*
- - Névrose: *F45.3*
- - Pneumonie par aspiration (de): sécrétions *J69.0*
- - Ptose *K31.8*
- - Syndromes consécutifs à une intervention *K91.1*
- - Ulcère: *K25*
- - Varices *I86.4*

Gastrite

- Aigu
- - Érosive) avec hémorragie – *K29.0*
- - – Autres *K29.1*
- Alcoolique – *K29.2*
- Anémie mégaloblastique – Syndrome de mucoviscidose- *Q87.8*
- Aspergillus – *B44.8†, K93.8**
- Atrophique – *K29.4*

Gastrite – suite

- Biliaire – *K29.6*
- Chronique
- - Atrophique – *K29.4*
- - Helicobacter pylori – *K29.5*
- - Sans précision – *K29.5*
- - Superficielle – *K29.3*
- - Type
- - - Antral – *K29.5*
- - - Fundique – *K29.5*
- Collagène pédiatrique – *K29.3*
- Cytomégalovirus – *B25.80†, K93.8**
- Due
- - Cytomégalovirus – *B25.80†, K93.8**
- - Sous-alimentation – *E63.9†, K93.8**
- Gastroentérite à éosinophiles – *K52.8*
- Granulomateuse – *K29.6*
- Helicobacter pylori – *K29.7, B98.0!*
- Hémorragique aiguë – *K29.0*
- Hypertrophique géant –
- - *K29.6*
- Nerveuse – *F54, K29.7*
- Psychosomatique – *F54, K29.7*
- Sans précision – *K29.7*
- Tuberculeuse – *A18.8†, K93.8**
- Virus d'Epstein-Barr – *B27.0†, K93.8**
- Virus de l'herpès – *B00.8†, K93.8**
- - Autres *K29.6*

Gastro

v./v.a. Oculo-gastro-intestinal

Gastro-colique

- Tuberculeuse – Fistule *A18.3†, K93.0**

- -

- - Fistule: *K31.6*

- - Ulcère (peptique) ou érosion: *K28*

Gastro-cutané – Syndrome *Q87.8***Gastro-duodéal**

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens – Ulcère *K27.9, Y57.9!*
- Hémorragique aigu – Ulcère *K27.0*
- Nouveau-né – Ulcère *P78.8*
- Origine médicamenteuse – Ulcère *K27.9, Y57.9!*
- SAI – ulcère *K27*
- - Lésion traumatique de l'artère *S35.2*

Gastro-duodénite, sans précision – *K29.9***Gastroentérite**

- Aigu
- - Exsiccose – *A09.9, E86*
- - Norovirus – *A08.1*
- Colite
- - Allergiques et alimentaires – *K52.2*
- - Hypersensibilité alimentaire – *K52.2*
- - Irradiation – *K52.0*
- - Médicamenteuses – *K52.1*

Gastroentérite –suite

- Colite –suite
 - - Non
 - - - Infectieux
 - - - - Précisés → Autres *K52.8*
 - - - - Sans précision → *K52.9*
 - - - Précis origine
 - - - - Infectieuse → *A09.0*
 - - - - Non précisées d'origine non précisée → *A09.9*
 - - Toxiques → *K52.1*
 - Cours
 - - Fièvre paratyphoïde → *A01.4*
 - - Grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine → *J10.8*
 - - Cryptosporidium → *A07.2*
 - - Éosinophiles → Gastrite ou *K52.8*
 - - Exsiccose → *A09.9, E86*
 - - Grippal
 - - - Sans précision ou virus spécifique non identifié → *J11.8*
 - - - Virus d'influenza saisonnière identifié → *J10.8*
 - - Hémorragique → Infectieuse ou septique: *A09.0*
 - - Infectieuse → Maladie due au VIH avec *B20, A09.0*
 - - Modérée → Convulsions infantiles bénignes associées à une *G40.3*
 - - Non infectieuse → Maladie par VIH avec *B23.8, K52.9*
 - - Nourrisson avec exsiccose → *A09.9, E86*
 - - Probablement d'origine infectieuse, avec exsiccose → *A09.0, E86*
 - - SAI → Infectieuse ou septique: *A09.0*
 - - Tuberculeuse → *A18.3†, K93.0**
 - - Virale → *A08.4*
 - - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié → Grippe [influenza] avec *J09*
 - - Virus de la grippe aviaire identifié → Grippe [Influenza] avec *J09, U69.21†*
 - - - Fièvre due à une *A01.0*
- Gastro-entérocolite** → *A09.9*
- Gastro-gastrique** → *Fistule K31.6*
- Gastro-intestinal**
v./v.a. Hémorragie gastro-intestinale
- Amyloïde → Maladie *E85.4†, K93.8**
 - Ballonnet → Complication mécanique due à un dispositif *T85.59*
 - E) → ulcère (peptique) ou érosion: *K28*
 - Fonctionnelle → Dyspepsie *K30*
 - Inférieur → Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes dans le tractus *T85.52*
 - Juvénile → Polyposse *D12.6*
 - Néonatales → Autres hémorragies *P54.3*
 - Neuroendocrine → Tumeur *C26.9*
 - Psychogène →
 - - Hypomotilité *F45.37*

Gastro-intestinal –suite

- Psychogène → –suite
- - Irritation *F45.37*
- - Trouble *F45.37*
- - Sans précision → Intoxication: Substance agissant essentiellement sur le tractus *T47.9*
- - Supérieur → Complication mécanique de prothèses, implants et greffes dans d'autres parties du tractus *T85.51*
- - Sur plusieurs segments → Maladie de Crohn de l'œsophage et du tractus *K50.82*
- - -
- - Actinomycose *A42.1*
- - Anomalie congénitale du système *Q45.9*
- - Arthrite au cours d'affection *K63.9†, M03.69**
- - Charbon
- - - *A22.2*
- - - *A22.2†, K93.8**
- - Crampes *R10.4*
- - Fuite d'un implant *T85.59*
- - Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants ou greffes internes dans une autre partie du tractus *T85.76*
- - Intoxication: Autres substances agissant essentiellement sur le tractus *T47.8*
- - Mise en place et ajustement d'une iléostomie et autres dispositifs *Z46.5*
- - Mucormycose *B46.2†, K93.8**
- - Primo-infection tuberculeuse *A18.3†, K93.0**
- - Tuberculose *A18.3†, K93.0**
- - Tularémie *A21.3*
- - Vomissements consécutifs à une intervention *K91.0*

Gastro-jéjunal

- Aigu → Ulcère *K28.3*
- E) → ulcère (peptique) ou érosion: *K28*
- - Ulcère *K28*

Gastro-jéjuno-colique → *Fistule: K31.6***Gastro-œsophagien**

- Associé à STAG1 → Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie faciale-reflux *Q87.0*
- Œsophagite → Reflux *K21.0*
- Sans œsophagite → Reflux *K21.9*
- -
- - Syndrome de dilacération hémorragique *K22.6*
- - Tumeur rare *D37.1*

Gastroparésie

- Diabétique
- - Diabète sucré de type 1 → *E10.40†, G99.00**
- - Diabète sucré de type 2 → *E11.40†, G99.00**
- - - → *E14.40†, G99.00**
- Idiopathique → *K31.88*

Gastropathie hypertrophique

- Ménétrier → *K29.6*

Gastropathie hypertrophique –suite

- Sans hypoprotéïnémie → *K29.6*

Gastroschisis → *Q79.3***Gastrostomie**

- Endoscopique percutané
- - Sonde PEG] → Complication mécanique de sonde de *T85.51*
- - - Infection dues à une sonde de *T85.74*
- - -
- - *Z46.5*
- - Présence d'une *Z93.1*
- - Sténose de stomie post- *K91.84*
- - Surveillance de *Z43.1*

Gaucher

- Adulte → Maladie de *E75.2*
- Cérébral
- - Infantile → Maladie de *E75.2*
- - Juvénile et de l'adulte → Maladie de *E75.2*
- - Forme cardio-vasculaire → Maladie de *E75.2*
- - Infantile →
- - Maladie de *E75.2*
- - Splénomégalie de *E75.2*
- - Juvénile non cérébrale → Maladie de *E75.2*
- - Neuronopathique subaiguë → Maladie de *E75.2*
- - Ophtalmoplégie-calcification cardio-vasculaire → Syndrome de maladie de *E75.2*
- - Périnatale létale → Maladie de *E75.2*
- - -
- - Dégénérescence cérébrale au cours de syndrome de *E75.2†, G32.8**
- - Maladie de *E75.2*
- - Splénomégalie de *E75.2*

GAVE ectasie vasculaire antrale gastrique

- Duodénum
- - Saignement → Syndrome *K31.82*
- - Sans indication de saignement → Syndrome *K31.81*
- Estomac
- - Saignement → Syndrome *K31.82*
- - Sans indication de saignement → Syndrome *K31.81*

Gaz

- Brûlants → Brûlure ou échaudage par : *X19.9†*
- Fluorure d'hydrogène → Effet toxique: Fluor (*T59.5*
- - Fumée
- - Précisés → Effet toxique: Autres émanations, *T59.8*
- - Sans précision → Effet toxique: Emanation, *T59.9*
- Lacrymogène
- - Coup de matraque ou arme à feu → Lésions due à des mesures judiciaires telles que *Y35.7†*
- - - Effet toxique: *T59.3*

Gaz –suite

- Non classée ailleurs → Inflammation des voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.2*
- Sang → Taux anormal des *R79.8*
- Sans précision → Affection respiratoire due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.9*
- Thérapeutique → Intoxication
- - *T41.5*
- -
- - Affection respiratoire
- - - Agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.8*
- - - Aiguës et subaiguës dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.3*
- - - Chroniques dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.4*
- - Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de *J68.4*
- - Bronchite et pneumonie dues à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.0*
- - Emphysème (diffus) (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de *J68.4*
- - Fibrose pulmonaire (chronique) dû (due) à l'inhalation d'agents chimiques, d'émanations, de fumées et de *J68.4*
- - Œdème du poumon dû à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des *J68.1*

Gazali

v./v.a. Al Gazali-Aziz-Salem
v./v.a. Al-Gazali-al-Talabani

Gazeux

- Consécutif
- - Acte à visée diagnostique et thérapeutique NCA → Embolie *T81.7*
- - Injection thérapeutique, une perfusion et une transfusion → Embolie *T80.0*
- - Obstétricale → Embolie *O88.0*
- - Survenant après les états classés en O00-O07 → Embolie (due à): *O08.2*
- - Traumatique →
- - - Embolie *T79.0*
- - - Séquelles d'embolie *T98.2*
- - -
- - - Distension abdominale (*R14*
- - - Effet toxique: Chlore *T59.4*
- - - Gangrène *A48.0*
- - - Intoxication: Anesthésiques *T41.0*

Géant

- v./v.a. Cellule géante
- Encéphale → Tératome malin *C71.9*
- Infantile → Hémangiome *D18.00*
- Sein → Adénofibrome *D24*
- -
- - Gastrite hypertrophique

Géant –suite

- - -suite
- - Gastrite hypertrophique –suite
- - - *K29.6*
- - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 avec axones *G60.0*
- - Nævus pigmentaire congénital *D22.9*
- - Neuropathie à axones *G60.8*
- - Rein hyperplasique et *Q63.3*
- - Syndrome
- - - Bernard-Soulier [plaquettes] *D69.1*
- - - Plaquettes sanguines *D69.1*
- - - Urticair *T78.3*

Gélatine – Hypersensibilité à la *T78.1***Gélatineux**

- Myélopathie → Hernie du noyau *M51.0†, G99.2**
- Névrite →
- - Hernie cervicale du noyau *M50.1†, G55.1**
- - Hernie cervico-thoracique du noyau *M50.1†, G55.1**
- - Radiculopathie →
- - - Hernie
- - - Cervico-thoracique du noyau *M50.1†, G55.1**
- - - Lombosacrée du noyau *M51.1†, G55.1**
- - - Thoracique du noyau *M51.1†, G55.1**
- - - Thoraco-lombaire du noyau *M51.1†, G55.1**
- - - Hernie cervicale du noyau *M50.1†, G55.1**
- - - Hernie lombaire du noyau *M51.1†, G55.1**
- - -
- - - Ascite *C78.6*
- - - Névrite au cours d'une hernie du noyau *M51.1†, G55.1**

Géleophysique – Dysplasie *Q87.1***Gélineau – Maladie de** *G47.4***Gellerstedt**

v./v.a. Ceelen-Gellerstedt

Gelure

- Atteinte partielle des couches de la peau → *T33*
- Bras et de l'avant-bras, avec nécrose des tissus → *T34.4*
- Cheville et du pied, avec nécrose des tissus → *T34.8*
- Cou, avec nécrose des tissus → *T34.1*
- Genou et de la jambe, avec nécrose des tissus → *T34.7*
- Hanche et de la cuisse, avec nécrose des tissus → *T34.6*
- Localisations autres et non précisées, avec nécrose des tissus → *T34.9*
- Membre
- - Inférieur
- - - Sans précision → *T35.5*
- - - Séquelles de brûlure, corrosion et *T95.3*
- - Supérieur

Gelure –suite

- Membre –suite
- - Supérieur –suite
- - - Sans précision → *T35.4*
- - - Séquelles de brûlure, corrosion et *T95.2*
- - Multiple
- - - Nécrose des tissus SAI → *T35.1*
- - - SAI → *T35.6*
- - Nécrose des tissus
- - - Membre inférieur SAI → *T34.9*
- - - SAI → *T34.9*
- - - Tronc SAI → *T34.9*
- - - Paroi abdominale, des lombes et du bassin, avec nécrose des tissus → *T34.3*
- - - Partie multiple corps
- - - Nécrose des tissus → *T35.1*
- - - Sans précision → *T35.6*
- - - Poignet et de la main, avec nécrose des tissus → *T34.5*
- - - Précisées → Séquelles d'autres brûlures, corrosions ou *T95.8*
- - - SAI → *T35.7*
- - - Sans précision
- - - - Localisation non précisée → *T35.7*
- - - - Séquelles de brûlure, corrosion ou *T95.9*
- - - - Superficiel
- - - - Bras et de l'avant-bras → *T33.4*
- - - - Cheville et du pied → *T33.8*
- - - - Cou → *T33.1*
- - - - Genou et de la jambe → *T33.7*
- - - - Hanche et de la cuisse → *T33.6*
- - - - Localisations autres et non précisées → *T33.9*
- - - - Membre inférieur SAI → *T33.9*
- - - - Multiples SAI → *T35.0*
- - - - Paroi abdominale, des lombes et du bassin → *T33.3*
- - - - Parties multiples du corps → *T35.0*
- - - - Poignet et de la main → *T33.5*
- - - - SAI → *T33.9*
- - - - Tête → *T33.0*
- - - - Thorax → *T33.2*
- - - - Tronc SAI → *T33.9*
- - - - Tête
- - - - Cou
- - - - - Sans précision → *T35.2*
- - - - - Séquelles de brûlure, corrosion et *T95.0*
- - - - - Nécrose des tissus → *T34.0*
- - - - - Thorax
- - - - - Abdomen, des lombes et du bassin, sans précision → *T35.3*
- - - - - Nécrose des tissus → *T34.2*
- - - - - Tronc
- - - - - SAI → *T35.3*
- - - - - Séquelles de brûlure, corrosion et *T95.1*

Gémellaire

- Jumeau
- - Morts-nés → Naissance *Z37.4!*
- - Né vivant, l'autre mort-né → Naissance *Z37.3!*
- - Nés vivants → Naissance *Z37.2!*
- - -
- - Dystocie *O66.1*
- - Grossesse: *P01.5*
- - Séquence anémie-polycythémie *O43.0*

Gemignani → Syndrome de *Q87.8***Gémiation dentaire → *K00.2*****GEMSS [glaucome-ectopie du cristallin-sphérophakie-raideur articulaire-petite taille] → Syndrome *Q87.1*****Génant le contact → Prolixité et détails masquant les raisons de la consultation et *R46.7*****Gencive**

- Crête alvéolaire édentée
- - Sans précision → Affection de la *K06.9*
- - - Autres affections précisées de la *K06.8*
- Inférieure → Tumeur maligne: *C03.1*
- Processus alvéolaire) → Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: *S01.53*
- Sans précision → Tumeur maligne: *C03.9*
- Scorbutique → *E54†, K93.8**
- Supérieure → Tumeur maligne: *C03.0*
- - -
- - *C03*
- - Anomalie congénitale de la *Q38.6*

Gène

- ABCB4 → Cholélithiase par mutation du *K80.80*
- ATAD3 → Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie-insuffisance respiratoire dû à des délétions bialléliques dans le cluster de *Q04.3*
- CDKN1C → Syndrome retard de croissance intra-utérin petite taille
- - Associé au *E34.8*
- - Diabète sucré associé au *E34.8, E10.90*
- COL2A1 → Arthrose précoce avec dysplasie spondylo-épiphysaire intermédiaire due à une mutation du *Q77.7, M19.90*
- Interféron] → Vasculopathie de l'enfant associée à STING [Stimulateur des *M35.8*
- MLL → Leucémie myéloïde aiguë avec altérations du *C92.60*
- Prothrombine → Mutation du *D68.5*
- THOX2 → Hypothyroïdie congénitale transitoire par mutations hétérozygotes du *P72.2*

Gène mécanique à la respiration → Insuffisance d'oxygénation systémique due à: *T71***Général**

v./v.a. Type de maladie

Généralisé

v./v.a. Type de maladie

Générateur d'un stimulateur cardiaque → Changement du *Z45.00***Génétique**

- Anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère → Résultats chromosomiques et *O28.5*
- Connue → Lissencéphalie isolée de type 1 sans anomalie *Q04.3*
- Fille → Puberté précoce centrale *E22.8*
- Infantile → Agranulocytose *D70.0*
- Leucocytes → Anomalies *D72.0*
- Non syndromique
- - Bilatérale → Surdité *H90.3*
- - Postlinguale → Surdité *H90.5*
- - Prélinguale → Surdité *H90.5*
- - - Surdité *H90.5*
- Récurent →
- - Leucémie lymphoblastique B avec anomalie *C91.00*
- - Lymphome lymphoblastique B avec anomalie *C83.5*
- - -
- - Anomalie du développement sexuel 46,XX d'origine *Q99.1*
- - Conseil *Z31.5*
- - Hyperaldostéronisme *E26.0*
- - Myoglobulinurie récurrente *R82.1*
- - Pancréatite *K86.11*

Geneviève → Dysplasie spondylo-épiméphysaire type *Q77.7***Géniculé**

- Zostérien →
- - Ganglionite *B02.2†, G53.0**
- - Névrite du ganglion *B02.2†, G53.0**
- - - Atteinte
- - Ganglion *G51.1*
- - Post-herpétique du ganglion *B02.2†, G53.0**

Géniospasmie héréditaire → *G25.3***Génital**

- v./v.a. Antécédent personnel de mutilation génitale féminine
- v./v.a. cranio-facio-digito-génital
- v./v.a. facio-digito-génital
- v./v.a. Organe génital
- v./v.a. Région génitale
- Accouchement → Autres infections des voies *O86.1*
- Chlamydia → Infection *A56.2*
- Chondrite → Ulcères buccaux et *M35.2, M94.1*
- Cours de la grossesse → Infections de l'appareil *O23.5*
- Entéropathie] → Syndrome MIRAGE [Syndrome de myélodysplasie-infections-retard de croissance-hypoplasie surrénalienne-anomalies *Q87.8*
- Externe
- - Lipomyéломéningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques → PELVIS [hémangiome du Périnée, de malformations *Q87.8*
- - -

Génital –suite

- Externe –suite
 - - - –suite
 - - - Brûlure
 - - - - 2ème degré des parties *T21.25*
 - - - - Premier degré des parties *T21.15*
 - - - - Troisième degré des parties *T21.35*
 - - - Corrosion du 2ème degré des parties *T21.65*
 - - - Corrosion du premier degré des parties *T21.55*
 - Féminin →
 - - Candidose de l'appareil *B37.3†, N77.1**
 - - Mutilation
 - - - *Z91.70*
 - - Mère et autres infections localisées → Fœtus ou nouveau-né affecté par: infection de l'appareil *P00.8*
 - - Organe pelvien
 - - Consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire → Infection de l'appareil *O08.0*
 - - - Échec tentative avortement
 - - - Médical, compliqué d'une infection de l'appareil *O07.0*
 - - - Sans précision, compliqués d'une infection de l'appareil *O07.5*
 - Primaire → Syphilis *A51.0*
 - Sans précision → Prolapsus *N81.9*
 - Synostoses métacarpiennes et métatarsiennes → Syndrome de surdité-anomalies *Q87.8*
 - -
 - - Abscess tuberculeux des organes urinaires et *A18.1*
 - - Atrophie *N95.8*
 - - Complication mécanique d'autres prothèses, implants et greffes de l'appareil *T83.4*
 - - Dysplasie fronto-nasale avec alopecie et anomalies *Q87.0*
 - - Dystrophie adipo- *E23.6*
 - - Échec de la réponse *F52.2*
 - - Infection
 - - - Chlamydia des organes urinaires et *A56.2†, N29.1**
 - - - Réaction inflammatoire dues à une prothèse, un implant et une greffe de l'appareil *T83.6*
 - - Lissencéphalie liée à l'X avec anomalies *Q04.3*
 - - Maladie de Queyrat des lèvres *D07.1*
 - - Prolapsus *N81.8*
 - - Syndrome
 - - - IMAGE [retard de croissance intra-utérin-dysplasie métaphysaire-hypoplasie congénitale des surrénales-anomalies *Q87.1*
 - - - Myopathie centronucléaire liée à l'X-anomalies *G71.2, Q55.9*
- Génital de l'homme par le virus de l'herpès → Infection de l'appareil *A60.0†, N51.8****

Génital de la femme

- Sans précision -
- Fistule de l'appareil *N82.9*
- Polype de l'appareil *N84.9*
- -
- Fistules de l'appareil *N82.88*
- Polypes d'autres parties de l'appareil *N84.8*

Genitalis - Tinea *B35.8***Génito**

v./v.a. cérébro-réno-génito-urinaire

Génito-cutané chez la femme - Fistule
*N82.5***Génito-palato-cardiaque - Syndrome** *Q87.8***Génito-patellaire - Syndrome** *Q87.8***Génito-surrénalien**

- Idiopathique - Anomalie *E25.8*
- SAI - Syndrome *E25.9*
- Sans précision - Anomalie *E25.9*
- - Autres anomalies *E25.8*

Génito-urinaire

v./v.a. Organe génito-urinaire

v./v.a. Voie génito-urinaire

- Abscess périurétral et des glandes annexes - Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil *A54.1*
 - Acte médical
 - Sans précision - Affection de l'appareil *N99.9*
 - - - Autres affections de l'appareil *N99.8*
 - Cours grossesse
 - SAI - Infection de l'appareil *O23.9*
 - Sans précision - Infections de l'appareil *O23.9*
 - Femme - Autres fistules de l'appareil *N82.1*
 - Gonococciques - Pelvipéritonite gonococcique et autres infections *A54.2*
 - Sans précision -
 - Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe de l'appareil *T83.9*
 - Infection à Chlamydia de l'appareil *A56.2*
 - Virus de l'herpès - Infection des organes génitaux et de l'appareil *A60.0*
 - -
 - Abscess tuberculeux de l'appareil *A18.1*
 - Antécédents familiaux d'autres maladies de l'appareil *Z84.2*
 - Antécédents personnels de maladies de l'appareil *Z87.4*
 - Complications de prothèses, implants et greffes de l'appareil *T83.8*
 - Infection à Chlamydia de la partie inférieure de l'appareil *A56.0*
 - Primo-infection tuberculeuse de l'appareil *A18.1*
 - Séquelles de tuberculose *B90.1*
 - Syndrome de dysostose spondylocostale-atrésie anale-malformation *Q87.8*
 - Tuberculose de l'appareil *A18.1*
- Génochondromatose type**
- 1 - *Q78.4*

Génochondromatose type - suite

- 2 - *Q78.4*

Genou

- Antérieur postérieur
- - Déchirure ligament croisé
- - - Antérieur (postérieur): Déchirure du ligament croisé antérieur - Entorse et foulure des ligaments croisés du *S83.53*
- - - Postérieur): Déchirure du ligament croisé postérieur - Entorse et foulure des ligaments croisés du *S83.54*
- - Distorsion ligament croisé
- - - Antérieur (postérieur): Distorsion du ligament croisé antérieur - Entorse et foulure des ligaments croisés du *S83.51*
- - - Postérieur): Distorsion du ligament croisé postérieur - Entorse et foulure des ligaments croisés du *S83.52*
- - Ligament croisé non précisé - Entorse et foulure des ligaments croisés du *S83.50*
- Au-dessous - Absence acquise d'un membre inférieur, au niveau du *Z89.5*
- Cheville - Amputation traumatique entre le *S88.1*
- Interne externe
- - Déchirure ligament latéral
- - - Péronier (Ligament latéral) - Entorse et foulure des ligaments latéraux du *S83.43*
- - - Tibial (Ligament médian) - Entorse et foulure des ligaments latéraux du *S83.44*
- - Distorsion ligament latéral
- - - Péronier (Ligament latéral) - Entorse et foulure des ligaments latéraux du *S83.41*
- - - Tibial (Ligament médian) - Entorse et foulure des ligaments latéraux du *S83.42*
- - Ligament latéral non précisé - Entorse et foulure des ligaments latéraux du *S83.40*
- Jambe
- - Nécrose des tissus - Gelure du *T34.7*
- - - Gelure superficielle du *T33.7*
- Ligament
- - Externe
- - - Ligament péronier collatéral -
- - - - Instabilité chronique du *M23.54*
- - - - Lésions internes du *M23.84*
- - - - Autres ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.64*
- - Interne
- - - Ligament tibial collatéral -
- - - - Instabilité chronique du *M23.53*
- - - - Lésions internes du *M23.83*
- - - - Autres ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.63*
- - Non précis -
- - - Instabilité chronique du *M23.59*
- - - Lésions internes du *M23.89*
- - - Ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.69*
- Ligament capsulaire -
- - Instabilité chronique du *M23.57*
- - Lésions internes du *M23.87*

Genou - suite

- Ligament capsulaire - - suite
- - Ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.67*
- Ligament croisé
- - Antérieur -
- - - Instabilité chronique du *M23.51*
- - - Lésions internes du *M23.81*
- - - Ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.61*
- - Postérieur -
- - - Instabilité chronique du *M23.52*
- - - Lésions internes du *M23.82*
- - - Ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.62*
- Localisation multiple -
- - Instabilité chronique du *M23.50*
- - Lésions internes du *M23.80*
- - Ruptures spontanées de ligament(s) du *M23.60*
- Luxation
- - Latérale du tibia proximal - Luxation du *S83.14*
- - Médiane du tibia proximal - Luxation du *S83.13*
- - Postérieure du tibia proximal - Luxation du *S83.12*
- Pellegrini-Stieda] - Bursite du ligament latéral interne du *M76.4*
- Ressort» - *M23.8*
- Sans précision
- - Corne postérieure du ménisque externe - Lésion interne du *M23.95*
- - Ligament
- - - Externe [Lig. péronier collatéral] ou corne antérieure du ménisque externe - Lésion interne du *M23.94*
- - - Interne [Lig. tibial collatéral] ou partie autre et non précisée du ménisque interne - Lésion interne du *M23.93*
- - - Non précisé ou ménisque non précisé - Lésion interne du *M23.99*
- - Ligament capsulaire - Lésion interne du *M23.97*
- - Ligament croisé
- - - Antérieur ou corne antérieure du ménisque interne - Lésion interne du *M23.91*
- - - Postérieur ou corne postérieure du ménisque interne - Lésion interne du *M23.92*
- - - Localisations multiples - Lésion interne du *M23.90*
- - - Partie autre et non précisée du ménisque externe - Lésion interne du *M23.96*
- - - Luxation du *S83.10*
- Unilatérale - Absence acquise d'un membre inférieur, au-dessus du *Z89.6*
- -
- - Abscess tuberculeux du *A18.0†, M01.16**
- - Abrasion sur le *S80.81*
- - Amputation traumatique

Genou –suite

- - -suite
- - Amputation traumatique –suite
- - - Hanche et le S78.1
- - - Niveau du S88.0
- - Anomalie morphologique congénitale du Q68.2
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, articulation du M08.26
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, articulation du M08.46
- - Arthrolithe du M23.4
- - Articulation du T84.15
- - Bursites du M70.5
- - Chondropathie du M23.89
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: articulation du T84.05
- - Contusion du S80.0
- - Corps
- - - Étranger riziforme intra-articulaire du M23.4
- - - Libre intra-articulaire du M23.4
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], articulation du M11.16
- - Déchirure récente du cartilage articulaire du S83.3
- - Distorsion du ligament collatéral médial du S83.42
- - Écrasement du S87.0
- - Entorse et foulure de parties autres et non précisées du S83.6
- - Hémarthrose
- - - Non traumatique de l'articulation du M25.06
- - - Traumatique de l'articulation du S80.0
- - Hydarthrose intermittente, articulation du M12.46
- - Inflammation tuberculeuse de l'articulation du A18.0†, M01.16*
- - Laxité des ligaments du M23.8
- - Lésion
- - - Intra-articulaire récidivante du M23.99
- - - Récidivant
- - - - M23.99
- - - - Cartilage du ménisque du M23.39
- - - Traumatique de multiples parties du S83.7
- - Luxation congénitale du Q68.2
- - Luxation du S83.18
- - Malformation congénitale du Q74.1
- - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: jambe et R02.06
- - Plaie ouverte du S81.0
- - Présence d'une prothèse de Z96.65
- - Psoriasis avec arthrite juvénile de l'articulation du L40.5†, M09.06*

Genou –suite

- - -suite
- - Rhumatisme fibroblastique de l'articulation du M06.86
- - Souris
- - - Articulaire du M23.4
- - - Intra-articulaire du M23.4
- - Synovite villonodulaire pigmentée, articulation du M12.26
- - TBC [Tuberculose] de l'articulation du A18.0†, M01.16*

Genouillés et des radiations optiques de Gratiot – Affections des voies optiques, des corps H47.5**Genres Epidermophyton, Microsporium et Trichophyton – Infections causées par les espèces appartenant aux B35****Genu**

- Recurvatum congénital – Q68.2
- Valgum
- - Congénital – Q74.1
- - - Syndrome de pseudoanodontie-hypoplasie maxillaire- K07.8, Q74.1
- - Varum congénital – Q74.1

Géographique – Langue K14.1**George – Syndrome de Di D82.1****Géotrichose – B48.3****Geotrichum – Stomatite à B48.3****Gerbode – Anomalie congénitale de Q21.0****Gerken**

v./v.a. Appelt-Gerken-Lenz

German – Syndrome de Q87.8**Germe dentaire – Dislocation du K00.4****Germinal**

v./v.a. Tumeur germinale

- Système nerveux central – Tumeur mixte des cellules C72.9

Germinoblastome

- Diffus – C83.9
- Folliculaire – C82.9
- - C85.9

Germinome

- Cervelet – C71.6
- Médiastinal – C38.3
- Noyaux gris centraux – C71.0
- Région pinéale – C75.3
- Rétropéritonéal – C48.0
- Suprasellaire – C71.9
- Système nerveux central – C72.9
- Thalamus – C71.0

Géodermie ostéodysplasique – Q82.8**Gerold**

v./v.a. Baller-Gerold

Gershoni-Baruch – Syndrome Q87.8**Gershoni-Baruch-Leibo – Syndrome de Q84.8, Q15.8****Gerstmann – Syndrome de F81.2****Gerstmann–Straüssler–Scheinker – Syndrome de A81.8****Gestation**

- Multiple SAI – O30.9
- Trouble métabolique
- - Déplétion des hydrates de carbone – Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de O21.1
- - Déséquilibre électrolytique – Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de O21.1
- - Déshydratation – Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de O21.1
- - -
- - Faux travail
- - - 37ème semaine entière de O47.1
- - - Avant 37 semaines entières de O47.0
- - Hyperémèse gravidique, bénigne ou sans précision, commençant avant la fin de la 20ème semaine de O21.0
- - Hypoplasie pulmonaire associée à une brièveté de la P28.0
- - Vomissements importants commençant après la fin de la 20ème semaine de O21.2

Gestationnel – Soin à femme enceinte au cours d'herpes O26.4**Gestationnel**

v./v.a. Âge gestationnel

- Hypertension induite par la grossesse – Hypertension O13
- Protéinurie – Œdème O12.2
- Puerpéral
- - E –
- - - Abcès
- - - - Mammaire O91.1
- - - - Subaréolaire O91.1
- - - Mastite purulente O91.1
- - - -
- - - Fissures du mamelon O92.1
- - - Lymphangite du sein O91.2
- - - Mastite
- - - - Interstitielle O91.2
- - - - Parenchymateuse O91.2
- - - - SAI O91.2
- - Récidivante – Cholestase intrahépatique O26.60
- - SAI –
- - Diabète sucré O24.4
- - Phlébite O22.9
- - Phlébopathie O22.9
- - Thrombose O22.9
- - Transitoire) SAI – Hypertension O13
- - -
- - Abcès du mamelon: O91.0
- - Antécédents personnels de diabète Z87.5
- - Choriocarcinome
- - - C58
- - - Ovarien primitif non C56
- - Convulsions avec hypertension préexistante ou O15

Gestationnel – suite

- - - suite

- - Œdème *O12.0*- - Protéinurie *O12.1***Gestose**- EPH [œdème - protéinurie - hypertension] - *O14.9*

- -

- - *O14.9*- - Antécédents personnels de *Z87.5***Geysler - Oreille** *H90.8***Ghezzi-Zeviani - Encéphalomyopathie mitochondriale de type** *G31.81***Ghon**

- Confirmation

- - Bactériologique - Complexe de *A15.7*- - Histologique - Complexe de *A15.7*- - Complexe de *A16.7***Ghosal - Dysplasie hémato-diaphysaire de** *Q78.8, D61.9***GHR - Petite taille par déficit en** *E34.3***GHRH] - Hypersécrétion du pancréas endocrine de: «releasing factor» de l'hormone de croissance [SRH] [** *E16.8***Giannotti-Crosti] - Acrodermatite érythématopapuleuse infantile [** *L44.4***Giardiase [lamblase] -** *A07.1***Gibbosité pottique -** *A18.0†, M49.09****Gibbs**

v./v.a. Xia-Gibbs

Gibert - Pityriasis rosé de *L42***Giedion**

v./v.a. Langer-Giedion

v./v.a. Schinzel-Giedion

Gierke

v./v.a. Van Creveld von Gierke

v./v.a. Von Gierke

Gigantea - Adipositas *E66.88***Gigantica - Infection à Fasciola** *B66.3***Gigantisme**

v./v.a. omphalocèle-macroglossie-gigantisme

- Cérébral - *Q87.3*- Hypophysaire - *E22.0*- Infantile familiale - *E22.0*- Néonatal - Syndromes congénitaux malformatifs comprenant un *Q87.3*

- -

- - *E22.0*- - Acromégalie et *E22.0*- - Hypersécrétion antéhypophysaire avec *E22.0***Gigantomastie juvénile familiale -** *N62***Gilbert**

v./v.a. Fitzsimmons-McLachlan-Gilbert

- Meulengracht - Syndrome de *E80.4***Gilford**

v./v.a. Hutchinson-Gilford

Gilles de la Tourette] - Forme associant tics vocaux et tics moteurs [syndrome de *F95.2***Gillespie - Syndrome de** *G11.0***Gingival**- Crête alvéolaire édentée, associées à un traumatisme - Lésions *K06.2*- Dysmorphie faciale - Syndrome de fibromatose *Q87.0*- Flottante - Crête *K06.8*- Généralisé (localisé) (post-infectieux) (postopératoire) - Retrait *K06.0*- Linéaire - Érythème *K05.1*- Pyogène - Granulome: *K06.8*- Surdité - Syndrome de fibromatose *H90.3*

- -

- - Fibromatose *K06.1*- - Hyperkératose palmoplantaire focale et *Q82.8*- - Hyperplasie *K06.1*- - Kyste: *K09.0*- - Rétraction *K06.0*

- - Syndrome

- - - Amélogenèse imparfaite-hyperplasie *K00.5*- - - Dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficience intellectuelle/retard de développement-hypertrophie *Q87.0*- - - FHEIG [dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficience intellectuelle/retard de développement-hypertrophie *Q87.0*- - - Hypertrichose avec fibromatose *L68.8, K06.1***Gingivite**- Aiguë - *K05.0*

- Chronique

- - Desquamative - *K05.1*- - Hyperplasique - *K05.1*- - Marginale simple - *K05.1*- - SAI - *K05.1*- - Ulcéral - *K05.1*- - - *K05.1*- - Pellagreuse - *E52†, K93.8**

- - Ulcéro-nécrotique aigu -

- - *A69.1*- - GUNA [*A69.1*- - Vincent - *A69.1***Gingivo stomatite**- Pharyngo-amygdalite due au virus de l'herpès - *B00.2*- Ulcéro-nécrotique (aiguë) - *A69.1***GINS1 - Déficit immunitaire combiné par déficit en** *D81.8***GIST**- Cardia - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.0*- Côlon - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C18.9*- Corps de l'estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.2*- Estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.9***GIST** – suite- Fundus - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.1*- Grande courbure de l'estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.6*- l'antra pylorique - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.3*- Intestin grêle - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C17.9*

- Localisation contigu

- - Estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.8*- - Œsophage - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C15.8*- - Œsophage - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C15.9*- - Petite courbure de l'estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.5*- - Pylore - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C16.4*

- - Tumeur stromale gastro-intestinale

- - Angle

- - - Droit du côlon - *C18.3*- - - Gauche du côlon - *C18.5*- - - Appendice - *C18.1*- - - Cæcum - *C18.0*- - - Côlon ascendant - *C18.2*- - - Côlon descendant - *C18.6*- - - Côlon sigmoïde - *C18.7*- - - Côlon transverse - *C18.4*- - - Côlon, à localisations contiguës - *C18.8*- - - Diverticule de Meckel - *C17.3*- - - Duodénum - *C17.0*- - - Iléon - *C17.2*- - - Jéjunum - *C17.1*

- - - Jonction

- - - Duodéno-jéjunale - *C17.8*- - - Recto-sigmoïdienne - *C19*- - - Rectum - *C20*- - - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, *C48.2***Gitelman - Syndrome de** *N15.8***Glabellaire anormal - Réflexe** *R29.2***Glabre - Teigne de la peau** *B35.4***Gland**

- Pénis -

- - Candidose du *B37.4†, N51.2**- - Mycose candidosique du *B37.4†, N51.2**

- -

- - Adénocarcinome du *C60.1*- - Carcinome épidermoïde du *C60.1*- - Inflammation gonorrhéique du *A54.0†, N51.2**- - Tumeur maligne: *C60.1***Glande**- Annexes - Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, avec abcès périurétral et des *A54.1*- Apocrines du sein - Métaplasie des *N60.8*

Glande –suite

- Bulbo-urétrales → Tuberculose des *A18.1†, N51.8**
- Canal salivaire
- - Surnuméraires → *Q38.4*
- - -
- - - Absence de *Q38.4*
- - - Atresie de *Q38.4*
- - - Malformations congénitales des *Q38.4*
- Follicule pileux → Inflammation de la *L73.9*
- Littré → Abcès (de): *N34.0*
- Lymphatiques → Tuberculose des *A18.2*
- Mammaire →
- - Angiosarcome du quadrant supéro-interne de la *C50.2*
- - Carcinome métaplasique du quadrant supéro-interne de la *C50.2*
- - Grosseur dans la *R92*
- - Micromastie [développement insuffisant des *Q83.88*
- - Mésentériques → Tuberculose des *A18.3†, K93.0**
- - Para-urétrales → *D30.7*
- - Parotide → Tumeur épithéliale bénigne des *D11.0*
- - Sébacé
- - Scrotum → Kyste de *L72.1*
- - Sein → Kyste d'un canal de *N60.8*
- - -
- - - Abcès de *L02.9*
- - - Tumeur maligne des *C44*
- - - Tumeurs bénignes de: *D23*
- - Sous-maxillaire →
- - - *C08.0*
- - - *D11.7*
- - - Tumeur épithéliale bénigne de la *D11.7*
- - Sublinguale → *D11.7*
- - Submandibulaire associée à IgG4 → Maladie de la *K11.2*
- - Sudoripare →
- - - Tumeur maligne des *C44*
- - - Tumeurs bénignes de: *D23*
- - Tarsiennes → Abcès des *H00.0*
- - Trachéo-bronchiques → Tuberculose des *A16.3*
- - → Maladie due au VIH avec gonflement des *B23.8, R59.9*

Glande de Bartholin

- Glande vestibulaire principale] → *C51.0*
- Sans précision → Affection de la *N75.9*
- -
- - Abcès
- - - *N75.1*
- - - Gonococcique des *A54.1*
- - Affections de la *N75.8*
- - Kyste de la *N75.0*

Glande de Cowper →

- Abcès de *N34.0*
- Abcès tuberculeux de la *A18.1†, N51.8**
- Tuberculose de la *A18.1†, N51.8**
- Glande endocrine**
- Cours de maladies classées ailleurs → Anomalies d'autres *E35.8**
- Métabolisme → Affections (des): *Z13.8*
- Précisées → Tumeur bénigne: Autres *D35.7*
- Sans précision →
- - Tumeur bénigne: *D35.9*
- - Tumeur maligne: *C75.9*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D44.9*
- -
- - Carcinoma in situ: Thyroïde et autres *D09.3*
- - Malformations congénitales des autres *Q89.2*
- - Tuberculose des *A18.8†, E35.8**

Glande lacrymale

- Canal lacrymal →
- - Tumeur bénigne: *D31.5*
- - Tumeur maligne: *C69.5*
- [ichtyose-xérostomie] → Syndrome HELIX [hypohidrose-déséquilibre électrolytique-dysfonctionnement des *Q87.8*
- -
- - Affections des *H04.1*
- - Atrophie de la *H04.1*
- - Hypertrophie chronique de la *H04.0*
- - Kyste de la *H04.1*
- - Syphilis des *A52.7†, H06.0**

Glande parathyroïde

- Sans précision → Maladie de la *E21.5*
- Thyroïde → Malformation congénitale de la *Q89.2*
- -
- - Hyperplasie de la *E21.0*
- - Maladies précisées de la *E21.4*
- - Ostéite au cours d'une affection de la *E21.0†, M90.89**
- - Ostéodystrophie
- - - Cours d'une affection de la *E21.0†, M90.89**
- - - Secondaire au cours d'une affection de la *E21.1†, M90.89**
- - Tuberculose de la *A18.8†, E35.8**

Glande parotide →

- Carcinome de la *C07*
- Tuberculose de la *A18.8†, K93.8**
- Tumeur bénigne: *D11.0*

Glande pinéale

- Épiphyse] → Dysfonctionnement de la *E34.8*
- -
- - Choriorcarcinome de la *C75.3*
- - Tumeur bénigne: Épiphyse [*D35.4*
- - Tumeur maligne: Épiphyse [*C75.3*

Glande pinéale –suite

- - -suite
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Épiphyse [*D44.5*
- Glande salivaire**
- Accessoire
- - SAI → *D10.3*
- - Siège non précisé → *C06.9*
- Canal excréteur →
- - Calcul des *K11.5*
- - Lithiase des *K11.5*
- Cours d'une réaction à des dépôts d'iode → Inflammation des *K11.2*
- Lacrymales [ALSG] → Aplasie des *Q10.4, Q38.4*
- Localisation contigu → Carcinome
- - Mammaire, type *C50.8*
- - Œsophage type *C15.8*
- Principale
- - Accessoires → *D37.0*
- - Sans précision → Tumeur bénigne: *D11.9*
- - -
- - - Tumeur bénigne: Autres *D11.7*
- - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C08.8*
- - Sans précision → Maladie des *K11.9*
- -
- - Abcès des *K11.3*
- - Atrophie des *K11.0*
- - Cancer du sein type *C50.9*
- - Carcinome
- - - Mamelon de type *C50.0*
- - - Œsophage
- - - - Abdominal de type *C15.2*
- - - - Cervical, type *C15.0*
- - - - Thoracique, type *C15.1*
- - - - Type *C15.9*
- - - Prolongement axillaire du sein de type *C50.6*
- - - Quadrant
- - - - Inféro-externe du sein de type *C50.5*
- - - - Inféro-interne du sein de type *C50.3*
- - - - Supéro-externe du sein de type *C50.4*
- - - - Supéro-interne du sein de type *C50.2*
- - - Tiers
- - - - Inférieur de l'œsophage de type *C15.5*
- - - - Moyen de l'œsophage de type *C15.4*
- - - - Supérieur de l'œsophage de type *C15.3*
- - Fistule congénitale des *Q38.4*
- - Fistule des *K11.4*
- - Hypertrophie des *K11.1*
- - Kyste muqueux
- - Épanchement des *K11.6*
- - Rétention des *K11.6*
- - Lésion lympho-épithéliale bénigne des *K11.8*

Glande salivaire – suite

- - - suite
- - Maladie
- - - K11.8
- - - Due au VIH avec maladie des B23.8, K11.9
- - Mucocèle des K11.6
- - Tuberculose des A18.8†, K93.8*
- - Tumeur épithéliale
- - - Bénigne des D11.9
- - - Maligne des C07

Glande sous-mandibulaire -

- Sialadénite chronique sclérosante de la K11.2
- Tumeur épithéliale maligne de la C08.0
- Tumeur maligne: C08.0

Glande sublinguale -

- Tumeur bénigne de la D11.7
- Tumeur épithéliale
- - Bénigne de la D11.7
- - Maligne de la C08.1
- Tumeur maligne: C08.1

Glande sudoripare

- Apocrine
- - Sans précision - Affection des L75.9
- - - Autres affections des L75.8
- Exocrines
- - Sans précision - Affection des L74.9
- - - Autres affections des L74.8
- Normales - Anhidrose isolée généralisée avec L74.4
- SAI - Affection des L74.9

Glande surrénale

- Cours de maladies classées ailleurs - Anomalies de la E35.1*
- Sans précision - Maladie de la E27.9
- -
- - Calcification tuberculeuse de la B90.8†, E35.1*
- - Maladies précisées de la E27.8
- - Tuberculose de la A18.7†, E35.1*
- - Tumeur maligne secondaire de la C79.7

Glande thyroïde

- Cours de maladies classées ailleurs - Anomalies de la E35.0*
- - Syphilis tardive de la A52.7†, E35.0*

Glande urétrale -

- Abcès (de): urétral (N34.0
- Tumeur maligne: C68.1

Glande vestibulaire principale] - Glande de Bartholin [C51.0**Glandulaire**

- Endomètre - Hyperplasie N85.0
- -
- - Chéilite K13.0
- - Hypospadias: Q54.0
- - Tularémie ulcéro- A21.0

Glandulo-kystique - Hyperplasie de l'endomètre: N85.0**Glanzmann - Maladie de D69.1****Glaucomeuses (sous-capsulaires) - Opacités H26.2****Glaucomatocyclitiques - Maladie à crises H40.4****Glaucome**

- Absence de sinus frontaux - Syndrome de microcornée- Q15.0, Q13.4
- Absolu - H44.5
- Angle fermé primitif
- - Résiduel
- - - Aigu - H40.2
- - - Chronique - H40.2
- - - Intermittent - H40.2
- - - Retardé - H40.2
- - - H40.2
- Aniridie - Q13.1†, H42.8*
- Apnée du sommeil - Syndrome de H40.9, G47.39
- Blocage pupillaire - H40.2
- Congénital
- - Fibrose hépatique-polykystose rénale - Syndrome de diabète néonatal-hypothyroïdie congénitale- Q87.8
- - -
- - - Q15.0
- - - Macrophthalmie au cours d'un Q15.0
- Cours
- - Amylose - E85.9†, H42.0*
- - Maladie
- - - Endocrinien
- - - - Nutritionnelles et métaboliques - H42.0*
- - - - E34.9†, H42.0*
- - - Métabolique NCA - E88.9†, H42.0*
- - - Maladies classées ailleurs - H42.8*
- - - Syndrome de Lowe - E72.0†, H42.0*
- Cyclitique] - Syndrome de Posner-Schlossmann [H40.4
- Déficience intellectuelle - Syndrome de paraplégie spastique- G11.4
- Ectopie du cristallin-sphérophakie-raideur articulaire-petite taille] - Syndrome GEMSS [Q87.1
- Infantile - Q15.0
- Juvénile - Q15.0
- Limite - H40.0
- Lors de syndrome de Rieger - Q13.8†, H42.8*
- Médicamenteux - H40.6
- Néovasculaire - H40.5
- Néovascularisation
- - Cours rétinopathie diabétique
- - - Diabète sucré de type 1 - E10.30†, H36.0*
- - - Diabète sucré de type 2 - E11.30†, H36.0*

Glaucome – suite

- Néovascularisation – suite
- - Rétinopathie diabétique - E14.30†, H36.0*
- Nouveau-né - Q15.0
- PEX [glaucome pseudo-exfoliatif] - H40.1
- Phakolitique - H40.5
- Primitif
- - Angle
- - - Étroit - H40.2
- - - Ouvert - H40.1
- - Résiduel
- - - Capsulaire avec pseudo-exfoliation cristallinienne - H40.1
- - - Chronique simple - H40.1
- - - Pigmentaire - H40.1
- - - Tension basse - H40.1
- Pseudo-exfoliatif] - Glaucome PEX [H40.1
- Sans précision - H40.9
- Secondaire
- - Affections oculaires - H40.5
- - Inflammation de l'œil - H40.4
- - Pression veineuse épisclérale élevée - H40.5
- - Sphérophakie/ectopie du cristallin et mégalocornée - Q15.8
- - Traumatisme oculaire - H40.3
- Syphilitique - A52.7†, H42.8*
- Traumatique dû (due) à un traumatisme obstétrical - P15.3
- Tuberculeux - A18.5†, H42.8*
- -
- - H40.8
- - Cicatrisation post-chirurgicale du H59.8
- - Kératoglobe congénital avec Q15.0
- - Macrocornée avec Q15.0
- - Mégalocornée avec Q15.0
- - Syndrome
- - - Cataracte - Q12.0, H40.9
- - - Dégénérescence rétinienne-microphthalmie- H35.5†, H42.8*, Q11.2

Glaudemans - Hypomagnésémie isolée autosomique dominante type E83.4**Gléno huméral**

- SAI - Luxation de l'épaule [articulation S43.00
- Supérieur) (moyen) (inférieur) - Ligament S43.4

Glénoïde et col de l'omoplate - Fracture de l'omoplate: Cavité S42.14**Gliales pigmentées - Leucoencéphalopathie héréditaire diffuse à sphéroïdes axonaux et cellules E75.2****Glioblastome**

- Cellule géante
- - Cerveau - C71.0
- - Cervelet - C71.6
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale - C71.8

Glioblastome – suite

- Cellule géante – suite
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3
- Lobe temporal – C71.2
- Tronc cérébral – C71.7
- C71.9
- Cerveau –
- C71.0
- C71.9
- Cervelet – C71.6
- Épendymaire – C71.9
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – C71.8
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3
- Lobe temporal – C71.2
- Multiforme – C71.9
- Système nerveux – C72.9
- Tronc cérébral – C71.7
- Ventricule cérébral – C71.5

Glioépendymaire/épendymaire – Kyste Q04.6**Gliomatose cérébrale – C71.0****Gliome**

- Angiocentrique – C71.9
- Cerveau – C71.9
- Chordoïde – C71.5
- Infiltrant du tronc cérébral – C71.7
- Malin
- Cervelet – C71.6
- Encéphale, à localisations contiguës – C71.8
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3
- Lobe temporal – C71.2
- Œil – C69.9
- C71.9
- Nasal – Q30.8
- Tronc cérébral – C71.7
- Voies optiques – D33.3
- C71.9

Glioneuronale

- Formant des rosettes – Tumeur D43.2
- Papillaire – Tumeur D43.2

Gliosarcome

- Cerveau – C71.0
- Cervelet – C71.6
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – C71.8
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3

Gliosarcome – suite

- Lobe temporal – C71.2
- Tronc cérébral – C71.7
- C71.9
- Gliose épéritinienne – H35.38**
- Glissement**
- Cardia à travers le hiatus œsophagien – Q40.1
- Ligature ombilicale SAI – P51.8
- Sans partie cutanée – Rejet d'une mammoplastie par plastie de T86.84
- Syndrome de R54

Globe

- Oculaire
- Corps étranger – Plaie pénétrante du S05.5
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections du corps vitré et du H45.8*
- Sans
- Corps étranger – Plaie pénétrante du S05.6
- Précision – Affection du H44.9
- Tissus de l'orbite – Contusion du S05.1
-
- C69.9
- D31.9
- Affection
- H44.8
- Dégénératives du H44.3
- Atrophie du H44.5
- Brûlure provoquant la rupture et la destruction du T26.2
- Corrosion provoquant la rupture et la destruction du T26.7
- Dégénérescence du H44.5
- Luxation du H44.8
- Mélanocytome du D31.9
- Phtisie du H44.5
- Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans: pari postérieure du H44.6
- SAI – Déplacement (latéral) du H05.2

Globoïdes – Leucodystrophie à cellules E75.2**Globule**

- Blancs, non classées ailleurs – Anomalies des R72
- Rouge
- Adulte – Aplasie pure des D60.0
-
- Anémie hémolytique due à un déficit en pyruvate kinase du D55.2
- Anomalies des R71
- Globuline**
- AC (accélétratrice) – Déficit héréditaire en D68.22
- Fixant le cortisol – Déficit de la E27.8
-
- Anomalie de la R77.1

Globuline – suite

- suite
- Carence en AC- D68.22
- Glomangiosarcome – C49.9**
- Gloméculaire**
- Cours
- Amylose – Maladie E85.9†, N08.4*
- Coagulation intravasculaire disséminée – Maladie D65.1†, N08.2*
- Drépanocytose – Maladie D57.8†, N08.2*
- Malaria quartana – Maladie B52.0†, N08.0*
- Myélome multiple – Trouble C90.00†, N08.1*
- Périartérite noueuse – Maladie M30.0†, N08.5*
- Plasmocytome en rémission complète – Maladie C90.01†, N08.1*
- Purpura de Schoenlein-Henoch – Maladie D69.0†, N08.2*
- Sepsis NCA – Maladie A41.9†, N08.0*
- Strongyloïdose – Maladie B78.9†, N08.0*
- Syndrome
- Défibrination – Maladie D65.9†, N08.2*
- Goodpasture – Néphrite à anticorps anti-MBG [membrane basale M31.0†, N08.5*
- Hémolytique urémique – Maladie D59.3†, N08.2*
- Syphilis – Maladie A52.7†, N08.0*
- Virus d'Epstein-Barr – Maladie B27.0†, N08.0*
- Virus de l'herpès – Maladie B00.8†, N08.0*
- Maladie des anticorps anti-membrane basale M31.0†, N08.5*
- Glomérulonéphrite**
- Aiguë – N00
- Chronique – N03
- Cours
- Amylose – E85.9†, N08.4*
- Coagulation intravasculaire disséminée – D65.1†, N08.2*
- Cryoglobulinémie – D89.1†, N08.2*
- Déficit en lécithine-cholestérol-acyltransférase – E78.6†, N08.4*
- Endocardite bactérienne sub-aiguë – I33.0†, N08.8*
- Granulomatose
- Polyangéite – M31.3†, N08.5*
- Wegener – M31.3†, N08.5*
- Lupus érythémateux disséminé
- Enfant – M32.1†, N08.5*
- M32.1†, N08.5*
- Macroglobulinémie de Waldenström – C88.00†, N08.1*
- Myélome multiple – C90.00†, N08.1*
- Périartérite noueuse – M30.0†, N08.5*
- Purpura
- Schoenlein-Henoch – D69.0†, N08.2*
- Thrombotique-thrombocytopénique – M31.1†, N08.5*

Glomérulonéphrite – suite

- Cours – suite
 - Sepsis
 - Streptocoques – A40.9†, N08.0*
 - A41.9†, N08.0*
 - Strongyloïdose – B78.9†, N08.0*
 - Syndrome
 - Défibrination – D65.9†, N08.2*
 - Hémolytique urémique – D59.3†, N08.2*
 - Cytomégalovirus – B25.88†, N08.0*
 - Diabétique
 - Diabète sucré de type 1 – E10.20†, N08.3*
 - Diabète sucré de type 2 – E11.20†, N08.3*
 - E14.20†, N08.3*
 - Évolution rapide – N01
 - Extra membraneuse primitive – N05.2
 - Habitus marfanéoïde – Syndrome de microcéphalie, Q87.8
 - IgA en croissant – N02.7
 - Membranoproliférative – Syndrome d'hypotrichose-lymphœdème-télangiectasie- Q87.8
 - Pauci-immune – N01.7
 - Plasmodium malariae – B52.0†, N08.0*
 - Proliférative diffuse au cours de lupus érythémateux disséminé – M32.1†, N08.5*
 - SAI – N05
 - Sclérosante diffuse, sans précision – N18.9
- Glomérulopathie**
- Aiguë – N00
 - Chronique – N03
 - Cours
 - Affections disséminées du tissu conjonctif – N08.5*
 - Bilharziose – B65.0†, N08.0*
 - Cryoglobulinémie – D89.1†, N08.2*
 - Déficit en lécithine-cholestérol-acyltransférase – E78.6†, N08.4*
 - Granulomatose
 - Polyangéite – M31.3†, N08.5*
 - Wegener – M31.3†, N08.5*
 - Lupus érythémateux disséminé – M32.1†, N08.5*
 - Macroglobulinémie de Waldenström – C88.00†, N08.1*
 - Maladie
 - Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques – N08.4*
 - Fabry-Anderson – E75.2†, N08.4*
 - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs – N08.0*
 - Sang et des anomalies du système immunitaire – N08.2*
 - Tumorales – N08.1*
 - Maladies classées ailleurs – N08.8*
 - Myélome multiple – C90.00†, N08.1*
 - Oreillons – B26.8†, N08.0*
 - Plasmocytome – C90.00†, N08.1*

Glomérulopathie – suite

- Cours – suite
 - Purpura thrombocytopenique thrombotique – M31.1†, N08.5*
 - Sepsis
 - Fongique – B48.80†, N08.0*
 - Protozoaires – B60.80†, N08.0*
 - Septicémie
 - Bactérienne – A41.9†, N08.0*
 - Virale – B34.80†, N08.0*
 - Syndrome de Goodpasture – M31.0†, N08.5*
 - Dépôt
 - Collagène de type III – N07.6
 - Fibronectine – N07.6
 - Évolution rapide – N01
 - Fibrillaire non amyloïde – N03.8
 - Immunotactéoïde – N03.6
 - Lipoprotéines – N07.8
 - Membraneuse idiopathique – N05.2
 - SAI – N05
- Glomérulosclérose**
- Diabétique
 - Diabète sucré de type 1 – E10.20†, N08.3*
 - Diabète sucré de type 2 – E11.20†, N08.3*
 - Extracapillaire diabétique – E14.20†, N08.3*
 - Intercapillaire – E14.20†, N08.3*
 - Segmentaire focale – Syndrome néphrotique idiopathique cortico-sensible avec N04.1
 - Diabète sucré avec E14.20†, N08.3*
- Glomus**
- Aortique paraganglions –
 - Tumeur bénigne: D35.6
 - Tumeur maligne: C75.5
 - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D44.7
 - Tumeur du D18.00
- Glomuveineuse – Malformation D18.00**
- Glossalgie – K14.6**
- Glossite**
- Aspergillus – B44.8
 - Atrophique – K14.4
 - Cours de pellagre – E52†, K93.8*
 - Cytomégalovirus – B25.88†, K93.8*
 - Exfoliatrice marginée – K14.1
 - Losangique médiane – K14.2
 - Migratoire bénigne – K14.1
 - Möller Hunter due à une carence en vitamine B – E53.9†, K93.8*
 - Syphilitique interstitielle – A52.7†, K93.8*
 -
 - K14.0
 - Anémie pernicieuse avec D51.0
- Glossos épiglottique**
- S) – Pli(s) C10.1
 - Tumeur maligne: Sillon C10.0

Glossodynie – K14.6**Glossopalatine – Ankylose Q87.5****Glossopathie SAI – K14.9****Glossopharyngien**

- IX] – Nerf: S04.8

--

-- Affection du nerf G52.1

-- Névralgie du nerf G52.1

Glossopyrosis – K14.6**Glotte**

- Confirmation bactériologique ou histologique – Tuberculose de A15.5
- Larynx cartilage thyroïdien –
- Absence de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la Q31.8
- Agénésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la Q31.8
- Atrésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la Q31.8
-
- Carcinome épidermoïde de la C32.0
- Œdème (de la): J38.4
- Paralysie de la J38.0
- Tuberculose de A16.4
- Tumeur neuroendocrine maligne de la C32.0

Glottique – Ptérygion du larynx: Q31.0**GLRX5 – Anémie sidéroblastique associée à D64.0****Glucagon –**

- Hyperplasie des cellules endocrines du pancréas avec hypersécrétion de E16.3
- Hypersécrétion de E16.3

Glucagonome

- Bénin du pancréas – D13.7
- Incertain – D37.70
- Pancréatique incertain – D37.70
- C25.4

Glucides

- Fœtus nouveau-né
- Sans précision – Anomalie transitoire du métabolisme des P70.9
- Autres anomalies transitoires du métabolisme des P70.8
- Malabsorption due à une intolérance (à): K90.4

Gluco-aminophosphaté – Diabète E72.0**Glucoamylase – Diarrhée chronique associée à un déficit en E74.3****Glucocérebrosidase – Déficit en E75.2****Glucocorticoïdes**

- Analogues synthétiques – Intoxication: T38.0
- Usage topique – T49
-
- Déficit isolé familial en E27.1
- Hyperaldostéronisme pouvant être traité par des E26.0
- Hypertension sensible aux E26.0

Glucocorticoïdes – suite

- - - suite

- - Syndrome de résistance généralisée aux *E25.8*

Glucoglycinurie – E72.5**Glucokinase –**

- Hyperinsulinisme par déficit en *E16.1*

- Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en *E16.1*

Gluconéogenèse – Anomalies du métabolisme du pyruvate et de la E74.4**Glucosamine N-acétyl-6-sulfatase – Déficit en E76.2****Glucosaminide**

v./v.a. héparane-alpha-glucosaminide

Glucosaminoglycanes

- Sans précision – Anomalie du métabolisme des *E76.9*

- - Autres anomalies du métabolisme des *E76.8*

Glucose –

- Anomalie

- - Épreuve de tolérance au *R73.0*

- - Transport du *E74.8*

- - Tolérance altérée au *R73.0*

Glucose-6-phosphatase – Glycogénose par déficit en E74.0**Glucose-6-phosphate déshydrogénase**

- Classe I – Déficit en *D55.0*

- G6PDJ – Anémie due à une carence en *D55.0*

- G6PDHJ – Déficit en *E74.8*

Glucose-galactose –

- Intolérance congénitale au *E74.3*

- Malabsorption *E74.3*

Glucosidase

v./v.a. alpha-1,4-glucosidase

v./v.a. amylo-1,6-glucosidase

- 1 – Déficit en *E77.8*

Glucosides cardiotoniques et médicaments d'action similaire – Intoxication: T46.0**Glucosurie rénal**

- Familiale – *E74.8*

- - Syndrome de cataracte juvénile-microcornée – *E88.8*

Glucosyltransférase

- 1 – Déficit en *E77.8*

- 2 – Déficit en *E77.8*

Glucuronosyltransférase

- Type

- - 1 – Déficit en bilirubine uridine-diphosphate *E80.5*

- - 2 – Déficit en bilirubine uridine-diphosphate *E80.5*

- - Déficit en bilirubine uridine-diphosphate *E80.5*

Glucuronyltransférase – Déficit en E80.5**GLUT1 – Encéphalopathie par déficit en E74.8†, G94.30*, G40.4****GLUT2 –**

- Glycogénose par déficit en *E74.0*

GLUT2 – – suite

- GSD par déficit en *E74.0*

Glutamate

v./v.a. aspartate-glutamate

- Cystéine ligase – Anémie hémolytique due à un déficit en *D55.1*

- Formiminotransférase – Déficit en *E70.8*

Glutamate-aspartate – Défaut de transport du E72.0**Glutaminase –**

- Ataxie spastique-dysarthrie par déficit en *E72.8, G11.8*

- Encéphalopathie épileptique néonatale par déficit en *E72.8, G40.4*

Glutamine

- Synthétase –

- - Déficit héréditaire en *E72.8*

- - Dysgénésie cérébrale congénitale par déficit en *E72.8*

- - Trouble du métabolisme de la *E72.8*

Glutaracidurie – E72.3**Glutarique type**

- 1 –

- - Acidémie *E72.3*

- - Acidurie *E72.3*

- 2 –

- - Acidémie *E71.3*

- - Acidurie *E71.3*

- 3 – Acidurie *E72.3*

Glutaryl-CoA

- Déshydrogénase – Déficit en *E72.3*

- Oxydase – Déficit en *E72.3*

Glutathion

- Réductase – Anémie hémolytique due à un déficit en *D55.1*

- Synthétase – Déficit en *D55.1*

- -

- - Anémie due à d'autres anomalies du métabolisme du *D55.1*

- - Taux réduit de *R79.8*

Glutathionurie – E72.8**Gluten –**

- Intolérance au *K90.0*

- Sensibilité non coeliaque au *K90.4*

Glycémie – Augmentation de la R73**Glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase –**

- Anémie due à une déficience en *D55.2*

- Anémie hémolytique due à une carence en *D55.2*

Glycérol kinase – Déficit isolé en E74.8**Glycine**

- Amidinotransférase – Déficit en l-arginine: *E72.8*

- -

- - Anomalies du métabolisme de la *E72.5*

- - Trouble du métabolisme de la *E72.5*

Glycinémie cétosique – E71.1**Glycine-N-méthyltransférase – Hyperméthioninémie provoquée par un déficit en E72.1****Glycinique – Encéphalopathie E72.5****Glycinurie –**

- *E72.0*

- 3-méthylcrotonyl *E71.1*

Glycogène

- Foie – Infiltration de *E74.0†, K77.8**

- Phosphorylase musculaire – Glycogénose par déficit en *E74.0*

- Synthase hépatique –

- - Déficit en *E74.0*

- - GSD par déficit en *E74.0*

- -

- - Cardiomyopathie hypertrophique congénitale létale par maladie de stockage du *E74.0†, I43.1**

- - GSD [Maladie de stockage du *E74.0*

- - Infiltration de *E74.0*

- - Myopathie au cours d'anomalies de stockage du *E74.0†, G73.6**

Glycogenica

- Diffusa – Hepatomegalia *E74.0†, K77.8**

- - Hepatonephromegalia *E74.0*

Glycogénine – Glycogénose avec cardiomyopathie sévère par déficit en E74.0†, I43.1***Glycogénique**

- Cœur – Maladie *E74.0†, I43.1**

- Déficit

- - Myophosphorylase – Maladie *E74.0*

- - Phosphoglycérate kinase 1 – Maladie *E74.0*

- Foie et des reins – Maladie *E74.0*

- -

- - Cardiomegalie au cours de maladie *E74.0†, I43.1**

- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladie *E74.0†, N16.3**

- - Pyélonéphrite au cours de maladie *E74.0†, N16.3**

Glycogénose

- Bickel-Fanconi – *E74.0*

- Cardiaque – *E74.0*

- Cardiomyopathie sévère par déficit en glycogénine – *E74.0†, I43.1**

- Cirrhose du foie – *E74.0*

- Déficit

- - Aldolase A musculaire – *E74.0*

- - Bêta-énolase musculaire – *E74.0*

- - Enzyme branchante forme

- - - Hépatique non progressive – *E74.0*

- - - Neuromusculaire périnatale fatale – *E74.0*

- - Glucose-6-phosphatase – *E74.0*

- - GLUT2 – *E74.0*

- - Glycogène phosphorylase musculaire – *E74.0*

Glycogénose –suite

- Déficit –suite
- Lactate déshydrogénase – E74.4
- LAMP-2 – E74.0
- Maltase acide – E74.0
- PhK – E74.0
- Phosphofructokinase musculaire – E74.0
- Phosphoglucomutase – GSD [E74.0
- Phosphoglycérate mutase – E74.0†, G73.6*
- Phosphorylase
- Hépatique – E74.0
- Kinase
- Hépatique et musculaire – E74.0
- – E74.0
- Hépato-rénale – E74.0
- Interstitielle pulmonaire – P22.8
- Lysosomale à activité maltase acide normale – E74.0
- Type
- 2 à début infantile – E74.0
- 4
- Adulte, forme neuromusculaire – E74.0
- Enfant forme
- Hépatique et myopathique – E74.0
- Neuromusculaire – E74.0
- Forme
- Hépatique
- Non progressive – E74.0
- Progressive – E74.0
- Neuromusculaire périnatale fatale – E74.0
- 15 – E74.0†, I43.1*
-
- E74.0
- Syndrome de Wagner-Parnas [Forme hépatique de la E74.0

Glycol –

- Effet toxique
- T52.3
- Éthylène T52.3
- Solvants du groupe: L24.2

Glycolipoïde – Lipidose E75.2**Glycolique** – Acidurie E74.8**Glycolytiques** –

- Anémie due à des anomalies des enzymes D55.2
- Anomalie des enzymes E74.8

Glycopeptides

- Fortement résistant aux aminoglycosides – Enterococcus faecalis résistant aux U80.20!
- Hautement résistant aux aminoglycosides – Enterococcus faecium résistant aux U80.30!
- Oxazolidinones streptogramines –
- Enterococcus faecalis résistant aux U80.20!

Glycopeptides –suite

- Oxazolidinones streptogramines – –suite
- Enterococcus faecium résistant aux U80.30!
- Quinolones streptogramines oxazolidinones
- Non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline – Staphylocoque doré résistant aux U80.01!
- Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline et le cas échéant aux U80.00!
-
- Enterococcus faecalis résistant
- U80.20!
- Oxazolidinones ou hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant aux U80.21!
- Enterococcus faecium résistant
- U80.30!
- Oxazolidinones ou aux streptogramines ou hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant au U80.31!

Glycoprotéine

- Déficient hydrates carbone
- Type Iif – Syndrome des E77.8
- – Syndrome des E77.8
- Induite par déficience NGLY1 – Anomalie congénitale de la biosynthèse des E77.8
- Sans précision – Anomalie du métabolisme des E77.9
-
- Anomalies du métabolisme des E77.8
- Défaut dégradation
- E77.1
- Thrombophilie héréditaire due au déficit congénital en histidine-rich (poly-L) D68.5

Glycosurie

- Rénale – E74.8
- R81

Glycosylation

- Associée à PGM3 – Anomalie congénitale de la E77.8
- Congénitale associée au COG2 – Maladie de E77.8
- Déficit
- PIGG – Anomalie congénitale de la E77.8
- PIGM – Anomalie congénitale de la E77.8
- Anomalie congénitale de la E77.8

Glycosylphosphatidylinositol HDL 1] – Déficit familial en GPIHBP1 [protéine de liaison E78.3**Glycuroconjugaison associée à un accouchement avant terme – Ictère dû à un retard de la P59.0****Glyoxylate**

v./v.a. alanine-glyoxylate

GM [marqueur de chaînes Gamma] – Gangliosidose E75.1**GM1**

- Adulte – Gangliosidose à E75.1

GM1 –suite

- Infantile – Gangliosidose à E75.1
- Juvénile – Gangliosidose à E75.1
- Type
- 1 – Gangliosidose à E75.1
- 2 – Gangliosidose à E75.1
- 3 – Gangliosidose à E75.1
- Gangliosidose: E75.1

GM2

- Adulte – Gangliosidose E75.0
- Juvénile – Gangliosidose E75.0
- SAI – Gangliosidose E75.0
- Variant
- 0 – Gangliosidose à E75.0
- AB – Gangliosidose à E75.0
- B, B1 – Gangliosidose à E75.0
- Gangliosidose E75.0

GM3

- Synthase – Déficit en E77.8
- Gangliosidose
- E75.1

GMSI] – Gammapathie monoclonale de signification indéterminée [D47.2**Gnatho-diaphysaire – Dysplasie Q78.8****Gnathostomiase – B83.1****Goitre**

- Congénital
- Non toxique
- Parenchymateux – E03.0
- SAI – E03.0
- Transitoire avec fonction thyroïdienne normale – P72.0
- Diffus
- Endémique) lié à une carence en iode – E01.0
- Non toxique – E04.0
-
- Hypothyroïdie congénitale, avec E03.0
- Thyrotoxicose avec E05.0
- Endémique
- Lié à une carence en iode, sans précision – E01.2
- SAI – E01.2
- Exophtalmique ou toxique SAI – E05.0
- Familial dû à un trouble de l'hormonosynthèse – E07.1
- Kystique SAI – E04.2
- Multinodulaire
- Endémique) lié à une carence en iode – E01.1
- Familial – Syndrome de E04.2
- Kystique) SAI – E04.2
- Non toxique – E04.2
- Rein kystique-polydactylie – Syndrome de Q87.8
- Toxique – Thyrotoxicose avec E05.2
- Néonatal – P72.0

Goitre –suite

- Nodulaire
- - Lié à une carence en iode → E01.1
- - Non toxique) SAI → E04.9
- - Toxique SAI → E05.2
- Non toxique
- - Diffus (colloïde) → E04.0
- - Précisés → Autres E04.8
- - Sans précision → E04.9
- - Simple → E04.0
- SAI → E04.9
- Thyroïdien → Q89.2
- Toxique diffus → E05.0
- Trouble de l'hormonosynthèse → E07.1
- Uninodulaire
- - Non toxique → E04.1
- - Toxique → Thyrotoxicose avec E05.1
- - -
- - Crétinisme sans E00.9
- - Exophtalmie au cours de E05.0†, H06.2*
- - Hypothyroïdie congénitale sans E03.1

Golabi

v./v.a. Simpson-Golabi-Behmel

Golabi-Ito-Hall – Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8**Goldberg**

v./v.a. Shprintzen-Goldberg

Goldberg-Shprintzen mégacôlon –

- GOSHS [Syndrome de Q87.8
- Syndrome de Q87.8

Goldblatt

v./v.a. Wallis-Zieff-Goldblatt

- -
- - Chondrodysplasie de Q78.8
- - Rein de I70.1

Goldblatt-Wallis – Syndrome de Q87.8**Golden – Dysplasie spondylo-métaphysaire type Q77.8****Goldenhar**

- Dysplasia oculo-auriculo-vertebralis] – Syndrome de Q87.0
- - Syndrome de Q87.0

Goldmann-Favre – Syndrome de H35.5**Gole**

v./v.a. Touraine-Solente-Gole

Gollop-Wolfgang – Complexe de Q73.8**Goltz**

v./v.a. Gorlin-Goltz

Gombault – Névrite de G60.0**Gómez-López-Hernández – Syndrome de Q87.8****Gomme**

- Amygdales → A52.7†, J99.8*
- Artères → A52.0†, I79.8*
- Artères cérébrales → A52.0†, I68.8*
- Cœur → A52.0†, I52.0*
- Corps ciliaire → A52.7†, H22.8*

Gomme –suite

- Due à la syphilis congénitale → A50.5
- Foie → A52.7†, K77.0*
- Hypophyse → A52.7†, E35.8*
- Intracrânienne → A52.1†, G07*
- Iris → A52.7†, H22.8*
- Langue → A52.7†, K93.8*
- Larynx → A52.7†, J99.8*
- Leptoméninge → A52.1†, G07*
- Méninges → A52.1†, G07*
- Moelle épinière → A52.1†, G07*
- Neurosyphilitique → A52.3†, G07*
- Nez → A52.7†, J99.8*
- Orbites → A52.7†, H06.3*
- Os → A52.7†, M90.29*
- Osseuse du pian (tardif) → A66.6
- Peau → A52.7†, L99.8*
- Pénis → A52.7†, N51.8*
- Péricarde → A52.0†, I32.0*
- Pharynx → A52.7†, J99.8*
- Queue de cheval → A52.1†, G07*
- Région rhinopharyngée → A52.7†, J99.8*
- Rein → A52.7†, N29.0*

- Syphilitique système nerveux central

- - SAI → A52.3
- - - → A52.3†, G07*
- - Système cardiovasculaire → A52.0†, I98.0*
- - Trachée → A52.7†, J99.8*
- - Ulcères pianiques → A66.4
- - Uretère → A52.7†, N29.1*
- - Voile du palais → A52.7†, K93.8*
- - Syphilis tardive de la paupière avec A52.7†, H03.1*

Gommeuse

- Pian (tardif) → Ostéite ou périostite A66.6
- - Framboëside A66.4

Gonadique

- 46,XX → Syndrome de fibrose pulmonaire-déficit immunitaire-dysgénésie D82.8, J84.10
- Complète 46,XY → Dysgénésie Q99.1
- Mixte 45,X/46,XY → Dysgénésie Q99.8
- Partielle 46,XY → Dysgénésie Q56.1
- Pure → Dysgénésie Q99.1

Gonadotrope fonctionnel – Adénome D35.2**Gonadotrophines – Syndrome de l'ovaire résistant aux E28.3****Gonadotropine –**

- Déficit congénital isolé en E23.0
- Puberté précoce dépendante des E22.8

Gonarthritis gonorrhéique → A54.4†, M01.36***Gonartriose**

- Post-traumatique
- - Bilatérale → M17.2
- - SAI → M17.3
- - Unilatérale → M17.3

Gonartriose –suite

- Post-traumatiques → Autres M17.3
- Primaire
- - Bilatérale → M17.0
- - SAI → M17.1
- - Unilatérale → M17.1
- - - Autres M17.1
- Sans précision → M17.9
- Secondaire
- - Bilatérales → Autres M17.4
- - SAI → M17.5
- - Unilatérale → M17.5
- - - Autres M17.5

Gondii –

- Infection Toxoplasma
- - B58
- - B58.98
- Maladie due au VIH avec infection à Toxoplasma B20, B58.98

Gonflement

- Articulaire tuberculeux → A18.0†, M01.19*
- Glandes → Maladie due au VIH avec B23.8, R59.9

Gongylosomose → B83.8**Goniodysgénésie-déficience intellectuelle-petite taille – Syndrome de Q87.8****Goniosynéchies → H21.5****Gonite gonorrhéique → A54.4†, M01.36*****Gonoblennorrhée → A54.3†, H13.1*****Gonococcie compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → O98.2****Gonococcique**

- Anus → Infection A54.6
- Femme → Affection inflammatoire pelvienne A54.2†, N74.3*
- Glandes de Bartholin → Abcès A54.1
- Infections génito-urinaires gonococciques → Pelvipéritonite A54.2
- Œil → Infection A54.3
- Partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, avec abcès périurétral et des glandes annexes → Infection A54.1
- Rectum → Infection A54.6
- Système ostéo-articulaire et des muscles → Infection A54.4†
- -
- - Bursite A54.4†, M73.09*
- - Infections A54.8
- - Lésions cutanées A54.8
- - Méningite A54.8†, G01*
- - Pelvipéritonite gonococcique et autres infections génito-urinaires A54.2
- - Pharyngite A54.5
- - Septicémie A54.8
- - Urétrite
- - - A54.0
- - - Non N34.1

Gonocoques

- Abcès - Vulvo-vaginite à A54.1†, N77.1*

- -

- Abcès cérébral à A54.8†, G07*

- Arthrite à A54.4†, M01.39*

- Bursite à A54.4†, M73.09*

- Conjonctivite à A54.3†, H13.1*

- Endocardite à A54.8†, I39.8*

- Épididymite à A54.2†, N51.1*

- Hydrarthrose à A54.4†, M14.89*

- Iridocyclite à A54.3†, H22.0*

- Irite à A54.3†, H22.0*

- Kératose à A54.8†, L86*

- Maladie de l'endocarde à A54.8†, I39.8*

- Méningite à A54.8†, G01*

- Myocardite à A54.8†, I41.0*

- Ophtalmie néonatale à A54.3†, H13.1*, A54.3

- Orchite à A54.2†, N51.1*

- Ostéomyélite à A54.4†, M90.29*

- Péricardite à A54.8†, I32.0*

- Péritonite à A54.8†, K67.1*

- Pneumonie à A54.8†, J17.0*

- Prostatite à A54.2†, N51.0*

- Spondylite à A54.4†, M49.39*

- Synovite à A54.4†, M68.09*

- Ténosynovite à A54.4†, M68.09*

- Vulvo-vaginite à A54.0†, N77.1*

Gonorrhée

- Aigu

- Canal déférent - A54.2†, N51.8*

- Vésicule séminale - A54.2†, N51.8*

- Arthrite - A54.4†, M01.39*

- Articulaire - A54.4†, M01.39*

- Bourse - A54.4†, M73.09*

- Bursite - A54.4†, M73.09*

- Canal déférent - A54.2†, N51.8*

- Chronique de la vésicule séminale - A54.2†, N51.8*

- Cœur - A54.8†, I52.0*

- Endocarde - A54.8†, I39.8*

- Épididyme - A54.2†, N51.1*

- Œil

- - Nouveau-né - A54.3†, H13.1*

- - - A54.3

- Ovaire - A54.2†, N74.3*

- Peau - A54.8†, L99.8*

- Prépuce - A54.0†, N51.2*

- Prostate - A54.2†, N51.0*

- Rein - A54.2†, N29.1*

- Trompe de Fallope - A54.2†, N74.3*

- Utérus - A54.2†, N74.3*

- Vésicule séminale - A54.2†, N51.8*

- -

Gonorrhée - suite

- - - suite

- - Inflammation du bassin féminin au cours de A54.2†, N74.3*

- - Pneumonie au cours de A54.8†, J17.0*

Gonorrhéique

- Abcès -

- - Vaginite A54.1†, N77.1*

- - Vulvite A54.1†, N77.1*

- Aiguë - Orchite A54.2†, N51.1*

- Articulations - Inflammation A54.4†, M01.39*

- Chronique - Orchite A54.2†, N51.1*

- Gland - Inflammation A54.0†, N51.2*

- Nouveau-né - Ophtalmie A54.3†, H13.1*

- Péritone - Inflammation A54.8†, K67.1*

- Prénatale - Kératite A54.3†, H19.2*

- Prostate - Abcès A54.2†, N51.0*

- Trompe de Fallope - Rétrécissement A54.2†, N74.3*

- -

- - Adénite A54.8

- - Annexite A54.2†, N74.3*

- - Balanite A54.0†, N51.2*

- - Balano-posthite A54.0†, N51.2*

- - Conjonctivite A54.3†, H13.1*

- - Déférentite A54.2†, N51.8*

- - Dermatose A54.8†, L99.8*

- - Endométrite A54.2†, N74.3*

- - Endophtalmie A54.3†, H45.1*

- - Exostose A54.4†, M90.29*

- - Funiculite A54.2†, N51.8*

- - Gonarthrite A54.4†, M01.36*

- - Gonite A54.4†, M01.36*

- - Hyperkératose A54.8†, L86*

- - Kératodermie A54.8†, L86*

- - Néphrite A54.2†, N08.0*

- - Orchite A54.2†, N51.1*

- - Ovarite A54.2†, N74.3*

- - Périarthrite A54.4†, M73.89*

- - Périhépatite A54.8†, K67.1*

- - Périostite A54.4†, M90.19*

- - Prostatite A54.2†, N51.0*

- - Pyélite A54.2†, N29.1*

- - Pyosalpinx A54.2†, N74.3*

- - Salpingite A54.2†, N74.3*

- - Salpingo-ovarite A54.2†, N74.3*

- - Spermatocystite A54.2†, N51.8*

- - Synovite A54.4†, M68.09*

- - Tendinite A54.4†, M68.09*

- - Ténosynovite A54.4†, M68.09*

- - Urétérite A54.2†, N29.1*

- - Vaginite A54.0†, N77.1*

- - Vésiculite A54.2†, N51.8*

- - Vulvite A54.0†, N77.1*

Gonorrhoeae - Épididymo-orchite à Neisseria A54.2†, N51.1***Gonosomes - Anomalies des Q99.8****Good - Syndrome de D82.8****Goodman**

v./v.a. Friedman-Goodman

v./v.a. Passwell-Goodman-Siprkowski

- -

- - Camptodactylie de Q78.8

- - Syndrome de Q87.0

Goodpasture -

- Glomérulopathie au cours de syndrome de M31.0†, N08.5*

- Néphrite à anticorps anti-MBG [membrane basale glomérulaire] au cours de syndrome de M31.0†, N08.5*

- Syndrome de M31.0

Gordon

v./v.a. Baker-Gordon

v./v.a. Powell-Venencie-Gordon

- - Lymphœdème primaire congénital de Q82.09

Gordon-Holmes - Syndrome de G11.8**Gorge**

- SAI - T17.2

- Sans précision - Lésions traumatiques superficielles de la S10.1

- -

- - Blessure de la S19.9

- - Contusion de la S10.0

- - Douleur de la R07.0

- - Hémorragie de la R04.1

- - Résultats anormaux de: prélèvements de R84

- - Syndrome de la langue et de la G24.0

Gorham -

- Maladie de M89.59

- Ostéolyse massive de M89.59

Gorham-Stout - Maladie de M89.59**Gorlin**

v./v.a. Lopes-Gorlin

v./v.a. Meier-Gorlin

Gorlin-Chaudhry-Moss - Syndrome de Q87.0**Gorlin-Goltz - Syndrome de Q85.8****GOSHS [Syndrome de Goldberg-Shprintzen avec mégacôlon] - Q87.8****Gottron**

v./v.a. Arndt-Gottron

- -

- - Acrogérie type E34.8

- - Papules de L94.4

Goudron - Cancer

- Peau dû aux C44.9

- Pulmonaire dû aux C34.9

- Vessie dû aux C67.9

Gougerot

- Carteaud] - Papillomatose confluyente et réticulée [L83

- Hailey - Maladie de Q82.8

Gougerot-Sjögren avec atteinte pulmonaire - Syndrome de *M35.0†, J99.1**

Goût

- Non précisés - Troubles de l'odorat et du *R43.8*
- - Troubles associés de l'odorat et du *R43.8*

Goutières

v./v.a. Aicardi-Goutières

Goutte

- Cours de drépanocytose - Arthropathie de la *D57.8†, M14.09**
- Due à une altération de la fonction rénale - *M10.3*
- Idiopathique - *M10.0*
- Médicamenteuse - *M10.2*
- Primitive - *M10.0*
- Sans précision - *M10.9*
- Saturnine - *M10.1*
- Secondaire - Autre *M10.4*
- Syphilitique - *A52.7†, M14.89**
- -
- - Épisclérite dans la *M10.99†, H19.0**
- - Néphrite dans la *M10.99†, N29.8**
- - Néphrolithiase dans la *M10.09†, N22.8**
- - Néphropathie dans la *M10.99†, N29.8**
- - Néphrosclérose dans la *M10.99†, N29.8**
- - Neuropathie des nerfs périphériques autonomes dans la *M10.09†, G63.6**
- - Psoriasis en *L40.4*

Gouttelettes - Kératopathie climatique en *H18.5*

Goutteux

- Cœur - Tophus *M10.09†, I43.8**
- Cours de syndrome de Lesch-Nyhan - Arthropathie *E79.1†, M14.09**
- Due à un déficit enzymatique et autres troubles héréditaires - Arthropathie *M14.0**
- -
- - Bursite *M10.0*
- - Eczéma *M10.99†, L99.8**
- - Irite *M10.99†, H22.1**
- - Névrite *M10.09†, G63.6**

Gouttière

- Buccale (supérieure) (inférieure) - *C06.1*
- Labiale (supérieure) (inférieure) - *C06.1*

GPA] - Granulomatose avec polyangéite [*M31.3*

GPAA1 - Défaut de biosynthèse associé à *E88.8*

GPAPP - Chondrodysplasie avec luxation articulaire type *Q79.8*

GPIHBP1 [protéine de liaison glycosylphosphatidylinositol HDL 1] - Déficit familial en *E78.3*

GPP] - Psoriasis pustuleux généralisé [*L40.1*

Graaf - Kyste (de): follicule de De *N83.0*

Grabataire - *R26.3*

GRACILE - Syndrome *E88.8*

Graham

v./v.a. Khalifa-Graham

Graham-Burford-Mayer - Syndrome de *J98.1†*

Grains d'avoine - Carcinome à cellules en *C34.9*

Graisses

- Industrielles - Allergie aux *L23.5*

- -

- - Dermite irritante de contact due aux huiles et aux *L24.1*

- - Stockage des *E75.6*

Graisseux

v./v.a. Dégénérescence graisseuse

- Obstétricale - Embolie *O88.8*

- Pancréas - Nécrose *K86.88*

- Rotulien) [Maladie de Hoffa] - Hypertrophie du coussinet *M79.4*

- Stéato-nécrose] mésentérique - Nécrose *K65.8*

- Traumatique -

- - Embolie *T79.1*

- - Séquelles d'embolie *T98.2*

- -

- - Dégénérescence du cœur ou du myocarde: *I51.5*

- - Syndrome de surcharge *T80.8*

Gram

- Négatives multirésistantes aux antibiotiques - Autres bactéries *U81.8!*

- Positives multirésistantes aux antibiotiques - Autres bactéries *U80.8!*

Gram négatif

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Bacillus fragilis et autres micro-organismes anaérobies *B96.6!*

- SAI -

- - Pneumonie due à: des bactéries (aérobies) à *J15.6*

- - Septicémie à micro-organismes *A41.5*

- -

- - Choc septique à micro-organismes *A41.58, R57.2*

- - Pneumonie due à d'autres bactéries à *J15.6*

- - Septicémie micro-organisme

- - - *A41.5*

- - - *A41.58*

Gram positif

- Causes de maladies classées dans d'autres chapitres - Clostridium perfringens et autres micro-organismes anaérobies sporulants *B96.7!*

- Non sporulants non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Autres micro-organismes anaérobies *B95.91!*

- Précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Autres micro-organismes aérobie *B95.90!*

Grange - Syndrome de *Q87.8*

Grant - Syndrome de *Q87.5*

Granulation granulocyte syndrome

- Alder - Anomalie (*D72.0*

- Pelger-Huët - Anomalie (*D72.0*

Granules

- Alpha et delta - Déficit en *D69.1*

- Plaquettaires delta - Déficit isolé de stockage des *D69.1*

Granuleux

- Associée à la polyarthrite rhumatoïde) - Leucémie à grands lymphocytes T *C91.7*

- Cellules NK - Leucémie chronique à grands lymphocytes *C84.5*

- T - Leucémie à grands lymphocytes *C91.70*

- Trachomateuse) - Conjonctivite: *A71.1*

- -

- - Dystrophie de (la): cornée: *H18.5*

- - Pharyngite (chronique): *J31.2*

Granulocyttaire

- Humaine [EGH] - Ehrlichiose *A79.8*

- Rémission complète - Sarcome *C92.3†*

- -

- - Leucémie: *C92*

- - Sarcome *C92.30*

Granulocyte

- Neutrophiles - Anomalies fonctionnelles des *D71*

- Syndrome

- - Alder - Anomalie (granulation) (*D72.0*

- - Pelger-Huët - Anomalie (granulation) (*D72.0*

Granulocytique chronique

- Rémission complète - Leucémie *C92.1†*

- - Leucémie *C92.10*

Granulocytopenie

- Allergique - *D70.6*

- Induite par des médicaments - *D70.19*

Granuloma fongoides -

C84.0

Granulomateuse

- Allergique - Angéite *M30.1*

- Dermatophytie] - Dermatophytose *B35.8*

- Interstitielle-arthrite [IGDA] - Syndrome de dermatite *M30.1*

- Kystique - Cystite *N30.88*

- Non classée ailleurs - Hépatite *K75.3*

- Peau tissu cellulaire sous-cutané

- - Sans précision - Lésion *L92.9*

- - - Autres lésions *L92.8*

- -

- - Colite: *K50.1*

- - Cystite *N30.88*

- - Entérite *K50*

- - Gastrite: *K29.6*

- - Mastite *N61*

- - Rhinite (chronique): *J31.0*

- - Thyroïdite (à) (de): *E06.1*

Granulomatis multirésistant 2MRGN

Pédiatrie/Néonatalogie - Klebsiella *U81.03!*

Granulomatose

- Aiguë à cellules de Langerhans → C96.0
- Cellules de Langerhans → C96.6
- Chronique
 - - Cellules de Langerhans → C96.6
 - - Infantile → D71
 - - - CGD [D71
- Due au béryllium → J63.2
- Éosinophilique avec polyangéite → M30.1
- Lipophagique intestinale → K90.8†, M14.89*
- Lymphoïde → C83.8
- Lymphomatoïde →
 - - C83.8
 - - LYG [C83.8
- Miliaire → A32.8
- Polyangéite
 - - Atteinte
 - - - Pulmonaire → M31.3†, J99.1*
 - - - Rénale → M31.3†, N08.5*
 - - - GPA] → M31.3
 - - -
 - - - Glomérulonéphrite au cours de M31.3†, N08.5*
 - - - Glomérulopathie au cours de M31.3†, N08.5*
 - - - Maladies respiratoires lors de M31.3†, J99.1*
- Respiratoire nécrosante → M31.3
- Septique
 - - Chronique → D71
 - - Progressive → D71
- Wegener →
 - - Glomérulonéphrite au cours de M31.3†, N08.5*
 - - Glomérulopathie au cours de M31.3†, N08.5*

Granulome

- Actinique → L57.5
- Annulaire
 - - Perforant → L92.0
 - - - L92.0
- Apical ou périapical → K04.5
- Cellule géante
 - - Central → K10.1
 - - SAI → K10.1
- Cordes vocales → J38.3
- Cutané et sous-cutané dû à la présence d'un corps étranger → L92.3
- Éosinophile
 - - Facial → L92.2
 - - Muqueuse buccale → K13.4
 - - - C96.6
- Éosinophilique
 - - Os → C96.6
 - - Poumons → C96.6
- Gangraenescens nasi → C86.0

Granulome – suite

- Gingival pyogène → K06.8
- Hépatique
 - - Cours
 - - - Béryllose → J63.2†, K77.8*
 - - - Sarcoidose → D86.8†, K77.8*
 - - - Maladie toxique du foie avec: K71.88
- Inguinal → A58
- Intracrânien
 - - Épidural → Abcès ou G06.0
 - - Extra-dural → Abcès ou G06.0
 - - Intrarachidiens au cours d'affections classées ailleurs → Abcès et G07*
 - - Sous-dural → Abcès ou G06.0
 - - - Abcès et G06.0
- Intrarachidien
 - - Épidural → Abcès ou G06.1
 - - Extra-dural → Abcès ou G06.1
 - - Sous-dural → Abcès ou G06.1
 - - - Abcès et G06.1
- Intraspinal syphilitique → A52.1†, G07*
- Lésions pseudo-granulomateuses de la muqueuse buccale → K13.4
- Létal de la ligne médiane → C86.0
- Majocchi → B35.8
- Malin facial → C86.0
- Mastoïdectomie → H95.1
- Orbite → H05.1
- Paracoccidioïde → B41.8
- Périphérique à cellules géantes → K06.8
- Péritoine dû à des œufs d'helminthes NCA → B83.9†, K67.8*
- Prostatique → N42.8
- Pulmonaire dû à une infection → J84.10
- Pulpaire → K03.3
- Pyogène de la muqueuse buccale → K13.4
- Pyogénique → L98.0
- Téliangiectasique de la muqueuse buccale → K13.4
- Tissu mou, dû à la présence d'un corps étranger non classé ailleurs → M60.2
- Tuberculeux de la colonne vertébrale → A18.0†, M49.09*

Graphique – Troubles spécifiques du développement de la motricité fine et F82.1**Graphite – Fibrose (du poumon) due au J63.3****Grappe – Céphalée en G44.0****Gras**

- Chaîne
 - - Court →
 - - - Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des acides E71.3
 - - - Hyperinsulinisme par déficit en 3-hydroxylacyl-CoA déshydrogénase des acides E71.3
 - - - Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en en 3-hydroxylacyl-CoA déshydrogénase des acides E71.3

Gras – suite

- Chaîne – suite
 - - Long → Déficit
 - - - 3-hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des acides E71.3
 - - - Acyl-CoA-déshydrogénase des acides E71.3
 - - Moyenne → Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des acides E71.3
- Essentiels → Carence en acides E63.0
- Métabolisme des corps cétoniques → Trouble de l'oxydation des acides E71.3
 - -
 - - Anomalie du métabolisme des acides E71.3
 - - Déficit d'oxydoréduction des alcools d'acides Q87.1
 - - Neurodégénérescence associée à l'hydroxylase des acides G23.0

Gräsbeck) – Syndrome d'Imerlund(- D51.1**Gratiolet – Affections des voies optiques, des corps genouillés et des radiations optiques de H47.5****Grave**

- Aigu → Asthme J46
- E43
 - - Forme intermédiaire → Malnutrition protéino-énergétique E42
 - - Signes de kwashiorkor et de marasme → Malnutrition protéino-énergétique E42
- Marasme → Malnutrition E41
- Non syndromique autosomique dominante → Déficience intellectuelle F72.9
- Sans précision → Malnutrition protéino-énergétique E43
 - -
 - - Arriération mentale F72
 - - Asphyxie obstétricale P21.0
 - - Bêta-thalassémie D56.1
 - - Compression du cerveau, hémorragie et pression cérébrale lors d'une lésion cranio-cérébrale couverte S06.21, S01.83!
 - - Retard mental F72

Gravide – soin maternel

- Anomalies de l'utérus O34.5
- Incarcération de l'utérus O34.5
- Prolapsus de l'utérus O34.5
- Rétroversion de l'utérus O34.5

Gravidique

- Bénigne ou sans précision, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation → Hyperémèse O21.0
- Commençant avant fin 20ème gestation trouble métabolique
 - - Déplétion des hydrates de carbone → Hyperémèse O21.1
 - - Déséquilibre électrolytique → Hyperémèse O21.1
 - - Déshydratation → Hyperémèse O21.1
 - - Troubles métaboliques → Hyperémèse O21.1
 - -

Gravidique –suite

- - - suite

- - Cholestase *O26.60*- - Hyperémèse *O21.0*- - Pemphigoïde *O26.4*- - Toxémie *O14.9***Graviditatis** – Herpes *O26.4***Gravité**- G] anormales – Effets de: forces de *T75.8*- Psoriasis – Degré de *L40.7!***Grayson-Wilbrandt** – Dystrophie cornéenne de *H18.5***Grebe** –- Chondrodysplasie type *Q78.8*- Dysplasie acromésomélique type *Q78.8***Greenberg** – Dysplasie squelettique- Létale type *Q77.3*- Type *Q77.3***Greenfield**- Leucodystrophie métachromatique] – Maladie de *E75.2*- Sclérose concentrique] – Maladie de *G37.5***Greffe**

- Appareil

- - Génital –

- - - Complication mécanique d'autres prothèses, implants et *T83.4*- - - Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un implant et une *T83.6*

- - Génito-urinaire

- - - Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une *T83.9*- - - – Autres complications de prothèses, implants et *T83.8*- - Urinaire – Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un implant et une *T83.5*

- Cardiaque vasculaire

- - Sans précision –

- - - Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une *T82.9*- - - Présence d'implant et de *Z95.9*

- - - -

- - - Complications de prothèses, implants et *T82.8*- - - Douleur due à prothèses, implants et *T82.8*- - - Embolie due à prothèses, implants et *T82.8*- - - Fibrose due à prothèses, implants et *T82.8*- - - Hémorragie due à prothèses, implants et *T82.8*- - - Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et *T82.7*- - - Présence d'autres implants et *Z95.8*- - - Sténose due à prothèses, implants et *T82.8*- - - Thrombose due à prothèses, implants et *T82.8***Greffe** –suite

- Cœur

- - Poumon –

- - - Échec d'une *T86.3*- - - Rejet d'une *T86.3*- - - Status post *Z94.3*

- - - -

- - - Échec d'une *T86.2*- - - Rejet d'une *T86.2*- - - Status post *Z94.1*

- Cornée

- - Œil –

- - - Décompensation de *T86.83*- - - Échec et rejet d'autres organes et tissus greffés: *T86.83*

- - - Rejet

- - - - Aigu de *T86.83*- - - - Chronique de *T86.83*- - - - Status post *Z94.7*

- Fascio-cutané –

- - Échec d'une *T86.59*- - Nécrose d'une *T86.51*- - Perte d'une *T86.52*- - Rejet d'une *T86.59*- - Troubles circulatoires d'une *T86.50*

- Foie

- - 29 jours plus transplantation –

- - - Détérioration fonctionnelle d'une *T86.41*- - - Rejet d'une *T86.41*- - Non précisé – Trouble fonctionnel, échec et rejet d'une *T86.49*

- - Pendant premier 28 jours transplantation –

- - - Détérioration fonctionnelle d'une *T86.40*- - - Rejet d'une *T86.40*

- - - -

- - - Détérioration fonctionnelle chronique d'une *T86.41*

- - - Échec

- - - - *T86.49*- - - - Greffe lors de status post *T86.49*- - - Rejet d'une *T86.49*- - - Status post *Z94.4*- Hétérologue ou homologue – organe ou tissu remplacé par *Z94*

- Interne

- - Non classées ailleurs – Autres complications dues à des prothèses, implants et *T85.88*- - Partie du tractus gastro-intestinal – Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants ou *T85.76*- - SAI – Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une *T85.9*- - Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une *T85.9*

- - Système

Greffe –suite

- Interne –suite

- - Système –suite

- - - Hépatobiliaire et le pancréas – Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et *T85.75*

- - - Nerveux –

- - - - Complications dues à des prothèses, implants et *T85.81*- - - - Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et *T85.72*- - - - Infection et réaction inflammatoire due à d'autres prothèses, implants et *T85.78*

- Intestin –

- - Échec de *T86.88*- - Rejet de *T86.88*

- Lipocutané –

- - Échec d'une *T86.59*- - Nécrose d'une *T86.51*- - Perte d'une *T86.52*- - Troubles circulatoires d'une *T86.50*

- Lors status post greffe

- - Foie – Échec de *T86.49*- - Rein – Échec de *T86.19*

- Mammaire

- - Partie cutané –

- - - Échec d'une *T86.59*- - - Nécrose d'une *T86.51*- - - Perte d'une *T86.52*- - - Rejet d'une *T86.59*- - - Troubles circulatoires d'une *T86.50*

- - Sans partie cutané –

- - - Échec d'un *T86.84*- - - Rejet d'un *T86.84*

- - - -

- - - Échec d'un *T86.84*- - - Rejet d'un *T86.84*

- - Moelle osseuse –

- - Échec d'une *T86.00*- - Rejet d'une *T86.00*

- Myocutané –

- - Échec d'une *T86.59*- - Nécrose d'une *T86.51*- - Perte d'une *T86.52*- - Rejet d'une *T86.59*- - Troubles circulatoires d'une *T86.50*- Oculaires – Complication mécanique d'autres prothèses, implants et *T85.3*- Œsophage – Complication mécanique de prothèses, implants et *T85.50*- Organe ou de tissu, sans précision – Status post *Z94.9*- Organe urinaire – Complication mécanique d'une *T83.2*

- Orthopédique interne

- - Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une *T84.9*

- - -

Greffe –suite

- Orthopédique interne –suite
- - - –suite
- - - Complication mécanique d'autres appareils, implants et *T84.4*
- - - Complications de prothèses, implants et *T84.8*
- - - Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et *T84.7*
- Os – Complication mécanique d'autres appareils, implants et *T84.3*
- Osseux –
- - Rejet de *T86.88*
- - Status post *Z94.6*
- Pancréas –
- - Complication mécanique de prothèses, implants ou *T85.54*
- - Échec de *T86.82*
- - Rejet de *T86.82*
- Parties du tractus gastro-intestinal supérieur – Complication mécanique de prothèses, implants et *T85.51*
- Peau
- - Autologue – Status post *Z94.5*
- - -
- - - Complication d'une *T86.59*
- - - Échec d'une *T86.59*
- - - Infection d'une *T86.59*
- - - Nécrose d'une *T86.51*
- - - Perte d'une *T86.52*
- - - Rejet d'une *T86.59*
- - - Status post *Z94.5*
- - - Troubles circulatoires d'une *T86.50*
- Poumon –
- - Échec de *T86.81*
- - Rejet de *T86.81*
- - Status post *Z94.2*
- Rein –
- - Détérioration fonctionnel
- - - Aiguë d'une *T86.10*
- - - Chronique d'une *T86.11*
- - Échec
- - - *T86.19*
- - - Greffe lors de status post *T86.19*
- - Rejet
- - - *T86.19*
- - - Aigu d'une *T86.10*
- - - Chronique d'une *T86.11*
- - Reprise retardée de la fonction de la *T86.12*
- - Status post *Z94.0*
- Tractus gastro-intestinal inférieur – Complication mécanique de prothèses, implants ou *T85.52*
- Valvulaire cardiaque – Complication mécanique d'un pontage coronarien et d'une *T82.2*
- Vasculaire

Greffe –suite

- Vasculaire –suite
- - Coronaires – Présence d'implant et de *Z95.5*
- - - Complication mécanique d'autres *T82.3*
- - Voies biliaires – Complication mécanique de prothèses, implants ou *T85.53*
- - -
- - Échec de *T86.9*
- - Pyélonéphrite au cours d'un rejet de *T86.9†, N16.5**
- - Rejet de *T86.9*

Greffé

- Greffe de cornée de l'œil – Échec et rejet d'autres organes et tissus *T86.83*
- Lors d'hypertension – Prééclampsie *O11*
- Organes ou tissus greffés – Échec et rejet d'autres organes et tissus *T86.88*
- - Échec et rejet d'autres organes et tissus greffés: Autres organes ou tissus *T86.88*

Grefte-contre-hôte stade

- 1 – Maladie aigu
- - Foie de rejet de *T86.01†, K77.11**
- - Rejet
- - - Appareil digestif *T86.01†, K93.21**
- - - Cutané de *T86.01†, L99.11**
- 2 – Maladie aigu
- - Foie de rejet de *T86.02†, K77.12**
- - Rejet
- - - Appareil digestif *T86.02†, K93.22**
- - - Cutané de *T86.01†, L99.12**
- 3 – Maladie aigu
- - Foie de rejet de *T86.02†, K77.13**
- - Rejet
- - - Appareil digestif *T86.02†, K93.23**
- - - Cutané de *T86.01†, L99.13**
- 4 – Maladie aigu
- - Foie de rejet de *T86.02†, K77.14**
- - Rejet
- - - Appareil digestif *T86.02†, K93.24**
- - - Cutané de *T86.02†, L99.14**

Greffon

- Contre hôte
- - Chronique forme
- - - Modérée – Maladie du *T86.06*
- - - Sévère – Maladie du *T86.07*
- - - Forme légère – Maladie chronique du *T86.05*
- - Stade
- - - I – Maladie aiguë du *T86.01*
- - - II – Maladie aiguë du *T86.01*
- - - III – Maladie aiguë du *T86.02*
- - - IV – Maladie aiguë du *T86.02*
- - -
- - - Échec d'un transplant de cellules souches hématopoïétiques et maladie du *T86.0*
- - - Maladie du *T86.09*

Greffon –suite

- Contre hôte –suite
- - - –suite
- - - Réaction du *T86.09*
- Transplantation de cellules souches – Rejet de *T86.00*
- Greig – Syndrome de céphalopolysyndactylie de *Q75.2***
- Greither – Maladie de *Q82.8***
- Grêle**
- Aigu(ë) – Ischémie de l'intestin *K55.0*
- Côlon
- - Perforation abcès
- - - Saignement –
- - - - Diverticulite de l'intestin *K57.43*
- - - - Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.43*
- - - - Sans indication de saignement – Diverticulite de l'intestin *K57.42*
- - - - Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.42*
- - Saignement – Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.51*
- - Sans perforation abcès
- - - Saignement –
- - - - Diverticulite de l'intestin *K57.53*
- - - - Diverticulose du *K57.51*
- - - Sans indication saignement –
- - - - Diverticulite de l'intestin *K57.52*
- - - - Diverticulose de l'intestin *K57.50*
- - - Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.50*
- Cours du syndrome de Lynch – Carcinome de l'intestin *C17.9*
- Duodénum – Lésion traumatique de l'intestin *S36.41*
- Gros intestin – Maladie de Crohn de l'intestin *K50.82*
- Hémorragie – Angiodysplasie de l'intestin *K55.32*
- Intestin
- - Grêle, partie non précisée – Lésion traumatique de l'intestin *S36.40*
- - SAI – obstruction, occlusion et rétrécissement congénitaux de l'intestin *Q41*
- - Non précisées – Tumeur bénigne: Parties de l'intestin *D13.3*
- - Partie
- - - Non précisée – Lésion traumatique de l'intestin grêle: Intestin *S36.40*
- - - Parties et parties multiples de l'intestin grêle – Lésion traumatique de l'intestin *S36.49*
- - Perforation abcès
- - Saignement –
- - - Diverticulite de l'intestin *K57.03*
- - - Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.03*
- - - Sans indication de saignement – Diverticulite de l'intestin *K57.02*
- - - Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.02*

Grêle – suite

- Péritonite → Diverticulite du côlon et de l'intestin *K57.4*
- Saignement → Maladie diverticulaire de l'intestin *K57.11*
- Sans
 - - Indication d'une hémorragie → Angiodysplasie de l'intestin *K55.31*
 - - Perforation abcès
 - - - Indication saignement →
 - - - - Diverticulite de l'intestin *K57.12*
 - - - - Diverticulose de l'intestin *K57.10*
 - - - Saignement →
 - - - - Diverticulite de l'intestin *K57.13*
 - - - - Diverticulose de l'intestin *K57.11*
 - - Précision → Tumeur maligne: Intestin *C17.9*
 - Type méditerranéen → Maladie immunoproliférative de l'intestin *C88.3*
- -
- - Absence, atrésie et sténose congénitales d'autres localisations précisées de l'intestin *Q41.8*
- - Adénocarcinome de l'intestin *C17.9*
- - Amylose de l'intestin *E85.4†, K93.8**
- - Angiodysplasie de l'intestin *K55.3*
- - Carcinoïde
- - Intestin *C17.9*
- - - Métastatique de l'intestin *C17.9*
- - Carcinome épidermoïde de l'intestin *C17.9*
- - Corps étranger dans l'intestin *T18.3*
- - Duplication de l'intestin *Q43.40*
- - Fistule du vagin à l'intestin *N82.2*
- - Insuffisance
 - - - Anastomoses au pancréas avec atteinte de l'intestin *K91.82*
 - - - Suture au pancréas avec atteinte de l'intestin *K91.82*
- - Léiomyosarcome de l'intestin *C17.9*
- - Lésion traumatique de l'intestin grêle: Autres parties et parties multiples de l'intestin *S36.49*
- - Maladie
 - - - Crohn de l'intestin *K50.0*
 - - - Diverticulaire de l'intestin *K57.10*
 - - - Immunoproliférative de l'intestin *C88.3*
 - - - Obstruction congénitale de l'intestin *Q41.9*
 - - - Occlusion congénitale de l'intestin *Q41.9*
 - - - Polype de l'intestin *K63.8*
 - - - Sténose congénitale de l'intestin *Q41.9*
 - - - Syphilis de l'intestin *A52.7†, K93.8**
 - - - Tumeur maligne
 - - - Lésion à localisations contiguës de l'intestin *C17.8*
 - - - Secondaire de l'intestin *C78.4*
 - - - Tumeur neuroendocrine maligne de l'intestin *C17.9*
 - - - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] de l'intestin *C17.9*

Grêle – suite

- - - suite
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Intestin *D37.2*
- - Ulcère primaire de l'intestin *K63.3*
- Grêliques** → **Varices** *I86.80*
- Grenouillette** → *K11.6*
- GRIA3** → **Déficience intellectuelle liée à l'X par mutations de** *Q87.8*
- Griffe**
 - Acquis(e) → Main et pied bot(e) ou en *M21.5*
 - Chat → Maladie des *A28.1*
- Griggs**
v./v.a. Markesbery-Griggs
- Grillagée en réseau** → **Dystrophie de (la): cornée:** *H18.5*
- Grincement des dents (bruxisme) psychogène** → *F45.8*
- Grippal**
 - Influenza →
 - - Encéphalite *J11.8†, G05.1**
 - - Otite *J11.8†, H67.1**
 - - Sans précision virus spécifique non identifié →
 - - - Encéphalopathie *J11.8*
 - - - Épanchement pleural *J11.1*
 - - - Gastroentérite *J11.8*
 - - - Laryngite *J11.1*
 - - - Myocardite (aiguë) *J11.8*
 - - - Pharyngite *J11.1*
 - - - Virus d'influenza saisonnière identifié →
 - - - Broncho)pneumopathie *J10.0*
 - - - Encéphalopathie *J10.8*
 - - - Gastroentérite *J10.8*
 - - - Grippe
 - - - Épanchement pleural *J10.1*
 - - - Laryngite *J10.1*
 - - - Pharyngite *J10.1*
 - - - Myocardite (aiguë) *J10.8*
 - - - Virus de la grippe aviaire identifié → Myocardite *J09, U69.21!*
 - - - Voies respiratoires supérieures sans précision ou virus spécifique non identifié → Infection *J11.1*
 - - -
 - - - Bronchopneumonie due à des virus autres que des virus *J12*
 - - - Épanchement pleural *J11.1*
 - - - Infection *J06.9*
- Grippe**
v./v.a. Virus de la grippe aviaire
- Asiatique influenza
- - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine → *J10.1*
- - - Virus grippe
- - - - Aviaire identifié → *J09, U69.21!*
- - - - Porcine identifié → *J09, U69.20!*
- - - Aviaire

Grippe – suite

- Aviaire – suite
- - Identification du virus → *J09, U69.21!*
- - Identifié → Grippe asiatique [influenza], virus de *J09, U69.21!*
- - - Porcine →
- - - - Bronchopneumonie au cours de grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de *J10.0*
- - - - Entérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.8*
- - - - Épanchement pleural au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - Gastroentérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.8*
- - - Grippe
- - - - Asiatique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - Épidémique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - Influenza
- - - - - - Hautement fébrile, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Infection des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Laryngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Pharyngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Vraie [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - Infection
- - - - - Aiguë des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Virus de la grippe, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.1*
- - - - - - Influenza avec pneumonie, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.0*
- - - - - - Méningisme dans le cadre de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de *J10.8*
- - - - - - Pneumonie au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de *J10.0*
- - - - - - Influenza A/H5N1, épidémie de 2009 [*U69.21!*
- - - - - - Épanchement pleural grippal à virus d'influenza saisonnière identifié → *J10.1*
- - - - - - Épidémique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine → *J10.1*
- - - - - - Infection aiguë des voies respiratoires supérieures, à virus d'influenza saisonnière identifié → *J10.1*
- - - - - - Influenza

Grippe –suite

- Influenza –suite
- Encéphalite
 - Virus de la grippe aviaire
 - Identifié – J09†, G05.1*, U69.21!
 - Zoonotique ou pandémique identifié – J09†, G05.1*
 - – J11.8†, G05.1*
- Encéphalopathie
 - Virus de la grippe aviaire zoonotique ou pandémique identifié – J09†, G94.31*
 - – J11.8†, G94.31*
- Entérite
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Épanchement pleural
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Gastroentérite
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Hautement fébrile, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.1
- Infection
 - Respiratoire supérieure, virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.1
 - Voies respiratoires supérieures, virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Laryngite
 - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.1
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Méningisme
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Myocardite
 - Virus de grippe porcine identifié – J09, U69.20!
 - Virus de la grippe aviaire zoonotique ou pandémique identifié – J09†, I41.1*
- Otite
 - Moyenne virus de la grippe aviaire
 - Identifié – J09†, H67.1*, U69.21!
 - Zoonotique ou pandémique identifié – J09†, H67.1*

Grippe –suite

- Influenza –suite
- Otite –suite
 - Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – J10.8†, H67.1*
- Pharyngite
 - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.1
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Pneumonie
 - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – J09
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
- Polio-encéphalite virus de la grippe aviaire
 - Identifié – J09†, G05.1*, U69.21!
 - Zoonotique ou pandémique identifié – J09†, G05.1*
- Virus
 - Grippe saisonnier identifié
 - Exception
 - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Encéphalite lors de J10.8†, G05.1*
 - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Encéphalopathie lors de J10.8†, G94.31*
 - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Myocardite lors de J10.8†, I41.1*
 - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Polio-encéphalite lors de J10.8†, G05.1*
 - – Encéphalite lors de J10.8†, G05.1*
 - [Influenza], virus d'influenza B ou C identifié – J10.8
- Virus d'influenza saisonnière identifié
 - Hors virus grippe aviaire porcine –
 - Bronchopneumonie au cours de J10.0
 - Méningisme dans le cadre de la J10.8
 - Sauf virus grippe aviaire porcine –
 - J10.1
 - Entérite au cours de la J10.8
 - Épanchement pleural au cours de la J10.1
 - Gastroentérite au cours de la J10.8
 - Pneumonie au cours de la J10.0
 - Virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21!
 -
 - Myocardite lors de J11.8†, I41.1*
 - Otite moyenne nécrosante aiguë lors de J11.8†, H67.1*
 - Polio-encéphalite lors de J11.8†, G05.1*
 - Laryngite grippale à virus d'influenza saisonnière identifié – J10.1
- Manifestation

Grippe –suite

- Manifestation –suite
- Respiratoire
 - Virus d'influenza saisonnière identifié – J10.1
 - Virus non identifié – J11.1
 - Virus d'influenza saisonnière identifié – J10.8
 - Virus non identifié – J11.8
- Pharyngite grippale à virus d'influenza saisonnière identifié – J10.1
- Pneumonie
 - Virus d'influenza saisonnière identifié – J10.0
 - Virus non identifié – J11.0
- Porcine
 - Identifié – Grippe
 - Asiatique [Influenza], virus de J09, U69.20!
 - [Influenza] avec myocardite, virus de J09, U69.20!
 -
- Encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la J10.8†, G05.1*
- Encéphalopathie lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la J10.8†, G94.31*
- Grippe porcine – Grippe [Influenza] avec otite, virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la J10.8†, H67.1*
- Influenza
 - A/H1N1, pandémie de 2009 [U69.20!
 - Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la J10.1
- Myocardite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la J10.8†, I41.1*
- Polio-encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la J10.8†, G05.1*
- SAI – J11.1
- Saisonnier identifié
 - Exception virus de la grippe aviaire grippe porcine –
 - Encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la J10.8†, G05.1*
 - Encéphalopathie lors de grippe [Influenza], virus de la J10.8†, G94.31*
 - Grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Grippe [Influenza] avec otite, virus de la J10.8†, H67.1*
- Influenza, virus de la J10.1
- Myocardite lors de grippe [Influenza], virus de la J10.8†, I41.1*
- Polio-encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la J10.8†, G05.1*

Grippe –suite

- Saisonnier identifié –suite
- - - Encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la *J10.8†, G05.1**
- Sans mention d'identification d'un virus spécifique - *J11*
- Virale sans mention d'identification d'un virus spécifique - *J11*
- Virus d'influenza saisonnière identifié
- - Sauf virus de grippe aviaire ou porcine - Infection par le virus de la *J10.1*
- - - *J10.1*
- Virus influenza
- - B ou C identifié - *J10*
- - Zoonotique ou pandémique identifié - *J09*
- Vraie [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine - *J10.1*
- - Nécessité d'une vaccination contre la *Z25.1*

Gris

- Administration de chloramphénicol au nouveau-né - Syndrome *P93*
- Central
- - Cervelet] - H-ABC [Hypomyélinisation avec atrophie des noyaux *E75.2*
- - Sans précision - Maladie dégénérative des noyaux *G23.9*
- - -
- - - Calcification des noyaux *G23.8*
- - - Germinome des noyaux *C71.0*
- - - Maladies dégénératives précisées des noyaux *G23.8*
- - Syndrome de(s): plaquettes *D69.1*

Griscelli

- Type
- - 1 - Syndrome de *E70.3*
- - 3 - Syndrome de *E70.3*
- - Syndrome de *E70.3*

Grisonnement précoce-tremblement essentiel - Syndrome de surdité neurosensorielle- *H90.5, G25.0***Groenblad-Strandberg - Syndrome de *Q82.8*****Groll-Hirschowitz - Syndrome de *Q87.8*****Grosse atteinte du tissu cérébral - *S06.2*****Grossesse**

- v./v.a. Complication de la grossesse
- v./v.a. Diabète sucré au cours de la grossesse
- 5
- - 13 semaines révolues - Durée de la *O09.1!*
- - Révolues - Durée de la *O09.0!*
- 14e semaine à 19 semaines révolues - Durée de la *O09.2!*
- 20e semaine à 25 semaines révolues - Durée de la *O09.3!*
- 26e semaine à 33 semaines révolues - Durée de la *O09.4!*
- 34e semaine à 36 semaines révolues - Durée de la *O09.5!*

Grossesse –suite

- 37e semaine à 41 semaines révolues - Durée de la *O09.6!*
- Abdominal
- - Fœtus viable - Soins maternels pour *O36.7*
- - -
- - - *O00.0*
- - - *P01.4*
- Accouchement puerpéralité
- - Sans précision -
- - - Hypertension préexistante compliquant la *O10.9*
- - - Maladie infectieuse ou parasitaire de la mère compliquant la *O98.9*
- - -
- - - Anémie compliquant la *O99.0*
- - - Cardionéphropathie hypertensive préexistante compliquant la *O10.3*
- - - Cardiopathie hypertensive préexistante compliquant la *O10.1*
- - - Embolies de la *O88*
- - - Gonococcie compliquant la *O98.2*
- - - Hépatite virale compliquant la *O98.4*
- - - Hypertension
- - - - Essentielle préexistante compliquant la *O10.0*
- - - - Secondaire préexistante compliquant la *O10.4*
- - - Maladie
- - - - Affections précisées compliquant la *O99.8*
- - - - Appareil
- - - - - Circulatoire compliquant la *O99.4*
- - - - - Digestif compliquant la *O99.6*
- - - - - Respiratoire compliquant la *O99.5*
- - - - Dont le mode de transmission est essentiellement sexuel, compliquant la *O98.3*
- - - - Due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] et compliquant la *O98.7*
- - - - Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques compliquant la *O99.2*
- - - - Infectieuses et parasitaires de la mère compliquant la *O98.8*
- - - - Peau et du tissu cellulaire sous-cutané compliquant la *O99.7*
- - - - Protozoaires compliquant la *O98.6*
- - - - Sang et des organes hématopoïétiques et certaines anomalies du système immunitaire compliquant la *O99.1*
- - - - Virales compliquant la *O98.5*
- - - Néphropathie hypertensive préexistante compliquant la *O10.2*
- - - Subluxation de la symphyse (pubienne) au cours de la *O26.7*
- - - Syphilis compliquant la *O98.1*
- - - Troubles mentaux et maladies du système nerveux compliquant la *O99.3*
- - - Tuberculose compliquant la *O98.0*

Grossesse –suite

- Aggravés par la grossesse ou à l'origine de soins obstétricaux - les états mentionnés compliquant la *O98*
- Albuminurie sévère - Hypertension lors de *O14.1*
- Angulaire - *O00.8*
- Antécédent
- - Avortement - Surveillance d'une *Z35.1*
- - Môle
- - - Hydatiforme - Surveillance d'une *Z35.1*
- - - Vésiculaire - Surveillance d'une *Z35.1*
- - Mort
- - - Néonatales - Surveillance d'une *Z35.2*
- - - Nés - Surveillance d'une *Z35.2*
- - Obstétricaux pathologiques et difficultés à procréer - Surveillance d'une *Z35.2*
- - Soins prénatals insuffisants - Surveillance d'une *Z35.3*
- - Stérilité - Surveillance d'une *Z35.0*
- Avortement
- - Plusieurs fœtus - Poursuite de la *O31.1*
- - Répétition - Soins au cours de la *O26.2*
- Cervicale - *O00.8*
- Compiquée par une anomalie d'insertion placentaire - *O44.00*
- Constatée fortuitement - *Z33!*
- Dissimulée - *Z35.3*
- Dysfonctionnement symphysaire - *O26.7*
- Extra-utérines - Autres *O00.8*
- Fracture
- - Colonne vertébrale - Ostéoporose idiopathique liée à la *O99.8, M80.58*
- - Ostéoporose idiopathique liée à la *O99.8, M80.59*
- Gémellaire - *P01.5*
- Haut risque
- - Sans précision - Surveillance de *Z35.9*
- - - Surveillance d'autres *Z35.8*
- - Infection COVID-19 - *O98.5, U07.2!*
- - Interstitielle - *O00.8*
- - Intraligamentaire - *O00.8*
- - Légale - interruption de *O04*
- - Molaire - Choc septique après *O08.0, R57.2*
- - Mort intra-utérine d'un ou plusieurs fœtus - Poursuite de la *O31.2*
- - Multiparité élevée - Surveillance de *Z35.4*
- - Multiples - Autres *O30.8*
- - Naissance et de la perpuéralité - Autres affections hépatiques au cours de la *O26.68*
- - Non
- - Désirée - Difficultés liées à une *Z64.0*
- - Précisée - Durée de la *O09.9!*
- - Normale - Surveillance d'une *Z34*
- - Origine de soins obstétricaux - les états mentionnés compliquant la grossesse, aggravés par la *O98*
- - Ovarienne - *O00.2*

Grossesse –suite

- Plus de 41 semaines révolues → Durée de la *O09.7!*
- Prééclampsie surajoutée → Hypertension essentielle préexistante au cours de la *O11*
- Prolongée → *O48*
- Puerpéralité lactation → état mentionné cours
- - *O91*
- - *O92*
- Risques liées à des problèmes sociaux → *Z35.8*
- SAI →
- - *Z33!*
- - Infection de l'appareil génito-urinaire au cours de la *O23.9*
- Sans précision →
- - Affection liée à la *O26.9*
- - Complication d'une anesthésie au cours de la *O29.9*
- - Complication veineuse de la *O22.9*
- - Hémorragie du début de la *O20.9*
- - Infections de l'appareil génito-urinaire au cours de la *O23.9*
- - Vomissements de la *O21.9*
- Source d'affections chez le fœtus et le nouveau-né → Interruption de la *P96.4*
- Syndrome HELLP [Hemolysis, elevated liver function test, low platelet counts] → *O14.2*
- Terme → incapacité de mener une *N97*
- Thérapeutique → interruption de *O04*
- Travail accouchement
- - Puerpéralité → Décès de la mère d'origine non précisée, survenant au cours de la *O95*
- - → Fœtus et nouveau-né affectés par une anesthésie et par une analgésie de la mère, au cours de la *P04.0*
- Trigémellaire → *P01.5*
- Trompe de Fallope → *O00.1*
- Tubaire → *O00.1*
- -
- - Anomalie du tissu pelvien lors de la *O34.9*
- - Anoxie cérébrale due à une anesthésie au cours de la *O29.2*
- - Arrêt cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.1*
- - Cancer diagnostiqué pendant la *C80.9, O99.8*
- - Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une anesthésie épidurale au cours de la *O29.4*
- - Cholestase (intra-hépatique) au cours de la *O26.60*
- - Collapsus pulmonaire par compression dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.0*
- - Complication
- - - Anesthésie au cours de la *O29.8*
- - - Cardiaques d'une anesthésie au cours de la *O29.1*

Grossesse –suite

- - - suite
- - Complication –suite
- - - Impliquant le système nerveux central dues à une anesthésie au cours de la *O29.2*
- - - Maternelles dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre sédatif au cours de la *O29*
- - - Pulmonaires d'une anesthésie au cours de la *O29.0*
- - - Rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours de la *O29.5*
- - - Veineuses de la *O22.8*
- - Diabète sucré survenant au cours de la *O24.4*
- - Échec ou difficulté d'intubation au cours de la *O29.6*
- - Éclampsie au cours de la *O15.0*
- - Éruption polymorphe de la *O26.88*
- - Examen et test de *Z32*
- - Faible prise de poids au cours de la *O26.1*
- - Hémorragies du début de la *O20.8*
- - Hémorroïdes au cours de la *O22.4*
- - Hypertension gestationnelle [hypertension induite par la *O13*
- - Hyperthyroïdie familiale liée à la *O99.2, E05.9*
- - Infection
- - - Appareil génital au cours de la *O23.5*
- - - Non précisée de l'appareil urinaire au cours de la *O23.4*
- - - Parties de l'appareil urinaire au cours de la *O23.3*
- - - Rénales au cours de la *O23.0*
- - - Urétrales au cours de la *O23.2*
- - - Vésicales au cours de la *O23.1*
- - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.0*
- - Insuffisance cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.1*
- - Interruption de *Z30.3*
- - Lorsqu'y a mise observation hospitalisation soin obstétrical y compris interruption
- - - *O35.0*
- - - *O36*
- - Maladies non précisées associées à la *O26.88*
- - Malformation des organes pelviens lors de la *O34.9*
- - Malnutrition au cours de la *O25*
- - Néphrite pendant la *O26.81*
- - Néphropathie liée à la *O26.81*
- - Névrite périphérique pendant la *O26.83*
- - Nouveau-né affecté par une salpingo-oophorite de la mère pendant la *P00.8*
- - Ostéoporose idiopathique liée à la *O99.8, M81.59*

Grossesse –suite

- - - suite
- - Phlébothrombose profonde au cours de la *O22.3*
- - Pneumonie chimique d'aspiration dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.0*
- - Pneumonie par aspiration dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.0*
- - Prééclampsie durant la *O14.9*
- - Prise de poids excessive au cours de la *O26.0*
- - Prurit pendant la *O26.88*
- - Réaction toxique au cours d'une anesthésie locale au cours de la *O29.3*
- - Rétention d'un stérilet au cours d'une *O26.3*
- - Rupture de la trompe (de Fallope), due à la *O00.1*
- - Stéatose hépatique aiguë de la *O26.68*
- - Syndrome
- - - Anaphylactoïde pendant la *O88.1*
- - - Canal carpien pendant la *O26.82*
- - - Enfant dont la mère a un diabète de la *P70.0*
- - - Mendelson dû (due) à une anesthésie au cours de la *O29.0*
- - - Tétanie pendant la *A34*
- - Thrombophlébite
- - - Membres inférieurs au cours de la *O22.2*
- - - Superficielle au cours de la *O22.2*
- - Thrombose
- - - Sinus veineux cérébral au cours de la *O22.5*
- - - Veineuse cérébrale au cours de la *O22.5*
- - Varice
- - - Membres inférieurs au cours de la *O22.0*
- - - Organes génitaux au cours de la *O22.1*
- - - Périnée, de vagin et de vulve au cours de la *O22.1*
- - - SAI au cours de la *O22.0*
- - Vomissement
- - - Complicant la *O21.8*
- - - Dus à des maladies classées ailleurs, compliquant la *O21.8*
- - - Tardifs de la *O21.2*
- Grossesse extra-utérine**
- Molaire
- - Sans précision → Complication consécutive à un avortement, une *O08.9*
- - -
- - - Choc consécutif à un avortement, une *O08.3*
- - - Complication
- - - - Consécutives à un avortement, une *O08.8*
- - - - Veineuses consécutives à un avortement, une *O08.7*
- - - Embolie consécutive à un avortement, une *O08.2*

Grossesse extra-utérine - suite

- Molaire - suite
- - - - suite
- - - Hémorragie retardée ou sévère consécutive à un avortement, une *O08.1*
- - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens consécutive à un avortement, une *O08.0*
- - - Insuffisance rénale consécutive à un avortement, une *O08.4*
- - - Lésions des organes et tissus pelviens consécutives à un avortement, une *O08.6*
- - - Troubles du métabolisme consécutifs à un avortement, une *O08.5*
- Sans précision - *O00.9*
- -
- - Choc septique après *O08.0, R57.2*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par une *P01.4*
- - Rupture de *O00*

Grossesse multiple

- Présentation anormale d'un ou plusieurs fœtus - Soins maternels pour *O32.5*
- Sans précision - *O30.9*
- -
- - Complications spécifiques à une *O31.8*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par une *P01.5*

Grosueur dans la glande mammaire - *R92***Grouchy de type I - Syndrome de** *Q93.5***Groupe**

- A
- - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Streptocoques, *B95.0!*
- - -
- - - Dysenterie à shigelles du *A03.0*
- - - Hyperlipidémie, *E78.0*
- - - Infection à Shigella du *A03.0*
- - - PANDAS [Maladie neuropsychiatrique auto-immune pédiatrique avec infection streptococcique du *G25.88, B95.0!, F07.8*]
- - - Septicémie à streptocoques, *A40.0*
- - - Shigellose à Shigella du *A03.0*
- Acinetobacter baumannii multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - *U81.11!*
- - 3MRGN - *U81.31!*
- - 4MRGN - *U81.51!*
- C
- - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Streptocoques, *B95.41!*
- - -
- - - Dysenterie à shigelles du *A03.2*
- - - Hyperlipidémie, *E78.2*
- - - Infection à Shigella du *A03.2*
- - - Shigellose à shigelles du *A03.2*
- Cétones - Solvants du *L24.2*
- Chloramphénicol - Intoxication: *T36.2*
- Composés chlorés - Solvants du *L24.2*
- Cyclohexane - Solvants du *L24.2*

Groupe - suite

- D
- - Entérocoques
- - - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Streptocoques de *B95.2!*
- - - - Septicémie à streptocoques, *A40.2*
- - -
- - - Dysenterie à shigelles du *A03.3*
- - - Hyperlipidémie, *E78.3*
- - - Infection à Shigella du *A03.3*
- - - Shigellose à shigelles du *A03.3*
- Échinocandines
- - Non résistant aux triazoles - Candida auris résistant aux antifongiques du *U83.20!*
- - Triazoles, résistant au fluconazole - Candida auris résistant aux antifongiques du *U83.21!*
- Ester - Solvants du *L24.2*
- G, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Streptocoques, *B95.42!*
- Glycol - Solvants du *L24.2*
- HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] - *B96.3!*
- Hydrocarbures - Solvants du *L24.2*
- Indéterminé (I) - Lèpre indéterminée [*A30.0*]
- Sanguins lors d'une perfusion ou d'une transfusion - Réaction à une incompatibilité de *T80.3*
- Triazoles
- - Sauf aspergillus fumigatus résistant au fluconazole seulement - Aspergillus fumigatus résistant aux antifongiques du *U83.3!*
- - - Candida albicans résistant aux antifongiques du *U83.0!*
- -
- - Délinquance «de *F91.2*
- - Troubles des conduites, type «en *F91.2*
- - Vaccination non effectué raison pression
- - - *Z28*
- - - *Z53*
- - Vols en *F91.2*
- Grover] - Dermatose acantholytique transitoire [*L11.1***
- Grubben-de Cock-Borghgraef - Syndrome de** *Q87.8*
- Gruber - Syndrome de Meckel-** *Q61.9*
- Grütz**
v./v.a. Bürger-Grütz
- GSD**
- Déficit
- - Aldolase A musculaire - *E74.0*
- - Enzyme
- - - Branchante
- - - - Forme neuromusculaire périnatale fatale - *E74.0*
- - - - *E74.0*
- - - Débranchante - *E74.0*

GSD - suite

- Déficit - suite
- - GLUT2 - *E74.0*
- - Glycogène synthase hépatique - *E74.0*
- - Lactate déshydrogénase - *E74.4*
- - Phosphoglycérate kinase - *E74.0*
- - Phosphorylase kinase
- - - Musculaire - *E74.0*
- - - - *E74.0*
- - Glycogénose] par déficit en phosphoglucomutase - *E74.0*
- Maladie de stockage du glycogène] - *E74.0*
- Type
- - 0a - *E74.0*
- - 0b - *E74.0*
- - 1 - *E74.0*
- - 1b - *E74.0*
- - 2 - *E74.0*
- - 3 - *E74.0*
- - 4
- - - Forme neuromusculaire
- - - - Congénitale - *E74.0*
- - - - Périnatale fatale - *E74.0*
- - - - *E74.0*
- - 5 - *E74.0*
- - 6 - *E74.0*
- - 7 - *E74.0*
- - 9 - *E74.0*
- - 9B - *E74.0*
- - 9D - *E74.0*
- - 9E - *E74.0*
- - 12 - *E74.0*
- GSDX type 13** - *E74.0*
- GTP cyclohydrolase I - Déficit en** *E70.1*
- GTPCH - Déficit en** *E70.1*
- Guadalajara type**
- 1 - Camptodactylie de *Q87.1*
- 2 - Camptodactylie de *Q87.1*
- 3 - Camptodactylie de *Q87.0*
- Guam-Parkinson - Complexe de démence de** *G21.8†, F02.8**
- Guanéthidine** - *T46.5*
- Guanidinoacétate méthyltransférase - Déficit en** *E72.8*
- Guanine phosphoribosyltransférase**
- Grade IV - Déficit en hypoxanthine *E79.1*
- - Déficit partiel en hypoxanthine *E79.8*
- Guanylate cyclase 2C -**
- Diarrhée infantile chronique par hyperactivité de la *K52.8*
- Iléus méconial par déficit en *P76.0*
- Gubler**
v./v.a. Millard-Gubler-Foville
- Guéri - Infarctus du myocarde:** *I25.2*
- Guérin-Stern - Syndrome de** *Q74.3*

Guérison

- Osseux retardé
- Fusion ou arthrodèse - *M96.82*
- Ostéotomie - *M96.82*
- Retardé - *T89.03*
- Spontanée - Bébé collodion à *Q80.2*

Guerre

- Hostilités - Exposition à une catastrophe, une *Z65*
- - Lésions dues à des faits de *Y36.9!*

Guglielmo

- Rémission complète - Maladie de Di- *C94.01*
- - Maladie de Di- *C94.00*

Guibaud-Vainsel - Syndrome de *Q78.2, N25.8***Guillain**

- v./v.a. Landry-Guillain-Barré

Guillain-Barré -

- Polyradiculonévrite de *G61.0*
- Syndrome de *G61.0*
- Variant
- Crânien du syndrome de *G61.0*
- Paraparétique du syndrome de *G61.0*
- Pharyngo-cervico-brachial du syndrome de *G61.0*

Guillain-Barré-Strohl - Syndrome de *G61.0***Guillermo**

- v./v.a. Nestor-Guillermo

GUNA [gingivite ulcéro-nécrotique aiguë] - *A69.1***Gunn - Syndrome de Marcus-** *Q07.8***Günther - Maladie de** *E80.0***Gupta**

- v./v.a. Van den Ende-Gupta

Gurrieri-Sammuto-Bellussi - Syndrome de *Q87.5***Gusher lié au chromosome X - Syndrome de** *H90.8***Gustavson - Déficience intellectuelle sévère liée à l'X type** *Q87.8***Guttata modéré à sévère - Psoriasis** *L40.4, L40.70!***Guttmacher - Syndrome de** *Q74.8, Q54.9***GVH**

- Chronique
- Muqueux buccal stade
- 1 - Maladie *T86.05†, K93.41**
- 2 - Maladie *T86.06†, K93.42**
- 3 - Maladie *T86.07†, K93.43**
- Peau stade
- 1 - Maladie *T86.05†, L99.21**
- 2 - Maladie *T86.06†, L99.22**
- 3 - Maladie *T86.07†, L99.23**
- Poumon stade
- 1 - Maladie *T86.06†, J99.21**
- 2 - Maladie *T86.07†, J99.22**
- 3 - Maladie *T86.07†, J99.23**
- Tissu conjonctif stade

GVH - suite

- Chronique - suite
- Tissu conjonctif stade - suite
- 1 - Maladie *T86.05†, M36.51**
- 2 - Maladie *T86.06†, M36.52**
- 3 - Maladie *T86.07†, M36.53**
- Voie digestive stade
- 1 - Maladie *T86.05†, K93.31**
- 2 - Maladie *T86.06†, K93.32**
- 3 - Maladie *T86.07†, K93.33**
- Hépatique chronique stade
- 1 - Maladie *T86.05†, K77.21**
- 2 - Maladie *T86.06†, K77.22**
- 3 - Maladie *T86.07†, K77.23**
- Oculaire chronique stade
- 1 - Maladie *T86.05†, H58.21**
- 2 - Maladie *T86.06†, H58.22**
- 3 - Maladie *T86.07†, H58.23**
- Vulvo-vaginal chronique stade
- 1 - Maladie *T86.05†, N77.21**
- 2 - Maladie *T86.06†, N77.22**
- 3 - Maladie *T86.07†, N77.23**
- - Maladie *T86.09*

Gynécologique (de routine) (général) - Examen *Z01.4***Gynécomastie -** *N62***Gyrata**

- Chorioideae - Atrophie *H31.2*
- Primitif non essentiel - Cutis verticis *Q82.8*

H. influenzae

v./v.a. Haemophilus influenzae

H. pylori

v./v.a. Helicobacter pylori

Haan

v./v.a. Sutherland-Haan

Haas] - Ostéochondrite (juvénile) de: tête de l'humérus [M92.0**Haberland - Syndrome de E88.29****Habermann] - Pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu [Maladie de Mucha- L41.0****Habitudes**

- Alimentaires inadéquats - Régime et Z72.8
- Impliquant la langue, les lèvres ou les doigts - Malocclusion due à: K07.5
- Impulsions
- - Sans précision - Trouble des F63.9
- - - Autres troubles des F63.8

Habitus

- Marfanoïde - Syndrome de microcéphalie, glomérulonéphrite et Q87.8
- Mince - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-microcéphalie-malformation corticale- Q87.8

HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] - Groupe B96.3!**Haddad - Syndrome de G47.30, Q43.1****Hadziselimovic - Syndrome**

- Q87.8
- Microcéphalie-facio-cardio-squelettique, type Q87.8

Haemaphysalis longicornis -

- Fièvre à tiques A93.8
- Syndrome de fièvre avec thrombocytopenie sévère à A93.8

Haematobium - Schistosomiase due à Schistosoma B65.0**Haemophilus**

- Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, Kingella] - Groupe HACEK [B96.3!
- Aegyptius - Infection généralisée à A48.4

Haemophilus influenzae

- Influenzae] - B96.3!
- Moraxella, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - B96.3!
- Siège non précisé - Infection à A49.2
- Type b
- - (Hib) et l'hépatite B - Vaccination contre la diphtérie, le tétanos, la poliomyélite, la coqueluche, Z27.8
- - - Infection à A49.2
- - -
- - Arthrite à M00.89, B96.3!
- - Bronchite aiguë due à J20.1
- - Bronchopneumonie à J14
- - Choc septique à A41.3, R57.2
- - Colpate atrophique à N95.2, B96.3!
- - Laryngite à J04.0, B96.3!
- - Laryngotrachéite à J04.2, B96.3!

Haemophilus influenzae -suite

- - -suite
- - Méningite à G00.0
- - Méningo-encéphalite à G04.2, B96.3!
- - Méningo-encéphalomyélite à G04.2, B96.3!
- - Pneumonie congénitale à P23.6, B96.3!
- - Pneumonie due à J14
- - Septicémie à A41.3

Hagberg-Santavuori - Maladie de E75.4**Hageman -**

- Carence en facteur D68.25
- Déficience du facteur D68.25
- Maladie d' D68.25

Haglund

- I - Syndrome de M77.3
- -

- - Exostose de M77.3

- - Ostéochondrose de M92.6

Hailey - Maladie de Gougerot- Q82.8**Haim-Munk - Syndrome de Q82.8****Hairy cell leukemia - C91.40****Hakola**

v./v.a. Nasu-Hakola

Halal - Dysplasie ectodermique hidrotique type Q82.8**Halasz - Syndrome de Q26.8****Haleine fétide - R19.6****Halitose extra-orale autosomique récessive due à un déficit en méthaneéthyl oxydase - E88.8****Hall**

v./v.a. Golabi-Ito-Hall

v./v.a. Pallister-Hall

v./v.a. Sheldon-Hall

- - Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec dislocations multiples, type Q77.7

Hallermann-Streiff-like - Syndrome de Q87.0**Hallervorden-Spatz - Syndrome de G23.0****Hall-Hittner - Syndrome de Q87.8****Hallopeau**

- Pemphigus végétant] - Syndrome d' L10.1
- - Acrodermatite continue de L40.2

Hall-Riggs - Syndrome de Q87.8**Hallucinations**

- Auditives - R44.0
- Sans précision - R44.3
- Visuelles - R44.1
- - - Autres R44.2

Hallucinatoire

- Chronique - Psychose F28
- Organique
- - Non alcoolique) - État F06.0
- - - État F06.0
- Origine organique - États délirants et états délirants et F06.2

Hallucinogène

- Sang - Présence d' R78.3

Hallucinogène -suite

- Sans précision - Intoxication: Psychodysléptiques [T40.9
 - - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d' F16
- Hallux**
- Rigidus - M20.2
 - Valgus
 - - Acquis] - M20.1
 - - - Syndrome de colobome maculaire-fente palatine- Q87.8
 - Varus
 - - Congénital
 - - - Polysyndactylie préaxiale - Syndrome d' Q66.3, Q70.4
 - - - - Q66.3
 - - - -
 - - - M20.3
 - - - Syndrome de brachydactylie préaxiale- Q73.8, Q66.3
- Halogéné**
- Hydrocarbures
 - - Aliphatiques
 - - - Aromatiques, sans précision - Effet toxique: Dérivé T53.9
 - - - - Effet toxique: Autres dérivés T53.6
 - - Aromatiques - Effet toxique: Autres dérivés T53.7
 - - -
 - - Effet toxique: Insecticides T60.1
 - - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: Carburant X49.9!
- Halos visuels - H53.1**
- Halothane - Lésion due à l' T41.0**
- Hamamy - Syndrome de Q87.0**
- Hamanishi-Ueba-Tsuji - Syndrome de G60.0, Q68.1**
- Hamano-Tsukamoto - Syndrome de G12.2, H91.9**
- Hamartome**
- Basaloïde folliculaire généralisé - Syndrome d' Q85.8
 - Combiné de l'épithélium pigmentaire et de la rétine - D31.2
 - Hypothalamiques avec épilepsie gélastique - Q85.8, G40.2
 - Kystique hépatique - D13.4
 - Langue-polysyndactylie - Syndrome d'anomalie cardiaque- Q87.8
 - Musculaire lisse congénital - Q85.8
 - SAI - Q85.9
- Hamel**
- v./v.a. Sengers-Hamel-Otten
- Syndrome
 - - Cérébro-palato-cardiaque d' Q87.8
 - - Neurodégénératif lié à l'X type G31.88
- Hamman Rich**
- Exacerbation aiguë - Syndrome de J84.11
 - Sans mention d'exacerbation aiguë - Syndrome de J84.10

Hamman Rich – suite

- - Syndrome de J84.10

HANAC] – Syndrome héréditaire d'angiopathie-néphropathie-anévrismes-crampes musculaires [Q28.88, Q61.8**Hanche**

- Antérieure - Luxation de la S73.02
- Bassin
- - Sans précision - Ostéochondrite juvénile de la M91.9
- - - Autres ostéochondrites juvéniles de la M91.8
- Bilatéral -
- Luxation congénitale de la Q65.1
- Subluxation congénitale de la Q65.4
- Cuisse
- Abrasion - Autres lésions traumatiques superficielles de la S70.81
- Corps étranger superficiel (écharde) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S70.84
- Décollement sous-cutané (fermé) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S70.86
- - Formation de vésicules (non thermiques) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S70.82
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S70.83
- Nécrose des tissus - Gelure de la T34.6
- Niveau non précisé - Amputation traumatique de la S78.9
- SAI - Plaie ouverte de la S71
- Sans précision - Lésion traumatique
- - - S79.9
- - - Superficielle de la S70.9
- - -
- - - Écrasement de la S77.2
- - - Gelure superficielle de la T33.6
- - - Lésion traumatique
- - - - Multiple
- - - - - S79.7
- - - - - Muscles et tendons au niveau de la S76.7
- - - - - Nerfs au niveau de la S74.7
- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de la S75.7
- - - - - Nerf
- - - - - Niveau de la S74.8
- - - - - Non précisé, au niveau de la S74.9
- - - - - Sciatique au niveau de la S74.0
- - - - - Nerf cutané sensitif au niveau de la S74.2
- - - - - Nerf fémoral au niveau de la S74.1
- - - - - Précisées de la S79.8
- - - - - Superficielles multiples de la S70.7
- - - - - Vaisseau sanguin
- - - - - Niveau de la S75.8
- - - - - Non précisé, au niveau de la S75.9

Hanche – suite

- Cuisse – suite
- - - - - suite
- - - - Lésion traumatique – suite
- - - - - Veine
- - - - - Fémorale au niveau de la S75.1
- - - - - Saphène interne au niveau de la S75.2
- - - - Plaies ouvertes multiples de la S71.7
- Due à une ostéochondrite juvénile antérieure - Déformation de la M91.2
- Fémur - Lésion tissu mou stade
- - I lors fracture
- - - Fermée ou de luxation de la S71.84!
- - - Ouverte ou de luxation de la S71.87!
- - II lors fracture
- - - Fermée ou de luxation de la S71.85!
- - - Ouverte ou de luxation de la S71.88!
- - III lors fracture
- - - Fermée ou de luxation de la S71.86!
- - - Ouverte ou de luxation de la S71.89!
- Genou - Amputation traumatique entre la S78.1
- Instable (congénitale) - Q65.6
- Irritable - M65.8
- Jambe sauf région malléolaire pied
- - 2ème degré sans précision -
- - - Brûlure de la T24.20
- - - Corrosion de la T24.60
- - Degré
- - - 2a - Brûlure de la T24.20
- - - 2b -
- - - - Brûlure
- - - - - T24.21
- - - - - T24.61
- - - - Corrosion de la T24.60
- Ligament
- - Illofémoral - Entorse et foulure de la S73.11
- - Ischiocapsulaire - Entorse et foulure de la S73.12
- Luxable - Q65.6
- Membre inférieur sauf cheville pied
- Degré non précis -
- - Brûlure de la T24.0
- - Corrosion de la T24.4
- - -
- - - Brûlure
- - - - Premier degré de la T24.1
- - - - Troisième degré de la T24.3
- - - Corrosion du premier degré de la T24.5
- - - Corrosion du troisième degré de la T24.7
- Partie
- - Non précisée - Entorse et foulure de la S73.10
- - - Entorse et foulure de la S73.18
- Postérieure - Luxation de la S73.01

Hanche – suite

- Ressort - R29.4
- SAI - Fracture de la S72.08
- Sans précision -
- - Luxation congénitale de la Q65.2
- - Luxation de la S73.00
- - Malformation congénitale de la Q65.9
- - Subluxation congénitale de la Q65.5
- - Subluxable - Q65.6
- - Type Beukes - Dysplasie de la Q65.8
- Unilatéral -
- - Luxation congénitale de la Q65.0
- - Subluxation congénitale de la Q65.3
- - -
- - - L02.4
- - - L03.11
- - - L04.3
- - - R02.05
- - - Abscess tuberculeux de la A18.0†, M01.15*
- - - Amputation traumatique de l'articulation de la S78.0
- - - Angiosarcome de la C49.2
- - - Anomalie congénitale de la Q74.2
- - - Arthrite chronique juvénile avec début systémique, articulation de la M08.25
- - - Articulation de la T84.14
- - - Bursites de la M70.7
- - - Carcinoma in situ: Peau du membre inférieur, y compris la D04.7
- - - Carcinome à cellules de Merkel de la peau de la C44.7
- - - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: articulation de la T84.04
- - - Contusion de la S70.0
- - - Écrasement de la S77.0
- - - Fibrosarcome de la C49.2
- - - Fracture ouverte de la S72.08, S71.87!
- - - Hyarthrose intermittente, articulation de la M12.45
- - - Ischémie traumatique des muscles de la cuisse et de la T79.61
- - - Lésion traumatique de muscles et de tendons de la S76.0
- - - Luxation de la S73.08
- - - Malformations congénitales de la Q65.8
- - - Mélanome
- - - In situ du membre inférieur, y compris la D03.7
- - - Malin
- - - - Familial de la C43.7
- - - - Membre inférieur, y compris la C43.7
- - - - Nævus à mélanocytes du membre inférieur, y compris la D22.7
- - - - Nécrose aseptique de la M87.95
- - - - Nécrose avasculaire de la M87.95
- - - - Ostéoblastome des os de la D16.8

Hanche –suite

- - - suite
- - Ostéocondrite juvénile après réduction d'une luxation congénitale de la *M91.8*
- - Plaie ouverte de la *S71.0*
- - Présence d'une prothèse de *Z96.64*
- - Rhabdomyosarcome des tissus mous de la *C49.2*
- - Sarcome d'Ewing extrasquelettique de la *C49.2*
- - Sarcome de tissu conjonctif de la *C49.2*
- - Sarcome des tissus mous de la *C49.2*
- - Sarcome pléomorphe indifférencié de la *C49.2*
- - Schwannome malin des nerfs de la *C47.2*
- - TBC [Tuberculose] de la *A18.0†, M01.15**
- - Tissu mou: *C79.86*
- - Tuberculose de l'articulation de la *A18.0†, M01.15**
- - Tumeur bénigne
- - - Peau du membre inférieur, y compris la *D23.7*
- - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre inférieur, y compris la *D21.2*
- - Tumeur maligne
- - - Nerfs périphériques du membre inférieur, y compris la *C47.2*
- - - Peau du membre inférieur, y compris la *C44.7*
- - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du membre inférieur, y compris la *C49.2*

Handicap

- Handicap léger - Maladie de Parkinson sans *G20.0*
- Léger
- - Fluctuation effet -
- - - Maladie de Parkinson à début précoce avec un *G20.01*
- - - Parkinsonisme atypique juvénile avec un *G20.01*
- - - Sans fluctuation effet -
- - - Maladie de Parkinson à début précoce avec un *G20.00*
- - - Parkinsonisme atypique juvénile avec un *G20.00*
- - - Maladie de Parkinson sans handicap ou avec un *G20.0*
- Lourd
- - Fluctuation effet -
- - - Maladie Parkinson début précoce
- - - - *G20.11*
- - - - *G20.21*
- - - Parkinsonisme atypique juvénile
- - - - *G20.11*
- - - - *G20.21*
- - - Sans fluctuation effet -
- - - Maladie Parkinson début précoce
- - - - *G20.10*
- - - - *G20.20*
- - - Parkinsonisme atypique juvénile

Handicap –suite

- Lourd –suite
- - Sans fluctuation effet - suite
- - - Parkinsonisme atypique juvénile –suite
- - - - *G20.10*
- - - - *G20.20*
- - Modéré à lourd - Maladie de Parkinson avec un *G20.1*
- - Maladie de Parkinson avec un très lourd *G20.2*

Handigodu - Dysplasie spondylo-épimétophysaire type *Q77.7***Handmaker**

v./v.a. Silverman-Handmaker

Hand-Schüller-Christian - Syndrome de *C96.5***Hanhart**

v./v.a. Richner-Hanhart

- Syndrome d'hypoglossie-hypodactylie] - Syndrome de *Q87.0*

Hanot - Syndrome de *K74.3***Hanta**

- Hantavirus] avec manifestations rénales - Maladie à virus *A98.5†, N08.0**
- Manifestations pulmonaires - Maladie à virus *B33.4†*
- SCPH] - Syndrome cardio-pulmonaire à virus *B33.4†, J17.1**
- - Syndrome cardio-pulmonaire à virus *B33.4†, J17.1**

Hantavirus

- Manifestations rénales - Maladie à virus Hanta [*A98.5†, N08.0**
- SPH] - Syndrome pulmonaire à *B33.4†, J17.1**
- - Fièvre à *A98.5*

Haploinsuffisance

- CTLA-4 - Syndrome lymphoprolifératif auto-immun dû à une *D47.9*
- EP300 - Syndrome de Rubinstein-Taybi par *Q87.2*
- NFAT [facteur nucléaire des lymphocytes T activés]-5 - *D84.8*
- PDE4D - Syndrome par *Q93.5*
- RELA - Déficit immunitaire combiné par *D81.8*
- SETD5 - Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie faciale par *Q87.0*

Hapnes-Boman-Skeie - Syndrome de *Q74.0***Happle**

v./v.a. Conradi-Hünermann-Happle

Harada - Maladie de *H30.8***Harboyan - Syndrome de** *H18.5, H90.5***HARD - Syndrome** *Q04.3***Hardikar - Syndrome d'** *Q87.8***Harel**

v./v.a. Yuan-Harel-Lupski

Harel-Yoon - Syndrome de *G31.81***Harlequin - Syndrome de** *G90.88***Hartnup - Maladie de** *E72.0***Hartsfield - Syndrome de** *Q87.8***Hasard ou des paris - Participation à des jeux de** *Z72.8***Hasharon**

v./v.a. Rambam-Hasharon

Hashimoto - Thyroïdite (de): *E06.3***Hashimoto-Pritzker - Syndrome d'** *P83.8***Hashitoxicose (transitoire) -** *E06.3***Hashomer**

v./v.a. Tel Hashomer

Haspesslagh-Fryns-Muelenaere - Syndrome de *Q87.8***H-ATTR [Amylose à transthyrétine héréditaire] -** *E85.2***Hauser**

v./v.a. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser

Hautes - Surdité partielle ou totale (pour): fréquences *H91.9***Hauteur fonctionnel lésion moelle épinière**

- C1-C3 - *G82.60!*
- C4-C5 - *G82.61!*
- C6-C8 - *G82.62!*
- D11-L1 - *G82.65!*
- D1-D6 - *G82.63!*
- D7-D10 - *G82.64!*
- L2-S1 - *G82.66!*
- Non précisée - *G82.69!*
- S2-S5 - *G82.67!*

Haverhill - Fièvre d' *A25.1***Hawaiienis - Infection   Drechslera** *B43.8***Hawkinsinurie -** *E70.2***Hayward**

v./v.a. Juberg-Hayward

Hay-Wells - Syndrome de *Q82.4***Hb Zurich) - Hémoglobine instable (** *D58.2***Hb-C - Maladie  ** *D58.2***HbC identifié - Hépatite B avec antigène** *B18.19***Hb-Cologne - Anomalie de l'hémoglobine,** *D58.2***Hb-D - Maladie  ** *D58.2***Hb-E - Maladie  ** *D58.2***HbE identifié - Hépatite B avec antigène** *B18.19***HbF] - Persistance héréditaire de l'hémoglobine fœtale [** *D56.4***HBID -** *Q82.8***Hb-M] - H moglobinos  M [** *D74.0***HBs**

- Identifié - Hépatite B avec antigène *B18.19*
- - Hépatite associée à l'antigène *B18.19*

Hb-S - Trait *D57.3***Hb-SC - Maladie  ** *D57.2***Hb-SD - Maladie  ** *D57.2***Hb-SE - Maladie  ** *D57.2***Hb-SS avec crise - Maladie** *D57.0***HCL -** *C91.40***HDR - Syndrome** *Q87.8***Heavy chain disease -** *C88.20*

Heavy-or-large-for-dates ~ Autres P08.1**Hebdomadis ~ Infection à Leptospira interrogans A27.8****Hébéphrénie ~ F20.1****Hébéphrénique ~ Schizophrénie F20.1****Heberden (avec arthropathie) ~ Nodosités d' M15.1****Hebra**

- Jock itch] ~ Eczéma marginé de B35.6

- ~

- - Pityriasis rubra (L26

- - Prurigo (de): L28.2

HEC ~ Syndrome Q87.8**Hecht ~ Syndrome de Q68.8****Hecht-Scott ~ Syndrome de Q87.2****Hedera ~ Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8****Heerfordt] ~ Febris uveoparotidea [syndrome de D86.8****Hegglin**

v./v.a. May-Hegglin

Heidenhain ~ Syndrome de A81.0†, H58.1***Heilmeyer-Schöner**

- Rémission complet ~

- - Érythroblastose chronique type D45

- - Maladie de D45

- ~

- - Érythroblastose chronique type D45

- - Maladie de D45

Heimler ~ Syndrome de Q87.0**Heinz ~ Anémie congénitale à corps de D58.2****Hélice «winged» ~ Déficit en D82.8****Helicobacter pylori**

- Cours ulcère

- - Duodéal ~ Infection à K26.9, B98.0!

- - Estomac ~ Infection à K25.9, B98.0!

- Pylori], cause de maladies classées dans d'autres chapitres ~ B98.0!

- ~ Gastrite

- - K29.7, B98.0!

- - Chronique à K29.5

Hélicoïdale ~ Dégénérescence chorioretinienne péripapillaire H31.2**HELIX [hypohidrose-déséquilibre électrolytique-dysfonctionnement des glandes lacrymales-ichtyose-xérostomie] ~ Syndrome Q87.8****Hélix ~ Chondrodermite nodulaire chronique de l' H61.0****Heller ~**

- Démence de F84.3

- Syndrome de F84.3

Hellman

v./v.a. Juberg-Hellman

HELLP

- Hemolysis, elevated liver function test, low platelet counts] ~ Grossesse avec syndrome O14.2

HELLP ~suite

- ~ Syndrome O14.2

Helminthes NCA ~ Granulome du péritoine dû à des œufs d' B83.9†, K67.8***Helminthiase**

- Intestinal

- - Mixtes ~ B81.4

- - Précisées ~ Autres B81.8

- - ~ B82.0

- - Mixte SAI ~ B81.4

- - Précisées ~ Autres B83.8

- ~

- - B83.9

- - Arthrite au cours de l' B83.9†, M01.89*

- - Méthodes spéciales pour l'exploration de: Protozooses et Z11

Helsmoortel-Van Der Aa ~ Syndrome de Q87.8**Hémangioblastome ~ D48.1****Hémangioendothéliome**

- Composite ~ D18.00

- Épithélioïde

- - Foie ~ C22.7

- - Tissu mou

- - - Cou ~ C49.0

- - - Membre

- - - - Inférieurs ~ C49.2

- - - - Supérieurs ~ C49.1

- - - Tête ~ C49.0

- - ~ C49.9

- - Kaposiforme ~ C49.9

- - Rétiiforme ~ D48.1

Hémangiomasose

- Capillaire pulmonaire ~ I27.28, D18.00

- Néonatale diffuse ~ Q82.8

Hémangiome

- Capillaire familial ~ D18.00

- Caverneux cérébral familial ~ Q28.38

- Cellules fusiformes ~ D18.00

- Congénital

- - Non involutif] ~ NICH [D18.00

- - Partiellement involutif ~ D18.00

- - Rapidement involutif ~

- - - D18.00

- - - RICH [D18.00

- - Corps vertébral ~ D18.07

- - Géant infantile ~ D18.00

- - Intraosseux ~ D18.08

- - Partie osseuse de la colonne vertébrale ~ D18.07

- - Périnée, de malformations génitales Externes, d'un Lipomyéloméningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques ~ PELVIS [Q87.8

- - Verruqueux ~ D18.00

- ~

Hémangiome ~suite

- ~ ~suite

- - D18.0

- - Chondrodysplasie avec Q78.4

Hémangiome-thrombocytopénie ~ Syndrome d' D18.00**Hémangiopéricytome ~ D48.1****Hémarthrose**

- Non traumatique de l'articulation du genou ~ M25.06

- Traumatique

- - Articulation

- - - Capsule) SAI ~ T14.3

- - - Genou ~ S80.0

- - - Ligament SAI ~ T14.3

- - ~ M25.0

Hématémèse

- Mélæna néonataux dus à une déglutition de sang maternel ~ P78.2

- Néonatale ~ P54.0

- ~ K92.0

Hématie

v./v.a. Anémie à hématies falciformes

- Hyperhydratées ~ Stomatocytose héréditaire avec D58.8

- Morphologique SAI ~ Anomalie des R71

- Volume SAI ~ Anomalie des R71

Hématie falciforme

- Drépanocytaire

- - Hétérozygotes doubles ~ Affections à D57.2

- - SAI ~

- - - Maladie à D57.1

- - - Trouble à D57.1

- - ~

- - - Affections à D57.8

- - - Trait de la maladie des D57.3

- ~ Béta-thalassémie à D57.2

Hématocèle

- Femme ~ N94.8

- SAI des organes génitaux de l'homme ~ N50.1

Hématochézie ~ K92.1**Hématocolpos**

- Hématométrie ou hématosalpinx ~ N89.7

- ~ N89.7

Hématocornée ~ H18.0**Hémato-diaphysaire de Ghosal ~ Dysplasie Q78.8, D61.9****Hématogène**

- Aiguë ~ Ostéomyélite M86.0

- Chroniques ~ Autres ostéomyélites M86.5

- ~ Abcès hépatique: K75.0

Hématologique

- Anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère ~ Résultats O28.0

- Associé à DDX41 ~ Syndrome de prédisposition aux cancers Q99.8

Hématologique – suite

- Période périnatale, sans précision → Affection *P61.9*
- Précisées de la période périnatale → Autres affections *P61.8*
- Sans précision → Intoxication: Substance essentiellement systémique et *T45.9*
- -
- - Intoxication: Autres substances essentiellement systémiques et *T45.8*
- - Maladie par VIH avec trouble *B23.8*
- - Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) résultant de: examens *O35.7*

Hématome

- Artériel traumatique de vaisseau(x) sanguin(s) SAI → *T14.5*
- Auriculaire traumatique → *S00.48*
- Cérébelleux circonscrit → *S06.34*
- Cérébral
- - Cérébelleux multiple
- - - Traumatiques → *S06.23*
- - - → *S06.23*
- - Circonscrit → *S06.33*
- - Contusion cérébrale → *S06.21*
- Chignon dû à un traumatisme obstétrical → *P12.1*
- Complicant un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs → Hémorragie et *T81.0*
- Cordon → *O69.5*
- Épidural [extra-dural] → *S06.4*
- Foie → Contusion et *S36.11*
- Gaine grand droits lors traitement
- - Falithrom → *D68.33, M62.88*
- - Marcumar → *D68.33, M62.88*
- Intracérébral → *S06.33*
- Ligament large → *N83.7*
- Multiples SAI → *T00.9*
- Musculaire non traumatique → *M62.8*
- Niveau d'un moignon d'amputation → *T87.6*
- Non traumatique du pavillon de l'oreille → *H61.1*
- Obstétrical
- - Périnée → *O71.7*
- - Vagin → *O71.7*
- - Vulve → *O71.7*
- Organes sexuels féminins → *N94.8*
- Pelvien d'origine obstétricale → *O71.7*
- Périanal
- - Cause non traumatique → *K64.5*
- - - → *K64.5*
- Plaie obstétricale → *O90.2*
- Poumon → Contusion et *S27.31*
- Rein → Contusion et *S37.01*
- Rétroplacentaire
- - Hémorragie important associé
- - - Afibrinogénémie → *O45.0*

Hématome – suite

- Rétroplacentaire – suite
- - Hémorragie important associé – suite
- - - Coagulation intravasculaire disséminée → *O45.0*
- - - Hyperfibrinolyse → *O45.0*
- - - Hypofibrinogénémie → *O45.0*
- - SAI → *O45.9*
- - - *P02.1*
- Sous-dural
- - Chronique non traumatique → *I62.02*
- - Localisé) dû à un traumatisme obstétrical → *P10.0*
- Sous-galéal
- - Traumatisme obstétrical → *P12.2*
- - - → *S00.05*
- Spinal subdural de cause non traumatique → *G95.10*
- Splénique → *S36.01*
- Subdural de cause non traumatique chez le nouveau-né → *P52.8*
- Superficiel du fœtus ou du nouveau-né → *P54.5*
- Traumatique contusion
- - Cérébelleuse → Hémorragie traumatique, *S06.8*
- - Intracrânienne SAI → Hémorragie traumatique, *S06.8*

Hématométrie

- Hématosalpinx → Hématocolpos avec *N89.7*
- -
- - *N85.7*
- - Hématosalpinx avec *N85.7*

Hématomyélie

- Traumatique SAI → *T14.4*
- - → *G95.10*

Hématopoïèse clonale de potentiel indéterminé → *U62.00!***Hématopoïétique**

- v./v.a. Organe hématopoïétique
- Apparent
- - Évolution imprévisible inconnu
- - - Sans précision → Tumeur des tissus lymphoïde, *D47.9*
- - - - Autres tumeurs précisées des tissus lymphoïde, *D47.7*
- - Sans précision → Tumeur maligne des tissus lymphoïde, *C96.9*
- - -
- - - Antécédents familiaux d'autres tumeurs des tissus lymphoïde, *Z80.7*
- - - Antécédents personnels d'autres tumeurs malignes des tissus lymphoïde, *Z85.7*
- - - Méningite néoplasique lors de tumeur des tissus lymphatiques, *C79.3*
- - - Tumeurs malignes précisées des tissus lymphoïde, *C96.7*
- Immunosuppression actuelle → État consécutif à une transplantation de cellules-souches *Z94.81*

Hématopoïétique – suite

- Maladie du greffon contre l'hôte → Échec d'un transplant de cellules souches *T86.0*
- Sans immunosuppression actuelle → État consécutif à une transplantation de cellules-souches *Z94.80*
- -
- - Échec d'un transplant de cellules souches *T86.00*
- - Maladie due au VIH avec tumeur maligne du tissu *B21, C96.9*

Hématosalpinx

- Hématométrie → *N85.7*
- -
- - *N83.6*
- - Hématocolpos avec hématométrie ou *N89.7*

Hématurie

- Bénigne (de l'enfance) (familiale) → *N02*
- Dououreuse → Syndrome d' *N39.81*
- Récidivante et persistante → *N02*
- Sans précision → *R31*
- Sous traitement anticoagulant → *D68.35*
- Tuberculeuse → *A18.1*

Hème oxygénase-1 → Déficit en *E88.8***Hémendothéliome** → *D48.1***Héméralopie** → Avitaminose A avec *E50.5†, H58.1****Hémi 3** → Syndrome *Q87.3***Hémiagénésie de la thyroïde** → *E03.1***Hémiakinésie** → *R29.5***Hémianencéphalie** → *Q00.0***Hémianopsie**

- Hétéronyme) (homonyme) → *H53.4*
- Syphilitique → *A52.7†, H58.1**

Hémiatrophie

- v./v.a. hémidystonie-hémiatrophie
- Faciale progressive → *G51.8*
- - Syndrome d'hémi-parkinsonisme- *G31.0†, G22**

Hémi bloc

- Antérieur gauche → *I44.4*
- Branche gauche SAI → *I44.6*
- Postérieur gauche → *I44.5*

Hémicéphalie → *Q00.0***Hemicolite gauche** → *K51.5***Hémiconvulsion-hémiplégie-épilepsie idiopathique** → Syndrome *G40.4***Hémicrânie**

- Continue → *G44.0*
- Paroxystique chronique → *G44.0*
- Sens d'une migraine → *G43.9*

Hémidysplasie congénitale-nævus ichtyosiforme-anomalies des membres → Syndrome d' *Q87.8***Hémidystonie-hémiatrophie** → Syndrome d' *S06.9, G24.8***Hémifacial**

- Clonique → Spasme *G51.3*

Hémifacial – suite

- -
- - Atrophie ou hypertrophie *Q67.4*
- - Myohyperplasie *Q67.0*
- - Myokymie *G51.3*

Hémihyperplasie

- v./v.a. multiple-hémihyperplasie
- Isolée – *Q87.3*

Hémihypertrophie du corps – Hypoglycémie hypoinsulinémique avec *E16.8***Hémilatérale – Négligence** *R29.5***Hémimégalencéphalie** – *Q04.5***Hémimélie**

- Péronière – *Q72.6*
- Radiale – *Q71.4*
- SAI d'un (des) membre(s) SAI – *Q73.8*
- Tibial
- - Polysyndactylie-pouce triphalangé – Syndrome d' *Q87.2*
- - - *Q72.5*
- Ulnaire – *Q71.5*

Hémimélique – Dysplasie épiphysaire *Q74.8***Héminégligence** – *R29.5***Hémiaparésie hémiplégie**

- Flasque – *G81.0*
- Sans précision – *G81.9*
- Spastique – *G81.1*

Hémiparkinsonisme

- Hémiatrophie – Syndrome d' *G31.0†, G22**
- - *G20*

Hémiplégie

- Alternante
- - Enfance – *Q07.8*
- - Nocturne bénigne de l'enfance – *G81.9*
- Embolique en tant qu'événement en cours – *I63.4, G81.9*
- Faciale alternante – *G83.8*
- Flasque – Hémiaparésie ou *G81.0*
- Hystérique – *F44.4*
- Post-critique – *G83.8*
- Sans précision – Hémiaparésie ou *G81.9*
- Spastique – Hémiaparésie ou *G81.1*
- Thrombotique en tant qu'événement en cours – *I63.3, G81.9*
- Transitoire – *G83.8*

Hémiplégique –

- Infirmité motrice cérébrale, forme spastique *G80.2*
- Migraine: familiale, *G43.1*

Hémispasme facial – *G51.3***Hémisphère**

- Cérébelleux – Hypoplasie isolé
- - Bilatérale des *Q04.3*
- - Unilatérale des *Q04.3*
- Cérébral –
- - *D33.0*

Hémisphère – suite

- Cérébral – suite
- - *D43.0*
- Droit – Trouble affectif organique de l' *F07.8*

Hémisphérique

- Corticale – Hémorragie intracérébrale *I61.1*
- Non précisée – Hémorragie intracérébrale *I61.2*
- Sous-corticale – Hémorragie intracérébrale *I61.0*
- - Polymicrogyrie unilatérale *Q04.3*

Hémispondylie] sans précision ou non associée à une scoliose – Hémivertèbre [*Q76.4***Hémisporose** – *B48.88***Hémivagin**

- Agénésie rénale – Syndrome d'utérus double- *Q51.2, Q60.0*
- Borgne – Utérus bicorne bicervical avec *Q51.3*

Hémivertèbre

- Défaut de segmentation avec scoliose – Synostose d' *Q76.3*
- Dysgénésie uro-génitointestinale – Syndrome d'aphalangie- *Q87.8*
- Hémispondylie] sans précision ou non associée à une scoliose – *Q76.4*

Hémochromatose

- Africaine – *E83.1*
- Associée à SLC40A1 – *E83.1*
- Autosomique dominante – *E83.1*
- Diabète – *E83.1*
- Foie – *E83.1†, K77.8**
- Héritaire rare – *E83.1*
- Juvénile – *E83.1*
- Liée à TFR2 – *E83.1*
- Myocarde – *E83.1†, I43.1**
- Néonatale – *E83.1*
- Type
- - 1 – Forme symptomatique de l' *E83.1*
- - 2 – *E83.1*
- - 3 – *E83.1*
- - 4 – *E83.1*
- - 5 – *E83.1*
- -
- - *E83.1*
- - Arthropathie au cours de *E83.1†, M14.59**

Hémodialyse –

- Amylose associée à *E85.3*
- Complication de l' *T80.9*

Hémodynamique – Cardiopathie artérioscléreuse: Sans sténoses ayant un effet *I25.10***Hémoglobine**

- Anormale SAI – *D58.2*
- C-bêta-thalassémie – *D56.1*
- E-bêta-thalassémie – *D56.1*
- Foetal

Hémoglobine – suite

- Foetal – suite
- - Bêta-thalassémie – Syndrome de persistance familiale de l' *D56.4*
- - Drépanocytose – Syndrome de persistance familiale de l' *D56.4, D57.1*
- - HbF] – Persistance héréditaire de l' *D56.4*
- Hb-Cologne – Anomalie de l' *D58.2*
- Instable
- - Hb Zurich) – *D58.2*
- - - Maladie hémolytique à *D58.2*
- Lepore-bêta-thalassémie – *D56.8*
- S hétérozygote – *D57.3*

Hémoglobinopathie

- SAI – *D58.2*
- Sans précision – Thalassémie (mixte) (avec autre *D56.9*
- Toms River – *D58.2*
- -
- - *D58.2*
- - Anémie méditerranéenne (avec autre *D56.9*
- - Arthropathie au cours d'une *D58.2†, M36.3**
- - Dépistage d' *Z36.8*
- - Ostéonécrose au cours d'une *D58.2†, M90.49**

Hémoglobinoase M [Hb-M] – *D74.0***Hémoglobinurie**

- Agglutinines froides – *D59.18*
- Due à une hémolyse relevant d'autres causes externes – *D59.6*
- Effort – *D59.6*
- Marche – *D59.6*
- Nocturne paroxystique [Marchiafava-Micheli] – *D59.5*
- Paroxystique a frigore – *D59.6*
- - *R82.3*

Hémoglobinurique – Paludisme *B50.8***Hémolymphangiome** – *D18.1***Hémolyse**

- Auto-immune – *D59.18*
- Élévation des enzymes hépatiques et une thrombopénie – Syndrome associant une *O14.2*
- Excessif
- - Précisées – Ictère néonatal dû à d'autres *P58.8*
- - Sans précision – Ictère néonatal dû à une *P58.9*
- - Relevant d'autres causes externes – Hémoglobinurie due à une *D59.6*

Hemolysis, elevated liver function test, low platelet counts] – Grossesse avec syndrome HELLP [*O14.2***Hémolytique**

- v./v.a. Type de maladie

Hémopathie clonale non mastocytaire [SM-AHNMD] – Mastocytose systémique associée à une *D47.0*

Hémopéricarde

- Blessure traumatique par poignardement du cœur - *S26.0*
- Complication récent infarctus aigu du myocarde -
- - *I23.0*
- - Rupture de la paroi cardiaque sans *I23.3*
- Non classé ailleurs - *I31.2*
- Traumatique - *S26.0*

Hémopéritoine - *K66.1***Hémophagocytaire**

- Acquisée associée à une tumeur maligne - Lymphohistiocytose *C96.9, D76.1*
- Associé à une infection - Syndrome *D76.2*
- Familial
- - LHF] - Lymphohistiocytose *D76.1*
- - - Réticulose *D76.1*
- - -
- - Lymphohistiocytose *D76.1*
- - Syndrome *D76.1*

Hémophilie

v./v.a. Pseudohémophilie

- A
- - Alloanticorps contre le facteur VIII - *D66*
- - - *D66*
- Acquisée - *D68.4*
- B
- - Alloanticorps contre le facteur IX - *D67*
- - Leyden - *D67*
- - - *D67*
- C - *D68.1*
- Classique - *D66*
- Due
- - Anticorps
- - - Dirigés contre le facteur de von Willebrand - *D68.32*
- - - Inhibant la coagulation - *D68.38*
- - Inhibiteurs produits par le système immunitaire - *D68.38*
- Inhibiteur
- - Contre facteur
- - - V - *D68.32*
- - - VII - *D68.32*
- - - VIII - *D68.31*
- - - Xa - *D68.32*
- - - XI - *D68.32*
- - - Xia - *D68.32*
- - - XIII - *D68.32*
- - - Déficit facteur
- - - IX dû à une *D68.32*
- - - VIII dû à une *D68.31*
- - - X dû à une *D68.32*
- - - XI dû à une *D68.32*
- SAI - *D66*
- Vasculaire -
- - *D68.0*

Hémophilie - suite

- Vasculaire - suite
- - *D68.09*
- - Arthropathie au cours de l' *D66†, M36.2**

Hémophtalmie - *H44.8***Hémopneumothorax**

- Traumatique - *S27.2*
- - *J94.2*

Hémoptysie - *R04.2***Hémorragie**

v./v.a. Saignement

- Accidentel
- - Avortement - *O08.1*
- - - *P02.1*
- Actuel -
- - Descente placenta
- - - *O44.10*
- - - Sans *O44.00*
- - Placenta praevia
- - - *O44.11*
- - Descente placenta
- - - - *O44.1*
- - - - Sans *O44.0*
- - - Sans *O44.01*
- Alvéolaire diffuse - *R04.8*
- Anale - *K62.50*
- Ano-rectale - *K62.59*
- Antepartum - *P02.1*
- Anus - *K62.50*
- Artérielle par érosion - *I77.2*
- Associé
- - Marcoumar - *D68.33*
- - Rétention
- - - Incarcération ou l'adhérence du placenta - *O72.0*
- - - Partielle du placenta ou des membranes - *O72.2*
- Bronchique tuberculeuse avec confirmation bactériologique ou histologique - *A15.5*
- Canal anal - *K62.50*
- Cérébelle localisée de cause traumatique - *S06.34*
- Cérébelleux
- - Fosse postérieure (non traumatique) du fœtus et du nouveau-né - *P52.6*
- - - *S06.34*
- Cérébrales et rétinienne - Syndrome d'akinésie foetale- *G71.2, P52.4*
- Choroidien
- - Expulsive - *H31.3*
- - SAI - *H31.3*
- Conjonctivale - *H11.3*
- Consécutives à la délivrance - *O72.1*
- Corps vitré
- - Cours de maladies classées ailleurs - *H45.0**
- - -

Hémorragie - suite

- Corps vitré - suite
- - - suite
- - - *H43.1*
- - - Syphilis tardive avec *A52.7†, H45.0**
- Cours de schistosomiase - Varices gastriques avec indication d' *B65.9†, I98.3**
- Cutanée néonatale - *P54.5*
- Début grossesse
- - Sans précision - *O20.9*
- - - Autres *O20.8*
- Délivrance (troisième période) - *O72.0*
- Due
- - Insertion vélemanteuse du cordon - *O69.4*
- - Menace d'avortement - *O20.0*
- - Mutation Pittsburgh de l'alpha-1-antitrypsine - *E88.0†, D77**
- - Négligence - Incision, ponction, perforation ou *Y69†*
- - Prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires - *T82.8*
- Épicrânienne sous-aponévrotique due à un traumatisme obstétrical - *P12.2*
- Expulsion du fœtus ou accouchement de l'enfant - *O72*
- Extra-dural
- - Non traumatique - *I62.1*
- - Traumatique) - *S06.4*
- Falithrom - *D68.33*
- Fibrinolytique acquise - *D65.2*
- Foetale SAI - *P50.9*
- Gaine du nerf optique - *H47.0*
- Gastrique SAI - *K92.2*
- Gastro-intestinales néonatales - Autres *P54.3*
- Gorge - *R04.1*
- Hématome compliquant un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classés ailleurs - *T81.0*
- Immédiates du post-partum - Autres *O72.1*
- Important
- - Associé
- - - Afibrinogénémie - Hématome rétro-placentaire avec *O45.0*
- - - Coagulation intravasculaire disséminée - Hématome rétro-placentaire avec *O45.0*
- - - Hyperfibrinolyse - Hématome rétro-placentaire avec *O45.0*
- - - Hypofibrinogénémie - Hématome rétro-placentaire avec *O45.0*
- - Pendant l'accouchement - *O67.8*
- - Précédant accouchement associé
- - - Afibrinogénémie - *O46.0*
- - - Coagulation intravasculaire disséminée - *O46.0*
- - - Hyperfibrinolyse - *O46.0*
- - - Hypofibrinogénémie - *O46.0*
- Intestinale SAI - *K92.2*
- Intracérébelleuse - *S06.34*

Hémorragie –suite

- Intracérébrale superficielle - *I61.1*
- Intracrâniennes non précisées, dues à un traumatisme obstétrical - Déchirure et *P10.9*
- Légère - Omphalite du nouveau-né, avec ou sans *P38*
- Lobe cérébral - *I61.1*
- Méningée - *I60.8*
- Mère - *P02.1*
- Néonatal
- - Précisées - Autres *P54.8*
- - Sans précision - *P54.9*
- Nez - *R04.0*
- Non classée ailleurs - *R58*
- Œsophage - *K22.81*
- Omphaliques du nouveau-né - Autres *P51.8*
- Orbite - *H05.2*
- Organes génitaux de l'homme - *N50.1*
- Pancréas - *K86.88*
- Parties des voies respiratoires - *R04.8*
- Pendant l'accouchement - Autres *O67.8*
- Per- et postopératoire - Anémie après *D62*
- Périanale - *K62.50*
- Placentaires - Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres formes de décollement et d' *P02.1*
- Post-partum
- - Atonie utérine) SAI - *O72.1*
- - Tardive et secondaire - *O72.2*
- Précédant accouchement
- - Anomalie de la coagulation - *O46.0*
- - Sans précision - *O46.9*
- - - Autres *O46.8*
- Pression cérébrale lors d'une lésion cranio-cérébrale couverte grave - Compression du cerveau, *S06.21, S01.83!*
- Prolongée - *R79.8*
- Prostatiques - Congestion et *N42.1*
- Rectale néonatale - *P54.2*
- Rectum - *K62.51*
- Retardé sévère
- - Consécutif à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire - *O08.1*
- - - Échec tentative avortement
- - - Médical, compliqué d'une *O07.1*
- - - Sans précision, compliqués d'une *O07.6*
- Rétinienne - *H35.6*
- Rupture
- - Choroïde - *H31.3*
- - Varice œsophagien - Cirrhose
- - - Alcoolique du foie avec *K70.3†, I98.3**
- - - Foie avec *K74.6†, I98.3**
- - - Toxique du foie avec *K71.7†, I98.3**
- SAI - *R58*
- Sous
- - Conjonctival

Hémorragie –suite

- Sous –suite
- - Conjonctival –suite
- - - Due) à un traumatisme obstétrical - *P15.3*
- - - - *H11.3*
- - Traitement
- - - Falithrom - *D68.33*
- - - Héparine - *D68.34*
- - - Marcoumar - *D68.33*
- - Utilisation long terme
- - - Antiagrégants plaquettaire - *D69.80*
- - - Anticoagulants - *D68.35*
- - - Coumarines (antagonistes de la vitamine K) - *D68.33*
- - - Héparines - *D68.34*
- - Sous-épendymaire
- - Envahissement intraventriculaire degré
- - - 2, du nouveau-né - *P52.1*
- - - 3, du nouveau-né - *P52.2*
- - Sans envahissement intraventriculaire) - *P52.0*
- - Sphincter rectal - *K62.51*
- - Surrénale
- - Due à un sepsis à méningocoques - *A39.1†, E35.1**
- - - *E27.4*
- - Surrénalienne néonatale - *P54.4*
- - Thyroïde - *E07.8*
- - Toute localisation, résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - *T81.0*
- - Trachéo-bronchique survenant pendant la période périnatale - *P26.0*
- - Trachéostome - *J95.0*
- - Vaginale néonatale - *P54.6*
- - Ventriculaire
- - - Légère à modérée de moins de 50 % du volume ventriculaire, du nouveau-né - *P52.1*
- - - Sévère de 50 % ou plus du volume ventriculaire du nouveau-né - *P52.2*
- - Vers
- - Circulation maternelle - *P50.4*
- - Jumeau - *P50.3*
- - Voies respiratoires, sans précision - *R04.9*
- - -
- - - Angiodysplasie intestin grêle
- - - - *K55.32*
- - - - Sans indication d'une *K55.31*
- - - Gastrite aiguë (érosive) avec *K29.0*
- - - Hernie diaphragmatique
- - - Occlusion lésion Cameron
- - - - Érosive aiguë, avec *K44.0, K29.0*
- - - - - Ulcéreux
- - - - - Aiguë, avec *K44.0, K25.0*
- - - - - Aiguë, sans *K44.0, K25.3*
- - - - - Chronique, avec *K44.0, K25.4*

Hémorragie –suite

- - -suite
- - Hernie diaphragmatique –suite
- - - Occlusion lésion Cameron –suite
- - - - Ulcéreux –suite
- - - - - Chronique, sans *K44.0, K25.7*
- - - - - Sans occlusion lésion Cameron
- - - - - Érosive aiguë, avec *K44.9, K29.0*
- - - - - Ulcéreux
- - - - - Aiguë, avec *K44.9, K25.0*
- - - - - Aiguë, sans *K44.9, K25.3*
- - - - - Chronique, avec *K44.9, K25.4*
- - - - - Chronique, sans *K44.9, K25.7*
- - Rétention
- - - Partielle du placenta et des membranes, sans *O73.1*
- - - Placenta sans *O73.0*
- - - Produits de la conception après l'accouchement, sans *O73.1*
- - Toux avec *R04.2*
- - Traitement continu
- - - Antiagrégants plaquettaire, sans *Z92.2*
- - - Coumariniques, sans *Z92.1*
- - - Héparines, sans *Z92.1*
- - - Varice œsophagien gastrique cours maladie classé chapitre
- - - Mention d' *I98.3**
- - - Sans indication d' *I98.2**

Hémorragie cérébrale

- Due
- - Syphilis - *A52.0†, I68.8**
- - Traumatisme obstétrical - *P10.1*
- - Héritaire amylose
- - Type
- - - Arctique - *E85.4†, I68.0**
- - - Flamande - *E85.4†, I68.0**
- - - Iowa - *E85.4†, I68.0**
- - - Islandais - *E85.4†, I68.0**
- - - Italien - *E85.4†, I68.0**
- - - Néerlandais - *E85.4†, I68.0**
- - - Piémontais - *E85.4†, I68.0**
- - - - *E85.4†, I68.0**

Hémorragie épidurale

- Non traumatique - *I62.1*
- - *S06.4*

Hémorragie gastro-intestinale

- Sans précision - *K92.2*
- - *K92.2*

Hémorragie intracérébrale

- Cérébelleuse - *I61.4*
- Hémisphérique
- - Corticale - *I61.1*
- - Non précisée - *I61.2*
- - Sous-corticale - *I61.0*
- - Intraventriculaire - *I61.5*

Hémorragie intracérébrale –suite

- Localisations multiples → *I61.6*
- Massive → *I61.6*
- Multiple →
 - *I61.6*
 - *S06.23*
- Non traumatique) du fœtus et du nouveau-né → *P52.4*
- Profonde → *I61.0*
- Sans précision → *I61.9*
- Traumatiques multiples → *S06.23*
- Tronc cérébral → *I61.3*
- - -
- *I61.8*
- *S06.33*
- Séquelles d' *I69.1*

Hémorragie intracrânienne

- Due à une anoxie ou une hypoxie → *P52*
- Non traumatique
 - Degré 1
 - Fœtus et du nouveau-né → *P52.0*
 - Nouveau-né → *P52.0*
 - Fœtus nouveau-né
 - Sans précision → *P52.9*
 - → Autres *P52.8*
 - Sans précision → *I62.9*
 - → Séquelles d'autres *I69.2*
- Traumatisme obstétrical → Autres déchirures et *P10.8*

Hémorragie intraventriculaire

- Due à un traumatisme obstétrical → *P10.2*
- Non traumatique) du fœtus et du nouveau-né, sans précision → *P52.3*

Hémorragie ombilicale

- Massive du nouveau-né → *P51.0*
- Nouveau-né, sans précision → *P51.9*

Hémorragie pendant l'accouchement

- Anomalie de la coagulation → *O67.0*
- Important associé
 - Afibrinogénémie → *O67.0*
 - Coagulation intravasculaire disséminée → *O67.0*
 - Hyperfibrinolyse → *O67.0*
 - Hypofibrinogénémie → *O67.0*
- Sans précision → *O67.9*
- → Syndrome de défibrination avec *O67.0*

Hémorragie pulmonaire

- Massive survenant pendant la période périnatale → *P26.1*
- Non précisée survenant pendant la période périnatale → *P26.9*
- SAI → *R04.8*
- Survenant pendant la période périnatale → Autres *P26.8*

Hémorragie rachidienne

- Épidurale postopératoire → *G97.82*
- Non traumatique → *G95.10*

Hémorragie rachidienne –suite

- Sous-arachnoïdienne postopératoire → *G97.84*

- Sous-durale postopératoire → *G97.83*

Hémorragie sous-arachnoïdienne

- Acquis due rupture anévrisme
 - Artère basilaire → *I60.4*
 - Artère cérébrale moyenne → *I60.1*
 - Artère communicante
 - Antérieure → *I60.2*
 - Postérieure → *I60.3*
 - → *I60.7*
 - Artère vertébrale → *I60.5*
 - Carotidien → *I60.0*
 - Polygone de Willis → *I60.6*
 - Sinus caverneux → *I60.8*
 - Anévrismale acquise → *I60.9*
 - Artère basilaire → *I60.4*
 - Artère cérébrale
 - Moyenne → *I60.1*
 - → *I60.7*
 - Artère communicante
 - Antérieure → *I60.2*
 - Postérieure → *I60.3*
 - Artère intracrânienne
 - Sans précision → *I60.7*
 - → *I60.6*

- Artère vertébrale → *I60.5*
- Artère: communicante SAI → *I60.7*
- Bifurcation et du siphon carotidien → *I60.0*
- Due à un traumatisme obstétrical → *P10.3*
- Non traumatique) du fœtus et du nouveau-né → *P52.5*
- Sans précision → *I60.9*
- Traumatique → *S06.6*
- - -

- *I60.8*
- Séquelles d' *I69.0*
- Vasospasme au cours d' *I67.80!*

- Vasospasme au cours d' *I67.80!*

Hémorragie sous-durale

- Chronique non traumatique → *I62.02*
- Due à un traumatisme obstétrical → *P10.0*
- Non traumatique → *I62.0*
- Traumatique
 - Aiguë → *S06.5*
 - - - -

- *S06.5*

- Conséquences d'une *T90.5*

Hémorragie traumatique

- Hématome traumatique contusion
 - Cérébelleuse → *S06.8*
 - Intracrânienne SAI → *S06.8*
 - Secondaire et récidivante → *T79.2*

Hémorragie - Dystrophie thrombocytaire

D69.1

Hémorragique

v./v.a. Type de maladie

Hémorroïdaire

- Cutanées résiduelles → Cicatrices *K64.4*
- Stade III → Thrombose *K64.2*
- Thrombose → Paquet *K64.8*
- - -
- Affection *K64.9*
- Anneau *K64.9*
- Maladie *K64.9*
- Marisques *K64.4*
- Paquet
 - *K64*
 - *K64.9*
- Symptômes *K64.9*
- Thrombose des plexus *K64.5*
- Varices *K64.9*

Hémorroïdes

- Cours
 - Grossesse → *O22.4*
 - Puerpéralité → *O87.2*
- Deuxième degré → *K64.1*
- Externe
 - Étranglées → *K64.5*
 - Hémorragiques → *K64.5*
 - Incarcérés → *K64.5*
 - - -
 - Prolapsus d' *K64.5*
 - Protrusion d' *K64.5*
 - Thrombose d' *K64.5*
 - Ulcère d' *K64.5*
- Interne
 - Étranglées → *K64.8*
 - Incarcérés → *K64.8*
 - - -

- Prolapsus d' *K64.9*

- Protrusion d' *K64.9*

- Thrombose d' *K64.8*

- Ulcère d' *K64.8*

- Premier degré → *K64.0*

- Quatrième degré → *K64.3*

- Saignement

- Procidence

- Effort spontanément réductible

- Réintroduction manuelle possible → *K64.2*

- - - - → *K64.1*

- Réintroduction manuelle impossible → *K64.3*

- SAI → *K64.9*

- Sans

- Indication du degré → *K64.9*

- Procidence → *K64.0*

- Sans

- Complication → *K64.0*

Hémorroïdes –suite

- Sans –suite
- Précision – K64.9
- Stade
- 1 – K64.0
- 2 – K64.1
- 3 – K64.2
- 4 – K64.3
- Troisième degré – K64.2
-
- K64.8
- Inflammation d' K64.8

Hémosidérose pulmonaire

- Idiopathique – E83.1†, J99.8*
- Secondaire – E83.1†, J99.8*
- E83.1†, J99.8*

Hémosidérotique pulmonaire – Anémie
E83.1†, J99.8***Hémothorax**

- Traumatique – S27.1
- Tuberculeux
- Confirmation bactériologique ou histologique NCA – A15.6
- A16.5
-
- J94.2
- Blessure ouverte avec S27.1, S21.83!

Hendra

- Encéphalite – Infection au virus A85.8
- Infection à virus B33.8

Henkin

v./v.a. Bosma-Henkin-Christiansen

Hennekam

v./v.a. Menke-Hennekam

- Syndrome de Q87.8

Hennekam-Beemer – Syndrome de Q87.8**Henoch**

v./v.a. Schoenlein-Henoch

- Purpura: rhumatoïde [Schönlein- D69.0

Henselae – Bartonellose à Bartonella A28.1**HEP** – E80.2**Héparane**

- Sulfamidase – Déficit en E76.2
- Sulfate de l'entérocyte – Déficit congénital en K63.8

Héparane-alpha-glucosaminide N-acétyltransférase – Déficit en E76.2**Héparine**

- Sans hémorragie – Traitement continu par des Z92.1
- Type
- I – Thrombopénie induite par l' D69.52
- II – Thrombopénie induite par l' D69.53
-
- Hémorragie sous
- - Traitement par une D68.34
- - Utilisation à long terme des D68.34

Héparine –suite

- –suite
- Troubles hémorragiques dus aux D68.34

Héparino-induite – Thrombocytopénie
D69.52**Hepatica** –

- Distomatose hépatique à Fasciola B66.3†, K77.0*
- Infection à Fasciola B66.3

Hépatique

v./v.a. Artère hépatique
v./v.a. Type de maladie

Hépatite

- A
- Coma hépatique – B15.0, K72.74!
- Sans coma hépatique – B15.9
- B15.9
- Acquise à toxoplasmose – B58.1†, K77.0*
- Active chronique B – B18.12
- Alcoolique – K70.1
- Antigène Australia – B18.19
- Associé antigène
- HBs – B18.19
- B18.19
- Auto-immun –
- K75.4
- Chevauchement cholangite
- - Biliaire primitive et d' K75.4, K74.3
- - Sclérosante primitive et d' K75.4, K83.00
- C chez les transplantés hépatiques – Manifestations hépatiques récurrentes causées par le virus de l' B18.2, Z94.4
- Chroniques, non classées ailleurs – Autres K73.8
- Congénitale à toxoplasmose – P37.1†, K77.0*
- Cours
- Mononucléose à virus de l'herpès gamma – B27.0†, K77.0*
- Paludisme – B54†, K77.0*
- Cytomégalovirus – B25.1†, K77.0*
- D – Virus de l' B17.8
- Due
- Médicaments – K71.6
- - Virus de l'herpes – B00.8†, K77.0*
- Entamoeba histolytica – A06.4†, K77.0*
- Éosinophiles – K71.6
- Épidémique avec coma hépatique – B15.0, K72.74!
- Foetal néonatal
- Cellules géantes – P59.2
- Idiopathique) – P59.2
- Fulminante NCA, avec insuffisance hépatique – K72
- Granulomateuse, non classée ailleurs – K75.3
- Immunisation – B19.9
- Inoculation – B19.9

Hépatite –suite

- Lupoïde –
- K75.4
- Maladie toxique du foie avec K71.5
- Maligne NCA, avec insuffisance hépatique – K72
- Nécrosante – K72.9
- Non
- A non B (aiguë) (virale) NCA – B17.8
- Classée ailleurs – Maladie toxique du foie avec K71.6
- Virale – K75.9
- Oreillons – B26.8†, K77.0*
- Post-transfusionnelle – B19.9
- Réactive non spécifique – K75.2
- SAI – K75.9
- Sérique (ictère sérique homologue) – B19.9
- Subaiguë non virale – K72.0
- Toxoplasma – B58.1†, K77.0*
- Tuberculeuse – A18.8†, K77.0*
- Virus Coxsackie – B33.8†, K77.0*
-
- Herpès simplex avec B00.8†, K77.0*
- Infection par le virus de l' B19.9

Hépatite aiguë

- B
- Agent delta
- - Coma hépatique – B16.0
- - Sans coma hépatique – B16.1
- - Co-infection agent delta
- - Coma hépatique – B16.0, K72.74!
- - Sans coma hépatique – B16.1
- - Sans
- - Agent delta
- - Coma hépatique – B16.2
- - Sans agent delta et sans coma hépatique – B16.9
- - Co-infection à agent delta, avec coma hépatique – B16.2, K72.74!
- C – B17.1
- D
- Coma hépatique – B16.0
- Sans coma hépatique – B16.1
- E – B17.2
- Mère –
- Foetus affecté par une P00.2
- Nouveau-né affecté par une P00.2
- Non virale – K72.0
- Maladie toxique du foie avec K71.2

Hépatite B

- AgHBs] – Porteur de l'antigène de surface du virus de l' B18.13
- Antigène
- HBc identifié – B18.19
- HBe identifié – B18.19
- HBs identifié – B18.19

Hépatite B –suite

- C → B18.19
- D → B18.0
- E → B18.19
- Réactivée → B18.14
- S → B18.19
- Sans coma hépatique → B18.19
- Transplantation hépatique → Réinfection par l' → B18.14, Z94.4
- - -
- - Infection aiguë par agent delta d'un sujet porteur de l' → B17.0
- - Vaccination contre la diphtérie, le tétanos, la poliomyélite, la coqueluche, Haemophilus influenzae de type b (Hib) et l' → Z27.8

Hépatite chronique

- Actif
- - Non classée ailleurs → K73.2
- - - - - Maladie toxique du foie avec K71.5
- Auto-immune → K75.4
- Lobulaire
- - Non classée ailleurs → K73.1
- - - - - Maladie toxique du foie avec K71.4
- Persistante
- - Non classée ailleurs → K73.0
- - - - - Maladie toxique du foie avec K71.3
- Sans précision → K73.9

Hépatite infectieuse

- Aiguë → B17.9
- Coma hépatique → B15.0, K72.74!
- Subaiguë → B17.9

Hépatite syphilitique

- Congénital
- - Précoce → A50.0†, K77.0*
- - Stade tardif → A50.5†, K77.0*
- - Tardive → A50.5†, K77.0*
- - - - - A50.0†, K77.0*
- Secondaire → A51.4†, K77.0*
- Tardive → A52.7†, K77.0*
- - A52.7†, K77.0*

Hépatite virale

- Chronique
- - B
- - - Agent delta → B18.0
- - - Sans agent delta
- - - - AgHBe
- - - - - Négatif, avec activité inflammatoire, forte répliation → B18.14
- - - - - Négatif, sans activité inflammatoire, faible répliation → B18.13
- - - - - Positif, avec activité inflammatoire, forte répliation → B18.12
- - - - - Positif, sans activité inflammatoire, forte répliation → B18.11
- - - - - Phase
- - - - - 1 → B18.11

Hépatite virale –suite

- Chronique –suite
- - B –suite
- - - Sans agent delta –suite
- - - - Phase –suite
- - - - - 2 → B18.12
- - - - - 3 → B18.13
- - - - - 4 → B18.14
- - - - - Immunotolérance → B18.11
- - C → B18.2
- - D → B18.0
- - E → B18.80
- Coma hépatique → B19.0, K72.74!
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → O98.4
- Congénitale → P35.3
- Fulminante → K72.0, K72.79!
- Infectieuse) aiguë SAI → B17.9
- Sans précision, sans coma hépatique → B19.9
- - -
- - Arthropathie post-infectieuse au cours d' → B19.9†, M03.29*
- - Nécessité d'une vaccination contre l' → Z24.6
- - Séquelles d' → B94.2
- - Sujets en contact avec et exposés à l' → Z20.5

Hépatite

- v./v.a. cérébro-hépatite-rénale
- v./v.a. réno-hépatite-pancréatique
- v./v.a. rétinohépatite-endocrinologique
- Cérébro-rénale → Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme G31.81
- Pleurale → Fistule J86.08
- Pulmonaire → Fistule J86.08
- Rénal
- - Consécutif au travail et à l'accouchement → Syndrome O90.4
- - Type
- - - 1 → Syndrome K76.7
- - - 2 → Syndrome K76.7
- - - - Syndrome K76.7

Hépatobiliaire

- Cause toxique → Affection K71.9
- Néonatale au cours de mucoviscidose → Maladie E84.88
- Pancréas → Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et greffes internes dans le système T85.75
- - -
- - Maladie K83.9
- - Obstruction K83.1

Hépatoblastome → C22.2**Hépatocellulaire**

- v./v.a. Carcinome hépatocellulaire
- Sans précision → Ictère néonatal dû à des lésions P59.2
- Téliangiectasique → Adénome D13.4

Hépatocérébrale par déficit en DGUOK → Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme G31.81**Hépatocytes**

- Insuffisance hépatique → nécrose des K72
- - -
- - Cholestase: avec lésion des K71.0
- - Dégénérescence des K76.8

Héptoencéphalopathie par déficit combiné de la phosphorylation oxydative de type 1 → E88.8, K72.79!**Héptoérythropoïétique → Porphyrie E80.2****Hépatogène → Diabète sucré E13.90****Hépatolenticulaire**

- Wilson → Dégénérescence E83.0
- - -
- - Dégénérescence E83.0
- - Maladie de Wilson [dégénérescence E83.0

Hépatolenticulaire → Démence au cours de dégénérescence E83.0†, F02.8***Hépatolithiase primitive → K80.30****Hépatome (malin) → C22.0****Hepatomegalia glycogenica diffusa → E74.0†, K77.8*****Hépatomégalie**

- Congénital(e) → Q44.7
- Cours de mononucléose à virus de l'herpès gamma → B27.0†, K77.0*
- Non classée ailleurs → R16.0
- Polyhydramnios → Syndrome d'hypertrophie musculaire- Q87.8
- SAI → R16.0
- Splénomégalie, non classées ailleurs → R16.2
- - - - - Maladie due au VIH avec B23.8, R16.0

Hepatonephromegalia glycogenica → E74.0**Hépatopathie**

- Associée aux IgG4 → K75.4
- Néonatale sévère-retard global de développement → Syndrome de cataracte congénitale- Q87.8
- - - - - Syndrome de retard de croissance-déficience intellectuelle- Q87.8

Hépatophlébite → I80.88**Hépatoptose** → K76.8**Hépatite-rénale** →

- Glycogénose E74.0
- Tyrosinémie E70.2

Hépatosplénique à cellules T → Lymphome C86.1**Hépatosplénomégalie**

- Dégénérescence cérébelleuse → Syndrome d'ichtyose- Q87.8
- Hyperlipémique de type Bürger-Grütz → E78.3†, K77.8*
- Myéloïde mégacaryocytaire → D47.4
- SAI → R16.2

Herbicides

- Fongicides → Effet toxique: T60.3

Herbicides – suite

- Effet toxique des *T60.3*

Héréditaire

v./v.a. Type de maladie

Hérédofamiliale

- Neuropathique → Amylose *E85.1*

- Non neuropathique → Amylose *E85.0*

- Sans précision → Amylose *E85.2*

Hérédopathie ataxique polynévritique – G60.1

Hérédosyphilis → *A50.9*

Herlitz

- EBJ-H] → Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type *Q81.1*

- → Syndrome de *Q81.1*

Herlitz-Pearson – Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type Q81.1**Hermansky-Pudlak**

- Déficit

- - AP-3 → Syndrome de *E70.3*

- - BLOC

- - - 1 → Syndrome de *E70.3*

- - - 2 → Syndrome de *E70.3*

- - - 3 → Syndrome de *E70.3*

- -

- - SHP [Syndrome de *E70.3*

- - Syndrome de: *E70.3*

Hermaphroditisme, non classé ailleurs – Q56.0**Hermaphrodite vrai**

- 46,XX → *Q99.1*

- → Chimère 46,XX/46,XY *Q99.0*

Hermaphroditisme

v./v.a. Pseudo-hermaphroditisme

Hernández

v./v.a. Gómez-López-Hernández

Hernández-Aguirre Negrete – Syndrome de Q87.8**Hernie**

- Abdominale, siège précisé NCA → *K45*

- Bochdalek → *K44.9*

- Cérébrale de cause traumatique → *S06.38*

- Cerveau → *G93.5*

- Cervicothoracique noyau gélatineux

- - Névrite → *M50.1†, G55.1**

- - Radiculopathie → *M50.1†, G55.1**

- Congénitale de la vessie → *Q64.7*

- Corps vitré → *H43.0*

- Cristallin] → Phacocèle [*H27.8*

- Disque

- - Cervical → Autre *M50.2*

- - Intervertébral précisé → *M51.2*

- Douglas → *N81.5*

- Gangrène → Strangulation de l'intestin due à une *K46.1*

- Hiatale

- - Congénitale → *Q40.1*

Hernie – suite

- Hiatale – suite

- - Gangrène → *K44.1*

- - Occlusion → *K44.0*

- - - → *K44.9*

- Honteuse [du canal d'Alcock] → *K45*

- Incarcérée de Spieghel → *K43.68*

- Interstitiel

- - Étranglée sans gangrène → *K46.0*

- - Gangrène → *K46.1*

- - Incarcérée sans gangrène → *K46.0*

- - Irréductible sans gangrène → *K46.0*

- - Provoquant une occlusion sans gangrène → *K46.0*

- - - → *K46.9*

- Intestinal

- - Étranglée sans gangrène → *K46.0*

- - Incarcérée sans gangrène → *K46.0*

- - Irréductible sans gangrène → *K46.0*

- - Provoquant une occlusion sans gangrène → *K46.0*

- - - → *K46.9*

- Intra-abdominal

- - Étranglée sans gangrène → *K46.0*

- - Gangrène → *K46.1*

- - Incarcérée sans gangrène → *K46.0*

- - Irréductible sans gangrène → *K46.0*

- - Provoquant une occlusion sans gangrène → *K46.0*

- - - → *K46.9*

- Larrey → *K44.9*

- Ligne blanc

- - Gangrène → *K43.78*

- - - → *K43.98*

- Lombaire → *K45*

- Lombosacrée du noyau gélatineux avec radiculopathie → *M51.1†, G55.1**

- Médiastinale → *J98.58*

- Morgagni → *K44.9*

- Musculaire → *M62.8*

- Noyau gélatineux

- - Myélopathie → *M51.0†, G99.2**

- - - Névrite au cours d'une *M51.1†, G55.1**

- Obturatrice → *K45*

- Occlusion intestinale → *K46.0*

- Ovaire et de la trompe de Fallope → Prolapsus et *N83.4*

- Para-ombilicale → *K42*

- Paroi abdominale antérieure

- - Gangrène

- - - Non précisées → *K43.7*

- - - - Autres *K43.78*

- - Non précis

- - - Gangrène → *K43.79*

- - - Occlusion, sans gangrène → *K43.69*

- - - Sans occlusion ni gangrène → *K43.99*

Hernie – suite

- Paroi abdominale antérieure – suite

- - Occlusion, sans gangrène → Autres *K43.68*

- - SAI → *K43.99*

- - Sans occlusion ni gangrène → Autres *K43.98*

- - Provoquant une occlusion sans gangrène → *K46.0*

- - Rétropéritonéale → *K45*

- - Sciatique → *K45*

- - Scrotale → *K40*

- - Thoracique du noyau gélatineux avec radiculopathie → *M51.1†, G55.1**

- - Thoraco-lombaire du noyau gélatineux avec radiculopathie → *M51.1†, G55.1**

- - Tronc cérébral → *G93.5*

- - Iléus paralytique et occlusion intestinale sans *K56*

Hernie abdominale

- Non précis

- - Gangrène → *K46.1*

- - Occlusion, sans gangrène → *K46.0*

- - Sans occlusion ni gangrène → *K46.9*

- Précis

- - Gangrène → Autres *K45.1*

- - Sans occlusion ni gangrène → Autres *K45.8*

- - SAI → *K46.9*

- - Siège précisé, avec occlusion, sans gangrène → Autres *K45.0*

Hernie cervicale noyau gélatineux

- Névrite → *M50.1†, G55.1**

- Radiculopathie → *M50.1†, G55.1**

Hernie crurale

- Bilatéral

- - Gangrène → *K41.1*

- - Occlusion, sans gangrène → *K41.0*

- - Récidivant

- - - Gangrène → *K41.11*

- - - - → *K41.21*

- - - SAI → *K41.2*

- - - Sans occlusion ni gangrène → *K41.2*

- - Récidivant

- - - Gangrène → *K41.41*

- - - Occlusion → *K41.31*

- - - - → *K41.91*

- - Unilatéral

- - - Étranglée sans gangrène → *K41.3*

- - - Incarcérée sans gangrène → *K41.3*

- - - Irréductible sans gangrène → *K41.3*

- - - Occlusion, avec gangrène → *K41.40*

- - - Provoquant une occlusion sans gangrène → *K41.3*

- - - Récidivante, avec occlusion → *K41.31*

- - - SAI → *K41.9*

- - - Sans précision

- - - - Gangrène → *K41.4*

- - - - Occlusion, sans gangrène → *K41.3*

Hernie crurale –suite

- Unilatéral –suite
- - Sans précision –suite
- - - Sans précision, sans occlusion ni gangrène – K41.9
- - - - K41.90

Hernie de la ligne médiane

- Causant une occlusion – K43.68
- Étranglée – K43.68
- Incarcérée – K43.68
- Non réductible – K43.68
- Occlusion – K43.68

Hernie de la paroi abdominale – K43.99**Hernie de Spiegel**

- Causant une occlusion – K43.68
- Étranglée – K43.68
- Gangrène – K43.78
- Non réductible – K43.68
- Occlusion – K43.68
- -
- - K43.98
- - Syndrome de cryptorchidie- K43.68, Q53.9

Hernie diaphragmatique

- Anomalies des membres – Syndrome d' Q87.8
- Congénital –
- - Q79.0
- - Anomalie congénitale du péricarde avec Q24.8, Q79.0
- Étranglée sans gangrène – K44.0
- Gangrène – K44.1
- Gangréneuse – K44.1
- Incarcérée sans gangrène – K44.0
- Intestin court-asplénie – Syndrome de Q87.8
- Irréductible sans gangrène – K44.0
- Létale – Syndrome d'hydranencéphalie- Q04.3, Q79.0
- Occlusion
- - Lésion Cameron
- - - Érosive aigu
- - - - Hémorragie – K44.0, K29.0
- - - - - K44.0, K29.1
- - - - - Ulcéreux
- - - - - Aigu
- - - - - - Hémorragie – K44.0, K25.0
- - - - - - - Sans hémorragie – K44.0, K25.3
- - - - - - - Chronique
- - - - - - - Hémorragie – K44.0, K25.4
- - - - - - - - Sans hémorragie – K44.0, K25.7
- - - - - - - - - K44.0, K25.9
- - - - - - - - - Sans gangrène – K44.0
- - - - - - - - - - Provoquant une occlusion sans gangrène – K44.0
- - - - - - - - - - SAI – K44.9
- - - - - - - - - - Sans occlusion
- - - - - - - - - - - Gangrène – K44.9

Hernie diaphragmatique –suite

- Sans occlusion –suite
- - Lésion Cameron
- - - Érosive aigu
- - - - Hémorragie – K44.9, K29.0
- - - - - K44.9, K29.1
- - - - - Ulcéreux
- - - - - Aigu
- - - - - - Hémorragie – K44.9, K25.0
- - - - - - - Sans occlusion avec lésion de Cameron ulcéreuse aiguë, sans hémorragie – K44.9, K25.3
- - - - - - - Chronique
- - - - - - - Hémorragie – K44.9, K25.4
- - - - - - - - Sans occlusion avec lésion de Cameron ulcéreuse chronique, sans hémorragie – K44.9, K25.7
- - - - - - - - - K44.9, K25.9

Hernie discale

- Cervicale – Compression de la moelle épinière due à une M50.0†, G99.2*
- -
- - Lumbago dû à une M51.2
- - Névrite due à une M51.1†, G55.1*
- - Syndrome de la colonne lombaire dû à une M51.1†, G55.1*

Hernie épigastrique

- Causant une occlusion – K43.60
- Gangrène – K43.70
- Incarcérée – K43.60
- Non réductible – K43.60
- Occlusion – K43.60
- Partiellement incarcérée – K43.60
- Sans occlusion ni gangrène – K43.90

Hernie hypogastrique

- Causant une occlusion – K43.68
- Étranglée – K43.68
- Gangrène – K43.78
- Incarcérée – K43.68
- Non réductible – K43.68
- - K43.98

Hernie incisionnelle

- Étranglée – K43.0
- Gangrène – K43.1
- Incarcérée – K43.0
- Irréductible – K43.0
- Occlusion, sans gangrène – K43.0
- Provoquant une occlusion – K43.0
- Sans occlusion ni gangrène – K43.2
- - K43.2

Hernie inguinale

- Bilatéral
- - Gangrène – K40.1
- - Occlusion, sans gangrène – K40.0
- - SAI – K40.2
- - Sans occlusion ni gangrène – K40.2

Hernie inguinale –suite

- Bilatéral –suite
- - - K40
- Directe – K40
- Incomplète – K40.90
- Indirecte – K40
- Oblique – K40
- SAI
- - Gangrène – K40.4
- - - K40
- - Unilatéral
- - - Étranglée sans gangrène – K40.3
- - - Incarcérée sans gangrène – K40.3
- - - Irréductible sans gangrène – K40.3
- - - Provoquant une occlusion sans gangrène – K40.3
- - - SAI – K40.9
- - - Sans précision
- - - - Gangrène – K40.4
- - - - Occlusion, sans gangrène – K40.3
- - - - Sans précision, sans occlusion ni gangrène – K40.9
- - - - Vieillesse osseuse prématurée – Syndrome marfanoïde- Q87.0

Hernie lombaire du noyau gélatineux avec radiculopathie – M51.1†, G55.1***Hernie ombilicale**

- Étranglée sans gangrène – K42.0
- Gangrène – K42.1
- Gangréneuse – K42.1
- Incarcérée sans gangrène – K42.0
- Irréductible sans gangrène – K42.0
- Occlusion, sans gangrène – K42.0
- Provoquant une occlusion sans gangrène – K42.0
- SAI – K42.9
- Sans occlusion ni gangrène – K42.9

Hernie parastomale

- Étranglée – K43.3
- Gangrène – K43.4
- Incarcérée – K43.3
- Irréductible – K43.3
- Occlusion
- - Sans gangrène – K43.3
- - - K43.3
- - - Provoquant une occlusion – K43.3
- - - Sans occlusion ni gangrène – K43.5
- - - - K43.5

Hernie sous-xiphôidienne

- Causant une occlusion – K43.68
- Étranglée – K43.68
- Gangrène – K43.78
- Incarcérée – K43.68
- Non réductible – K43.68
- Occlusion – K43.68
- - K43.98

Hernie sur cicatrice abdominale - K43.2

Hernie ventrale

- Causant une occlusion, sans gangrène - K43.69
- Étranglée, sans gangrène - K43.69
- Incarcérée sans gangrène - K43.69
- Non réductible
- - Sans gangrène - K43.69
- - - K43.69

Héroïne

- Voie
- - Intraveineuse - Consommation d' U69.30!
- - Non intraveineuse - Consommation d' U69.31!
- - - Intoxication: T40.1

Herpangine - B08.5

Herpes

- Gestationis - Soins à femme enceinte au cours d' O26.4
- Graviditatis - O26.4
- Simiae -
- - Encéphalite à virus B00.4t, G05.1*
- - Encéphalomyélite à virus B00.4t, G05.1*
- Simplex
- - Face - B00.1
- - Lèvre - B00.1
- - SAI - Infection à B00.9
- - -
- - - Encéphalite à virus B00.4t, G05.1*
- - - Endothélite de la cornée due à B00.5t, H19.1*
- - - Infection virale congénitale herpétique [P35.2
- - - Otite externe au cours de l'infection due au virus de l'herpès [B00.1t, H62.1*
- Tonsurans - B35.0
- Zoster
- - Ophthalmicus NCA - B02.3t, H58.8*
- - - B02
- - Hépatite due au virus de l' B00.8t, K77.0*

Herpès

- v./v.a. Virus de l'herpès
- Cornée - B00.5t, H19.1*
- Peau périanale - A60.1
- Pénis - A60.0t, N51.8*
- Rectum - A60.1t, K93.8*
- Scrotum - A60.0t, N51.8*
- Virus gamma - Mononucléose due à B27.0
- Viscéral - B00.8t, K93.8*
- Vulve - A60.0t, N77.1*
- -
- - Blépharite au cours d' B00.5t, H03.1*
- - Kératite au cours d' B00.5t, H19.1*
- - Méningo-encéphalite au cours d' B00.4t, G05.1*
- - Œsophagite au cours d' B00.8t, K23.8*

Herpès simplex

- Hépatite - B00.8t, K77.0*
- Œil - B00.5t, H58.8*
- Oreille externe - B00.1t, H62.1*
- Paupière - B00.5t, H03.1*
- -
- - Infection disséminée due à des virus B00.78
- - Keratites
- - - Arborescens à B00.5t, H19.1*
- - - Dendritica à B00.5t, H19.1*
- - - Disciformis à B00.5t, H19.1*
- - - Interstitialis à B00.5t, H19.1*
- - Maladie due au VIH avec B20, B00.9
- - Ulcus dendriticum de la cornée à B00.5t, H19.1*

Herpès zoster

- Auricularis - B02.2t, H94.0*
- Nerf facial - B02.2t, G53.0*
- Névralgie - B02.2t, G53.0*
- Oticus - B02.2t, H94.0*
- Paupière - B02.3t, H03.1*
- -
- - Conjonctivite au cours d' B02.3t, H13.1*
- - Encéphalite au cours d' B02.0t, G05.1*
- - Ganglionite
- - - Cours d' B02.2t, G53.0*
- - - Trigéminal après B02.3t, H58.8*
- - Iridocyclite au cours d' B02.3t, H22.0*
- - Maladie oculaire au cours d' B02.3t, H58.8*
- - Méningite à B02.1t, G02.0*
- - Névralgie crânienne après B02.2t, G53.0*

Herpétiforme

- Sénile - Dermatite L12.0
- -
- - Dermatoses L13.0
- - Dermite L13.0
- - Impétigo L40.1
- - Pemphigus L10.2
- - Stomatite: K12.0

Herpétique

- Herpes simplex] - Infection virale congénitale P35.2
- Humain de type 5 - Infection par le virus B25.9
- Oropharyngée - Infection B00.2
- Périanale - Infection A60.1
- -
- - Eczéma B00.0
- - Panaris B00.8t, L99.8*
- - Rétinite B00.5t, H32.0*
- - Vulvo-vaginite A60.0t, N77.0*

Herrmann-Opitz - Craniosynostose de Q87.0

Hers - Syndrome de Forbes- E74.0

Herxheimer - Maladie de L90.4

Hétérochromatine - Sujet avec marqueur d' Q95.4

Hétérochromie des cheveux - L67.1

Hétérologue ou homologue - organe ou tissu remplacé par greffe Z94

Hétéronyme (homonyme) - Hémianopsie (H53.4

Hétérophorie - H50.5

Hétérophyase - B66.8

Hétéroplasie osseux progressif

- Avant-bras - M61.53
- Bras - M61.52
- Cuisse - M61.55
- Jambe - M61.56
- Main - M61.54
- Pied - M61.57
- Région scapulaire - M61.51
- Tronc - M61.58
- - M61.59

Hétérosexuelle précoce chez la femme - pseudo-puberté E25

Hétérotaxie -

- Q89.3
- Syndrome d'anomalies cardiaques- Q28.88

Hétérotopie

- Neuronale nodulaire - Q04.8
- Nodulaire
- - Périventriculaire - Q04.8
- - Sous-corticale - Q04.8
- - Sous-épendymaire - Q04.8
- Périventriculaire - Syndrome d'Ehlers-Danlos avec Q79.6
- Sous-corticale en bandes - Q04.3

Hétérotropie

- Intermittente - H50.3
- Sans précision - H50.4

Hétérozygote

- Doubles - Affections à hématies falciformes [drépanocytaires] D57.2
- Gène THOX2 - Hypothyroïdie congénitale transitoire par mutations P72.2
- - Hémoglobine S D57.3

Heubner -

- Maladie de l'artère d' A52.0t, I68.1*
- Syndrome de Schilder-Foix- G37.0

Hexokinase - Anémie (due à): déficit en: D55.2

Hexosaminidase A - Déficit en E75.0

Hexose monophosphate [HMP] - Anémie (due à): déficit enzymatique, excepté G6PD, de la voie de l' D55.1

HFmrEF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection ventriculaire gauche faiblement réduite] - I50.19

HFpEF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection ventriculaire gauche préservée] - I50.19

HFREF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection ventriculaire gauche réduite] - I50.19

HHH – Syndrome *E72.4***HHML** – *Q87.3***HHRH [Rachitisme hypophosphatémique héréditaire avec hypercalciurie]** – *E83.30, E83.58***HHT** – *I78.0***Hiatale**

- Congénitale – Hernie *Q40.1*
- Gangrène – Hernie *K44.1*
- Occlusion – Hernie *K44.0*
- – Hernie *K44.9*

Hiatus œsophagien – Glissement du cardia à travers le *Q40.1***Hib) et l'hépatite B – Vaccination contre la diphtérie, le tétanos, la poliomyélite, la coqueluche, Haemophilus influenzae de type b** (*Z27.8*)**Hidradénite suppuré**

- Spondylarthrite ankylosante] – Syndrome PASS [pyoderma gangrenosum-acné- *M35.8*
- – Syndrome
- - PAPASH [arthrite pyogénique-pyoderma gangrenosum-acné- *M35.8*
- - PASH [pyoderma gangrenosum-acné- *M35.8*
- - PsAPASH [arthrite psoriasique-pyoderma gangrenosum-acné- *M35.8*

Hidrosadénite suppurée – *L73.2***HIDS [Syndrome d'hyperimmunoglobuline D]** – *D89.8***HIES syndrome hyperimmunoglobulinémie E autosomique**

- Dominant – *D82.4*
- Récessif – *D82.4*

Higashi

v./v.a. Chédiak-Higashi

High Urgency – Inscription

- Effectué transplantation
- - Organe
- - - Niveau d'urgence HU (*Z75.7*)
- - - Sans niveau d'urgence HU (*Z75.6*)
- - Pulmonaire
- - - Niveau d'urgence HU [*U55.22*]
- - - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [*U55.20*]
- Transplantation
- - Cardiaque
- - - Niveau d'urgence HU [*U55.12*]
- - - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [*U55.10*]
- - Cœur poumon
- - - Niveau d'urgence HU [*U55.32*]
- - - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [*U55.30*]

High-flow – Priapisme de type *N48.31***HIGM avec susceptibilité aux infections opportunistes** – *D80.5***HIGM4** – *D80.5***Hilaire**

- Confirmation bactériologique

Hilaire – suite

- Confirmation bactériologique – suite
- - Biologie moléculaire ou histologique – Tuberculose ganglionnaire: *A15.4*
- - Histologique – Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A15.7*
- –
- - Cholangiocarcinome *C24.0*
- - Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A16.7*
- - Tuberculose ganglionnaire *A16.3*

Hilare – Syndrome du pantin *Q93.5***Hile**

- Poumon) – *C34.0*
- Splénique – Arrachement du *S36.04*

Hines

v./v.a. Sommer-Hines

Hinman – Syndrome de *N32.8***Hiob – Syndrome de** *D82.4***Hippel**

v./v.a. von Hippel-Lindau

Hippocampe – Épilepsie du lobe méso-temporal avec sclérose de l' *G40.2, G37.8***Hippocratisme**

- Digital
- - Congénital
- - - Isolé – *Q68.1*
- - - – *Q68.1*
- - –
- - - *R68.3*
- - - Pachydermopériostose avec *M89.49†, L62.0**
- Ongles – *R68.3*
- Unguéal congénital(e) – *Q84.6*

Hirschfeldii – Infection à Salmonella *A01.3***Hirschorn – Syndrome de Wolff-** *Q93.3***Hirschowitz**

v./v.a. Groll-Hirschowitz

Hirschsprung

- Brachydactylie type D – Syndrome de maladie de *Q87.8*
- Ganglioneurome – Maladie de *Q43.1, C47.9*
- HSCR] – Maladie de *Q43.1*
- Hypoplasie des ongles-dysmorphie faciale – Syndrome de maladie de *Q87.8*
- Polydactylie-surdité – Syndrome de maladie de *Q87.8*
- – PCWH [Syndrome de neuropathie périphérique-leucodystrophie centrale dysmyélinisante-syndrome de Waardenburg-maladie de *Q87.8*

Hirsutisme – *L68.0***Hirudine – Troubles hémorragiques dus à l'** *D68.35***Hirudinase**

- Externe – *B88.3*
- Interne – *B83.4*

Hisienne – Tachycardie *I47.1***Hiss-Russel – Dysenterie de** *A03.1***Histamine – Maux de tête dus à l'** *G44.0***Histaminique**

- Acquis – Angio-œdème non *T78.3*
- H2 – Intoxication: Inhibiteurs des récepteurs *T47.0*
- Héréditaire – Angio-œdème non *D84.1*
- Horton – Céphalée *G44.0*
- –
- - Céphalée *G44.0*
- - Syndrome de type *T61.1*

Histidase – Déficit en *E70.8***Histidine – Anomalies du métabolisme de:** *E70.8***Histidine-ammoniac-lyase – Déficit en** *E70.8***Histidinémie** – *E70.8***Histidinémique – Syndrome** *E70.8***Histidine-rich (poly-L) glycoprotéine – Thrombophilie héréditaire due au déficit congénital en** *D68.5***Histidinurie**

- Tubulopathie – Syndrome d' *N15.8†, E90**
- – *E70.8*

Histiocytaire

- Cytophagique – Panniculite *M35.8*
- Diffus – Lymphome *C83.9*
- Évolution imprévisible ou inconnue – Tumeurs *D47.7*
- Vrai – Lymphome *C96.8*
- –

Histiocytose

- - Lymphome de type *C85.9*
- - Réticulose médullaire *C96.8*
- - Sarcome *C96.8*
- - Syndromes *D76.3*

Histiocytaire-lymphocytaire – Sarcome *C85.9***Histiocytes**

- Mastocytes à évolution imprévisible et inconnue – Tumeurs à *D47.0*
- – Lymphome à grandes cellules B riche en cellules T/ *C83.3*

Histiocytoïde – Cardiomyopathie *I42.0***Histiocytome fibreux angiomatoïde** – *D48.5***Histiocytose**

- Aigu
- - Progressive différenciée – *C96.0*
- - X – *C96.0*
- Bleu de mer – *D76.3*
- Cellule de Langerhans
- - Multifocale
- - - Multisystémique – *C96.0*
- - - Unisystémique – *C96.5*
- - SAI – *C96.6*
- Cellule indéterminée – *C96.4*
- Céphalique bénigne – *D76.3*
- Éruptive généralisée – *D76.3*
- Langerhansienne aiguë et disséminée – *C96.0*

Histiocytose –suite

- Lipoïde essentielle → E75.2
- Lipoïdique → C96.6
- Malign →
- - C96.8
- - Arthropathie au cours de l' → C96.8†, M36.1*
- Phagocytes mononucléés → D76.1
- Progressif
- - Mucineuse héréditaire → D76.3
- - Nodulaire → D76.3
- Pulmonaire X → C96.5
- Sinusale avec adénopathie massive → D76.3
- Unifocale à cellules de Langerhans → C96.6
- X
- - Chronique → C96.6
- - Multifocale → C96.5
- - Multisystémique → C96.0
- - SAI → C96.6
- - Unifocale → C96.6

Histocompatibilité classe

- I → Déficit en complexe majeur d' → D81.6
- II → Déficit en complexe majeur d' → D81.7

Histiocytome fibreux → Syndrome de sténose médullaire diaphysaire- Q78.8, C49.9**Histologique**

- Kyste anévrysmal et d'une autre lésion fibro- osseuse → lésions ayant les caractéristiques K09
- Stade
- - 1 → Insuffisance rénale aiguë avec autres résultats N17.81
- - 2 → Insuffisance rénale aiguë avec autres résultats N17.82
- - 3 → Insuffisance rénale aiguë avec autres résultats N17.83
- → Insuffisance rénale aiguë résultat
- - N17.8
- - N17.89

Histolytica -

- Méningo-encéphalomyélite à Torula B45.1†, G05.2*
- Méningomyélite à Torula B45.1†, G05.2*

Histoplasma capsulatum -

- Histoplasmose
- - B39.4
- - Disséminée à B39.38
- - Pulmonaire
- - - Aiguë à B39.0†, J99.8*
- - - Chronique à B39.1†, J99.8*
- Septicémie à B39.30

Histoplasmose

- Aigu
- - Poumon → B39.0†, J99.8*
- - - Pneumonie au cours d' → B39.0†, J17.2*
- Chronique
- - Poumon → B39.1†, J99.8*
- - - Pneumonie au cours d' → B39.1†, J17.2*

Histoplasmose –suite

- Disséminée à Histoplasma capsulatum → B39.38
- Histoplasma capsulatum → B39.4
- Pulmonaire
- - Aiguë à Histoplasma capsulatum → B39.0†, J99.8*
- - Chronique à Histoplasma capsulatum → B39.1†, J99.8*
- - - B39.2†, J99.8*
- - -
- - - B39.9
- - - Maladie due au VIH avec B20, B39.9

Histrionique - Personnalité F60.4**Hittner**

v./v.a. Hall-Hittner

HIV-1 - U85!**HIV-2 - U85!****HLHS] - Hypoplasie du cœur gauche [Q23.4****HLP type 3 - E78.2****HMC - Syndrome Q87.0****HMI] - Hypominéralisation molaires- incisives [K00.4****HMP] - Anémie (due à): déficit enzymatique, excepté G6PD, de la voie de l'hexose monophosphate [D55.1****HNF1A - Hyperinsulinisme par déficit en E16.1****HNF4A - Hyperinsulinisme par déficit en E16.1****HNPCC] - Cancer du côlon héréditaire non polyposique [C18.9, Z80.0****Hodes**

v./v.a. Ulbright-Hodes

Hodgkin

v./v.a. Lymphome de Hodgkin

- - Sarcome de C81.3

Hodgkinien

v./v.a. Lymphome non hodgkinien

- Non hodgkinien → Lymphome composite C81.9, C85.9

- SAI → Lymphome: non C85.9

- Sans zones diffuses → lymphome folliculaire non C82

- -

- - Lymphome

- - - Composite hodgkinien et non C81.9, C85.9

- - - Oculo-cérébral primitif non C83.3

- - Paragranulome C81.0

Hoehn Yahr - stade

- 0 à moins de 3 selon G20.0

- 3 à 4 selon G20.1

- 5 selon G20.2

Hoeve

v./v.a. Van der Hoeve

Hofer

v./v.a. Jagel-Holmgren-Hofer

Hoffa] - Hypertrophie du coussinet graisseux (rotulien) [Maladie de M79.4**Hoffa-Castert - Maladie idiopathique de E88.8****Hoffmann**

- Folliculitis et perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens] → Maladie de L66.3

- -

- - Atrophie musculaire de Werdnig- G12.0

- - Folliculite et perifolliculite capitis abscedens et suffodiens [L66.3

- - Syndrome de Bouveret(- I47.9

Hogg

v./v.a. Birt-Hogg-Dubé

HOIL1 [heme-oxidized iron-regulatory-protein-2-ubiquitin-ligase-1] - Déficit en D81.8**Hollenhorst - Plaque d' H34.2****Holmes**

v./v.a. Balint-Holmes

v./v.a. Gordon-Holmes

Holmes-Adie - Syndrome de H57.0**Holmgren**

v./v.a. Jagel-Holmgren-Hofer

Holmgren-Forsell - Dysplasie osseuse létale type Q78.8**Holocarboxylase synthétase - Déficit en D81.8****Holoprosencéphalie**

- Alobaire → Q04.2

- Dysgénésie caudale → Syndrome d' Q87.8

- Lobaire → Q04.2

- Microforme → Q04.2

- Semi-lobaire → Q04.2

- Septo-préoptique → Q04.2

- Situs inversus → Syndrome d'agnathie- Q87.8

- -

- - Syndrome d'agénésie du pancréas- Q04.2, Q45.0

- - Variant interhémisphérique médian de l' Q04.2

Holoprosencéphalie-craniosynostose - Syndrome d' Q04.2**Holt-Oram - Syndrome de Q87.2****Holzgreve-Wagner-Rehder - Syndrome de Q87.8****Homard - Main en pince de Q71.6****Homicide - Y09.9!****Hominis**

- Eikenella, Kingella] → Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium B96.3!

- -

- - Colite à Isospora A07.3

- - Diarrhée à Isospora A07.3

- - Dysenterie à Isospora A07.3

- - Infection

- - - Due à Isospora belli et Isospora A07.3

- - - Isospora A07.3

- - Myiase furonculoïde à Dermatobia B87.0

Homme

v./v.a. Génital de l'homme

Homme –suite

- Caryotype 46,XX → Syndrome de Klinefelter, *Q98.2*
- Chromosomes sexuels de structure anormale → *Q98.6*
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections des organes génitaux de l' *N51.8**
- Mosaïque des chromosomes sexuels → *Q98.7*
- Non précisés → Carcinoma in situ: Organes génitaux de l' *D07.6*
- Pierre → Maladie de l' *M61.19*
- Plus de deux chromosomes X → Syndrome de Klinefelter, *Q98.1*
- Précisés → Tumeur maligne: Autres organes génitaux de l' *C63.7*
- Raide [rigidité musculaire] → Syndrome de l' *G25.88*
- SAI → Voies génito-urinaires de l' *C63.9*
- Sans précision →
 - Affection des organes génitaux de l' *N50.9*
 - Malformation congénitale des organes génitaux de l' *Q55.9*
 - Tumeur bénigne: Organe génital de l' *D29.9*
 - Tumeur maligne: Organe génital de l' *C63.9*
 - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Organe génital de l' *D40.9*
- - -
- - Abcès des organes génitaux non précisés de l' *N49.9*
- - Adhérences (de): pelviennes, chez l' *K66.0*
- - Affection
 - - - Inflammatoire Organe génital
 - - - - Non précisés de l' *N49.9*
 - - - - Précisés de l' *N49.8*
 - - - Précisées des organes génitaux de l' *N50.8*
 - - - Vasculaires des organes génitaux de l' *N50.1*
- - Anomalie congénitale SAI des organes génitaux de l' *Q55.9*
- - Anthrax des organes génitaux non précisés de l' *N49.9*
- - Coût douloureux pour l' *N48.8*
- - Furoncle des organes génitaux non précisés de l' *N49.9*
- - Gangrène de Fournier chez l' *N49.80*
- - Hématocèle SAI des organes génitaux de l' *N50.1*
- - Hémorragie des organes génitaux de l' *N50.1*
- - Inflammation de localisations multiples des organes génitaux de l' *N49.8*
- - Inhibition de l'orgasme chez la femme ou chez l' *F52.3*
- - Macrogénitosomie précoce chez l' *E25*
- - Malformation congénitale
 - - - Organes génitaux de l' *Q55*
 - - - Précisées des organes génitaux de l' *Q55.8*
- - Peau Organe génital

Homme –suite

- - - -suite
- - Peau Organe génital –suite
 - - - *D29*
 - - - *D40.7*
- - Péritonite (aiguë): pelvienne, chez l' *K65.09*
- - Persistance du sinus urogénital chez l' *Q55.8*
- - Phlegmon des organes génitaux non précisés de l' *N49.9*
- - Précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale chez l' *E25*
- - Prolapsus de l'urètre chez l' *N36.3*
- - Pseudo-puberté isosexuelle précoce chez l' *E25*
- - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur les organes génitaux de l' *R86*
- - Stérilité
 - - - *N46*
 - - - Femme associée à des facteurs relevant de l' *N97.4*
 - - - Thrombose des organes génitaux de l' *N50.1*
 - - - Trouble de: érection chez l' *F52.2*
- - Tumeur bénigne: Autres organes génitaux de l' *D29.7*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des organes génitaux de l' *C63.8*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres organes génitaux de l' *D40.7*
- - Urétrécèle chez l' *N36.3*
- Homocarnosinose → *E72.8***
- Homocystine → Trouble du métabolisme de l' *E72.1***
- Homocystinurie**
 - Déficit
 - - Cystathionine bêta-synthase → *E72.1*
 - - Méthylène tétrahydrofolate réductase → *E72.1*
 - Due
 - - Défaut du métabolisme du cofacteur cobalamine → *E72.1*
 - - Déficit en méthylène tétrahydrofolate réductase → *E72.1*
 - Type
 - - CblC → Acidémie méthylmalonique avec *E72.8*
 - - CblD → Acidémie méthylmalonique avec *E72.8*
 - - CblF → Acidémie méthylmalonique avec *E72.8*
 - - CblJ → Acidémie méthylmalonique avec *E72.8*
- -
- - *E72.1*
- - Acidémie méthylmalonique avec *E71.1, E72.1*
- Homologue**
 - Benzène → Effet toxique: *T52.2*

Homologue –suite

- Phénol → Effet toxique: Phénol et *T54.0*
- -
- - Effet toxique: Dérivés aminés et nitroaminés du benzène et de ses *T65.3*
- - Hépatite sérique (ictère sérique *B19.9*
- - Organe ou tissu remplacé par greffe hétérologue ou *Z94*
- Homonyme) → Hémianopsie (hétéronyme) (*H53.4***
- Homozygote →**
 - Hypercholestérolémie familiale *E78.0*
 - Phytostérolémie *E75.5*
- Honteuse [du canal d'Alcock] → hernie: *K45***
- Hoover**
 - v./v.a. You-Hoover-Fong
- Hopf → Acrokératose verruciforme de *Q82.8***
- Hôpital →**
 - Arrêt cardio-circulatoire avant l'admission à l' *U69.13!*
 - Choc septique au moment de survenue incertain par rapport à l'admission à l' *R57.2, U69.85!*
 - Enfant unique né
 - - *Z38.0*
 - - Hors d'un *Z38.1*
 - Jumeau nés
 - - *Z38.3*
 - - Hors d'un *Z38.4*
 - Naissance multiple enfant nés
 - - *Z38.6*
 - - Hors d'un *Z38.7*
 - Pneumonie classée ailleurs, survenue plus de 48 heures après l'admission à l' *U69.01!*
 - Septicémie au moment de survenue incertain par rapport à l'admission à l' *A41.9, U69.82!*
- Hopkins**
 - v./v.a. Pitt-Hopkins
- HOPP] → Syndrome d'hypotrichose-ostéolyse-périodontite-kératodermie palmoplantaire [*Q82.8***
- Hoquet**
 - Chronique → *G25.3*
 - -
 - - *R06.6*
 - - Formes psychogènes de: *F45.3*
- Horan**
 - v./v.a. Nance-Horan
- Horizontal →**
 - Nystagmus *H55*
 - Surocclusion: *K07.2*
- Hormonal**
 - Ectopique, non classée ailleurs → Sécrétion *E34.2*
 - Périphériques → Anomalies des récepteurs *E34.5*
 - Positifs → Carcinome mammaire invasif à récepteurs *C50.9*
 - SAI → Trouble: *E34.9*

Hormonal – suite

- Sans précision → Intoxication: Antagonistes *T38.9*

- → Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: modifications *G40.5*

Hormone

- Adrénocorticotrope

- - Extra-hypophysaire → Syndrome d'ACTH [*E24.3*

- - → Syndrome de Cushing dû à la production ectopique d'ACTH [*E24.3*

- Androgène testiculaire SAI → Biosynthèse défectueuse de l' *E29.1*

- Antéhypophysaires [adénohypophysaires] → *T38.8*

- Antidiurétique → Syndrome de sécrétion anormale de l' *E22.2*

- Anti-Müller → Déficit de l' *E29.1*

- Croissance

- - Idiopathique → Insuffisance (de): *E23.0*

- - SRH] [GHRH] → Hypersécrétion du pancréas endocrine de: «releasing factor» de l' *E16.8*

- - Type

- - - IA → Déficit congénital isolé en *E23.0*

- - - IB → Déficit congénital isolé en *E23.0*

- - - II → Déficit congénital isolé en *E23.0*

- - - III → Déficit congénital isolé en *E23.0*

- - -

- - - Agammaglobulinémie: liée au chromosome X [Bruton] (avec déficit de l' *D80.0*

- - - Déficit congénital isolé en *E23.0*

- - - Insuffisance (de): isolée en: *E23.0*

- - - Petite taille par déficit en récepteur des secrétagogues de l' *E34.3*

- Folliculo-stimulante] → Déficit isolé en FSH [*E23.0*

- Hypophysaire → Insuffisance (de): isolée en: *E23.0*

- Intestinales → Autres hypersécrétions d' *E34.1*

- Liquide céphalorachidien → Taux anormal d' *R83.1*

- Lutéinisante] → Hypoplasie surrénalienne familiale sans LH [*E27.1*

- Parathyroïdiennes et leurs dérivés → *T50.9*

- Somatotrope → Hypersécrétion de l' *E22.0*

- Substituts synthétiques, autres et sans précision → Intoxication: *T38.8*

- Testiculaires → Hypersécrétion d' *E29.0*

- Thyroïdien

- - Alpha → Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutations du récepteur aux *E05.8*

- - Bêta → Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutation du récepteur aux *E05.8*

- - Dérivés → Intoxication: *T38.1*

- - Mutation récepteur hormone thyroïdien

- - - Alpha → Résistance aux *E05.8*

- - - Bêta → Résistance aux *E05.8*

Hormone – suite

- Thyroïdien – suite

- - → Hypothyroïdie due à une résistance périphérique aux *E03.8*

- -

- - Abus de: stéroïdes ou *F55*

- - Acrodysostose avec résistance aux multiples *Q75.4*

- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: Stéroïdes et *F55.5*

Hormonosynthèse – Goitre

- Familial dû à un trouble de l' *E07.1*

- Trouble de l' *E07.1*

Horner

v./v.a. Bernard-Horner

v./v.a. Claude-Bernard-Horner

- Congénital → Syndrome de *G90.2*

- -

- - Pupille de *G90.2*

- - Triade de *G90.2*

Hornstein-Knickenberg – Syndrome de *Q85.8***Hort**

v./v.a. Escher-Hort

Horton –

- Céphalée histaminique de *G44.0*

- Maladie de *M31.6*

- Névralgie de *G44.0*

Hospitalisation soin obstétrical y compris

- Césarienne avant début travail → lorsqu y a mise observation

- - *O32*

- - *O34*

- Interruption grossesse → lorsqu y a mise observation

- - *O35.0*

- - *O36*

Hospitalisme

- Enfant → *F43.2*

- - *F68.1*

Hostilité

- Envers un enfant transformé en bouc émissaire → *Z62*

- -

- - *R45.5*

- - Exposition à une catastrophe, une guerre et autres *Z65*

Hôte

- Chronique forme

- - Modérée → Maladie du greffon contre l' *T86.06*

- - Sévère → Maladie du greffon contre l' *T86.07*

- - Forme légère → Maladie chronique du greffon contre l' *T86.05*

- - Stade

- - I → Maladie aiguë du greffon contre l' *T86.01*

- - II → Maladie aiguë du greffon contre l' *T86.01*

Hôte – suite

- Stade – suite

- - III → Maladie aiguë du greffon contre l' *T86.02*

- - IV → Maladie aiguë du greffon contre l' *T86.02*

- -

- - Échec d'un transplant de cellules souches hématopoïétiques et maladie du greffon contre l' *T86.0*

- - Maladie du greffon contre l' *T86.09*

- - Réaction du greffon contre l' *T86.09*

Houlston-Irton-Temple – Syndrome de *Q87.8***Howell-Evans** – Syndrome de *Q82.8, C15.9***Hoyeraal-Hreidarsson** – Syndrome de *Q87.8***HPA modérée** – *E70.1***HPAH** → Hypertension artérielle pulmonaire héréditaire [*I27.00***HPE** – *Q04.2***HPFH** – bêta-thalassémie – *D56.4***HPN** – *D59.5***HPPD**

- Syndrome d'hypertélorisme-sinus pré-auriculaire-obstruction du canal lacrymal-surdité] → *Q87.0*

- → Déficit en 4- *E70.2*

HPRT

- Grade IV → Déficit en *E79.1*

- → Hyperuricémie associée à *E79.8*

HPTC – *I27.20***Hreidarsson**

v./v.a. Hoyeraal-Hreidarsson

HSAN1 – *G60.8***HSCR**] → Maladie de Hirschsprung [*Q43.1***HSD10 atypique** – Déficit en *G25.5***HSH** – *E83.4***HSN1E** – *G60.8***HSP** – *G11.4***HSV-2** – Dermite vésiculaire

- Lèvre due au virus humain type 2 (alpha) [*B00.1*

- Oreille due au virus humain type 2 (alpha) [*B00.1*

HTAP] → Hypertension artérielle pulmonaire [*I27.08***HTLV-1**

- Rémission complète → Leucémie à cellules T de l'adulte (associée au *C91.51*

- -

- - Leucémie à cellules T de l'adulte (associé au *C91.50*

- - Lymphome à cellules T de l'adulte (associé au *C91.51*

- - Myélopathie due à une infection à virus lymphotrope des lymphocytes T humains de type 1 [*G04.1*

- - Sujet porteur d'une infection à virus lymphotrope des lymphocytes T humains de type 1 [*Z22.6*

Huët -

- Anomalie (granulation) (granulocyte) ou syndrome de: Pelger- *D72.0*
- Syndrome de petite taille-atrophie optique-anomalie de Pelger- *Q87.1*

Hugh

v./v.a. Fitz-Hugh-Curtis

Hughes - Syndrome de *D68.6*

Hughes-Stovin - Syndrome de *M35.2*

Huile

- Essences -> Pneumonie due à des *J69.1*
- Fusel -> Effet toxique: *T51.3*
- Graisses -> Dermite irritante de contact due aux *L24.1*
- Sésame -> Allergie à l' *T78.1*
- Toxique -> Syndrome de l' *T62.8*

Huileuse - Pneumonie *J69.1*

Humain

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres -> Papillomavirus *B97.7!*
- EGH] -> Ehrlichiose granulocytaire *A79.8*
- Maladies virales -> Méthodes spéciales pour l'exploration de: VIH [virus de l'immunodéficience *Z11*
- Orthopoxvirus -> Infection *B08.0*
- Type
- - 1 HTLV-1 -
- - - Myélopathie due à une infection à virus lymphotrope des lymphocytes T *G04.1*
- - - Sujet porteur d'une infection à virus lymphotrope des lymphocytes T *Z22.6*
- - 2 alpha HSV-2 -> Dermite vésiculaire
- - - Lèvre due au virus *B00.1*
- - - Oreille due au virus *B00.1*
- - 5 -> Infection par le virus herpétique *B25.9*
- - 1 -> Dermite infectieuse associée au virus T-lymphotrope *L30.3*
- Viral VIH
- - Origine de maladies infectieuses et parasitaires -> Immunodéficience *B20*
- - Sans précision -> Immunodéficience *B24*
- -
- - Bronchiolite aiguë au Metapneumovirus *J21.1*
- - Bronchite à métapneumovirus *J20.8*
- - Encéphalite à métapneumovirus *A85.8†, G05.1**
- - Métapneumovirus *B97.8!*
- - Myélopathie associée à un virus lymphotrope des lymphocytes T *G04.1*
- - Pneumonie due au Metapneumovirus *J12.3*
- - Vaccination contre le papillomavirus *Z25.8*

Humaine

v./v.a. Virus de l'immunodéficience humaine

Humanus

- Capitis -> Pédiculose due à Pediculus *B85.0*
- Corporis -> Pédiculose due à Pediculus *B85.1*

Huméral

v./v.a. radio-huméral

Huméral -suite

- SAI -> Luxation de l'épaule [articulation gléno- *S43.00*
- Supérieur (moyen) (inférieur) -> Ligament gléno- *S43.4*
- -
- - Articulation cubito- *S53.1*
- - Fracture de deux à quatre fragments de la tête *S42.21*
- - Ligament coraco- *S43.4*
- - Nécrose aseptique des condyles *M92.0*
- - Ostéochondrite des condyles *M92.0*

Humérocubitale (articulation) - Entorse et foulure du coude: *S53.44***Huméroradiale**

- Articulation) -> Entorse et foulure du coude: *S53.43*
- -> Synostose *Q74.0*

Huméro-radio-ulnaire - Synostose *Q74.0***Huméro-ulnaire**

- Bilatérale -> Synostose *Q74.0*
- Unilatérale -> Synostose *Q74.0*
- -> Synostose *Q74.0*

Humérus

- Col
- - Anatomique -> Fracture de l'extrémité supérieure de l' *S42.23*
- - Chirurgical -> Fracture de l'extrémité supérieure de l' *S42.22*
- Épicondyle
- - Épicondyles, non précisé -> Fracture de l'extrémité inférieure de l' *S42.44*
- - Latéral -> Fracture de l'extrémité inférieure de l' *S42.42*
- - Médial -> Fracture de l'extrémité inférieure de l' *S42.43*
- Grand tubercule -> Fracture de l'extrémité supérieure de l' *S42.24*
- Haas] -> Ostéochondrite (juvénile) de: tête de l' *M92.0*
- Partie
- - Non précis -> Fracture
- - - Extrémité inférieure de l' *S42.40*
- - - Extrémité supérieure de l' *S42.20*
- - Partie multiple -> Fracture
- - - Extrémité inférieure de l' *S42.49*
- - - Extrémité supérieure de l' *S42.29*
- Proximal -> *S43.0*
- SAI -> *S42.3*
- Supracondyloire -> Fracture de l'extrémité inférieure de l' *S42.41*
- Tant que traumatisme dû à l'accouchement -> Fracture proximale de l' *P13.3*
- Tête -> Fracture de l'extrémité supérieure de l' *S42.21*
- Transcondyloire (en T ou en Y) -> Fracture de l'extrémité inférieure de l' *S42.45*
- -
- - Agénésie de l' *Q71.8*
- - Aplasie de la trochlée de l' *Q74.0*

Humérus -suite

- -> -suite
- - Fracture
- - - Condyle de l' *S42.44*
- - - Diaphyse de l' *S42.3*
- - - Multiples de la clavicule, de l'omoplate et de l' *S42.7*
- - Hypoplasie congénitale de l' *Q71.8*
- - Luxation
- - - Antérieure de l' *S43.01*
- - - Inférieure de l' *S43.03*
- - - Postérieure de l' *S43.02*
- - Ostéoblastome de l' *D16.0*
- - Ostéochondrite juvénile de l' *M92.0*
- - Ostéosarcome de l' *C40.0*
- - Sarcome d'Ewing de l' *C40.0*
- - Sarcome de l' *C40.0*

Humeur

- Affectif
- - Isolés -> Autres troubles de l' *F38.0*
- - Persistant, sans précision -> Trouble de l' *F34.9*
- - Persistants -> Autres troubles de l' *F34.8*
- - Précisés -> Autres troubles de l' *F38.8*
- - Récurrents -> Autres troubles de l' *F38.1*
- - Sans précision -> Trouble de l' *F39*
- - - Troubles organiques de l' *F06.3*
- -
- - Manie symptôme psychotique
- - - Congruents à l' *F30.2*
- - - Non congruents à l' *F30.2*
- - - Symptômes et signes relatifs à l' *R45.8*

Humide

v./v.a. Type de maladie

Humidification air

- Poussée aiguë -> Maladie pulmonaire due aux systèmes de d' *J67.71*
- Sans mention de poussée aiguë -> Maladie pulmonaire due aux systèmes de d' *J67.70*
- -> Pneumonie due aux systèmes de d' *J67.70*

Humidité -> Dommages dus au froid et à l' *T69.9***Humoraux - Déficit en anticorps *D80.9*****Hünemann**

v./v.a. Conradi-Hünemann-Happle

Hunt

v./v.a. Tolosa-Hunt

- -
- - Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: myoclonies [Ramsay- *G11.1*
- - Syndrome de *B02.2†, G53.0**

Hunter -

- Dégénérescence cérébrale au cours de syndrome de *E76.1†, G32.8**
- Syndrome de *E76.1*

Hunter-Hurler - Syndrome de *E76.1***Hunter-Jurenka-Thompson - Syndrome de *Q87.8***

Hunter-McAlpine - Syndrome de *Q87.0***Hunter-Rudd-Hoffmann - Syndrome de** *Q79.8***Hunter-Thompson - Dysplasie acromésomélique type** *Q78.8***Huntington**

- Démence -
- - Chorée de *G10†, F02.2**
- - Maladie de *G10†, F02.2**
- Juvénile - Maladie de *G10*
- -
- - Chorée
- - - *G10*
- - - Chronique progressive héréditaire de *G10*
- - Démence de la chorée de *F02.2**
- - Maladie de *G10*

Huntington-like

- 1 - Maladie de *A81.8*
- 2 - Maladie de *G10*
- 3 - Maladie de *G10*
- Due à des expansions C90RF72 - Maladie de *G10*

Huppke-Brendel - Syndrome de *E83.0†, G32.8****Huriez - Syndrome de** *Q82.8***Hurler**

- v./v.a. Hunter-Hurler
- Scheie - Syndrome de *E76.0*
- -
- - Idiotie à dysostose [syndrome de Pfaundler- *E76.0*
- - Pseudopolydystrophie de *E77.0*

Hurst] - Leucoencéphalite hémorragique aiguë et subaiguë [*G36.1***Hutchinson**

- Syphilis congénitale - Dents de *A50.5*
- - Triade de *A50.5*

Hutchinson-Gilford - Syndrome de *E34.8***Huttenlocher**

v./v.a. Alpers-Huttenlocher

Hyaline

- Adolescent - Maladie des membranes *J80.09*
- Adulte - Maladie des membranes *J80.09*
- Aorte - Nécrose *I71.9*
- Enfant - Maladie des membranes *J80.09*
- Juvénile - Fibromatose *M72.89*

Hyalinose

- Cutanéomuqueuse - *E78.88*
- Focale et segmentaire - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux stéroïdes avec *N04.1*
- Systémique infantile - *E78.88*

Hyalins - Myopathie à corps *G71.2***Hyalite syphilitique**

- Tardive - *A52.7†, H45.8**
- - *A52.7†, H45.8**

Hyaloïdes - Membranes et fibres *H43.3***Hyalose syphilitique tardive en forme d'étoile**

- *A52.7†, H45.8**

Hyaluronidase - Déficit en *E76.2***Hydantoïne -**

- Dysmorphie due à l' *Q86.1*
- Intoxication dérivé
- - *T42.0*
- Syndrome fœtal dû à l' *Q86.1*

Hydarthrose

- Clutton - *A50.5†, M03.19**
- Intermittent
- - Articulation
- - - Coude - *M12.42*
- - - Genou - *M12.46*
- - - Hanche - *M12.45*
- - Sièges multiples - *M12.40*
- - - *M12.49*
- Pian (précoce) (tardif) - *A66.6*
- Syphilitique
- - Congénitale - *A50.5†, M03.19**
- - Tardive - *A52.7†, M14.89**

Hydatide

- Morgagni - Torsion (de): *N83.5*
- - Torsion *N44.1*

Hydatidose -

- *B67*
- *B67.9*

Hydatiforme

- Classique - Môle *O01.0*
- Complète - Môle *O01.0*
- Incomplète - Môle *O01.1*
- Invasive - Môle *D39.2*
- Maligne - Môle *D39.2*
- Sans précision - Môle *O01.9*
- -
- - Môle *O01.9*
- - Œuf clair et môle non *O02.0*
- - Surveillance d'une grossesse avec antécédent de môle: *Z35.1*

Hydatique

- Cerveau - Kyste *B67.9†, G94.8**
- Foie
- - Echinococcus granulosus - Kyste *B67.0*
- - Echinococcus multilocularis - Kyste *B67.5*
- - - Kyste *B67.8†, K77.0**
- - Poumon NCA - Kyste *B67.9†, J99.8**
- - Rate NCA - Kyste *B67.9†, D77**
- - Kyste *B67.9*

Hyde

- Forster-McCarthy-Berry - Syndrome de *Q87.0*
- - Prurigo nodulaire de *L28.1*

Hydramnios -

- *O40*
- *P01.3*

Hydramnios - -suite

- Fœtus et nouveau-né affectés par un *P01.3*

Hydranencéphalie

- Hernie diaphragmatique létale - Syndrome d' *Q04.3, Q79.0*
- -
- - *Q04.3*
- - Syndrome de neurones multinucléés-anhydramnios-dysplasie rénale-hypoplasie cérébelleuse- *Q87.8*

Hydrargyrie NCA - *T56.1***Hydrarthrose à gonocoques -** *A54.4†, M14.89****Hydratase - Déficit en 3-méthylglutaconyl-CoA** *E71.1***Hydrates carbone**

- Sans précision - Anomalie du métabolisme des *E74.9*
- Type lîf - Syndrome des glycoprotéines déficientes en *E77.8*
- -
- - Anomalie
- - - Absorption intestinale des *E74.3*
- - - Précisées du métabolisme des *E74.8*
- - Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles métaboliques tels que: déplétion des *O21.1*
- - Syndrome des glycoprotéines déficientes en *E77.8*
- - Trouble de l'absorption intestinale des *E74.3*

Hydrique -

- Épuisement dû à la chaleur avec perte *T67.3*
- Intoxication: Produits agissant sur l'équilibre électrolytique, calorique et *T50.3*

Hydroa

- Estival - *L56.4*
- Vacciniforme -
- - *L56.4*
- - Lymphome à type d' *C84.5*
- - *L13.0*

Hydrocarbures

- Aliphatiques
- - Aromatiques, sans précision - Effet toxique: Dérivé halogéné d' *T53.9*
- - - Effet toxique: Autres dérivés halogénés d' *T53.6*
- - Aromatiques - Effet toxique: Autres dérivés halogénés d' *T53.7*
- - Solvants du groupe: *L24.2*

Hydrocèle

- Congénitale - *P83.5*
- Cordon spermatique, du testicule ou de la (tunique) vaginale - *N43*
- Enkystée - *N43.0*
- Femme - *N94.8*
- Infectée - *N43.1*
- Sans précision - *N43.3*
- Vaginale communicante congénitale - *P83.5*

Hydrocèle - suite

- - Autres *N43.2*

Hydrocéphale -

- Dystocie due à: fœtus *O66.3*
- Soins maternels pour disproportion due à un fœtus *O33.6*

Hydrocéphalie

- v./v.a. VACTERL-hydrocéphalie

- Acquis
- - Nouveau-né - *P91.7*
- - - *G91*
- Agryrie-dysplasie rétinienne - Syndrome d' *Q04.3*
- Communicante - *G91.0*
- Congénital
- - Communicante - *Q03.8*
- - Due à la toxoplasmose - *P37.1*
- - Obstructive - *Q03.8*
- - -
- - - *Q03.8*
- - - *Q03.9*
- Cours
- - Maladie
- - - Infectieuse NCA - *B99†, G94.0**
- - - Parasitaire - *B89†, G94.0**
- - Maladies classées ailleurs - *G94.2**
- - Tumeur NCA - *D48.9†, G94.1**
- Due à une toxoplasmose congénitale - *P37.1*
- Dysplasie costovertébrale-anomalie de Sprengel - Syndrome d' *Q87.8*
- Grande taille-hyperlaxité - Syndrome d' *Q87.8*
- Implantation basse de l'ombilic - Syndrome d' *Q87.8*
- Nouveau-né - *Q03*
- Obésité-hypogonadisme - Syndrome d' *Q87.8*
- Obstructive (non communicante) - *G91.1*
- Occlusion de l'aqueduc de Sylvius - *Q03.0*
- Post-hémorragique du nouveau-né - *P91.7*
- Post-traumatique, sans précision - *G91.3*
- Pression normal
- - Idiopathique - *G91.20*
- - Non précisée - *G91.29*
- - Secondaire - *G91.21*
- - Sans précision - *G91.9*
- Sclérotiques bleues-néphropathie - Syndrome d' *Q87.8*
- Sténose de l'aqueduc de Sylvius - *Q03.0*
- Syphilitique congénitale - *A50.4†, G94.0**
- -
- - *G91.8*
- - Malformation de Dandy-Walker isolée avec *Q03.1*
- - Spina bifida
- - - *Q05.4*
- - - Cervical

Hydrocéphalie - suite

- - - suite
- - Spina bifida - suite
- - - Cervical - suite
- - - - *Q05.0*
- - - - Sans *Q05.5*
- - - Dorsal avec *Q05.1*
- - - Dorso-lombaire avec *Q05.1*
- - - Lombaire
- - - - *Q05.2*
- - - - Sans *Q05.7*
- - - Lombo-sacré avec *Q05.2*
- - - Sacré
- - - - *Q05.3*
- - - - Sans
- - - - - *Q05.8*
- - - - - *Q05.8*
- - - Thoracique
- - - - *Q05.1*
- - - - Sans
- - - - - *Q05.6*
- - - - - *Q05.6*
- - Syndrome
- - - Craniosynostose-malformation de Dandy-Walker- *Q03.1, Q75.0*
- - - CRASH [hypoplasie du corps calleux-retard mental-pouces en adduction-spasticité- *Q04.8*
- - - Dysplasie thoracique- *Q87.8*
- - - MPPH [mégaloencéphalie-polymicrogyrie-polydactylie post-axiale- *Q04.8*
- - - Nævus en tache de vin-citerne cérébello-médullaire élargie- *Q04.8, Q82.5*

Hydrocéphalie-fibroélastoses-cataracte - Syndrome d' *Q87.8***Hydrocholécyste** - *K82.1***Hydro-électrolytiques, non classés ailleurs - Autres déséquilibres *E87.8*****Hydro-encéphalocèle** - *Q01***Hydrogène** - Effet toxique

- Cyanure d' *T57.3*
- Fluor (gaz) et fluorure d' *T59.5*
- Sulfure d' *T59.6*

Hydro-labyrinthe - *H81.0***Hydrolase** -

- Hyperméthioninémie par déficit en S-adénosylhomocystéine *E72.1*
- Neurodégénérescence par déficit en 3-hydroxyisobutyryl-CoA *E71.1*
- Retard psychomoteur par déficit en S-adénosylhomocystéine *E72.1*

Hydrolethalus - *Q87.8***Hydroméningocèle**

- Crânienne - *Q01*
- Rachidienne) - *Q05*

Hydromicrocéphalie - *Q02***Hydromyélie** - *Q06.4***Hydronéphrose**

- v./v.a. Urétéro-pyélo-hydronéphrose

Hydronéphrose

- Calcul et infection - *N13.64*
- Congénitale - *Q62.0*
- Infectée - *N13.65*
- Infection rein -
- - *N13.65*
- - Coudure urétéral sans *N13.67*
- - Rétrécissement urétéral sans *N13.67*
- Obstruction
- - Calculeuse
- - - Infection du rein - *N13.64*
- - - Rénal
- - - - Infection du rein - *N13.62*
- - - - *N13.20*
- - - Urétéral
- - - - Infection du rein - *N13.63*
- - - - *N13.21*
- - Jonction pyélo-urétérale - *N13.0*
- - Pyélo-urétérale avec infection du rein - *N13.60*
- Rétrécissement urétéral
- - Infection du rein - *N13.61*
- - Non classée ailleurs - *N13.1*
- - - *N13.61*
- - Sans précision - *N13.3*
- - Tuberculeuse - *A18.1†, N29.1**
- -
- - *N13.65*
- - - Abscès rénal avec calcul et *N13.64*
- - - Calcul de l'uretère avec *N13.21*
- - - Coudure et rétrécissement urétéral, sans *N13.5*
- - - Pyélite lithiasique avec *N13.64*
- - - Pyélonéphrite lithiasique avec *N13.64*
- - - Urétérite non spécifique avec calcul rénal et *N13.20*

Hydronéphrotique

- Infection - Atrophie rénale *N13.65*
- Reins avec infection - Rétraction *N13.65*

Hydrophthalmie - *Q15.0***Hydropisie fœtus**

- Entraînant une disproportion - *O33.7*
- - Dystocie due à: *O66.3*

Hydropneumothorax

- Traumatique - *S27.38*
- Tuberculeux avec confirmation bactériologique ou histologique - *A15.6*

Hydrops fœtal non immunologique - Dysplasie lymphatique généralisé associé

- EPHB4 avec *Q82.09, P83.2*
- PIEZO1 avec *Q82.09, P83.2*

Hydrorachis - *Q06.4***Hydrosalpinx** - *N70.1***Hydrosodées par la chaleur** - Syndrome de pertes *T67.8*

Hydrothorax - J94.8**Hydro-uretère**

- Infection
- - Rein - N13.66
- - - N13.66
- - - N13.4

Hydroxy-)chloroquine - Maculopathie toxique provoquée par l' (H35.38**Hydroxy-3-méthylglutarique - Acidurie 3- E71.1****Hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA**

- Lyase - Déficit en 3- E71.1
- Synthétase - Déficit en 3- E71.3

Hydroxyacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à chaîne longue - Déficit en 3- E71.3**Hydroxyapatite - Maladie par dépôt d' M11.0****Hydroxybutyrique**

- v./v.a. gamma-hydroxybutyrique
- - Acidurie 4- E72.8

Hydroxyde

- Potassium [potasse] - T54.3
- Sodium [soude] - T54.3

Hydroxyglutarique

- v./v.a. D-2-hydroxyglutarique
- v./v.a. L-2-hydroxyglutarique

- -
- - Acidémie 2- E72.8
- - Acidurie 2- E72.8

Hydroxyisobutyrique - Acidurie 3- E71.1**Hydroxyisobutaryl-CoA hydrolase - Neurodégénérescence par déficit en 3- E71.1****Hydroxykynuréninurie - E70.8****Hydroxylacyl CoA déshydrogénase acide gras chaîne court -**

- Hyperinsulinisme par déficit en 3- E71.3
- Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en en 3- E71.3

Hydroxylase

- 1 - Syndrome d'Ehlers-Danlos type cyphoscoliotique par déficit en lysyl Q79.6
- Acides gras - Neurodégénérescence associée à l' G23.0
- Classique
- - Perte de sel - Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 21- E25.00
- - - Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 21- E25.00
- SAG type 3 forme
- - Classique - Déficit en 21- E25.00
- - Tardive - Déficit en 21- E25.01
- -
- - Déficit
- - - 4-alpha-hydroxyphénylpyruvate E70.2
- - - 18- E27.4
- - - Phénylalanine E70.1
- - - Stérol 27- E75.5
- - - Tyrosine G24.1

Hydroxylase -suite

- - -suite
- - Dystonie dopa-sensible par déficit en tyrosine G24.1
- - Hypercholestérolémie due au déficit en cholestérol 7alpha- E78.0

Hydroxylysine - Trouble du métabolisme de l' E72.3**Hydroxylysinémie - E72.3****Hydroxylysinurie - Syndrome de convulsions-déficience intellectuelle par E72.3****Hydroxyméthylglutarique - Acidurie E71.1****Hydroxyphénylpyruvate**

- v./v.a. alpha-hydroxyphénylpyruvate
- Dioxygénase -
- - Déficit en 4- E70.2
- - Tyrosinémie par déficit en 4- E70.2

Hydroxyquinoléine - Dérivés de l' T37.8**Hydroxystéroïde**

- v./v.a. bêta-hydroxystéroïde

Hydroxy-tétrahydrobioptérine déshydrogénase - Déficit en 4a- E70.1**Hydroxyvitamine-D-1-alpha-hydroxylase - Déficit en 25- E83.31****Hygiène**

- Personel
- - Défaillante - Z91.8
- - Défectueuse - R46.0
- - Difficultés liées à: besoin d'assistance et de soins d' Z74.1

Hygrome kystique - D18.10**Hymen -**

- Imperforation de l' Q52.3
- Rigidité de l' N89.6

Hyménal

- Étroit - Orifice N89.6
- Serré - Anneau N89.6

Hyménolépiase - B71.0**Hymenolepis nana - Infection par B71.0****Hyoïde - Os S12.8****Hyper**

- Hypopigmentation progressive familiale - L81.8
- Inflammatoire associée à NCKAP1L - Maladie D84.8

Hyperacousie - H93.2**Hyperactif combiné des nerfs crâniens - Syndrome de dysfonctionnement G52.7****Hyperactivation du complément-thrombose-entéropathie avec perte de protéines] - Syndrome CHAPLÉ [D84.1****Hyperactive - Vessie: N32.8****Hyperactivité**

- Associée à un retard mental et à des mouvements stéréotypés - F84.4
- Guanylate cyclase 2C - Diarrhée infantile chronique par K52.8
- PRPP synthétase - E79.8

Hyperactivité -suite

- Survenant dans l'enfance et l'adolescence - Trouble de l'attention sans F98.80
- Utérus due à une stimulation excessive par des médicaments déclencheurs de contractions - O62.8, Y57.9!
- -
- - Altération attention
- - - Syndrome avec F90.0
- - - Trouble avec F90.0
- - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-acromégalie- Q87.8
- - TDAH [trouble du déficit de l'attention / F90.0

Hyperadrénocorticisme -

- E24.9
- Myopathie au cours de l' E24.9†, G73.5*

Hyperaldostérionisme

- Familial
- - Type
- - - 1 - E26.0
- - - 2 - E26.0
- - - 3 - E26.0
- - - IV - E26.0
- - - E26.0
- Génétique - E26.0
- Pouvant être traité par des glucocorticoïdes - E26.0
- Primaire
- - Adénome surrénalien (bilatéral) - E26.0
- - - E26.0
- - Primitif-épilepsie-anomalies neurologiques - Syndrome d' E26.0†, G99.8*
- - Sans précision - E26.9
- - Secondaire - E26.1
- - Type
- - - 1 - Pseudo- I15.10
- - - 2 - Pseudo- I15.10
- - - Autres E26.8

Hyperalphalipoprotéïnémie familiale - E78.4**Hyperalvéolie - K08.88****Hyperaminoacidurie**

- Dicarboxylique - E72.0
- Provoqué
- - Arginine - E72.2
- - Cystine - E72.0
- - Ornithine - E72.4
- - E72.9

Hyperammonémie

- v./v.a. hyperornithinémie-hyperammonémie-homocitrullinurie
- Déficit en N-acétylglutamate synthase - E72.2
- Transitoire du nouveau-né - P74.8
- -
- - E72.2
- - Hypotonie avec acidose lactique et I42.2

Hyperammoniémie – suite

- - - suite

- - Syndrome d'hyperinsulinisme et *E16.1, E72.2*

Hyperammonémique par déficit en anhydrase carbonique VA – Encéphalopathie *E74.8†, G94.30**

Hyperandrogénie

- Due à un déficit en cortisone réductase – *E25.08*

- - -

- - Aplasie des canaux de Müller et *Q51.8*

- - Dysfonction ovarienne: *E28.1*

Hyperanxiété – *F93.8*

Hyperargininémie – *E72.2*

Hyper-β-étilalaninémie – *E79.8*

Hyperβ-étilipoprotéinémie

- Préb-étilipoprotéinémie – *E78.2*

- - *E78.0*

Hyperbilirubinémie

- Conjuguée familiale – *E80.6*

- Héritaire – *E80.6*

- Indication d'ictère, non classée ailleurs – *R17.0*

- Non conjugué

- - Familiale – *E80.5*

- - Héritaire type

- - - 1 – *E80.5*

- - - 2 – *E80.5*

- Prématurité – *P59.0*

- Type

- - 2 – *E80.6*

- - Rotor – *E80.6*

Hyperbiliverdinémie – *K76.8*

Hypercalcémie

- Familiale-néphrocalcinose-indicanurie – Syndrome d' *E70.8*

- Hypocalciurique

- - Bénigne familiale – *E83.58*

- - Familiale – *E83.58*

- Infantile autosomique récessive – *E83.58*

- - Démence au cours de *E83.58†, F02.8**

Hypercalciurie

- Idiopathique – *E83.58*

- Néphrocalcinose

- - Atteinte oculaire sévère –

Hypomagnésémie primaire familiale avec *E83.4*

- - Sans atteinte oculaire sévère –

Hypomagnésémie primaire familiale avec *E83.4*

- - HHRH [Rachitisme hypophosphatémique héréditaire avec *E83.30, E83.58*

Hypercalprotectinémie – Hyperzincémie et *E83.2*

Hypercapnie hypoxémie – Insuffisance respiratoire

- *J96.91*

- Aiguë avec *J96.01*

Hypercapnie hypoxémie – Insuffisance respiratoire – suite

- Chronique avec *J96.11*

Hypercaroténémie – *E67.1*

Hypercaroténémie héréditaire – Déficit en vitamine A et *E67.1, E50.9*

Hypercémentose – *K03.4*

Hyperchlorémie – *E87.8*

Hypercholestérolémie

- Due au déficit en cholestérol 7alpha-hydroxylase – *E78.0*

- Essentielle – *E78.0*

- Familial

- - Homozygote – *E78.0*

- - - *E78.0*

- Hyperglycéridémie endogène – *E78.2*

- - Xanthomatose au cours d' *E78.0*

Hyperchromiques pinta caraté – lésion

- *A67.1*

- Cutanées achromiques avec lésions cutanées *A67.3*

Hyperchylomicronémie

- Primaire – *E78.3*

- - *E78.5*

Hyperclarté pulmonaire unilatérale – *J43.0*

Hypercoagulabilité – *D68.9*

Hypercontractile

- Généralisée – Syndrome congénital de rigidité musculaire *E72.8*

- - Œsophage *K22.4*

Hypercorticisme hypophyso-dépendant – *E24.0*

Hypercortisolisme – *E24.9*

Hypercroissance de Kosaki – Syndrome d' *Q87.3*

Hyperdibasique type

- 1 – Aminoacidurie *E72.0*

- 2 – Aminoacidurie *E72.0*

Hyperdiploïdie –

- Leucémie lymphoblastique B avec *C91.00*

- Lymphome lymphoblastique B avec *C83.5*

Hyperéplexie héréditaire – *G25.88*

Hyperelastica) – Cutis laxa (*Q82.8*

Hyperémèse gravidique

- Bénigne ou sans précision, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation – *O21.0*

- Commençant avant fin 20ème gestation trouble métabolique

- - Déplétion des hydrates de carbone – *O21.1*

- - Déséquilibre électrolytique – *O21.1*

- - Déshydratation – *O21.1*

- Troubles métaboliques – *O21.1*

- - *O21.0*

Hyperéosinophilie –

- Déficit immunitaire combiné avec *D81.8*

- Endocardite pariétale fibroblastique (de Löffler) avec *I42.3*

Hyperéosinophilique

- Idiopathique – Syndrome *D47.5*

- - Leucémie chronique à éosinophiles [syndrome *D47.5*

Hyperergica fulminans – Sepsis acutissima *A39.1†, E35.1**

Hyperesthésie – *R20.3*

Hyperexplexie

- Épilepsie – Syndrome d' *G25.88, G40.3*

- Sporadique – *G25.88*

Hyperferritinémie

- Bénigne – *R77.88*

- Cataracte héréditaire – Syndrome d' *E83.1, Q12.0*

Hyperfibrinolyse –

- Hématome rétro-placentaire avec hémorragie (importante) associée à: *O45.0*

- Hémorragie (importante) précédant l'accouchement associée à: *O46.0*

- Hémorragie pendant l'accouchement (importante) associée à: *O67.0*

Hyperfonction

- Ovarienne SAI – *E28.8*

- Testiculaire – *E29.0*

- Thymus – *E32.8*

Hyperfonctionnement

- Corticosurrénaux – Autres *E27.0*

- Médullosurrénale – *E27.5*

- Pancréas – *K86.88*

- Pluriglandulaire – *E31.1*

Hypergammaglobulinémie

- Polyclonale – *D89.0*

- Sans précision – *D89.2*

Hypergammaglobulinémique bénin [de Waldenström] – Purpura *D89.0*

Hypergastrinémie – *E16.4*

Hyperglobulinémie SAI – *R77.1*

Hyperglycémie

- Pancréatectomie – *E89.1*

- Sans précision – *R73.9*

Hyperglycéridémie

- Endogène –

- - *E78.1*

- - Hypercholestérolémie avec *E78.2*

- Essentielle – *E78.1*

- Mixte – *E78.3*

Hyperglycérolémie – *E74.8*

Hyperglycinémie

- Non cétosique – *E72.5*

- Survenant durant l'enfance – Spasticité avec *E72.5, G11.8*

Hypergonadotrope

- Alopécie fronto-pariétale – Syndrome d'hypogonadisme *E23.0, L65.9*

- Cataracte – Syndrome d'hypogonadisme *E29.1, H26.9*

- Primaire alopécie partiel – Syndrome hypogonadisme

Hypergonadotrope –suite

- Primaire alopecie partiel → Syndrome hypogonadisme –suite

-- E28.3, Q84.0

-- E29.1, Q84.0

--

-- Insuffisance ovarienne E28.3

-- Maladie de Moyamoya-petite taille-dysmorphie faciale-hypogonadisme Q87.1

-- Syndrome d'alopecie-déficience intellectuelle-hypogonadisme Q87.8

Hyperhéparinémie → D68.34**Hyperhidrose**

- Généralisée → R61.1

- Localisée → R61.0

- Polyneuropathie → Syndrome d'encéphalite limbique-neuromyotonie- G60.8

- Sans précision → R61.9

- Syndactylie cutanée → Syndrome de dysplasie ectodermique- Q82.8

--

-- Insensibilité congénitale à la douleur avec G60.8, R61.9

-- Maladie due au VIH avec B23.8, R61.9

Hyperhomocystéinémie → E72.1**Hyperhydroxyprolinémie → E72.5****Hyper-IgE autosomique récessif**

- Déficit en TYK2 → Syndrome D82.4

-- Syndrome D82.4

Hyper-IgM

- Sans susceptibilité aux infections opportunistes → Syndrome D80.5

- Susceptibilité aux infections opportunistes → Syndrome D80.5

- Type 4 → Syndrome D80.5

Hyperimidodipeptidurie → E72.8**Hyperimmunisation anti-HLA post transfusion → T80.6****Hyperimmunoglobulinémie → Déficit en anticorps avec immunoglobulines presque normales ou avec D80.6****Hyperimmunoglobuline D] → HIDS [Syndrome d' D89.8****Hyperimmunoglobulinémie E**

- Autosomique

-- Dominant → HIES [syndrome d' D82.4

-- Récessif → HIES [syndrome d' D82.4

- IgE] → Syndrome d' D82.4

Hyperinsulinémique

- Déficit

-- 3-hydroxylacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à chaîne courte → Hypoglycémie E71.3

-- Glucokinase → Hypoglycémie E16.1

-- Récepteur à l'insuline → Hypoglycémie E16.1

-- UCP2 → Hypoglycémie E16.1

- Fonctionnelle → Hypoglycémie non E16.1

- Forme diffuse sensible au diazoxide → Hypoglycémie E16.1

Hyperinsulinémique –suite

- Induite par l'effort → Hypoglycémie E16.1

- Persistante

-- Adulte noninsulinome → Hypoglycémie E16.1

-- Enfant → Hypoglycémie E16.1

Hyperinsulinisme

- Autosomique

-- Dominant déficit

--- Kir6.2 → E16.1

--- SUR1 → E16.1

-- Récessif déficit

--- Kir6.2 → E16.1

--- SUR1 → E16.1

- Coma hypoglycémique → E15

- Congénital → E16.1

- Déficit

-- 3-hydroxylacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à chaîne courte → E71.3

-- Glucokinase → E16.1

-- HNF1A → E16.1

-- HNF4A → E16.1

-- SLC16A1 → E16.1

-- UCP2 → E16.1

- Diffus sensible au diazoxide → E16.1

- Focal résistant diazoxide déficit

-- Kir6.2 → E16.1

-- SUR1 → E16.1

- Fonctionnel → E16.1

- Hyperammoniémie → Syndrome d' E16.1, E72.2

- Induit par l'effort → E16.1

- SAI → E16.1

--

-- E16.1

-- Encéphalopathie due à l' E16.1†, G94.30*

Hyperkaliémie →

- E87.5

- Syndrome de bradycardie avec insuffisance rénale, bloc auriculo-ventriculaire, choc et E87.5, T88.8

Hyperkaliémique familiale → Paralysie périodique G72.3**Hyperkératose**

- Acrale focale → Q82.8

- Cordes vocales → J38.3

- Épidermolytique → Q80.3

- Folliculaire pénétrante → L87.0

- Gonorrhéique → A54.8†, L86*

- Hyperpigmentation → Syndrome d' Q82.8

- Lenticulaire persistante → L85.8

- Palmaire ou plantaire (précoce) (tardive), due au pian → A66.3

- Palmoplantaire

-- Alopecie congénitale autosomique récessive → Q82.8, Q84.0

Hyperkératose –suite

- Palmoplantaire –suite

-- Cardiomyopathie arythmogène → Syndrome d' Q87.8

-- Focale et gingivale → Q82.8

-- → Syndrome

--- Fragilité cutanée-cheveux laineux- Q82.8

--- Paraplégie-déficience intellectuelle- Q87.8

- Palmoplantaire-périodontopathie-onychogrypose → Syndrome d' Q82.8

- Pianique → A66.3

- Pinta [caraté] → A67.1

Hyperkératosiques et trichophytoïdes → Pianides plantaires A66.3**Hyperkinésie ventriculaire → R93.1****Hyperkinétique**

- Associé à un trouble des conduites → Trouble F90.1

- Ataxie tronculaire → Syndrome de déficience intellectuelle-mouvements Q87.8

- Enfance ou de l'adolescence SAI → Réaction F90.9

- Retard de développement → Syndrome d'hypotonie infantile-anomalies oculomotrices-mouvements Q87.8

- SAI → Syndrome F90.9

- Sans précision → Trouble F90.9

- Trouble des conduites → Trouble F90.1

-- Autres troubles F90.8

Hyperlaxité

- Articulaire

-- Généralisée-petite taille → Syndrome de myopie sévère- Q87.1

--

--- M25.2

--- Syndrome d'ostéoporose-macrocéphalie-cécité- Q87.8

- Ligamentaire

-- Associée à EXOC6B → Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec Q77.7

-- Retard de développement → Syndrome de cutis laxa- Q82.8

-- Type Beighton → Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec Q77.7

-- → Syndrome de dysmorphie faciale-scrotum en châte- Q87.0

-- Syndrome d'hydrocéphalie-grande taille- Q87.8

Hyperleucine-isoleucinémie → E71.1**Hyperlipémique de type Bürger-Grütz → Hépatosplénomégalie E78.3†, K77.8*****Hyperlipidémie**

- Combinée → E78.2

- Due à un déficit en lipase hépatique → E78.4

- Fredrickson, type I → E78.3

- Groupe

-- A → E78.0

-- C → E78.2

-- D → E78.3

- Groupe B → E78.1

Hyperlipidémie – suite

- Mixte
- Familiale – E78.4
- – E78.2
- Post-transplantation – E78.5
- Sans précision – E78.5
- – Autres E78.4
- Hyperlipidose** – E75.6
- Hyperlipoprotéinémie**
- A) – E78.80
- Fredrickson, type IIb ou III – E78.2
- Lipoprotéine
- - A) – E78.80
- - Basse densité
- - - LDL] – E78.0
- - - VLDL] – E78.1
- Type
- - 1 – E78.3
- - IIa de Fredrickson – E78.0
- - IV de Fredrickson – E78.1

Hyperlipoprotéinurie – E78.88**Hyperlysiniémie**

- Type
- - I – E72.3
- - II – E72.3
- – E72.3

Hypermagnésiémie – E83.4**Hypermanganésémie – Syndrome**

- Cirrhose-dystonie-polycythémie- E83.8
- Dystonie-parkinsonisme- E83.8

Hypermélanose naevoïde linéaire et spiralee – L81.4**Hyperméthioninémie**

- Déficit en S-adénosylhomocystéine hydrolase – E72.1
- Provoqué déficit
- - Adénosine-kinase – E72.1
- - Glycine-N-méthyltransférase – E72.1
- – E72.1

Hypermétropie – H52.0**Hypermobile – Syndrome d'Ehlers-Danlos** Q79.6**Hypermobilité**

- Articulaire familiale – Syndrome d' Q79.6
- – Syndrome d' M35.7

Hypermyrte – Cataracte sénile H25.2**Hypernasalité et hyponasalité** – R49.2**Hypernatrémie**

- Adiposique hypothalamique – Syndrome d' E23.3
- –
- - Hyperosmolarité et E87.0
- - Syndrome de microcéphalie - malformation cérébrale - spasticité - Q04.8

Hypernyctéméral – Syndrome G47.2**Hyperœstrogénie – Dysfonction ovarienne:** E28.0**Hyperorexia nervosa** – F50.2**Hyperornithinémie avec atrophie sinuuse de la choroïde et de la rétine** – E72.4**Hyperornithinémie-hyperammoniémie-homocitrullinurie – Syndrome d'** E72.4**Hyperosmolarité et hypernatrémie** – E87.0**Hyperostose**

- Ankylosante [Forestier] – M48.1
- Cortical
- - Déformante juvénile – M88.99
- - Dysplasique
- - - Type Kozlowski-Tsuruta – Q78.8
- - - – Q78.8
- - Généralisée – Q78.8
- - Infantile –
- - - M89.8
- - - M89.89
- Crâne – M85.2
- Crânienne interne – M85.2
- Diffuse idiopathique – M48.1
- Frontale interne – M85.2
- Os autres que ceux du crâne – M85.8
- Sterno-costo-claviculaire isolée – M85.81
- Vertébrale ankylosante avec tylose – M48.19
- Voûte crânienne liée à l'X – M85.2
- – Syndrome d'insuffisance pancréatique-anémie- K86.83, D64.4

Hyperoxalurie

- Primitif
- - Type
- - - 1 – E74.8
- - - 2 – E74.8
- - - 3 – E74.8
- - – E74.8
- Secondaire – E74.8

Hyperparathyroïdie v./v.a. néphropathie-surdité-hyperparathyroïdie

- Isolée familiale – E21.0
- Primaire – E21.0
- Primitif
- - Familiale – E21.0
- - Sévère néonatale – E21.0
- - Sans précision – E21.3
- Secondaire
- - Non classée ailleurs – E21.1
- - Origine rénale – N25.8
- Tertiaire – E21.2
- Tumeur mandibulaire – Syndrome d' E21.0, D16.42
- –
- - E21.2
- - Arthrite au cours de l' E21.3†, M14.19*
- - Arthropathie due à des microcristaux au cours d' E21.3†, M14.19*

Hyperparathyroïdie – suite

- – – suite
- - Myopathie au cours de l' E21.3†, G73.5*

Hyperpéristaltisme – R19.2**Hyperphagie**

- Associée à d'autres perturbations psychologiques – F50.4
- Psychogène – F50.4
- Retard du développement sévère – Syndrome d'obésité précoce- E66.89

Hyperphalange

- Doigts de la main-anomalies des orteils-pectus excavatum sévère – Syndrome d' Q79.8
- – Q74.8

Hyperphénylalaninémie

- Déficit
- - 6-pyruvoyl-tétrahydroptérine synthase – E70.1
- - DNAJC12 – E70.1
- - Tétrahydrobioptérine – E70.1
- Maternelle – E70.1
- Modérée – E70.1
- – Autres E70.1

Hyperphosphatémique familiale – Calcinoze tumorale E83.38**Hyperpigmentation**

- Mélanine – Autres L81.4
- Microcéphalie – Syndrome d'extrasystoles-petite taille- Q87.1
- Post-inflammatoire – L81.0
- Progressive familiale – L81.4
- – Syndrome d'hyperkératose- Q82.8

Hyperplasie

- Adénomateux
- - Endomètre – N85.1
- - Prostate – N40
- Amygdales – J35.1
- Appendice – K38.0
- Atypique de l'endomètre (adénomateuse) – N85.1
- Bénigne) de la prostate – N40
- Cellule
- - Bêta des îlots de Langerhans SAI – E16.1
- - C de la thyroïde – E07.0
- - Endocrine pancréas
- - - Hypersécrétion de glucagon – E16.3
- - - SAI – E16.9
- - Îlots de Langerhans SAI – E16.9
- - Neuroendocrine nourrisson
- - - Exacerbation aiguë – J84.81
- - - NEH] – J84.80
- - - Sans mention d'exacerbation aiguë – J84.80
- Cémentaire – K03.4
- Condylén
- - Primitive – K07.6

Hyperplasie –suite

- Condyléen –suite
- - Type 1 → K07.6
- Congénital
- - Lipoïde des surrénales par déficit en STAR → E25.08
- - Surrénale déficit
- - - 3-bêta-hydroxystéroïde déshydrogénase → E25.08
- - - 11-bêta-hydroxylase → E25.08
- - - 17-alpha-hydroxylase → E25.08
- - - 21 hydroxylase classique
- - - - Perte de sel → E25.00
- - - - → E25.00
- - - Cytochrome P450 oxydoréductase → E25.08
- Endomètre
- - Glandulo-kystique → N85.0
- - Kystique → N85.0
- - Polypoïde → N85.0
- - SAI → N85.0
- Folliculaire floride → Maladie lymphoproliférative post-transplantation, D47.7
- Gingival →
- - K06.1
- - Syndrome d'amélogénèse imparfaite- K00.5
- Glande parathyroïde → E21.0
- Glandulaire de l'endomètre → N85.0
- Hépatique
- - Hypoplasie de la moelle osseuse → Syndrome de fibrose pulmonaire- Q87.8
- - Nodulaire focale → K76.8
- Hypoplasie
- - Mandibulaire → K07.0
- - Maxillaire → K07.0
- - Unilatérale du processus condylien de la mandibule → K10.8
- Inflammatoire de la muqueuse buccale → K13.6
- Irritation de la crête édentée (due à une prothèse) → K06.2
- Lymphoïde
- - Angiofolliculaire → D47.7
- - Nodulaire pulmonaire → J84.80
- Macronodulaire des surrénales → Syndrome de Cushing dû à une E24.8
- Médullosurrénale → E27.5
- Moelle osseuse → D47.4
- Neuroendocrine pulmonaire diffuse idiopathique → D14.3
- Nodulaire
- - Focale télangiectasique du foie → D13.4
- - Foyer → Maladie toxique du foie avec: K71.88
- - Régénérative du foie → K76.8
- Persistante du thymus → E32.0
- Primaire de la parathyroïde → E21.0

Hyperplasie –suite

- Prostate → N40
- Surrénale
- - Congénitale → E25.0
- - Homme → précocité sexuelle avec E25
- - Surrénalienne unilatérale primitive → E26.0
- - Végétations adénoïdes → J35.2

Hyperplasique

- Géant → Rein Q63.3
- Persistant et colobome → Syndrome microcornéen avec lenticonne postérieur, vitré primaire Q15.8
- - Ulcéreuse) → Pulpite chronique (K04.0
- -
- - Gingivite (chronique): K05.1
- - Polype
- - - K31.7
- - - K63.5
- - Polypose D12.6
- - Tuberculose iléo-cæcale A18.3†, K93.0*
- - Vitré primitif persistant Q14.0

Hyperpréβétalipoprotéïnémie → E78.1**Hyperproduction de thyrotrophine → E05.8****Hyperprolactinémie**

- Familiale → E22.1
- - E22.1

Hyperprolinémie (type I, II) → E72.5**Hyperpyrexie**

- Maligne due à une anesthésie → T88.3
- - SAI → R50.9

Hyperrélinémique familial type

- 1 → Hypoaldostéronisme E27.4
- 2 → Hypoaldostéronisme E27.4

Hypersécrétion

- ACTH, non associée à la maladie de Cushing → E27.0
- - Androgènes ovariens → E28.1
- - Antéhypophysaire
- - - Acromégalie → E22.0
- - - Gigantisme → E22.0
- - Calcitonine → E07.0
- - Catécholamine → E27.5
- - Glucagon →
- - - E16.3
- - - Hyperplasie des cellules endocrines du pancréas avec E16.3
- - Hormone
- - - Intestinales → Autres E34.1
- - - Somatotrope → E22.0
- - - Testiculaires → E29.0
- - - Hypophysaire d'ACTH → E24.0
- - - Hypophyse
- - - Sans précision → E22.9
- - - → Autres E22.8
- - Pancréas endocrine
- - Polypeptide

Hypersécrétion –suite

- Pancréas endocrine –suite
- - Polypeptide –suite
- - - Intestinal vaso-actif → E16.8
- - - Pancréatique → E16.8
- - - Releasing factor» de l'hormone de croissance [SRH] [GHRH] → E16.8
- - Somatostatine → E16.8
- - Pure d'aldostérone → Carcinome corticosurrénalien à C74.0, E26.0
- - Thyrocalcitonine → E07.0

Hypersegmentation leucocytaire, héréditaire → D72.0**Hypersensibilité**

- 2-phénoxyéthanol → T78.4
- Agrumes → T78.1
- - Alcool cétylstéarylique → T78.4
- - Alimentaire → Gastroentérite ou colite par K52.2
- - Antidépresseurs tétracycliques → T88.7
- - Classées ailleurs → Arthropathie au cours de réactions d' M36.4*
- - Composés d'ammonium quaternaire → T78.4
- - Cytokines → T88.7
- - Dentine → K03.8
- - Dérivé
- - - Rapamycine → T88.7
- - - Scopolamine → T88.7
- - Due) à une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée → T88.7
- - Extrait d'Aspergillus → T78.4
- - Gélatine → T78.1
- - Labyrinthe → H83.2
- - Médicament SAI → T88.7
- - Médicamenteuse → T88.7
- - Métaux lourds → T78.4
- - Noix → T78.1
- - Polysorbate 20 → T78.4
- - Prasugrel → T88.7
- - Pression → Neuropathie héréditaire avec G60.0
- - Protéine
- - - Bœuf → T78.1
- - - E. coli → T78.4
- - - Poisson → T78.1
- - SAI → T78.4
- - Sirolimus → T88.7
- - Streptomycine → T88.7
- - Succinimides → T88.7
- - Thiourée → T78.4
- - Ticlopidine → T88.7
- - Vinca-alcaloïdes → T88.7
- - Voies respiratoires supérieures, localisation non précisée → Réaction d' J39.3
- -
- - Angéite d' M31.0

Hypersensibilité –suite

- - -suite
- - Arthrite au cours de réaction d' *T78.4†, M36.4**
- - Pneumopathie d' *J67.90*
- - Tests (de): cutanés à la recherche d'une: *Z01.5*

Hypersomnie

- Idiopathique) - *G47.1*
- Non organique - *F51.1*

Hypersplénisme -

- *D73.1*
- Maladie due au VIH avec *B23.8, D73.1*
- Neutropénie lors d' *D70.6*

Hyperstimulation ovaire

- Associée à une ovulation induite - *N98.1*
- Lors
- - Induction de l'ovulation - *N98.1*
- - Insémination artificielle - *N98.1*
- SAI - *N98.1*
- - *N98.1*

Hypersudation - *R61.9***Hypertélorisme**

- Sinus pré-auriculaire-obstruction du canal lacrymal-surdité) - HPPD [Syndrome d' *Q87.0*
- Strabisme-pied creux - Syndrome de télécanthus- *Q87.8*
- Teebi - *Q87.0*
- -
- - *Q75.2*
- - Syndrome de déficience intellectuelle-petite taille- *Q87.8*

Hypertensif

v./v.a. Type de maladie

Hypertension

- Artériel
- - Essentielle (primitive) (systémique) - *I10*
- - Pulmonaire
- - - Associé
- - - - A une affection du tissu conjonctif - *I27.01*
- - - - Cardiopathie
- - - - - Congénitale - *I27.01*
- - - - - Congénitale, affection du tissu conjonctif et hypertension portale [APAH] - *I27.01*
- - - Due à des médicaments - *I27.02*
- - - Héritaire [HPAH] - *I27.00*
- - - HTAP] - *I27.08*
- - - Idiopathique [IPAH]] - *I27.00*
- - - Induit
- - - - Médicaments, des drogues, des toxines et des rayonnements [DPAH] - *I27.02*
- - - - Rayonnements - *I27.02*
- - - - Toxines - *I27.02*
- - - Insuffisance rénale-alcalose - Syndrome d'hyperuricémie- *E72.8*

Hypertension –suite

- Artériel –suite
- - - Syndrome de brachydactylie- *I10.90, Q73.8*
- Autosomique dominant
- - Crise hypertensive - Néphropathie progressive avec *I15.11*
- - - Néphropathie progressive avec *I15.10*
- Chronique avec prééclampsie surajoutée - *O11*
- Essentiel
- - Bénigne - *I10.0*
- - Maligne - *I10.1*
- - Non précisée - *I10.9*
- - Préexistant
- - - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité - *O10.0*
- - - Cours de la grossesse, avec prééclampsie surajoutée - *O11*
- Gestationnel
- - Hypertension induite par la grossesse] - *O13*
- - Transitoire) SAI - *O13*
- Induite par la grossesse] - Hypertension gestationnelle [*O13*
- Intracrânien
- - Bénigne - *G93.2*
- - Idiopathique - *G93.2*
- Lors de grossesse avec albuminurie sévère - *O14.1*
- - Mère, sans précision - *O16*
- Néonatale - *P29.2*
- Oculaire - *H40.0*
- Portal
- - APAH] - Hypertension artérielle pulmonaire associée à une cardiopathie congénitale, affection du tissu conjonctif et *I27.01*
- - Non cirrhotique familiale à début précoce - *K76.6*
- - -
- - - *K76.6*
- - - Hypertonie artérielle pulmonaire associée à une *I27.01*
- Préexistant
- - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité, sans précision - *O10.9*
- - Due à une néphropathie, chez la femme enceinte - Présence d'une *O10.4*
- - Gestationnelle - convulsions avec *O15*
- - Prééclampsie surajoutée - *O11*
- Pulmonaire
- - Idiopathique - *I27.00*
- - Lors
- - - Cardiopathie gauche - *I27.21*
- - - Hypoxie - *I27.22*
- - - Maladie du poumon - *I27.22*
- - - Persistante) du nouveau-né - *P29.3*
- - Présence d'une thromboembolie chronique - *I27.20*

Hypertension –suite

- Pulmonaire –suite
- - Secondaires précisées - Autres *I27.28*
- - Thromboembolique chronique - *I27.20*
- - Rénale préexistante chez la femme enceinte - Présence d'une *O10.4*
- - Rénoparenchymateuse - *I15.1*
- - SAI - Prééclampsie surajoutée dans: l' *O11*
- Secondaire
- - Atteinte
- - - Endocriniennes - *I15.2*
- - - Rénales - *I15.1*
- - Préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité - *O10.4*
- - Sans précision - *I15.9*
- - - Autres *I15.8*
- - Sensible aux glucocorticoïdes - *E26.0*
- - Vasculo-rénale - *I15.0*
- -
- - Constatation d'une élévation de la tension artérielle, sans diagnostic d' *R03.0*
- - Gestose EPH [œdème - protéinurie - *O14.9*
- - Prééclampsie greffée lors d' *O11*

Hyperthermie

- Effort - *T67.8*
 - Malign
 - - Due à une anesthésie - *T88.3*
 - - - Syndrome des ptérygiums multiples- *Q87.8*
 - - Maternelle - Malformation congénitale due à une *Q86.88*
 - - Nouveau-né due à l'environnement - *P81.0*
 - - Origine inconnue, après accouchement - *O86.4*
- Hyperthyroïdie**
- Familial
 - - Liée à la grossesse - *O99.2, E05.9*
 - - Mutation du récepteur de la TSH - *E05.8*
 - - Non-immune familiale - *E05.8*
 - - SAI - *E05.9*
 - - Transitoire néonatale - *P72.1*
 - -

- - Arthropathie au cours de l' *E05.9†, M14.59**
- - Chloasma des paupières dû à l' *E05.9†, H03.8**
- - Myopathie au cours de l' *E05.9†, G73.5**
- - Neuropathie des nerfs périphériques autonomes au cours de l' *E05.9†, G99.08**
- - Syndrome myasthénique au cours de *E05.9†, G73.0**

Hyperthyroïdien - Maladie

- Cardiaque *E05.9†, I43.8**
- Oculaire *E05.9†, H58.8**

Hyperthyroïdisme euthyroïdienne par dyspré-albuminémie - *E07.8***Hypertonie**

- Artérielle pulmonaire associée à une hypertension portale - *I27.01*

Hypertonie – suite

- Congénitale → P94.1
- Utérine → O62.4

Hypertonique

- Infantile fatale → Myopathie myofibrillaire G71.2
- Non coordonnées et prolongées → Contractions utérines O62.4

- -

- - Dysrèflexie autonome manifestée par des crises G90.40
- - Travail P03.6

Hypertrabéculatation ventriculaire gauche → I42.88**Hypertrichose**

- Cervical
- - Antérieure isolée → L68.2
- - Neuropathie sensorimotrice périphérique → Syndrome d' G60.0, Q84.2
- Congénital
- - Lanugineuse → Q84.2
- - - → Q84.2
- Cubitale → Q84.2
- Déficiência intellectuelle → Syndrome de CAHMR [cataracte- Q87.8
- Épilepsie déficiência intellectuelle retard de développement hypertrophie gingival → Syndrome
- - Dymorphie faciale- Q87.0
- - FHEIG [dymorphie faciale- Q87.0
- Fibromatose gingivale → Syndrome d' L68.8, K06.1
- Haut du dos → Syndrome autosomique dominant de polydactylie préaxiale- Q69.9, Q84.2
- Localisée → L68.2
- Paupières → H02.8
- Sans précision → L68.9
- -
- - Formes d' L68.8
- - Syndrome d'amaurose- H35.5, Q84.2

Hypertrichotique type Cantu → **Ostéochondrodysplasie** Q87.3**Hypertriglycéridémie transitoire et stéatose hépatique du nourrisson** → E78.1, K76.0**Hypertrophiantes** → **Autres ostéoarthropathies** M89.4**Hypertrophie**

- Acrale → Syndrome d'acanthosis nigricans- résistance à l'insuline-crampes- Q87.8
- Amygdale
- - Végétations adénoïdes → J35.3
- - - → J35.1
- Bénigne) de la prostate → N40
- Canal biliaire → K83.8
- Canal cystique ou de la vésicule biliaire → K82.8
- Canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules séminales → N50.8

Hypertrophie – suite

- Cardiaque
- - Retard de développement → Syndrome d'obésité-colite-hypothyroïdie- Q87.8
- - Rhumatismale aiguë → I01.8
- - - → I51.7
- Chronique de la glande lacrymale → H04.0
- Clitoris → N90.8
- Congénital
- - E) ou infantile du pylore → Q40.0
- - Lèvre → Q18.6
- - Orteils → Q74.2
- Cornets du nez → J34.3
- Corps caverneux et de la verge → N48.8
- Coussinet graisseux (rotulien) [Maladie de Hoffa] → M79.4
- Crête alvéolaire SAI → K08.8
- Gingival → Syndrome
- - Dymorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficiência intellectuelle/retard de développement- Q87.0
- - FHEIG [dymorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficiência intellectuelle/retard de développement- Q87.0
- Glandes salivaires → K11.1
- Hémifaciale → Atrophie ou Q67.4
- Langue → K14.8
- Lèvres → N90.6
- Mammaire
- - Juvénile familiale → N62
- - Massive de la puberté → N62
- - SAI → N62
- - - → N62
- Musculaire
- - Hépatomégalie-polyhydramnios → Syndrome d' Q87.8
- - Liée à la myostatine → M62.89
- Ongles (congénitale) → Q84.5
- Osseuse → M89.3
- Papille
- - Foliées → K14.3
- - Linguales → K14.3
- Prépuce, phimosis et paraphimosis → N47
- Pylore → K31.10
- Rénale → N28.88
- Segmentaire-lipomatose-malformation artério-veineuse-nævus épidermique] → Syndrome SOLAMEN [Q87.8
- Synoviale, non classée ailleurs → M67.2
- Thymus → E32.0
- Utérus → N85.2
- Végétations adénoïdes → J35.2
- Ventricule droit → Communication interventriculaire
- - Atrésie pulmonaire, dextroposition de l'aorte et Q21.3
- - Sténose pulmonaire, dextroposition de l'aorte et Q21.3

Hypertrophie – suite

- Vulve → N90.6
- - Pli anal K64.4
- Hypertrophique**
- v./v.a. angio-ostéo-hypertrophique
- Adulte → Sténose pylorique K31.10
- Col de l'utérus → Allongement N88.4
- Congénital
- - Létale par maladie de stockage du glycogène → Cardiomyopathie E74.0†, I43.1*
- - Pylore → Sténose Q40.0
- - Enfant → Neuropathie: G60.0
- Géant → Gastrite
- - K29.6
- Infantile létal déficit
- - Complexe I de la chaîne respiratoire mitochondriale → Cardiomyopathie I42.2
- - NADH-coenzyme Q réductase → Cardiomyopathie I42.2
- - NADH-CoQ réductase → Cardiomyopathie I42.2
- Ménétrier → Gastropathie K29.6
- Mitochondriale avec acidose lactique par déficit en MT01 → Cardiomyopathie I42.2
- Myopathie mitochondriale → Syndrome de cataracte congénitale-cardiomyopathie Q87.8
- Néphropathie tubulaire → Syndrome d'encéphalopathie-cardiomyopathie E88.8
- Non obstructive → Myocardiopathie I42.2
- Peau
- - Sans précision → Affection L91.9
- - - → Autres affections L91.8
- Pian (précoce) (tardif) → Périostite (A66.6
- Pylore → Rétrécissement K31.10
- Sans hypoprotéïnémie → Gastropathie K29.6
- Tubulopathie dues à une mutation de l'ADN mitochondrial → Cardiomyopathie I42.2
- -
- - Amyotrophie péronière (type axonal) (type G60.0
- - Cicatrice L91.0
- - Laryngite: J37.0
- - Lichen plan L43.0
- - Lupus érythémateux verruqueux ou L93.2
- - Myocardiopathie
- - - I42.2
- - - Obstructive I42.1
- - Pharyngite (chronique): J31.2
- - Rhinite (chronique): J31.0
- - Sténose subaortique I42.1
- - Syndrome de surdité neurosensorielle progressive-cardiomyopathie H90.5, I42.2
- Hypertropie** → H50.2
- Hypertryptophanémie familiale** → E70.8
- Hypertryrosinémie** → E70.2
- Hyperuricémie**
- Associée à HPRT → E79.8

Hyperuricémie – suite

- Asymptomatique → E79.0
- Hypertension artérielle pulmonaire-insuffisance rénale-alcalose → Syndrome d' E72.8
- Maladie rénale kystique médullaire autosomique dominante avec Q61.5

Hypervalinémie → E71.1**Hyperventilation** →

- R06.4
- Formes psychogènes de: F45.3

Hyperviscosité polyclonale → Syndrome d' R70.1**Hypervitaminose**

- A → E67.0
- B6 →
- - E67.2
- - Syndrome d' E67.2
- D → E67.3
- E → E67.8

Hyperzincémie et hypercalprotectinémie → E83.2**Hyphéma**

- Traumatique → S05.1
- → H21.0

Hypnique → Céphalée G44.8**Hypnotiques**

- Sans précision → Intoxication: Anti-épileptiques, sédatifs et T42.7
- -
- - Agitation après utilisation d' F13.8
- - Intoxication: Autres anti-épileptiques, sédatifs et T42.6
- - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de sédatifs ou d' F13

Hypo- et acontractilité du muscle vésicale sans substrat neurologique → N31.81**Hypoalbuminémie du nouveau-né** → P74.8**Hypoadostéronisme**

- Familial → E27.4
- Hyperréninémique familial type
- - 1 → E27.4
- - 2 → E27.4
- - E27.4

Hypoalphalipoprotéinémie → E78.6**Hypobaropathie** → T70.2**Hypobétalipoprotéinémie**

- Sévère précoce → E78.6
- → E78.6

Hypocalcémie

- Autosomique dominante → E20.8
- Due à une anomalie du métabolisme du calcium → E83.58
- Nouveau-né
- - Due au lait de vache → P71.0
- - → Autres P71.1
- Secondaire → Hypomagnésémie
- - Intestinale avec E83.4

Hypocalcémie – suite

- Secondaire → Hypomagnésémie – suite
- - Primaire avec E83.4

Hypocalcémique vitamine D-dépendant → **Rachitisme** E83.31**Hypocalcifiée** → **Amélogenèse imparfaite** K00.5**Hypocalciurie** → **Hypomagnésémie primaire autosomique dominante avec** E83.4**Hypocalciurique**

- Bénigne familiale → Hypercalcémie E83.58
- Familiale → Hypercalcémie E83.58

Hypochlorémie → E87.8**Hypochondrogénésie** → Q77.0**Hypochondroplasie** → Q77.4**Hypochrome**

- Congénitale sévère avec sidérobastes en couronne → Anémie D64.0
- Sidéroblastique liée au sexe → Anémie D64.0
- - anémie: D50

Hypocomplémentémique → **Vascularite urticarienne** M31.8**Hypocondre** → C49.4**Hypocondriaque** →

- Névrose F45.2
- Trouble F45.2

Hypocondrie → F45.2**Hypodactylie**

- Unilatérale des phalanges de la main 2-5 → Q71.8
- → Syndrome de Hanhart [Syndrome d'hypoglossie- Q87.0

Hypodiploïdie →

- Leucémie lymphoblastique B avec C91.00
- Lymphome lymphoblastique B avec C83.5

Hypodontie →

- K00.0
- Epidermolyse bulleuse simple avec Q81.0, K00.0
- Syndrome d'hypomyélinisation-hypogonadisme hypogonadotrope- G11.1

Hypoesthésie

- Cornée → H18.8
- Cutanée → R20.1

Hypofibrinogénémie

- Congénitale → D68.20
- Familiale → D68.20
- -
- - Hématome rétro-placentaire avec hémorragie (importante) associée à: O45.0
- - Hémorragie (importante) précédant l'accouchement associée à: O46.0
- - Hémorragie pendant l'accouchement (importante) associée à: O67.0

Hypofonction

- Labyrinthe → H83.2
- Testiculaire → E29.1

Hypofonctionnement

- Cortical → Syphilis des surrénales avec A52.7†, E35.1*
- Corticosurrénal (de la médullaire) après des actes médicaux → E89.6
- Parenchyme pancréatique → K86.88
- Testiculaire après des actes médicaux → E89.5

Hypogalactie → O92.4**Hypogammaglobulinémie**

- v./v.a. verrues-hypogammaglobulinémie-infections-myélokathexis
- Détérioration neurologique progressive → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8
- Héritaire → D80.0
- Non familiale → D80.1
- SAI → D80.1
- Transitoire
- - Enfance → D80.7
- - Nourrisson → D80.7
- -

- - Affection systémique du tissu conjonctif au cours d'une D80.9†, M36.8*

- - Arthrite au cours d'une D80.1†, M14.89*

- - Maladie systémique du tissu conjonctif au cours d'une D80.1†, M36.8*

- - Protéinose alvéolaire pulmonaire à début infantile avec J84.00, D80.0

- - Syndrome d'ostéopétrose- Q78.2, D80.1

Hypogastrique

v./v.a. Hernie hypogastrique

- -
- - Artère ou veine: S35.88
- - Plexus: S34.5

Hypogénésie pulmonaire → Q26.8**Hypogénitalisme**

- Déficience intellectuelle → Syndrome de microphthalmie colobomateuse-obésité- Q87.8
- - Syndrome de rétinite pigmentaire-déficience intellectuelle-surdité- Q87.8

Hypoglosse

- Nerf crânien XII] → Affections du nerf grand G52.3
- XII] → Nerf: grand S04.8

Hypoglossie

- Hypodactylie] → Syndrome de Hanhart [Syndrome d' Q87.0
- - → Q38.3

Hypoglycémiantes oraux [antidiabétiques] → **Intoxication: Insuline et** T38.3**Hypoglycémie**

- Cours
- - Diabète sucré
- - - Type 2 → Trouble de la perception de l' E11.60, U69.74!
- - - → Trouble de la perception de l' E14.60, U69.74!
- - Diabète sucré de type 1 → Trouble de la perception de l' E10.60, U69.74!

Hypoglycémie – suite

- Hyperinsulinémique
- Déficit
- 3-hydroxylacyl-CoA déshydrogénase des acides gras à chaîne courte ~ E71.3
- Glucokinase ~ E16.1
- Récepteur à l'insuline ~ E16.1
- UCP2 ~ E16.1
- Forme diffuse sensible au diazoxide ~ E16.1
- Induite par l'effort ~ E16.1
- Persistante
- Adulte noninsulinome ~ E16.1
- Enfant ~ E16.1
- Hypoinsulinémique avec hémihypertrophie du corps ~ E16.8
- Médicamenteuse, sans coma ~ E16.0
- Modéré précis
- Non récidivant
- Cours d'un diabète sucré de type 1 ~ E10.60, U69.70!
- Diabète sucré ~ E14.60, U69.70!
- Diabète sucré de type 2 ~ E11.60, U69.70!
- Récidivant
- Cours d'un diabète sucré de type 1 ~ E10.60, U69.71!
- Diabète sucré ~ E14.60, U69.71!
- Diabète sucré de type 2 ~ E11.60, U69.71!
- Néonatal
- Iatrogène ~ P70.3
- → Autres P70.4
- Non hyperinsulinémique fonctionnelle ~ E16.1
- Réactive non induite par les médicaments ~ E16.1
- Sans précision ~ E16.2
- Sévère sans coma
- Cours d'un diabète sucré de type 1 ~ E10.60, U69.72!
- Diabète sucré ~ E14.60, U69.72!
- Diabète sucré de type 2 ~ E11.60, U69.72!
- Transitoire du nouveau-né ~ P70.4
-
- E16.1
- Diabète sucré de la mère (préexistant), affectant le fœtus ou le nouveau-né (avec P70.1
- MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec E11.60
- Polyneuropathie au cours de l' E16.2†, G63.3*

Hypoglycémique

- Auto-immun ~ Syndrome
- E16.0
- E16.1
- Cours
- Diabète MODY Maturity onset diabetes of young people ~
- Choc E11.61

Hypoglycémique – suite

- Cours – suite
 - Diabète MODY Maturity onset diabetes of young people ~ – suite
 - Coma E11.61
 - Diabète sucré de type 1 ~ Coma E10.61, U69.73!
 - Diabète sucré de type 2 ~ Coma E11.61, U69.73!
 - Diabète sucré ~ Coma E14.61, U69.73!
 - Non diabétique ~ Coma E15
 - SAI ~ Coma: E15
 -
 - Encéphalopathie due à un coma E16.1†, G94.30*
 - Hyperinsulinisme avec coma E15
- Hypogonadisme**
- Diabète sucré ~ Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphies cranio-faciales- Q87.0
 - Hypergonadotrope
 - Alopécie fronto-pariétale ~ Syndrome d' E23.0, L65.9
 - Cataracte ~ Syndrome d' E29.1, H26.9
 - Primaire alopécie partiel ~ Syndrome E28.3, Q84.0
 - E29.1, Q84.0
 -
 - Maladie de Moyamoya-petite taille-dysmorphie faciale- Q87.1
 - Syndrome d'alopécie-déficience intellectuelle- Q87.8
 - Hypogonadotrope
 - Congénital
 - Anosmie ~ E23.0
 - Isolé ~ E23.0
 - Sans anosmie ~ E23.0
 - → E23.0
 - Hypodontie ~ Syndrome d'hypomyélinisation- G11.1
 - Microcéphalie sévère-surdité neurosensorielle-dysmorphie ~ Syndrome d' Q87.8
 - Rétinite pigmentaire ~ Syndrome d' E23.0, H35.5
 - → Syndrome de Moebius-neuropathie axonale- Q87.0
 - Hypogonadotrophique ~
 - E23.0
 - Syndrome de déficience intellectuelle-myopathie-petite taille- Q87.1
 - Ichtyose-obésité-petite taille ~ Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8
 - Prolapsus de la valve mitrale-déficience intellectuelle ~ Syndrome d' Q87.8
 - Testiculaire SAI ~ E29.1
 - Syndrome
 - Dystrophie musculaire congénitale-cataracte infantile- G71.2
 - Hydrocéphalie-obésité- Q87.8

Hypogonadisme – suite

- → Syndrome – suite
 - Surdité- H90.6, E29.1
- Hypogonadotrope**
- Congénital
 - Anosmie ~ Hypogonadisme E23.0
 - Isolé ~ Hypogonadisme E23.0
 - Sans anosmie ~ Hypogonadisme E23.0
 - → Hypogonadisme E23.0
 - Hypodontie ~ Syndrome d'hypomyélinisation-hypogonadisme G11.1
 - Microcéphalie sévère-surdité neurosensorielle-dysmorphie ~ Syndrome d'hypogonadisme Q87.8
 - Rétinite pigmentaire ~ Syndrome d'hypogonadisme E23.0, H35.5
 - → Syndrome de Moebius-neuropathie axonale-hypogonadisme Q87.0
- Hypogonadotrophique –**
- Hypogonadisme E23.0
 - Syndrome de déficience intellectuelle-myopathie-petite taille-hypogonadisme Q87.1
- Hypohidrose**
- Déséquilibre électrolytique-dysfonctionnement des glandes lacrymales-ichthyose-xérostomie] ~ Syndrome HELIX [Q87.8
 - Hypoplasie de l'émail-kératodermie palmoplantaire-déficience intellectuelle ~ Syndrome d' Q87.8
 - L74.4
- Hypohidrotique**
- Liée à l'X ~ Dysplasie ectodermique Q82.4
 - Dysplasie ectodermique Q82.4
- Hypohomocystéinémie ~ Syndrome de retard du développement-immunodéficience-leucoencéphalopathie- Q87.1**
- Hypoinsulinémie**
- Actes médicaux ~ E89.1
 - Postchirurgicale ~ E89.1
- Hypoinsulinémique avec hémihypertrophie du corps ~ Hypoglycémie E16.8**
- Hypokaliémie ~ E87.6**
- Hypokaliémique ~ Paralysie périodique**
- G72.3
 - Familiale): G72.3
- Hypokératose palmoplantaire circonscrite ~ L98.8**
- Hypomagnésémie**
- Intestinal
 - Hypocalcémie secondaire ~ E83.4
 - Type 1 ~ E83.4
 - Isolé autosomique dominant
 - Type Glaudemans ~ E83.4
 - E83.4
 - Malabsorption sélective de magnésium ~ E83.4
 - Néonatale ~ P71.2

Hypomagnésémie – suite

- Primaire
- - Autosomique dominante avec hypocalciurie – E83.4
- - Crises généralisées-déficience intellectuelle-obésité – Syndrome d' Q87.8
- - Déficience intellectuelle associée à EGF – E83.4, F79.9
- - Épilepsie réfractaire-déficience intellectuelle – Syndrome d' E83.4
- - Familial
- - - Hypercalciurie néphrocalcinose
- - - - Atteinte oculaire sévère – E83.4
- - - - Sans atteinte oculaire sévère – E83.4
- - - Normocalciurie et normocalcémie – E83.4
- - - - E83.4
- - Hypocalcémie secondaire – E83.4
- Rénal type
- - 2 – E83.4
- - 3 – E83.4
- - 4 – E83.4

Hypomagnésiémie – E83.4**Hypomandibulaire – Dysostose facio-cranienne Q75.4****Hypomaniaque – Trouble affectif bipolaire, épisode actuel F31.0****Hypomanie – F30.0****Hypomastie – Q83.88****Hypomature – Amélogénèse imparfaite K00.5****Hypoménorrhée SAI – N91.5****Hypominéralisation molaires-incisives [HMI] – K00.4****Hypomotilité gastro-intestinale psychogène – F45.37****Hypomyélinisante**

- Arthrogrypose – Syndrome de neuropathie G83.8, Q74.3
- Autosomique récessif associé
- - C11ORF73 – Leucodystrophie E75.2
- - NKX6-2 – Leucodystrophie E75.2
- - RARS – Leucodystrophie E75.2
- - VPS11 – Leucodystrophie E75.2
- Chondrodysplasie spondylo-métaphysaire – Syndrome de leucodystrophie E75.2, Q77.8

Hypomyélinisation

- Atrophie des noyaux gris centraux et du cervelet] – H-ABC [E75.2
- Atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière et spasticité des jambes – E75.2
- Hypogonadisme hypogonadotrope-hypodontie – Syndrome d' G11.1

Hypomyélinisation-cataracte congénitale – Syndrome d' G37.8†, H28.2***Hyponasalité – Hypernasalité et R49.2****Hyponatémie – Hypo-osmolarité et E87.1****Hypo-osmolaire – Coma E87.1****Hypo-osmolarité et hyponatémie – E87.1****Hypoparathyroïdie**

- v./v.a. lymphœdème-hypoparathyroïdie
- v./v.a. Pseudohypoparathyroïdie
- Actes médicaux – E89.2
- Auto-immun
- - Candidose chronique-maladie d'Addison – Syndrome d' E31.0
- - - E20.0
- Idiopathique – E20.0
- Isolé familial
- - Défaut de sécrétion de la PTH – E20.8
- - - E20.8
- Néonatale transitoire – P71.4
- Sans précision – E20.9
- Secondaire due à un défaut de sécrétion de parathormone – E20.8
- -
- - E20.8
- - Cataracte au cours de l' E20.9†, H28.1*
- - Myopathie au cours de l' E20.9†, G73.5*

Hypopéristaltisme intestinal-microcôlon-mégavessie – Syndrome d' Q43.8**Hypopharyngé –**

- Repli ary-épiglottique versant
- - D00.0
- - D37.0
- Tumeur maligne: Repli ary-épiglottique, versant C13.1

Hypopharynx

- Confirmation bactériologique ou histologique – Tuberculose de l' A15.8
- Postérocricoïde – Carcinome épidermoïde de l' C13.0
- -
- - Carcinome épidermoïde
- - - C13.9
- - - Localisations contiguës de l' C13.8
- - - Paroi postérieure de l' C13.2
- - Saignement de l' R04.1
- - Tuberculose de l' A16.8
- - Tumeur bénigne: D10.7
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C13.8
- - - Paroi postérieure de l' C13.2

Hypophosphatasie

- Syndrome de Rathbun] – Hypophosphatémie familiale [E83.38
- - E83.38

Hypophosphatémie

- Dominant
- - Néphrolithiase
- - - Ostéoporose – E83.30†, N22.8*, M81.99
- - - - E83.30†, N22.8*
- - Ostéoporose – E83.30, M81.99
- Familiale [hypophosphatasie] [syndrome de Rathbun] – E83.38
- Liée à l'X – E83.30

Hypophosphatémique

- Autosomique
- - Dominant – Rachitisme E83.30
- - Récessif – Rachitisme E83.30
- Familial – Rachitisme E83.30
- Héritaire avec hypercalciurie] – HHRH [Rachitisme E83.30, E83.58
- - Nanisme néphrotico-glycosurique avec rachitisme E72.0†, N16.3*

Hypophysaire

- ACTH – Hypersécrétion E24.0
- Associé
- - Kyste de la poche de Rathke – Déficit E23.6
- - Syndrome de la selle turcique vide – Déficit E23.0
- Cellule mucoïde –
- - Adénocarcinome C75.1
- - Adénome D35.2
- - Carcinome C75.1
- Cérébelleuses-selle turcique anormale – Syndrome de petite taille-anomalies Q87.1
- Hypothalamique – les états mentionnés ci-dessous, qu'il s'agisse d'une anomalie E23
- Non
- - Fonctionnel] – NFPA [Adénome D35.2
- - Immunoréactif – Adénome D35.2
- Origine post-traumatique – Insuffisance E23.6
- Précoce – Puberté E22.8
- PRL – Adénome D35.2
- Prolactine – Adénome D35.2
- -
- - Adénome
- - - D35.2
- - - Corticotrope D35.2
- - - Lactotrope D35.2
- - Apoplexie E23.6
- - Cachexie E23.0
- - Déficit E23.7
- - Dysfonctionnement E23.7
- - Gigantisme E22.0
- - Insuffisance (de): isolée en: hormone E23.0
- - Syndrome d'interruption de la tige E23.6

Hypophyse

- Sans précision –
- - Anomalie de l' E23.7
- - Hypersécrétion de l' E22.9
- -
- - Abcès de l' E23.6
- - Adénocarcinome
- - - Acidophile de l' C75.1
- - - Basophile de l' C75.1
- - - Chromophile de l' C75.1
- - - Éosinophile de l' C75.1
- - Anomalies de l' E23.6
- - Atrophie de l' E23.6

Hypophyse –suite

- - -suite
- Carcinome
- Acidophile de l' C75.1
- Basophile
- C75.1
- Éosinophile de l' C75.1
- Chromophobe de l' C75.1
- Éosinophile de l' C75.1
- Mixte
- Acidophile et basophile de l' C75.1
- Basophile et acidophile de l' C75.1
- Duplication de l' Q89.2
- Gomme de l' A52.7t, E35.8*
- Hypersécrétions de l' E22.8
- Kystes dermoïde de l' D35.2
- Syphilis de l' A52.7t, E35.8*
- Tératome de l' D44.3
- Tuberculose de l' A18.8t, E35.8*
- Tumeur bénigne: D35.2
- Tumeur maligne: C75.1
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D44.3

Hypophysite

- Cytomégalo­virus - B25.88t, G05.1*
- Induite par l'immunothérapie - G04.9, Y57.9!
- Toxoplasmes - B58.2t, G05.2*

Hypophyso dépendant -

- Hypercorticisme E24.0
- Maladie de Cushing E24.0

Hypopigmentation

- Linéaire avec asymétrie cranio-faciale et anomalies acrales, oculaires et cérébrales - Q87.0
- Oculo-cutanée - Syndrome d'ostéoporose- Q87.1
- Progressive familiale - Hyper- et L81.8
- Type
- Preus - Syndrome oculo-cérébral d' E70.3
- Yémen - Syndrome de surdité avec cécité et Q87.8

Hypopituitarisme

- Actes médicaux - E89.3
- Congénital familial - E23.0
- Irradiation - E89.3
- Médicamenteux - E23.1
- -
- E23.0
- Myopathie au cours de l' E23.0t, G73.5*

Hypoplasie

- v./v.a. hypoplasie mandibulaire-surdité-apparence progéroïde-lipodystrophie
- Anneau mitral - Q23.2
- Aorte - Q25.4
- Artère ombilicale - Absence congénitale et Q27.0
- Artère pulmonaire -

Hypoplasie –suite

- Artère pulmonaire - -suite
- Q25.7
- Cartilage et des cheveux avec déficit immunitaire - Q78.5, D82.2
- Cellules de Leydig - E34.59
- Cément - Aplasie et K00.4
- Cérébro-réno-génito-urinaire - Syndrome létal foetal d'agénésie/ Q87.8
- Cœur
- Droit - Q22.6
- Gauche [HLHS] - Q23.4
- Conduit auditif
- Externe - Q17.8
- - Q17.8
- Congénital
- Cubitus - Q71.8
- Humérus - Q71.8
- Pouce - Q71.8
- Surrénales-anomalies génitales] - Syndrome IMAGe [retard de croissance intra-utérin-dysplasie métaphysaire- Q87.1
- Corps calleux
- Appendices pré-auriculaires - Syndrome de déficience intellectuelle avec Q87.8
- Déficience intellectuelle-dysmorphie faciale - Syndrome de microcéphalie- Q87.0
- Retard mental-pouces en adduction-spasticité-hydrocéphalie] - Syndrome CRASH [Q04.8
- Vermis cérébelleux-dysmorphie faciale-déficience intellectuelle - Syndrome de microcéphalie- Q87.0
- Crânienne avec anencéphalie - Q00.0
- Cubitus-déficience intellectuelle - Syndrome d' Q87.2
- Dermique en aires - Q82.8
- Dysplasie
- Moelle épinière - Q06.1
- Poumon - Q33.6
- Émail
- Kératodermie palmoplantaire-déficience intellectuelle - Syndrome d'hypohidrose- Q87.8
- Néonatale) (post-natale) (prénatale) - K00.4
- Fémur
- Faciès particulier - Syndrome d' Q87.8
- - Q72.4
- Fovéa avec anomalie du chiasma optique et dysgénésie du segment antérieur de l'œil - Syndrome d' Q15.8
- Fovéale isolée - Q14.1
- Fovéale-cataracte présénile - Syndrome d' H35.8t, H28.2*
- Iris
- Cataracte congénitale-amincissement stromal] - Syndrome EDICT [dystrophie endothéliale- Q13.8
- Microphthalmie-microcornée - Syndrome d'aphakie congénitale- Q13.8

Hypoplasie –suite

- Isolé
- Bilatérale des hémisphères cérébelleux - Q04.3
- Nerf optique - Q07.8
- Unilatérale des hémisphères cérébelleux - Q04.3
- Vermis cérébelleux - Q04.3
- Jambe-cataracte congénitale - Syndrome d' Q87.1
- Labyrinthe membraneux - Q16.5
- Langue - Q38.3
- Larynx - Q31.2
- Mandibulaire
- Anomalies squelettiques] - Syndrome SAMS[petite taille-atrésie du canal auditif- Q87.1
- - Hyperplasie, K07.0
- Maxillaire
- Genu valgum - Syndrome de pseudoanodontie- K07.8, Q74.1
- - Hyperplasie, K07.0
- Médullaire - D61.9
- Moelle osseuse - Syndrome de fibrose pulmonaire-hyperplasie hépatique- Q87.8
- Nerf cochléaire - Q07.8
- Nerf optique - Polymicrogyrie avec Q04.3
- Nez - Q30.1
- Œil - Q11.2
- Ongles-dysmorphie faciale - Syndrome de maladie de Hirschsprung- Q87.8
- Oreille - Q17.2
- Organe de Corti - Q16.5
- Pancréas
- Atrésie intestinale-hypoplasie de la vésicule biliaire - Syndrome d' Q45.8
- - Agénésie, aplasie et Q45.0
- Pancréatique-diabète-cardiopathie congénitale - Syndrome d' Q87.8
- Partie de l'encéphale - Q04.3
- Pavillon de l'oreille - Q17.2
- Pénis - Q55.6
- Péroné-cubitus-anomalies rénales - Syndrome d' Q87.8
- Phalanges - Syndrome de déficience intellectuelle sévère-épilepsie-anomalies anales- Q87.8
- Pont-atrophie cérébrale - Syndrome à début précoce d'encéphalopathie progressive-surdité- G31.88
- Pouce-alopécie-anomalie de la pigmentation - Syndrome d' Q87.1
- Pulmonaire
- Associée à une brièveté de la gestation - P28.0
- Congénitale unilatérale - Q33.6
- Radius-pouces triphalangés-hypospadias-progénie - Syndrome d' Q87.2
- Rate - Q89.08
- Rayon radial-atrésie des choanes - Syndrome d' Q71.8, Q30.0

Hypoplasie – suite

- Rénal
- - Bilatéral
- - - Foetal léthal → Syndrome de malformation cérébrale-atrésie duodénale- Q87.8
- - - - Q60.4
- - Sans précision → Q60.5
- - Unilatérale → Q60.3
- Substance blanche-agénésie du corps calleux-déficiência intellectuelle → Syndrome d' Q04.8
- Surrénalien
- - Anomalies génitales-entéropathie → Syndrome MIRAGE [Syndrome de myélodysplasie-infections-retard de croissance- Q87.8
- - Congénitale cytomégalique → E27.1
- - Familiale sans LH [hormone lutéinisante] → E27.1
- Testicule(s) et du scrotum → Q55.1
- Thyroïde → E03.1
- Unilatérale du processus condylien de la mandibule → Hyperplasie ou K10.8
- Utérine → Q51.8
- Utérus et du col de l'utérus → Q51.8
- Ventriculaire
- - Droite isolée → Q22.6
- - - Canal atrio-ventriculaire complet - Q21.2
- Vermis avec kystes de la fosse postérieure → Syndrome d'agénésie partielle du corps calleux- Q04.3
- Vésicule biliaire →
- - Q44.0
- - Syndrome d'hypoplasie du pancréas-atrésie intestinale- Q45.8

Hypoplasie cérébelleuse

- Déficiencia intellectuelle-microcéphalie congénitale-dystonie-anémie-retard de croissance → Syndrome CIMDAG [Q87.8
- Dégénérescence tapéto-rétinienne → Syndrome d' Q04.3
- Dysplasie spondylo-épiphysaire → Syndrome de déficiencia intellectuelle Q87.8
- Hydranencéphalie → Syndrome de neurones multinucléés-anhydramnios-dysplasie rénale- Q87.8
- Malformations internes → Syndrome de porencéphalie- Q87.8
- Trouble de la conduction cardiaque → Syndrome de microcéphalie- Q87.0
- Type
- - A → Lissencéphalie- Q04.3
- - B → Lissencéphalie- Q04.3
- - C → Lissencéphalie- Q04.3
- - D → Lissencéphalie- Q04.3
- - E → Lissencéphalie- Q04.3
- - F → Lissencéphalie- Q04.3
- - - Syndrome
- - Déficiencia intellectuelle liée à l'X- Q87.8
- - Sclérose endostéale Q87.8

Hypoplasie mammaire → Q83.88**Hypoplasie mandibulaire-surdité-apparence progéroïde-lipodystrophie] MDPL → Syndrome [d' E34.8****Hypoplasie pontocérébelleuse**

- Due à une mutation TUBB3 → Dysgénésie corticale avec Q04.8
- Hypotonie insuffisance respiratoire
- - Délétions bialléliques dans le cluster de gènes ATAD3 → Syndrome léthal d' Q04.3
- - Mutation ponctuelle → Syndrome léthal d' Q04.3
- - - Syndrome léthal d' Q04.3
- Type
- - 1 → Q04.3
- - 2 → Q04.3
- - 3 → Q04.3
- - 4 → Q04.3
- - 6 → Q04.3
- - 7 → Q04.3
- - 8 → Q04.3
- - 9 → Q04.3
- - 10 → Q04.3
- - 11 → Q04.3
- - 12 → Q04.3
- - 13 → Q04.3
- - 14 → Q04.3

Hypoplasique

- Congénitale de Blackfan-Diamond → Anémie D61.0
- Familiale → Anémie (de): D61.0
- SAI → Anémie D61.9
- Turner → Dent K00.4
- - Amélogénèse imparfaite K00.5

Hypoproaccélérimie → D68.22**Hypoproconvertinémie**

- Congénital
- - Héritaire → D68.23
- - - D68.23
- - - D68.23

Hypoprotéinémie → Gastropathie hypertrophique sans K29.6**Hypoprothrombinémie**

- Acquise → D68.4
- Héritaire → D68.21
- Idiopathique → D68.21
- - D68.21

Hypoptyalisme → K11.7**Hypopyon → Ulcère de (la): cornée: avec H16.0****Hyporéactivité**

v./v.a. hypotension-hyporéactivité

Hyposegmentation leucocytaire, héréditaire → D72.0**Hyposomnie → G47.0****Hypospadias**

- Balanique → Q54.0
- Coronal → Q54.0

Hypospadias – suite

- Déficiencia intellectuelle → Syndrome de dysostose spondylo-costale- Q87.1
- Féminin → Q54.8
- Glandulaire → Q54.0
- Pénien → Q54.1
- Pénoscrotal → Q54.2
- Périnéal → Q54.3
- Progénie → Syndrome d'hypoplasie du radius-pouces triphalangés- Q87.2
- Sans précision → Q54.9
- -
- - Q54.8
- - Syndrome
- - - Anomalie du membre inférieur- Q74.2, Q54.9
- - - Spina bifida- Q05.7, Q54.0

Hyposphagme → H11.3**Hyposplénisme → D73.0****Hypostatique, sans précision → Pneumonie J18.2****Hyposurrénalisme tuberculeux → A18.7†, E35.1*****Hypotensif en position couchée → Syndrome O26.5****Hypotension**

- Chronique → I95.8
- Idiopathique → I95.0
- Intracrânien
- - Spontanée → G96.0
- - Suite à un pontage ventriculaire → G97.2
- Maternelle → Syndrome d' O26.5
- Médicamenteuse → I95.2
- Orthostatique
- - Neurogène
- - - Syndrome de Shy-Drager] → G23.8
- - - - Syndrome parkinsonien au cours d' G23.8
- - Symptomatique → Syndrome parkinsonien au cours d' G23.8
- - -
- - - 195.1
- - - Syndrome parkinsonien au cours d' G23.8
- Posturale → I95.1
- Sans précision → I95.9
- - Autres 195.8

Hypotension-hyporéactivité → Épisode d' T88.1**Hypothalamique**

- Épilepsie gélastique → Hamartomes Q85.8, G40.2
- Hypoventilation dysautonomie
- - Tumeurs neurales] → ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement E23.3, C80.9
- - - ROHHAD [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement E23.3, E66.29
- - Non classée ailleurs → Anomalie E23.3

Hypothalamique –suite

- -
- - États mentionnés ci-dessous, qu'il s'agisse d'une anomalie hypophysaire ou *E23*
- - Syndrome d'hypernatrémie adipsique *E23.3*

Hypothalamus → **Astrocytome pilomyxoïde de l' C71.0****Hypothermie**

- Accidentelle → *T68*
- Consécutive à une anesthésie → *T88.5*
- Légère du nouveau-né → *P80.8*
- Non associée à une baisse de la température ambiante → *R68.0*
- Nouveau-né
- - Sans précision → *P80.9*
- - - Autres formes d' *P80.8*
- Périodique spontanée → *G90.88*
- - *T68*

Hypothermique

- Auto-inflammatoire familial → Syndrome *L50.2*
- Nouveau-né → Syndrome *P80.0*

Hypothyroïdie

- Acquis
- - Due à une carence en iode → Démence au cours d' *E01.8†, F02.8**
- - - Démence au cours d' *E03.9†, F02.8**
- Actes médicaux → *E89.0*
- Carence acquise en iode SAI → *E01.8*
- Centrale due à un déficit du récepteur de la TRH → *E03.1*
- Congénital
- - Centrale avec macroorchidie tardive liée à l'X → *E03.1*
- - Déficit isolé en TSH [thyrostimuline] → *E03.1*
- - Due à une exposition maternelle aux médicaments antithyroïdiens → *P72.2*
- - Glaucome congénital-fibrose hépatique-polykystose rénale → Syndrome de diabète néonatal- *Q87.8*
- - Goitre diffus → *E03.0*
- - Idiopathique → *E03.1*
- - Passage transplacentaire d'anticorps anti-récepteur de la TSH → *P72.2*
- - Sans goitre → *E03.1*
- - Transitoire par mutations hétérozygotes du gène *THOX2* → *P72.2*
- - -
- - - *E03.1*
- - - Ictère néonatal dû à une *E03.1*
- Détresse respiratoire néonatale → Syndrome de choréoathétose- *E03.1†, J99.8*, G25.5*
- Due
- - Médicaments et à d'autres produits exogènes → *E03.2*
- - Résistance périphérique aux hormones thyroïdiennes → *E03.8*

Hypothyroïdie –suite

- Hypertrophie cardiaque-retard de développement → Syndrome d'obésité-colite- *Q87.8*
- Insuffisance congénitale en iode → *E00.9*
- Irradiation → *E89.0*
- Mutation du récepteur de la TSH → *E03.1*
- Post-infectieuse → *E03.3*
- Précisées → Autres *E03.8*
- Retard pubertaire-petit taille → Syndrome d'atrésie des choanes-athélie- *Q87.1*
- Sans précision → *E03.9*
- Transitoire
- - Néonatale → *P72.2*
- - Nouveau-né due à une augmentation de l'apport en iode → *P72.2*
- - -
- - *E03*
- - Arthropathie au cours de l' *E03.9†, M14.59**
- - Myopathie au cours de l' *E03.9†, G73.5**
- - Syndrome de pseudohypertrophie musculaire- *E03.1*

Hypothyroïdien → **Crétinisme endémique (de): E00.1****Hypotonie**

- Acidose lactique
- - Hyperammoniémie → *I42.2*
- - - Syndrome de cardiomyopathie- *I42.2*
- Anomalie du mouvement → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- Axiale → Syndrome de retard global de développement-anomalies visuelles-atrophie cérébelleuse progressive- *G31.88*
- Brachycéphalie-sténose du pylore-cryptorchidie → Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- Cardiopathie → Syndrome de déficience intellectuelle autosomique dominante-anomalies cranio-faciales- *Q87.8*
- Cataracte-retard de développement → Syndrome léthal de non-compaction ventriculaire gauche-convulsions- *G31.81*
- Congénitale → *P94.2*
- Dymorphie faciale-comportement agressif → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- Épilepsie
- - Type
- - - 2 → Syndrome d'anomalies congénitales multiples- *Q87.8*
- - - 3 → Syndrome d'anomalies congénitales multiples- *Q87.8*
- - - Syndrome d'anomalies congénitales multiples- *Q87.8*
- Ichtyose par déficit en dolichol phosphate → *E77.8*
- Infantile
- - Anomalies oculomotrices-mouvements hyperkinétiques-retard de développement → Syndrome d' *Q87.8*
- - Diplégie spastique-dysarthrie-déficience intellectuelle → Syndrome de microcéphalie post-natale- *Q87.8*

Hypotonie –suite

- Infantile –suite
- - Retard psychomoteur, dysmorphie faciale → Syndrome d' *Q87.8*
- Insuffisance respiratoire
- - Délétions bialléliques dans le cluster de gènes *ATAD3* → Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse- *Q04.3*
- - Mutation ponctuelle → Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse- *Q04.3*
- - - Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse- *Q04.3*
- Musculaire
- - Déficience intellectuelle → Syndrome de cubitus court-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- - Néonatale sévère associée au PURA avec convulsions et encéphalopathie → Syndrome d' *G40.4*
- - Progressive-surdité-retard de développement → Syndrome de cataracte congénitale- *G71.3*
- - Trouble sévère du langage-retard cognitif sévère → Syndrome d' *Q87.8*
- - - Syndrome de synostose radio-cubitale-retard de développement- *Q87.0*
- Œil → *H44.4*
- Retard de développement → Syndrome de contractures congénitales des membres et de la face- *Q87.0*
- Sévère-retard de développement psychomoteur-strabisme-défaut du septum cardiaque → Syndrome d' *Q87.8*
- Strabisme-traits grossiers du visage-planovalgus → Syndrome de déficience intellectuelle sévère- *Q87.8*
- Troubles du comportement → Syndrome de déficience intellectuelle-macrocéphalie- *Q87.8*
- Utérin
- - Post-partum → *O72.1*
- - Primitive → *O62.0*
- - SAI → *O62.2*
- - Secondaire → *O62.1*
- Utérus en tant que complication de l'accouchement → *O62.2*

Hypotonie-cystinurie → **Syndrome d' E72.0****Hypotonique de l'utérus en tant que complication de l'accouchement** → **Contraction O62.2****Hypotrichose**

- v./v.a. ichtyose-hypotrichose
- Déficience intellectuelle, type Lopes → *Q87.0*
- Dégénérescence maculaire juvénile → *Q87.8*
- Due à un médicament cytotoxique → *L65.8*
- Hériditaire à vésicules cutanées récurrentes → *Q84.0, R23.8*
- Lymphoedème-télangiectasie-glomérulonéphrite membranoproliférative → Syndrome d' *Q87.8*
- Ostéolyse-périodontite-kératodermie palmoplantaire [HOPP] → Syndrome d' *Q82.8*
- Post-infectieuse → *L65.8*
- Simple
- - Cuir chevelu → *L65.8*

Hypotrichose – suite

- Simple – suite
- - - L65.8
- Type Marie Unna - Q84.0
- - Syndrome
- - Dysplasie spondylo-métaphysaire- Q77.7
- - Petite taille-onychodysplasie-dysmorphie faciale- Q87.1

Hypotrichotique - Anhidrose Q82.4**Hypotrophie mammaire - Q83.88****Hypotrophique - Utérus Q51.8****Hypotropie -**

- H50.2
- Maladie de Basedow avec orbitopathie endocrinienne et E05.0†, H06.3*

Hypo-uricémie rénale héréditaire - N25.8**Hypoventilation**

- Associée à l'obésité - Syndrome d' E66.29
- Dysautonomie
- - Tumeurs neurales] - ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique- E23.3, C80.9
- - - ROHHAD [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique- E23.3, E66.29
- - SOH] - Syndrome obésité E66.2
- Sommeil - Syndrome d' G47.32

Hypoventilation alvéolaire

- Centrale congénital - Syndrome d' G47.32
- Enfant adolescent - Obésité
- - E66.24
- - Extrême avec E66.25
- Indice de masse corporelle IMC
- - 40 et moins de 50 - Obésité avec E66.26
- - 50 et moins de 60 - Obésité avec E66.27
- - 60 et plus - Obésité avec E66.28
- - Compris
- - - 30 et moins de 35 - Obésité avec E66.20
- - - 35 et moins de 40 - Obésité avec E66.21
- Non obstructive idiopathique du sommeil - G47.32
- -
- - Obésité grade
- - - I (OMS) avec E66.20
- - - II (OMS) avec E66.21
- - - III (OMS) avec E66.29
- - Syndrome de l' E66.29

Hypovitaminose A SAI - E50.9**Hypovolémie -**

- E86
- Maladie due au VIH avec B23.8, E86

Hypovolémique

- Pendant ou après un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Choc (endotoxique) (T81.1
- - Choc R57.1

Hypoxanthine guanine phosphoribosyltransférase

- Grade IV - Déficit en E79.1
- - Déficit partiel en E79.8

Hypoxanthine-guanine phosphoribosyltransférase grade I - Déficit en E79.8**Hypoxémie - Insuffisance respiratoire**

- Aiguë avec hypercapnie et J96.01
- Chronique avec hypercapnie et J96.11
- Hypercapnie et J96.91

Hypoxémique

- Aiguë - Insuffisance respiratoire J96.00
- Chronique - Insuffisance respiratoire J96.10
- -
- - Insuffisance respiratoire J96.90
- - Polycythémie: D75.1

Hypoxie

- Foetal
- - Intra-utérine - P20
- - - Soins maternels pour signes d' O36.3
- Intra-utérin
- - Constaté premier fois
- - - Avant le début du travail - P20.0
- - - Pendant le travail et l'accouchement - P20.1
- - Sans précision - P20.9
- Périnatale - P21.9
- SAI - P21.9
- -
- - Hémorragie intracrânienne due à une anoxie ou une P52
- - Hypertension pulmonaire lors de I27.22

Hypoxique ischémique] du nouveau-né - Encéphalopathie anoxo-ischémique [P91.6**Hypsarythmie, et atrophie optique] - Syndrome PEHO [encéphalopathie progressive avec œdème, G31.88****Hypsicéphalie - Q75.0****Hystérectomie - Prolapsus de la paroi supérieure du vagin après N99.3****Hystérie**

- Angoisse - F41.8
- Conversion - F44
- -
- - F44
- - Vision floue au cours d' F44.6†, H58.1*

Hystérique

v./v.a. Type de maladie

Hystrix de Curth-Macklin - Ichtyose Q80.8

IAC] - Complications de l'insémination artificielle par: conjoint [N98.8**IAD] - Complications de l'insémination artificielle par: donneur [N98.8**

IAEP - J82

latrogène -

- Hypoglycémie néonatale P70.3
- I-MCJ [Maladie de Creutzfeldt-Jakob A81.0
- Pneumothorax J95.80

IBS-C] - Irritable bowel syndrome with predominant constipation [K58.2**IBS-D] - Irritable bowel syndrome with predominant diarrhoea [K58.1****IBS-M] - Irritable bowel syndrome with mixed bowel habits [K58.3**

IC/BPS - N30.1

ICCA - Syndrome G40.4

ICE - Syndrome H21.8

ICEI] - Intervallite chronique d'étiologie indéterminée [O41.1**ICF [instabilité centromérique-immunodéficiência-dysmorphie] - Syndrome D82.8**

Ichthyosis - Bathing suit Q80.2

Ichtyoparasitose à *Vandellia cirrhosa* - B88.8**Ichtyose**

- Acquise - L85.0
- Cholangite sclérosante] - NISCH [Syndrome néonatal d' K83.00, Q80.8
- Congénital
- - Déficience intellectuelle-tétraplégie spastique - Syndrome d' Q87.8
- - Kératodermie sclérosante - Syndrome de kératose linéaire- Q82.8
- - Microcéphalie-tétraplégie - Syndrome d' Q87.8
- - -
- - - Q80.8
- - - Q80.9
- Déficience intellectuelle-nanisme-anomalie rénale - Syndrome d' Q87.1
- Déficit
- - Dolichol phosphate - Hypotonie et E77.8
- - Facteur VIII - Syndrome de sclérose en plaques- Q87.8
- Épidermolytique
- - Annulaire - Q80.3
- - Autosomique récessive - Q80.3
- - Superficielle - Q80.8
- - - Q80.3
- Exfoliative - Q80.8
- Folliculaire-alopécie-photophobie - Syndrome d' Q80.0
- Hépatosplénomégalie-dégénérescence cérébelleuse - Syndrome d' Q87.8
- Hériditaire - Q80.9
- Hystrix de Curth-Macklin - Q80.8
- Insuffisance ovarienne précoce - Syndrome d'ostéosclérose- Q87.5

Ichtyose -suite

- Lamellaire - Q80.2
- Liée au chromosome X - Q80.1
- Obésité-petite taille - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypogonadisme- Q87.8
- Petite taille-brachydactylie-microsphérophakie - Syndrome d' Q87.1
- Récessive liée à l'X syndromique - Q80.1
- Trichothiodystrophie - L67.8
- Vulgaire - Q80.0
- Xérostomie] - Syndrome HELIX [hypohidrose-déséquilibre électrolytique-dysfonctionnement des glandes lacrymales- Q87.8
- -
- - Kératodermie mutilante avec Q82.8
- - Lipidose avec surcharge en triglycérides et E75.5

Ichtyose-hypotrichose - Syndrome d' Q80.8**Ichtyose-prématurité - Syndrome d' Q87.8****Ichtyosiforme**

- Anomalies des membres - Syndrome d'hémidysplasie congénitale-nævus Q87.8
- Bulleux
- - Brock - Érythrodermie congénitale Q80.3
- - Congénitale - Érythrodermie Q80.3
- - Non-bulleuse - Érythrodermie congénitale Q80.2
- Réticulaire -
- - CRIE [Érythrodermie congénitale Q80.3
- - Érythrodermie congénitale Q80.3

Ictère

- Acholurique (familial) - D58.0
- Congénital familial non hémolytique - E80.5
- Épidémique avec coma hépatique - B15.0, K72.74!
- Hémolytique congénital (sphérocytaire) - D58.0
- Hémorragique
- - Leptospires - A27.0
- - Spirochètes - A27.0
- Infectieux avec coma hépatique - B15.0, K72.74!
- Néonatal
- - Associé à un accouchement avant terme - P59.0
- - Causes précisées - P59.8
- - Contusions - P58.0
- - Déglutition de sang maternel - P58.5
- - Galactosémie - E74.2
- - Hémolyse excessif
- - - Précisées - P58.8
- - - Sans précision - P58.9
- - Hypothyroïdie congénitale - E03.1
- - Infection - P58.2
- - Inhibiteurs de la lactation - P59.3
- - Lésions hépatocellulaires, autres et sans précision - P59.2

Ictère -suite

- Néonatal -suite
- - Médicaments ou des toxines transmis par la mère ou administrés au nouveau-né - P58.4
- - Polycythémie - P58.3
- - Saignement - P58.1
- - Sans précision - P59.9
- - Syndrome de Crigler-Najjar - E80.5
- Non classée ailleurs - Hyperbilirubinémie, avec indication d' R17.0
- Nucléaire
- - Iso-immunisation - P57.0
- - Nouveau-né - P57.9
- - -
- - - P57.9

- - - Formes précisées d' P57.8

- Physiologique (intense) (prolongé) SAI - P59.9

- Réaction hémolytique à la transfusion - T80.8

- Retard de la glycuronoconjugaison associée à un accouchement avant terme - P59.0

- Sérique (homologue) - Hépatite sérique (B19.9

- Transfusion - T80.8

Ictère hémorragique

- Maladie de Weil] - Leptospirose A27.0
- - Leptospirose A27.0

IDC-P] - Carcinome intracanalair de la prostate [C61**Idées**

- Obsédantes et comportements compulsifs - Forme mixte, avec F42.2
- Ruminations obsédantes au premier plan - Avec F42.0
- Tendances] suicidaires - R45.8

Identité

- Sexuel
- - Adulte ou l'adolescent, type non transsexuel - Trouble de l' F64.1
- - Enfance - Trouble de l' F64.2
- - Sans précision - Trouble de l' F64.8
- - - Autres troubles de l' F64.8
- - - Trouble de l' F93.8

Idiopathique

v./v.a. Type de maladie

Idiosyncrasie

- Due) à une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée - T88.7
- SAI - T78.4
- - Asthme lors d' J45.19

Idiosyncrasique (imprévisible) médicamenteuse - lésion hépatique: K71**Idiotie**

- Amaurotique
- - Familiale - E75.4
- - Infantile - E75.4

Idiotie – suite

- Amaurotique – suite
- - Juvénile → E75.4
- - -
- - - E75.4
- - - Forme tardive de l' E75.4
- Dysostose [syndrome de Pfaundler-Hurler] → E76.0

Iduronate 2-sulfatase – Déficit en E76.1**Iduronidase**

v./v.a. alpha-L-iduronidase

Ieshima-Koeda-Inagaki – Syndrome de Q87.8**IFF [Insomnie fatale familiale] –** A81.8**IFNgammaR1 – Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en** D84.8**IFNgammaR2 –**

- MSMD autosomique récessive par déficit partiel en D84.8
- Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en D84.8

IgA

- Croissant → Glomérulonéphrite à N02.7
- Linéaire → Dermatose à L13.8
- Sans anticorps connus → Polyradiculoneuropathie avec gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*
- -
- - Déficit sélectif en immunoglobuline A [D80.2
- - Pemphigus à L10.8
- - Polyneuropathie axonale avec gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*
- - Vasculature à D69.0

IGDA] – Syndrome de dermatite granulomateuse interstitielle-arthrite [M30.1**IgE] – Syndrome d'hyperimmunoglobulinémie E [** D82.4**IGF1 [somatomédine-C] et EGF [facteur de croissance épidermique] – Lipodystrophie due à un déficit combiné en insuline,** E88.1**IgG**

- Sans anticorps connus → Polyradiculoneuropathie avec gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*
- - Polyneuropathie axonale avec gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*

IgG4 –

- Aortite associée à I77.6
- Cholangite sclérosante à K83.01
- Dacryoadénite et sialadénite à K11.8
- Hépatopathie associée aux K75.4
- Maladie
- - Glande submandibulaire associée à K11.2
- - Rénale associée à N11.8
- Médiastinite associée à J98.50
- Pachyméningite associée à G03.8

IgM

- Activité anti-MAG → Polyneuropathie associée à une gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*
- Rémission complète → Lymphome lymphoplasmocytaire avec production d' C88.01
- Sans anticorps connus → Polyradiculoneuropathie avec gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*
- -

- - Déficit

- - - Immunitaire avec augmentation de l'immunoglobuline M [D80.5
- - - Sélectif en immunoglobuline M [D80.4
- - Lymphome lymphoplasmocytaire
- - - Production d' C88.0
- - - Sans sécrétion d' C83.0
- - Polyneuropathie axonale avec gammopathie monoclonale D47.2†, G63.1*

IKAROS – Déficit immunitaire combiné par déficit en D81.8**IKK2 – Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en** D81.2**IL10 – Maladie inflammatoire de l'intestin précoce associée à** K52.8**IL12B – Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en** D84.8**IL21R – Déficit immunitaire combiné par déficit en** D81.8**Iléal – Carcinoïde** C17.2**Iléale –**

- Maladie de Crohn [entérite régionale]: K50.0
- Mucosite K92.8

Iléite

- Aspergillus → B44.8†, K93.8*
- Due à un cytomégalovirus → B25.80†, K93.8*
- Précisée comme non-infectieuse → K52.9
- Reflux → K51.0
- Régionale → K50.0
- Terminale → K50.0
- Virus d'Epstein-Barr → B27.0†, K93.8*
- Virus de l'herpès → B00.8†, K93.8*

Iléo-anale avec poche – Incontinence fécale liée à une anastomose R15, K91.88**Iléo-cæcal**

- Hyperplasique → Tuberculose A18.3†, K93.0*
- - Valvule D12.0

Iléocolite tuberculeuse – A18.3†, K93.0***Iléon**

- Cours du syndrome de Lynch → Carcinome de l' C17.2
- Type
- - I → Atrésie de l' Q41.2
- - II → Atrésie de l' Q41.2
- - IIIa → Atrésie de l' Q41.2
- - IIIb → Atrésie de l' Q41.2
- - IV → Atrésie de l' Q41.2
- -

Iléon – suite

- - - suite
- - Absence congénitale de l' Q41.2
- - Adénocarcinome de l' C17.2
- - Atrésie de l' Q41.2
- - Carcinome épidermoïde de l' C17.2
- - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' C17.2
- - Léiomyosarcome de l' C17.2
- - Ostéite condensante de l' M85.35
- - Sténose congénitale de l' Q41.2
- - Tuberculose de l' A18.3†, K93.0*
- - Tumeur maligne: C17.2
- - - C17.2
- - - D13.3
- - - Incertain de l' D37.2

Iléostomie

- Dispositifs gastro-intestinaux → Mise en place et ajustement d'une Z46.5
- -

- - Présence d'une Z93.2
- - Surveillance d' Z43.2

Iléotyphus – A01.0**Iléus**

- Biliaire → K56.3
- Duodénal (chronique) → K31.5
- Gangrène
- - Intestinale → K56.6
- - Mésentère → K56.6
- - Méconial
- - Absence reconnue de fibrose kystique du pancréas → P76.0
- - Cours de fibrose kystique → E84.1†, P75*
- - Déficit en guanylate cyclase 2C → P76.0
- - - Mucoviscidose avec E84.1†, P75*
- - Occlusif SAI → K56.6
- - Paralytique
- - Occlusion intestinale sans hernie → K56
- - - K56.0
- - Sans précision → K56.7
- - Strangulation → K56.2
- - Transitoire du nouveau-né → P76.1

Iliaquev./v.a. Artère iliaque
v./v.a. Colonne iliaque
v./v.a. scapulo-iliaque

- Buchanan] → Ostéochondrite juvénile (de): crête M91.0
- -

- - Dystocie due à la persistance en position: occipito- O64.0
- - Exostose de la crête M76.2
- - Lésion traumatique
- - - Vaisseau sanguin S35.5
- - - Veine S35.5
- - Os D16.8

Iliaque –suite

- - -suite
- - Région *S31.1*
- - Thrombose de la veine *I80.20*

Iliofémoral – Entorse et foulure de la hanche: (Ligament) *S73.11***Iliion –**

- Fracture de l' *S32.3*
- Ostéoblastome de l' *D16.8*

Ilio-tibiale] – Syndrome de la bandelette de Maissiat [*M76.3***Illum – Syndrome d' *Q87.2*****Îlot**

- Langerhans
- - SAI – Hyperplasie cellule
- - - *E16.9*
- - - Bêta des *E16.1*
- - - *C25.4*
- Pancréatiques – Tumeur à cellules des *D37.70*

Image

- Cardiaque anormale – *R93.1*
- Retard de croissance intra-utérin-dysplasie métaphysaire-hypoplasie congénitale des surrénales-anomalies génitales] – Syndrome *Q87.1*

Imagerie diagnostique

- Appareil urinaire – Résultats anormaux d' *R93.4*
- Cœur et de la circulation coronaire – Résultats anormaux d' *R93.1*
- Crâne et de la tête, non classés ailleurs – Résultats anormaux d' *R93.0*
- Foie et des voies biliaires – Résultats anormaux d' *R93.2*
- Membres – Résultats anormaux d' *R93.6*
- Partie
- - Abdomen, y compris l'espace rétropéritonéal – Résultats anormaux d' *R93.5*
- - Corps précisées – Résultats anormaux d' *R93.8*
- - Système ostéo-musculaire – Résultats anormaux d' *R93.7*
- - Voies digestives – Résultats anormaux d' *R93.3*
- Poumon – Résultats anormaux d' *R91*
- Sein – Résultats anormaux d' *R92*
- Système nerveux central – Autres résultats anormaux d' *R90.8*

Imahorn

v./v.a. Meier-Blumberg-Imahorn

Imbriquée – Teigne *B35.5***IMC**

- 40 50 –
- - Adipositas permagna avec un indice de masse corporelle [*E66.86*
- - Obésité
- - - Due à un excès calorique avec un indice de masse corporelle [*E66.06*

IMC –suite

- 40 50 – -suite
- - Obésité –suite
- - - Endogène avec un indice de masse corporelle [*E66.86*
- - - Extrême avec un indice de masse corporelle [*E66.86*
- - - Hypoventilation alvéolaire avec un indice de masse corporelle [*E66.26*
- - - Indice de masse corporelle [*E66.96*
- - - Médicamenteuse avec un indice de masse corporelle [*E66.16*
- 50 60 –
- - Adipositas permagna avec un indice de masse corporelle [*E66.87*
- - Obésité
- - - Due à un excès calorique avec un indice de masse corporelle [*E66.07*
- - - Endogène avec un indice de masse corporelle [*E66.87*
- - - Extrême avec un indice de masse corporelle [*E66.87*
- - - Hypoventilation alvéolaire avec un indice de masse corporelle [*E66.27*
- - - Indice de masse corporelle [*E66.97*
- - - Médicamenteuse avec un indice de masse corporelle [*E66.17*
- 60 plus –
- - Adipositas permagna avec un indice de masse corporelle [*E66.88*
- - Obésité
- - - Due à un excès calorique avec un indice de masse corporelle [*E66.08*
- - - Endogène avec un indice de masse corporelle [*E66.88*
- - - Extrême avec un indice de masse corporelle [*E66.88*
- - - Hypoventilation alvéolaire avec un indice de masse corporelle [*E66.28*
- - - Indice de masse corporelle [*E66.98*
- - - Médicamenteuse avec un indice de masse corporelle [*E66.18*
- Compris
- - 30 35 –
- - - Indice de masse corporelle [*E66.90*
- - - Obésité
- - - - Due à un excès calorique avec un indice de masse corporelle [*E66.00*
- - - - Endogène avec un indice de masse corporelle [*E66.80*
- - - - Hypoventilation alvéolaire avec un indice de masse corporelle [*E66.20*
- - - - Médicamenteuse avec un indice de masse corporelle [*E66.10*
- - 35 40 –
- - - Indice de masse corporelle [*E66.91*
- - - Obésité
- - - - Due à un excès calorique avec un indice de masse corporelle [*E66.01*
- - - - Endogène avec un indice de masse corporelle [*E66.81*

IMC –suite

- Compris –suite
- - 35 40 – -suite
- - - Obésité –suite
- - - - Hypoventilation alvéolaire avec un indice de masse corporelle [*E66.21*
- - - - Médicamenteuse avec un indice de masse corporelle [*E66.11*
- I-MCJ [Maladie de Creutzfeldt-Jakob iatrogène] – *A81.0***
- Imerslund-(Gräsbeck) – Syndrome d' *D51.1***
- Imidazolique – Syndrome *E70.8***
- Iminés – Maladie des acides *E72.8***
- Iminoglycinurie – *E72.0***
- Iminostilbènes – Intoxication**
- *T42.1*
- Immature**
- Prématuré – Centre respiratoire *P28.8*
- -
- - Personnalité: *F60.8*
- - Prématuré *P07.3*
- Immaturité**
- Extrême – *P07.2*
- Pulmonaire SAI – *P28.0*
- Immersion –**
- *T75.1*
- Main et pied d' *T69.0*
- Immigration – inscription dans: *Z02***
- Imminent**
- Impending infarction] – Angine: Infarctus *I20.0*
- - Accident cérébrovasculaire *G45.9*
- Immobilité**
- Paraplégique) – Syndrome d' *M62.3*
- - *R26.3*
- Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] – Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [*Q89.3***
- Immun**
- v./v.a. auto-immun
- -
- - Glomérulonéphrite pauci- *N01.7*
- - Syndrome
- - - Neurotoxicité associée aux cellules à effecteur *G92.0*
- - - Réactivation *D89.3*
- - - Reconstitution *D89.3*
- - Thrombocytopenie *D69.3*
- Immunisation**
- v./v.a. iso-immunisation
- Contre le COVID-19 – Nécessité de l' *U11.9*
- Foeto-maternelle anti-endopeptidase neutre – Néphropathie membranaire congénitale par allo- *P96.0*
- - Hépatite par *B19.9*

Immunitaire

- Adulte avec autoanticorps anti-interféron-gamma acquis → Déficit *D84.8*
- Associé anomalie
 - Facteur
 - I → Déficit *D84.1*
 - → Déficit *D84.1*
 - Majeur
 - Précisées → Déficit *D82.8*
 - Sans précision → Déficit *D82.9*
- Augmentation de l'immunoglobuline M [IgM] → Déficit *D80.5*
- Auto-inflammation-anomalie des neutrophiles associé à CEBPE → Syndrome de déficit *M35.8*
- Cellules B-dysplasie squelettique → Syndrome de pancytopénie progressive congénitale-déficit *Q87.1*
- Cellules T par déficit en RHOH → Déficit *D81.8*
- Combiné
 - Déficit
 - CARMIL2 → Déficit *D82.3*
 - CD3 gamma → Déficit *D81.2*
 - CD70 → Déficit *D82.3*
 - DOCK2 [Dedicator of cytokinesis 2] → Déficit *D81.8*
 - DOCK8 → Déficit *D81.1*
 - FCHO1 → Déficit *D81.8*
 - GINS1 → Déficit *D81.8*
 - IKAROS → Déficit *D81.8*
 - IL21R → Déficit *D81.8*
 - ITK → Déficit *D82.3*
 - LRBA → Déficit *D81.8*
 - MAGT1 → Déficit *D81.8*
 - MALT1 → Déficit *D81.8*
 - Moesin → Déficit *D81.8*
 - NIK [NF-Kappa-B-inducing kinase] → Déficit *D81.8*
 - ORAI1 → Déficit *D81.8*
 - OX40 → Déficit *D81.8*
 - Partiel en RAG1 → Déficit *D81.8*
 - RAG1/2 → Déficit *D81.1*
 - STIM1 → Déficit *D81.8*
 - STK4 → Déficit *D81.8*
 - TFRC → Déficit *D81.8*
 - ZAP70 → Déficit *D81.8*
 - Dysfonctionnement du canal CRAC → Déficit *D81.8*
 - Haploinsuffisance en RELA → Déficit *D81.8*
 - Hyperéosinophilie → Déficit *D81.8*
 - Induit par des troubles de la motilité des neutrophiles par déficit en MKL1 → Déficit *D81.8*
 - Microcéphalie-retard de croissance-sensibilité aux radiations ionisantes → Syndrome de déficit *D81.1*
 - Sans précision → Déficit *D81.9*
 - Sévère

Immunitaire –suite

- Combiné –suite
 - Sévère –suite
 - Déficit
 - Adénosine désaminase → Déficit *D81.3*
 - Complet en RAG1/2 → Déficit *D81.1*
 - CORO1A → Déficit *D81.2*
 - CTPS1 → Déficit *D81.8*
 - IKK2 → Déficit *D81.2*
 - LAT → Déficit *D81.2*
 - LCK [tyrosine kinase spécifique des lymphocytes] → Déficit *D81.2*
 - DICS
 - Dysgénésie réticulaire → Déficit *D81.0*
 - Nombre
 - Faible de cellules B et T → Déficit *D81.1*
 - Faible ou normal de cellules B → Déficit *D81.2*
 - SAI → Déficit *D81.9*
 - T-B → Déficit *D81.1*
 - T-B+
 - Déficit en JAK3 → Déficit *D81.2*
 - Lié à l'X → Déficit *D81.2*
 - →
 - SCID
 - Déficit *D81.9*
 - T-B [Déficit *D81.1*
 - T-B+ [Déficit *D81.2*
 - Syndrome de dysplasie osseuse à membres courts-déficit *D82.2*
 - Autres déficits *D81.8*
 - Commun variable
 - Anomalie prédominant
 - Lymphocytes T immunorégulateurs → Déficit *D83.1*
 - Nombre et de la fonction des lymphocytes B → Déficit *D83.0*
 - Autoanticorps anti-lymphocyte
 - B → Déficit *D83.2*
 - T → Déficit *D83.2*
 - Sans précision → Déficit *D83.9*
 - → Déficit
 - *D83.8*
 - *D83.9*
 - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Autres maladies du sang et des organes hématopoïétiques et certaines anomalies du système *O99.1*
 - Déficit
 - CD25 → Déficit *D81.8*
 - Ficoline 3 → Déficit *D84.1*
 - Prédominant production anticorps
 - Sans précision → Déficit *D80.9*
 - → Autres déficits *D80.8*
 - Dysgénésie gonadique 46,XX → Syndrome de fibrose pulmonaire-déficit *D82.8, J84.10*

Immunitaire –suite

- Dysmorphie-difficultés d'apprentissage] → Syndrome de RIDDLE [radiosensibilité-déficit *D82.8*
- Lié
 - FADD → Déficit *D82.8*
- PLCG2 [APLAID] → Syndrome auto-inflammatoire-dérèglement avec déficit *M35.8*
- Livedo-petite taille] → Syndrome FILS [dysmorphie faciale-déficit *Q87.1*
- Lymphocytes B-anomalie des membres-malformation urogénitale → Syndrome de déficit *Q87.0*
- Lymphœdème-dysplasies ano-génitales [WILD] → Syndrome de verrues multiples-déficit *Q82.09*
- Maladie inflammatoire de l'intestin-arthrite-infections récurrentes-lymphopénie → Syndrome de dérèglement *D84.8*
- Micromélie → Déficit *D82.2*
- Neutrophile → Syndrome de déficit *D71*
- Non classées ailleurs → Autres anomalies précisées du système *D89.8*
- Ostéopétrose-lymphœdème → Syndrome de dysplasie ectodermique anhidrotique-déficit *Q87.8*
- Polyendocrinopathie-entéropathie lié à l'X → Syndrome de dérèglement *E31.0*
- Précisés → Autres déficits *D84.8*
- Primaire
 - Autosomique récessif
 - Défaut de cytotoxicité spontanée des cellules Natural Killer → Déficit *D84.8*
 - Due à une mutation de RORC → Déficit *D84.8*
 - Déficit
 - LAMTOR2 → Syndrome de déficit *D82.8*
 - MCM4 → Déficit *D84.8*
 - Infection viral disséminé post-vaccination
 - ROR → Déficit *D84.8, T88.0*
 - Rougeole, des oreillons et de la rubéole → Déficit *D84.8, B05.9*
 - → Déficit *D84.9*
 - Réponse héréditaire anormale au virus d'Epstein-Barr → Déficit *D82.3*
 - SAI → Maladie *D89.9*
 - Sans précision →
 - Anomalie du système *D89.9*
 - Déficit *D84.9*
 - SIRI] → Syndrome inflammatoire de restauration *D89.3*
 - Thrombocytopénie et eczéma → Déficit *D82.0*
 - Variable] → Syndrome DAVID [insuffisance antéhypophysaire-déficit *D83.0, E23.0*
 - - Antécédents familiaux de maladies du sang et des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système *Z83.2*
 - Antécédents personnels de maladies du sang et des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système *Z86.2*

Immunitaire – suite

- - - suite
- - Chondrodysplasie métaphysaire de type McKusick avec déficit *Q78.5, D82.2*
- - Examen spécial de dépistage de maladies du sang, des organes hématopoïétiques et de certains troubles du système *Z13.0*
- - Faiblesse des défenses *D89.9*
- - Glomérulopathie au cours de maladies du sang et des anomalies du système *N08.2**
- - Hémophilie due aux inhibiteurs produits par le système *D68.38*
- - Hypoplasie du cartilage et des cheveux avec déficit *Q78.5, D82.2*
- - Maladie
- - - Rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies du sang et des troubles du système *N16.2**
- - - VIH avec trouble *B23.8*
- - Syndrome
- - - Alopecie - déficit *D84.9, L63.0*
- - - Fatigue chronique lors de dysfonctionnements *G93.3*
- - - Laron avec déficit *D82.2*
- - - Maladie veino-occlusive hépatique-déficit *D82.8, K76.5*
- - - Pouces absents-petite taille-déficit *D82.8, Q87.1*

Immunité

- Cellulaire - Défaut de l' *D84.8*
- Médiation cellulaire limitée - Infection à cytomégalovirus lors d'une *B25.9, D84.9*

Immunoblastique

- v./v.a. Lymphome immunoblastique
- Diffus - Sarcome *C83.3*
- -
- - Lymphome diffus à grandes cellules B *C83.3*
- - Lymphome T *C84.9*
- - Maladie par VIH avec sarcome *B21, C83.3*

Immunoblastome

- Malin - *C83.3*
- - *C83.3*

Immuno-compétent - Infection disséminée à cytomégalovirus chez le sujet *B25.88***Immuno-compromission après radiothérapie, chimiothérapie et autres mesures immunosuppressives** - *D90***Immunodéficiences**

- v./v.a. Virus de l'immunodéficiences humaine
- Acquis [SIDA] SAI - Syndrome d' *B24*
- Cellules B-fièvre périodique-retard de développement - Syndrome SIFD [anémie sidéroblastique congénitale- *D64.0, D82.8*
- Combiné sévère
- - Déficit
- - - CARD11 - *D81.2*
- - - DNA-PKcs - *D81.1*
- - Due au déficit en DCLRE1C - *D81.1*
- - T-B+ - *D81.2*
- Déficit

Immunodéficiences – suite

- Déficit - suite
- - Interleukin-1 receptor-associated kinase-4 - *D84.8*
- - MASP-2 - *D84.1*
- - Sélectif en anticorps anti-polysaccharide - *D80.6*
- - Due déficit
- - C1 - *D84.1*
- - C2 - *D84.1*
- - C4 - *D84.1*
- - C5 - *D84.1*
- - C6 - *D84.1*
- - C7 - *D84.1*
- - C8 - *D84.1*
- - C9 - *D84.1*
- - Dysmorphie] - Syndrome ICF [instabilité centromérique- *D82.8*
- - Humain
- - Maladies virales - Méthodes spéciales pour l'exploration de: VIH [virus de l' *Z11*
- - - Viral VIH
- - - Origine de maladies infectieuses et parasitaires - *B20*
- - - Sans précision - *B24*

- - - Leucoencéphalopathie-hypohomocystéinémie - Syndrome de retard du développement- *Q87.1*
- - - Primaire - Syndrome d'Evans associé à une *D69.3, D82.9*
- - -
- - - Dysplasie ectodermique anhidrotique avec *Q82.4*
- - - Inflammation généralisée des muqueuses par *K91.80*

- - -
- - - Dysplasie ectodermique anhidrotique avec *Q82.4*
- - - Inflammation généralisée des muqueuses par *K91.80*

- - -
- - - Dysplasie ectodermique anhidrotique avec *Q82.4*
- - - Inflammation généralisée des muqueuses par *K91.80*

Immunoglobuline

- A [IgA] - Déficit sélectif en *D80.2*
- G - Déficit sélectif en sous-classes d' *D80.3*
- M IgM - Déficit
- - Immunitaire avec augmentation de l' *D80.5*
- - Sélectif en *D80.4*
- - Monoclonale - Maladie des dépôts d' *D47.7*
- - Presque normales ou avec hyperimmunoglobulinémie - Déficit en anticorps avec *D80.6*
- - SAI - Augmentation du taux des *R76.8*
- - -
- - - *T50.9*
- - Administration d' *Z29.1*
- - Agammaglobulinémie: avec lymphocytes B porteurs d' *D80.1*
- - Déficit en chaîne lourde des *D80.8*
- - Infection récurrente associée à un déficit rare en isotype d' *D80.8*

Immunologique

- Anormal du liquide céphalorachidien - Résultat *R83.4*
- Dysplasie squelettique par déficit en EXTL3 - Syndrome neuro- *Q87.1*
- Sérique

Immunologique – suite

- Sérique - suite
- - Sans précision - Anomalie de résultats *R76.9*
- - - Autres anomalies précisées de résultats *R76.8*
- - -
- - Agents *T50.9*
- - Dysplasie lymphatique généralisé associé
- - - EPHB4 avec hydrops foetal non *Q82.09, P83.2*
- - - PIEZO1 avec hydrops foetal non *Q82.09, P83.2*

Immuno-osseuse de Schimke - Dysplasie *Q77.7, D82.8***Immunoprolifératif**

- Angiocentrique - Lésion *C86.0*
- Intestin grêle
- - Type méditerranéen - Maladie *C88.3*
- - - Maladie *C88.3*
- - Malign
- - Sans précision - Maladie *C88.9*
- - - Autres maladies *C88.7*
- - SAI - Maladie *C88.9*

Immunoréactif - Adénome hypophysaire non *D35.2***Immunoreconstitution - Syndrome d'** *D89.3***Immunorégulateurs - Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes des lymphocytes T** *D83.1***Médicaments antitumoraux et** *T45.1***Immunosuppression actuelle - État consécutif transplantation Cellule souche hématopoïétique**

- *Z94.81*
- Sans *Z94.80*

Immunosuppressives - Immunocompromission après radiothérapie, chimiothérapie et autres mesures *D90***Immunotoxique - Glomérulopathie** *N03.6***Immunothérapie**

- Prophylactique - *Z29.1*
- -
- - Encéphalopathie toxique sous *G92.0*
- - Hypophysite induite par l' *G04.9, Y57.9!*
- - Syndrome de libération de cytokines après une *D76.4*

Immunotolérance - Hépatite virale chronique B sans agent delta: Phase d' *B18.11***IMNEPD [Maladie infantile multisystémique neurologique-endocrine-pancréatique] -** *Q87.8***Imparfaite** v./v.a. Type de maladie**Impending infarction] - Angine: Infarctus imminent** [*I20.0***Imperfecti - Infection à Fungi** *B43.8***Imperforation**

- Anal

Imperforation –suite

- Anal –suite
- Anomalies dermatologiques – PELVIS [hémangiome du Périnée, de malformations génitales Externes, d'un Lipomyéломéningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Q87.8
-
- Q42.3
- Syndrome d'ankyloblépharon filiforme- Q87.8
- Canal lacrymonasal – Syndrome de microtie-colobome oculaire- Q15.8, Q17.2
- Hymen – Q52.3
- Jéjunum – Q41.1
- Oropharynx-anomalies costovertébrales – Syndrome d' Q38.8, Q78.8
- Rectum – Q42.1

Imperméabilité

- Tubaire – N97.1
- Uretère – Q62.1
- Urètre – Q64.3

Impétiginisation d'autres dermatoses – L01.1**Impétigo**

- Bockhart – L01.0
- Bulleux – L01.0
- Herpétiforme – L40.1
- Oreille externe – L01.0†, H62.4*
- Staphylocoques – L01.0
- Tout micro-organisme] [toute localisation] – L01.0
-
- Atteinte de la paupière au cours d' L01.0†, H03.8*
- Otite externe avec L01.0†, H62.4*

Implant

- Articulaires orthopédiques (partiel) (total) – Présence d'un Z96.6
- Cardiaques et vasculaires – Complication mécanique d'autres prothèses et T82.5
- Endocriniens – Présence d' Z96.4
- Fonctionnel
- Précisés – Présence d'autres Z96.88
- Sans précision – Présence d' Z96.9
- Gastro-intestinal – Fuite d'un T85.59
- Greffe
- Appareil
- Génital –
- Complication mécanique d'autres prothèses, T83.4
- Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un T83.6
- Génito-urinaire
- Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un T83.9
- – Autres complications de prothèses, T83.8

Implant –suite

- Greffe –suite
- Appareil –suite
- Urinaire – Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un T83.5
- Cardiaque vasculaire
- Sans précision –
- Complication d'une prothèse, d'un T82.9
- Présence d' Z95.9
- –
- Complications de prothèses, T82.8
- Douleur due à prothèses, T82.8
- Embolie due à prothèses, T82.8
- Fibrose due à prothèses, T82.8
- Hémorragie due à prothèses, T82.8
- Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, T82.7
- Présence d'autres Z95.8
- Sténose due à prothèses, T82.8
- Thrombose due à prothèses, T82.8
- Interne
- Non classées ailleurs – Autres complications dues à des prothèses, T85.88
- Partie du tractus gastro-intestinal – Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, T85.76
- SAI – Complication d'une prothèse, d'un T85.9
- Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un T85.9
- Système
- Hépatobiliaire et le pancréas – Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, T85.75
- Nerveux
- – Autres complications dues à des prothèses, T85.81
- – Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, T85.72
- Infection et réaction inflammatoire due à d'autres prothèses, T85.78
- Oculaires – Complication mécanique d'autres prothèses, T85.3
- Œsophage – Complication mécanique de prothèses, T85.50
- Orthopédique interne
- Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un T84.9
-
- Complication mécanique d'autres appareils, T84.4
- Complications de prothèses, T84.8
- Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, T84.7
- Os – Complication mécanique d'autres appareils, T84.3
- Pancréas – Complication mécanique de prothèses, T85.54

Implant –suite

- Greffe –suite
- Parties du tractus gastro-intestinal supérieur – Complication mécanique de prothèses, T85.51
- Tractus gastro-intestinal inférieur – Complication mécanique de prothèses, T85.52
- Vasculaires coronaires – Présence d' Z95.5
- Voies biliaires – Complication mécanique de prothèses, T85.53
- Intraoculaires de cristallin – Présence d' Z96.1
- Mammaire –
- Z41.1
- Complication mécanique d'une prothèse et d'un T85.4
- Complications dues à une prothèse ou un T85.83
- Fibrose capsulaire du sein due à une prothèse ou un T85.82
- Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse ou un T85.73
- Maxillaires et sur racines dentaires – Présence d' Z96.5
- Osseux et tendineux – Présence d'autres Z96.7
- Otologiques et audiolologiques – Présence d' Z96.2
- Prothèse articulaire ou d'une plaque d'ostéosynthèse – Fracture osseuse après mise en place d'un M96.6
- Transplants cardiaques ou vasculaires – Présence d'autres Z95.88
- Urinaires – Complication mécanique d'autres prothèses et T83.1
- Uro-génitaux – Présence d' Z96.0
- Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil: après H21.3

Implantation

- Anormale de l'uretère ou de l'orifice urétéral – Q62.6
- Basse de l'ombilic – Syndrome d'hydrocéphalie- Q87.8
- Embryon en cas de transfert d'embryon – Complications de tentative d' N98.3
- Œuf fécondé après fécondation in vitro – Complications de tentative d' N98.2
- Ovules – Admission pour prélèvement ou Z31.2
- Placenta – Complication de l'accouchement par une anomalie d' O44.00
- Stimulateur électronique du système nerveux – Complication mécanique de l' T85.1
- Utilisation) – Échec ou dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après Y82.8)
- Tumeur du site d' D39.2

Implication

- Bitronculaire – Cardiopathie artérioscléreuse: I25.12
- Monotronculaire – Cardiopathie artérioscléreuse: I25.11

Implication – suite

- Système circulatoire – Bérébéri humide avec *E51.1†, I98.8**
- Tritronculaire – Cardiopathie artérioscléreuse: *I25.13*

Impliquant

- Cheville –
- Péroné, *S82.6*
- Tibia, *S82.5*
- Enlèvement d'une plaque et autre prothèse interne de fixation – Soins de contrôle *Z47.0*
- Langue, les lèvres ou les doigts – Malocclusion due à: habitudes *K07.5*
- Malléole –
- Péroné, *S82.6*
- Tibia, *S82.5*
- Moyens de rééducation – Soins *Z50.8!*
- Principalement les membres – Syndromes congénitaux malformatifs *Q87.2*
- Rééducation, sans précision – Soin *Z50.9!*
- Système nerveux central dues à une anesthésie au cours de la grossesse – Complications *O29.2*

Importé – Poliomyélite paralytique, virus sauvage *A80.1***Imposées aux activités par une incapacité – Limites** *Z73***Impossibilité d'accès aux établissements de santé et autres structures d'aide – Non disponibilité ou** *Z75.8***Imprévisible**

v./v.a. Type de maladie

Impuissance

- Origine organique – *N48.4*
- Psychogène – *F52.2*

Impulsif

- Juvénile – Épilepsie (avec): myoclonique [petit mal] *G40.3*
- – Personnalité émotionnellement labile: Type *F60.30*

Impulsions

- Sans précision – Trouble des habitudes et des *F63.9*
- – Autres troubles des habitudes et des *F63.8*

Impurés dans l'air – Poussières et autres *Z57***In vitro –**

- Complications de tentative d'implantation d'un œuf fécondé après fécondation *N98.2*
- Fécondation *Z31.2*

Inaccessible – Scolarisation inexistante ou *Z55***Inactive – Carie dentaire** *K02.3***Inactivité**

- Fracture pathologique – Ostéoporose d' *M80.2*
- –
- – Atrophie due à l' *M62.5*
- – Ostéoporose d' *M81.2*

Inadaptée – Difficultés nutritionnelles et nutrition *R63.3***Inadéquat**

- Drogues SAI – utilisation *F19*
- Part des parents – Surveillance et contrôle *Z62*
- –
- – Enseignement *Z55*
- – Logement *Z59*
- – Régime et habitudes alimentaires *Z72.8*
- – Soutien familial *Z63*
- – Trouble de la personnalité: *F60.7*

Inagaki

v./v.a. Ieshima-Koeda-Inagaki

Inanimés – Accident dû à l'exposition à des forces mécaniques d'objets *W49.9!***Inanition –**

- Atrophie d' *E45*
- Dystrophie d' *E45*

Inappétence psychogène – *F50.8***Inappropriée**

- Défauts de l'éducation – Pression parentale *Z62*
- – Syndrome
- – Néphrogénique d'antidiurèse *E22.2*
- – Renutrition *E87.8*

Inattention, au cours de la ménopause – Symptômes tels que bouffées de chaleur, insomnies, céphalées, *N95.1***Incapacité**

- Acquise de la vision des couleurs – *H53.5*
- Apprentissage SAI – *F81.9*
- Concernant l'acquisition des connaissances SAI – *F81.9*
- Maladies chroniques conduisant à l'invalidité – Antécédents familiaux de certaines *Z82*
- Mener une grossesse à terme – *N97*
- Soit physique soit psychologique [trouble factice] – Production intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une *F68.1*
- – Limites imposées aux activités par une *Z73*

Incarcération

- Adhérence du placenta – Hémorragie associée à la rétention, l' *O72.0*
- Utérus gravide – Soins maternels pour: *O34.5*
- – *Z65*

Incarcéré

- Sans gangrène –
- – Hernie
- - - Interstitielle *K46.0*
- - - Intestinale *K46.0*
- - - Intra-abdominale *K46.0*
- – Hernie crurale (unilatérale): *K41.3*
- – Hernie diaphragmatique: *K44.0*
- – Hernie inguinale (unilatérale): *K40.3*
- – Hernie ombilicale: *K42.0*
- – Hernie ventrale *K43.69*
- Spieghele – Hernie *K43.68*
- –

Incarcéré – suite

- – – suite
- – Hémorroïdes
- - - Externes *K64.5*
- - - Internes *K64.8*
- – Hernie de la ligne médiane *K43.68*
- – Hernie épigastrique
- - - *K43.60*
- - - Partiellement *K43.60*
- – Hernie hypogastrique *K43.68*
- – Hernie incisionnelle *K43.0*
- – Hernie parastomale *K43.3*
- – Hernie sous-xiphoïdienne *K43.68*

Incarcé – Ongle *L60.0***Incendies [pyromanie] – Tendance pathologique à allumer des** *F63.1***Incertain**

v./v.a. Type de maladie

Incident

- Dus
- – Appareils ou à des produits médicaux – *Y82.8!*
- – Mesures médicales, sans précision – *Y84.9!*
- – Moment de l'exécution de la mesure – Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d' *Y84.9!*

Incipiente sénile – Cataracte *H25.0***Incisif – Kyste**

- Canal *K09.1*
- Naso-palatin [canal] *K09.1*

Incision

- Lors d'une intervention chirurgicale – Blessure de l'utérus par *T81.2*
- Ponction, perforation ou hémorragie due à la négligence – *Y69!*
- Prise d'échantillons – *P12.4*

Incisive

- Déformée en forme de pelle – *K00.2*
- Mandibulaires – Fusion des *K00.2*

Incisure du lobe de l'oreille – Syndrome de retard de langage-asymétrie faciale- strabisme- *Q87.0***Incluses**

- Enclavées avec position anormale de ces dents ou des dents adjacentes – Dents *K07.3*
- – Dents *K01.0*

Inclusion

- Cellulaire] – Mucopolipidose II [maladie à] *E77.0*
- Corps de Mallory – Myopathie avec surcharge en desmine et *G71.8*
- Dawson – Encéphalite subaiguë à *A81.1*
- Épidermique – Kyste d' *L72.0*
- Héritaire type
- – 2 – Myopathie à *G71.8*
- – 3 – Myopathie à *G71.8*

Inclusion –suite

- Hériditaire type –suite
- - 4 – Myopathie à G71.8
- Maladie de Paget-démence fronto-temporale – Syndrome de myopathie à G71.8, G31.0
- Neuroserpine – Encéphalopathie familiale à corps d' G31.88
- Pigmentaires dans le cristallin – H26.8
- Type 2 – Myopathie à corps d' G71.8
- -

- - - Blennorrhée à A74.0†, H13.1*
- - - Conjonctivite à A74.0†, H13.1*
- - - Myopathie à G71.8
- - - Myosite à G72.4

Incompatibilité

- ABO – Réaction d' T80.3
- Groupes sanguins lors d'une perfusion ou d'une transfusion – Réaction à une T80.3
- Rh
- - Anasarque fœto-placentaire) – O36.0
- - - Réaction d' T80.4

Incompatible – Transfusion de sang T80.3**Incompétence vélopharyngienne congénitale – Q38.8****Incomplet**

v./v.a. Type de maladie

Inconnu

v./v.a. Type de maladie

Incontinence

- Fécale
- - Liée à une anastomose iléo-anale avec poche – R15, K91.88
- - Origine non organique – F98.1
- Matières fécales – R15
- Pression – N39.42
- Récidivante – N39.47!
- Réflexe – N39.40
- Regorgement – N39.41
- Stress] – Incontinence urinaire d'effort [N39.3
- Urinaire
- - Effort [incontinence de stress] – N39.3
- - Extraurétrale – N39.43
- - Origine non organique – F98.0
- - Précisée – Autre N39.48
- - Sans précision – R32

Incontinentia pigmenti – Q82.3**Incoordonné – Travail O62.4****Increta**

- Percreta – Placenta O43.21
- Sans saignement – Placenta O43.21, O73.0

Incurvation

- Congénital
- - Fémur – Q68.3
- - Os long
- - - Membre inférieur – Q68.5

Incurvation –suite

- Congénital –suite
- - Os long –suite
- - - Q68.8
- - Tibia et du péroné – Q68.4
- - Latérale sévère du tibia-petite taille-omoplate ailée-dysmorphie faciale – Syndrome d' Q87.1
- - Vertébrale SAI – M43.9

Index – Polydactylie de l' Q69.0**Index de Barthel**

- 0-15 points – U50.50
- 20-35 points – U50.40
- 40-55 points – U50.30
- 60-75 points – U50.20
- 80-95 points – U50.10
- 100 points – U50.00

Index de Barthel élargi

- 0-15 points – U51.20
- 20-65 points – U51.10
- 70-90 points – U51.00

Indiana] – Stomatite vésiculaire virale [fièvre de l' A93.8**Indicanurie – Syndrome d'hypercalcémie familiale-néphrocalcinose- E70.8****Indication**

- Correctement administrés – Anurie due aux sulfamides utilisés comme un médicament approprié à l' R34, Y57.9!
- Degré
- - 2a maximum –
- - - Brûlures de parties multiples du corps, avec T29.20
- - - Corrosion partie multiple corps
- - - - T29.60
- - - - T29.61
- - 2b au maximum – Brûlures de parties multiples du corps, avec T29.21
- - - Hémorroïdes (avec saignement): sans K64.9
- Dose thérapeutique prophylactique correcte – effet secondaire indésirable dus
- - Médicament utilisé conformément aux Y57.9!
- - Vaccins ou autres substances biologiques actives utilisées conformément aux Y59.9!
- Extension
- - Médiastinal parapharyngé cervical – Abcès sous-mandibulaire
- - - K12.22
- - - Sans K12.21
- - - Rétromaxillaire ou dans la fosse canine – Abcès maxillaire sans K10.20
- - Hémorragie
- - Cours de schistosomiase – Varices gastriques avec B65.9†, I98.3*
- - -
- - - Angiodysplasie de l'intestin grêle sans K55.31

Indication –suite

- Hémorragie –suite
- - - -suite
- - - Varices œsophagiennes et gastriques au cours de maladies classées dans d'autres chapitres, sans I98.2*
- - Ictère, non classée ailleurs – Hyperbilirubinémie, avec R17.0
- - Incident au moment de l'exécution de la mesure – Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans Y84.9!
- - Inférieur supérieur
- - Face
- - - Muqueuse – Lèvre, sans C00.5
- - - Orale – Lèvre, sans C00.5
- - - Frein – Lèvre, sans C00.5
- - - Muqueuse – Lèvre, sans C00.5
- - Rupture – Dissection
- - Aorte abdominale, sans I71.02
- - Aorte localisation non précisée, sans I71.00
- - Aorte thoracoabdominale, sans I71.03
- - Saignement –
- - - Angiectasie
- - - - Duodénum sans K31.81
- - - - Estomac sans K31.81
- - - Angiodysplasie
- - - - Côlon: Sans K55.21
- - - - Estomac et du duodénum sans K31.81
- - - - Diverticulite
- - - - Côlon
- - - - - Perforation et abcès, sans K57.22
- - - - - Sans perforation ni abcès, sans K57.32
- - - - Intestin
- - - - - Grêle
- - - - - Côlon avec perforation et abcès sans K57.42
- - - - - Côlon sans perforation ni abcès, sans K57.52
- - - - - Perforation et abcès, sans K57.02
- - - - - Sans perforation , abcès ou K57.12
- - - - - Siège
- - - - - Non précisé, avec perforation et abcès, sans K57.82
- - - - - Non précisé, sans perforation ni abcès, sans K57.92
- - - - - Diverticulose
- - - - - Côlon sans perforation ni abcès, sans K57.30
- - - - - Intestin
- - - - - Grêle
- - - - - Côlon sans perforation ni abcès, sans K57.50
- - - - - Sans perforation , abcès ou K57.10
- - - - - Siège non précisé, sans perforation ni abcès, sans K57.90
- - - Syndrome GAVE ectasie vasculaire antrale gastrique

Indication –suite

- Saignement → –suite
- Syndrome GAVE ectasie vasculaire antrale gastrique –suite
- Duodénum sans *K31.81*
- Estomac sans *K31.81*
- Stade → Ulcère [escarre] de pression sans *L89.9*
- → Trouble mental, sans autre *F99*

Indicatrices du SIDA (maladies définissant le SIDA) – Présente de maladies *U60.3!***Indice de masse corporelle IMC**

- 40 50 →
- Adipositas permagna avec un *E66.86*
- Obésité
- *E66.96*
- Due à un excès calorique avec un *E66.06*
- Endogène avec un *E66.86*
- Extrême avec un *E66.86*
- Hypoventilation alvéolaire avec un *E66.26*
- Médicamenteuse avec un *E66.16*
- 50 60 →
- Adipositas permagna avec un *E66.87*
- Obésité
- *E66.97*
- Due à un excès calorique avec un *E66.07*
- Endogène avec un *E66.87*
- Extrême avec un *E66.87*
- Hypoventilation alvéolaire avec un *E66.27*
- Médicamenteuse avec un *E66.17*
- 60 plus →
- Adipositas permagna avec un *E66.88*
- Obésité
- *E66.98*
- Due à un excès calorique avec un *E66.08*
- Endogène avec un *E66.88*
- Extrême avec un *E66.88*
- Hypoventilation alvéolaire avec un *E66.28*
- Médicamenteuse avec un *E66.18*
- Compris
- 30 35 →
- *E66.90*
- Obésité
- Due à un excès calorique avec un *E66.00*
- Endogène avec un *E66.80*
- Hypoventilation alvéolaire avec un *E66.20*
- Médicamenteuse avec un *E66.10*
- 35 40 →
- *E66.91*
- Obésité
- Due à un excès calorique avec un *E66.01*
- Endogène avec un *E66.81*
- Hypoventilation alvéolaire avec un *E66.21*

Indice de masse corporelle IMC –suite

- Compris –suite
- 35 40 → –suite
- Obésité –suite
- Médicamenteuse avec un *E66.11*

Indifférencié

v./v.a. Type de maladie

Indigestion – *K30***Indirect**

v./v.a. Type de maladie

Indol-acétique – Taux urinaires élevés de: acide *R82.5***Indolente – Mastocytose systémique *D47.0*****Indométacine – Embryofoetopathie à l' *Q86.88*****Induction**

- Ovulation → Hyperstimulation de l'ovaire lors d' *N98.1*
- Standard → Leucémie, réfractaire au traitement d' *C95.8!*
- → Leucémie myéloïde aiguë réfractaire à un traitement d' *C92.00*

Induration

- Peau → *R23.4*
- Péricardique → *I31.88*
- Plastique des corps caverneux → *N48.6*
- Sein → *N64.5*

Induré tuberculeux – Érythème *A18.4***Inégalité des membres (acquise) – *M21.7*****Inertie utérin**

- Pendant la phase de latence → *O62.0*
- SAI → *O62.2*
- Secondaire → *O62.1*

- →

-- *P03.6*-- Formes d' *O62.2***Inexistante ou inaccessible – Scolarisation *Z55*****Inexplicable – Comportement étrange et *R46.2*****Inexpliquée mort subite nourrisson**

- Âge d'un an → Mort subite *R96.0*
- Avant l'âge d'un an → Mort subite *R95*

Infantile

v./v.a. Type de maladie

Infantilisme

- Pancréatique → *K86.88*
- SAI → *R62.8*

Infarcissement ischémique musculaire (non traumatique) – *M62.2***Infarctus**

- Aigu de la moelle épinière (embolique) (non embolique) → *G95.18*
- Artère (d'une veine) pulmonaire → *I26*
- Artériel → *I74.9*
- Cérébral
- - Leucoencéphalopathie liée à la cathepsine A] → CARASAL [Artériopathie- *I67.88*

Infarctus –suite

- Cérébral –suite
- Rétinite pigmentaire → Leucoencéphalopathie autosomique récessive- *Q87.0*
- - Autres *I63.8*
- Embolique → *I74*
- Hépatique → *K76.3*
- Imminent [Impending infarction] → Angine: *I20.0*
- Intestin aigu(ë) → *K55.0*
- Lacunaire → *I63.5*
- Mésentérique → *K55.0*
- Multiples → Démence vasculaire par *F01.1*
- Musculaire ischémique d'une artère intracrânienne durant l'enfance → *I63.5*
- Non transmural → *I21.48*
- Placentaire →
- *O43.8*
- *P02.2*
- Rate → *D73.5*
- Récidivant → *I22*
- Rein → Ischémie et *N28.0*
- Rénal → *N28.0*
- Répété aigu
- Antérieur (paroi) SAI → *I22.0*
- Antéro
- Apical → *I22.0*
- Latéral → *I22.0*
- Septal → *I22.0*
- Inférieur SAI → *I22.1*
- Inféro-latéral → *I22.1*
- Paroi
- Diaphragmatique → *I22.1*
- Postérieur SAI → *I22.1*
- Postéro-inférieur → *I22.1*
- Sans élévation segment ST NSTEMI
- Infarctus de type 1 → *I21.40*
- → *I21.48*
- Sous cortical leucoencéphalopathie →
- CADASIL [Artériopathie cérébrale autosomique dominant- *I67.88*
- CARASIL [Artériopathie cérébrale autosomique récessive- *I67.88*
- Sous-endocardique aigu myocarde
- Infarctus type
- 1 → *I21.40*
- 2 → *I21.41*
- → *I21.48*
- Surrénale → *E27.4*
- Thrombotique → *I74*
- Thyroïde → *E07.8*
- Type
- 1 → Infarctus
- Sans élévation du segment ST [NSTEMI], *I21.40*

Infarctus –suite

- Type –suite
- 1 – Infarctus –suite
- Sous-endocardique aigu du myocarde, I21.40
- 2 – Infarctus sous-endocardique aigu du myocarde, I21.41
- -
- Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par I64
- Séquelles d'accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par I69.4

Infarctus aigu du myocarde

- Sans précision – I21.9
- -
- Communication
- Interauriculaire comme complication récente d'un I23.1
- Interventriculaire comme complication récente d'un I23.2
- Complications récentes d'un I23.8
- Hémopéricarde comme complication récente d'un I23.0
- Rupture
- Cordages tendineux comme complication récente d'un I23.4
- Muscle papillaire comme complication récente d'un I23.5
- Paroi cardiaque sans hémopéricarde comme complication récente d'un I23.3
- Thrombose de l'oreillette, de l'auricule et du ventricule comme complication récente d'un I23.6

Infarctus cérébral

- Embolie
- Artères cérébrales – I63.4
- Artères précérébrales – I63.1
- Tronc brachio-céphalique – I63.1
- Occlusion
- Sténose
- Artères cérébrales, de mécanisme non précisé – I63.5
- Artères précérébrales, de mécanisme non précisé – I63.2
- Tronc brachio-céphalique – I63.2
- Sans précision – I63.9
- Sténose du tronc brachio-céphalique – I63.2
- Thrombose
- Artères cérébrales – I63.3
- Artères précérébrales – I63.0
- Tronc brachio-céphalique – I63.0
- Veineuse cérébrale, non pyogène – I63.6
- -
- Occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales (y compris tronc brachio-céphalique), entraînant un I63
- Séquelles d' I69.3

Infarctus du myocarde

- Aigu) SAI – I21.9
- Ancien
- Découvert par ECG ou autre moyen d'investigation, mais asymptomatique au moment de l'examen – I25.2
- Sans précision – I25.29
- Survenu
- 4 mois et moins d'un an plus tôt – I25.21
- 29 jours et moins de 4 mois plus tôt – I25.20
- Y a 1 an ou plus – I25.22
- Guéri – I25.2
- Récidivant – I22
- Répétition
- Aigu
- Latéral
- Haut – I22.8
- Paroi) SAI – I22.8
- Latéro-apical – I22.8
- Latéro-basal – I22.8
- Postérieur (vrai) – I22.8
- Postéro-basal – I22.8
- Postéro-latéral – I22.8
- Postéro-septal – I22.8
- Septal SAI – I22.8
- Localisation
- Non précisée – I22.9
- - I22.8
- Paroi
- Antérieure – I22.0
- Inférieure – I22.1
- Sans onde Q – I21.48
- Syphilitique – A52.0†, I52.0*
- -

- Antécédent d' I25.29
- Embolie coronaire n'entraînant pas un I24.0
- Mise en observation pour suspicion d' Z03.4
- Occlusion
- Artère coronaires n'entraînant pas un I24.0
- Veines coronaires n'entraînant pas un I24.0
- Thrombose cardiaque n'entraînant pas un I24.0

Infarctus transmural

- Aigu
- Antérieur SAI – I21.0
- Antéro
- Apical – I21.0
- Latéral – I21.0
- Septal – I21.0
- Inférieur (paroi) SAI – I21.1
- Inféro-latéral – I21.1
- Latéral

Infarctus transmural –suite

- Aigu –suite
- Latéral –suite
- Haut – I21.2
- SAI – I21.2
- Latéro-apical – I21.2
- Latéro-basal – I21.2
- Myocarde
- Localisation
- Non précisée – I21.3
- - I21.2
- Paroi
- Antérieure – I21.0
- Inférieure – I21.1
- Paroi
- Antérieure SAI – I21.0
- Diaphragmatique – I21.1
- Latérale SAI – I21.2
- Postérieur
- Paroi postérieur] SAI – I21.1
- Vrai – I21.2
- Postéro-basal – I21.2
- Postéro-inférieur – I21.1
- Postéro-latéral – I21.2
- Postéro-septal – I21.2
- Septal SAI – I21.2
- Myocarde SAI – I21.3

Infectée –

- Hydrocèle N43.1
- Hydronéphrose N13.65

Infectieux

v./v.a. Type de maladie

Inférieur

v./v.a. Type de maladie

Inféro-externe sein

- Type glande salivaire – Carcinome du quadrant C50.5
- -
- Angiosarcome du quadrant C50.5
- Carcinome héréditaire du quadrant C50.5
- Carcinome métaplasique du quadrant C50.5
- Tumeur maligne: Quadrant C50.5

Inféro-interne

- Inféro-interne du sein – Angiosarcome du quadrant C50.3
- Sein
- Type glande salivaire – Carcinome du quadrant C50.3
- -
- Angiosarcome du quadrant inféro-interne C50.3
- Carcinome héréditaire du quadrant C50.3
- Carcinome métaplasique du quadrant C50.3
- Tumeur maligne: Quadrant C50.3

Inféro-latéral -

- Infarctus répété (aigu) (de): *I22.1*
- Infarctus transmural (aigu) (de): *I21.1*

Infertilité

- Féminine par défaut de la zone pellucide - *N97.8*
- Masculin
- - Anomalie de la spermatogenèse - *N46*
- - Non syndromique par asthénozoospermie - *N46*
- - Syndrome de surdité- *Q93.5*

Infestation

- Arthropodes - Autres *B88.2*
- Chevelure par des poux - *B85.0*
- Corps par des poux - *B85.1*
- Larves de mouches - *B87*
- Mixte, pédiculose et phtiriase - *B85.4*
- Morpions - *B85.3*
- Parasitaire des paupières NCA - *B89t, H03.0**
- Paupière
- - Cours
- - - Loase - *B74.3t, H03.0**
- - - Onchocercose - *B73t, H03.0**
- - - Phtiriase - *B85.3t, H03.0**
- - Parasites NCA - *B89t, H03.0**
- - Phtirus pubis - *B85.3*
- - Poux du pubis] - Phtiriase [*B85.3*
- - Précisées - Autres *B88.8*
- - Puce-chique - *B88.1*
- - SAI par des acariens - *B88.9*
- - Sangsues SAI - *B88.3*
- - Ternidens deminutus - *B81.8*
- - Sujets en contact avec et exposés à la pédiculose, l'acariase et à d'autres *Z20.7*

Infiltrat d'Assmann avec signes de maladie NCA - *A16.2***Infiltration**

- Cancéreuse secondaire - *C79.9*
- Glycogène
- - Foie - *E74.0t, K77.8**
- - - *E74.0*
- - Lymphatique - *D47.9*
- - Lymphocytaire cutanée de Jessner - *L98.6*
- - Pulmonaire tuberculeuse - *A16.2*
- - - Sténose pylorique de l'adulte par *K31.12*

Infirmiers surveillance médical enfant bon santé selon circonstances

- Attente d'une famille adoptive ou d'un placement - Soins médicaux ou *Z76.2*
- Enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale - Soins médicaux ou *Z76.2*
- Maladie de la mère - Soins médicaux ou *Z76.2*
- Situation socio-économique difficile de la famille - Soins médicaux ou *Z76.2*

Infirmité motrice cérébral

- Forme spastique hémiplegique - *G80.2*
- - Autres *G80.8*

Inflammation

- Aigu
- - Orbité - *H05.0*
- - Sans précision des voies lacrymales - *H04.3*
- - Sinus de la face - *J01*
- - Alvéoles dentaires au cours de scorbut - *E54t, K93.8**
- - Anastomose vasculaire - *T82.7*
- - Bassin féminin au cours de gonorrhée - *A54.2t, N74.3**
- - Canal hépatique - *K83.09*
- - Cholédoque - *K83.09*
- - Chronique
- - - Mastoïdectomie - *H95.1*
- - - Voies lacrymales - *H04.4*
- - - - Lymphome diffus à grandes cellules B avec *C83.3*
- - - Diaphragme - *J98.6*
- - - Due à une sonde vésicale - *T83.5*
- - Généralisée des muqueuses par immunodéficience - *K91.80*
- - Glande du follicule pileux - *L73.9*
- - Glandes salivaires au cours d'une réaction à des dépôts d'iode - *K11.2*
- - Gonorrhéique
- - - Articulations - *A54.4t, M01.39**
- - - Gland - *A54.0t, N51.2**
- - - Péritoine - *A54.8t, K67.1**
- - Hémorroïdes - *K64.8*
- - Localisations multiples des organes génitaux de l'homme - *N49.8*
- - Localisée purulente d'une plaie d'opération - *T81.4*
- - Nerf crânien VIII, vestibulocochléaire] au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs - Névrite acoustique [*H94.0**
- - Non infectieuse d'un coussinet absorbant postopératoire - *H59.8*
- - Œil - Glaucome secondaire à une *H40.4*
- - Paupière, sans précision - *H01.9*
- - Pelvienne de la femme SAI - Infection ou *N73.9*
- - Plèvre - *R09.1*
- - Précis
- - - Paupière - Autres *H01.8*
- - - Vagin et de la vulve - Autres *N76.8*
- - Profondes de la paupière - Orgelet et autres *H00.0*
- - Purulent
- - - Aiguë de la rate - *D73.8*
- - - Bras avec lymphangite - *L03.10*
- - - Doigt avec lymphangite - *L03.01*
- - - Main avec lymphangite - *L03.10*

Inflammation -suite

- Purulent -suite
 - - Membre inférieur avec lymphangite - *L03.11*
 - - Ongle - *L03.01*
 - - Orteil avec lymphangite - *L03.02*
 - - Pied (à l'exception des orteils) avec lymphangite - *L03.11*
 - - Utérus - *N71.9*
 - - Rhumatismale aiguë de la valve cardiaque - *I01.1*
 - - Rocher (aiguë) (chronique) - *H70.2*
 - - Shunt vasculaire - *T82.7*
 - - Syphilitique
 - - - Rate - *A52.7t, D77**
 - - - Secondaire du bassin féminin - *A51.4t, N74.2**
 - - - Tardive du bassin féminin - *A52.7t, N74.2**
 - - - Valve
 - - - - Cardiaque - *A52.0t, I39.8**
 - - - - Tricuspidé - *A52.0t, I39.2**
 - - - Valve aortique - *A52.0t, I39.1**
 - - - Valve mitrale - *A52.0t, I39.0**
 - - - Valve pulmonaire - *A52.0t, I39.3**
 - - - Thrombotique veineuse profonde de l'extrémité inférieure - *I80.28*
 - - Tuberculeux
 - - - Articulation du genou - *A18.0t, M01.16**
 - - - Organes pelviens féminins - *A18.1t, N74.1**
 - - - Veineuse - *I80*
 - - - Voies respiratoires supérieures due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, non classée ailleurs - *J68.2*
 - - - Vulvo-vaginales au cours d'autres maladies classées ailleurs - Ulcération et *N77.8**
 - - - Zone postérieure - *H30.2*
 - - - Varice membre inférieur
 - - - *I83.1*
 - - - Sans ulcère ou *I83.9*
 - - - Ulcère et *I83.2*
- Inflammatoire**
v./v.a. auto-inflammatoire
- Adulte - Sténose pylorique *K31.11*
 - Aigu
 - - Utérus, à l'exclusion du col - Affection *N71.0*
 - - - Polyradiculonévrite démyélinisante *G61.0*
 - - Appareil de fixation interne [toute localisation] - Infection et réaction *T84.6*
 - - Associée à NCKAP1L - Maladie hyper-*D84.8*
 - - Chronique
 - - - Intestin - MICI [maladie *K52.9*
 - - - Orbité - Affections *H05.1*
 - - - Récurrente] - CRION [Neuropathie optique *H46*
 - - - Utérus, à l'exclusion du col - Affection *N71.1*

Inflammatoire –suite

- Col de l'utérus
- - Sans précision → Affection non *N88.9*
- - - Affections *N72*
- Côlon → Polypes *K51.4*
- Cordon spermatique, de la tunique vaginale du testicule et du canal déférent → Affections *N49.1*
- Due
- - Cathéter de dialyse péritonéale → Infection et réaction *T85.71*
- - Prothèses, implants et greffes internes → Infection et réaction *T85.78*
- Faible réplication → Hépatite virale chronique B sans agent delta, AgHBe négatif, sans activité *B18.13*
- Foie, sans précision → Maladie *K75.9*
- Forte réplication → Hépatite virale chronique B sans agent delta AgHBe
- - Négatif, avec activité *B18.14*
- - Positif
- - - Activité *B18.12*
- - - Sans agent delta: AgHBe positif, sans activité *B18.11*
- Infantile de l'intestin avec atteinte neurologique → Maladie *K52.8, G31.88*
- Intestin
- - Associé
- - - ALPI → Maladie *K52.8*
- - - TRIM22 → Maladie *K52.8*
- - Infantile associée à IL21 → Maladie *D83.8, K52.8*
- - Précoce associée à IL10 → Maladie *K52.8*
- L'intestin-arthrite-infections récurrentes-lymphopénie → Syndrome de dérèglement immunitaire-maladie *D84.8*
- Linéaire [NEVIL] → Nævus épidermique verruqueux *Q82.5*
- Mâchoire, sans autre précision → État *K10.29*
- Multisystémique associé au COVID-19 → Syndrome *U10.9*
- Muqueuse buccale → Hyperplasie *K13.6*
- Néovasculaire autosomique dominante → Vitreo-rétinopathie *H35.2*
- Non classée ailleurs → Myopathie *G72.4*
- Organe génital
- - Masculins précisés → Maladies *N49.88*
- - Non précisés de l'homme → Affection *N49.9*
- - Précisés de l'homme → Affections *N49.8*
- Ovaire, de la trompe de Fallope et du ligament large → Autres affections non *N83.8*
- Pelvien
- - Chlamydia de la femme → Affection *A56.1†, N74.4**
- - Femme
- - - Cours d'autres maladies classées ailleurs → Affections *N74.8**
- - - Sans précision → Affection *N73.9*
- - Gonococcique de la femme → Affection *A54.2†, N74.3**

Inflammatoire –suite

- Pelvien –suite
- - Précisées de la femme → Autres affections *N73.8*
- - Précis
- - Col de l'utérus → Autres affections non *N88.8*
- - Foie → Autres maladies *K75.8*
- - Mâchoire → Autres états *K10.28*
- - Utérus → Autres affections non *N85.8*
- - Vagin
- - - Vulve → Autre maladie *N76.88*
- - - - Autres affections non *N89.8*
- - - Vulve et du périnée → Autres affections non *N90.8*
- - - - Autres spondylopathies *M46.8*
- - Prostate
- - - Sans précision → Affection *N41.9*
- - - - Autres affections *N41.8*
- - Prothèse
- - - Articulaire interne → Infection et réaction *T84.5*
- - - Implant
- - - - Greffe
- - - - - Appareil
- - - - - Génital → Infection et réaction *T83.6*
- - - - - Urinaire → Infection et réaction *T83.5*
- - - - - Cardiaques et vasculaires → Infection et réaction *T82.7*
- - - - - Interne
- - - - - Partie du tractus gastro-intestinal → Infection et réaction *T85.76*
- - - - - Système hépatobiliaire et le pancréas → Infection et réaction *T85.75*
- - - - - Système nerveux → Infection et réaction *T85.72*
- - - - - Orthopédiques internes → Infection et réaction *T84.7*
- - - - - Mammaire → Infection et réaction *T85.73*
- - - - - Valvulaire cardiaque → Infection et réaction *T82.6*
- - - - - Restauration immunitaire [SIRI] → Syndrome *D89.3*
- - - - - SAI → Arthropathie *M13.9*
- - - - - Sans précision →
- - - - - Polynévrite *G61.9*
- - - - - Spondylopathie *M46.9*
- - - - - Scrotum → Affections *N49.2*
- - - - - Sein → Affections *N61*
- - - - - Sonde
- - - - - Jéjunostomie endoscopique percutanée → Réaction *T85.74*
- - - - - PEG → Réaction *T85.74*
- - - - - PEJ → Réaction *T85.74*
- - - - - Système nerveux central → Séquelles d'affections *G09*
- - - - - Systémique SIRS
- - - - - Non précisé → Syndrome de réponse *R65.9!*
- - - - - Origine

Inflammatoire –suite

- Systémique SIRS –suite
- - Origine –suite
- - - Infectieux
- - - - Complications organiques → Syndrome de réponse *R65.1!*
- - - - - Sans complications organiques → Syndrome de réponse *R65.0!*
- - - - Non infectieux
- - - - - Complications organiques → Syndrome de réponse *R65.3!*
- - - - - Sans complications organiques → Syndrome de réponse *R65.2!*
- - - - - Non infectieux
- - - - - Complications organiques → Syndrome de réponse *R65.3!*
- - - - - Sans complications organiques → Syndrome de réponse *R65.2!*
- - - - - Tubo-ovarienne → affection *N70*
- - - - - Utérus sans précision
- - - - - Exclusion du col → Affection *N71.9*
- - - - - - Affection non *N85.9*
- - - - - Vagin, sans précision → Affection non *N89.9*
- - - - - Verge → Autres affections *N48.2*
- - - - - Vésicules séminales → Affections *N49.0*
- - - - - Vulve et du périnée, sans précision → Affection non *N90.9*
- - - - - -
- - - - - - Cholestéatome avec réaction *H71*
- - - - - - Épanchement péricardique (non *I31.3*)
- - - - - - Polyarthropathie *M06.4*
- - - - - - Polynévrites *G61.8*
- - - - - - Tumeur myofibroblastique *D48.9*
- Influenza**
- ./v.a. Virus d'influenza saisonnière
- A/H1N1
- - Pandémie de 2009 [grippe porcine] → *U69.20!*
- - - *J09, U69.20!*
- A/H5N1
- - Épidémie de 2009 [grippe aviaire] → *U69.21!*
- - - *J09, U69.21!*
- B C identifié → Grippe
- - Influenza], virus d' *J10.8*
- - Virus d' *J10*
- Encéphalite
- - Virus de la grippe aviaire
- - - Identifié → Grippe [*J09†, G05.1*, U69.21!*]
- - - Zoonotique ou pandémique identifié → Grippe [*J09†, G05.1**]
- - - - Grippe [*J11.8†, G05.1**]
- Encéphalopathie
- - Virus de la grippe aviaire zoonotique ou pandémique identifié → Grippe [*J09†, G94.31**]
- - - - Grippe [*J11.8†, G94.31**]
- Entérite
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié → Grippe [*J09*]
- - Virus de la grippe aviaire identifié → Grippe [*J09, U69.21!*]
- Épanchement pleural
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié → Grippe [*J09*]

Influenza –suite

- Épanchement pleural –suite
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Gastroentérite
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Hautement fébrile, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Grippe [J10.1
- Infection
- - Respiratoire supérieure, virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09
- - Voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Grippe [J10.1
- - Voies respiratoires supérieures, virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Laryngite
- - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Grippe [J10.1
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Méningisme
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Myocardite
- - Virus de grippe porcine identifié – Grippe [J09, U69.20!
- - Virus de la grippe aviaire zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09t, I41.1*
- Otite
- - Moyenne virus de la grippe aviaire
- - - Identifié – Grippe [J09t, H67.1*, U69.21!
- - - Zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09t, H67.1*
- - Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Grippe [J10.8t, H67.1*
- Pharyngite
- - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Grippe [J10.1
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Pneumonie
- - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – J10.0
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09

Influenza –suite

- Pneumonie –suite
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- Polio-encéphalite virus de la grippe aviaire
- - Identifié – Grippe [J09t, G05.1*, U69.21!
- - Zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [J09t, G05.1*
- Virus
- - Grippe
- - - Aviaire identifié – Grippe asiatique [J09, U69.21!
- - - Porcine identifié – Grippe asiatique [J09, U69.20!
- - - Saisonnier identifié
- - - - Exception
- - - - - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – J10.1
- - - - - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Encéphalite lors de grippe [J10.8t, G05.1*
- - - - - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Encéphalopathie lors de grippe [J10.8t, G94.31*
- - - - - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Myocardite lors de grippe [J10.8t, I41.1*
- - - - - Virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – Polio-encéphalite lors de grippe [J10.8t, G05.1*
- - - - - Encéphalite lors de grippe [J10.8t, G05.1*
- - - - - Influenza B ou C identifié – Grippe [J10.8
- - - - - Virus d'influenza saisonnière identifié
- - - - - Hors virus grippe aviaire porcine –
- - - - - Bronchopneumonie au cours de grippe [J10.0
- - - - - Méningisme dans le cadre de la grippe [J10.8
- - - - - Sauf virus grippe aviaire porcine –
- - - - - Entérite au cours de la grippe [J10.8
- - - - - Épanchement pleural au cours de la grippe [J10.1
- - - - - Gastroentérite au cours de la grippe [J10.8
- - - - - Grippe
- - - - - J10.1
- - - - - Asiatique [J10.1
- - - - - Épidémique [J10.1
- - - - - Vraie [J10.1
- - - - - Pneumonie au cours de la grippe [J10.0
- - - - - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [J09, U69.21!
- - - - - Zoonotique pandémique identifié – Grippe
- - - - - Influenza
- - - - - Entérite, virus d' J09
- - - - - Épanchement pleural, virus d' J09
- - - - - Gastroentérite, virus d' J09
- - - - - Infection respiratoire supérieure, virus d' J09
- - - - - Laryngite, virus d' J09

Influenza –suite

- Zoonotique pandémique identifié – Grippe –suite
- - Influenza –suite
- - - Méningisme, virus d' J09
- - - Pharyngite, virus d' J09
- - - Pneumonie, virus d' J09
- - Virus d' J09
- - -
- - Bronchopneumonie due à des bactéries autres que S. pneumoniae et H. J15
- - Encéphalite grippale [J11.8t, G05.1*
- - Haemophilus influenzae [H. B96.3!
- - Myocardite lors de grippe [J11.8t, I41.1*
- - Otite
- - - Grippale [J11.8t, H67.1*
- - - Moyenne nécrosante aiguë lors de grippe [J11.8t, H67.1*
- - Polio-encéphalite lors de grippe [J11.8t, G05.1*
- Infra-Hisienne familiales – Tachyarythmie atriale et trouble de conduction cardiaque I45.8**
- Infra-sons – Vertige dû aux T75.2**
- Infratorientiel**
- SAI – C71.7
- -
- - Tumeur bénigne: Encéphale, D33.1
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Encéphale, D43.1
- Infratrochantérienne du fémur – Fracture S72.11**
- Infundibulum pulmonaire – Sténose de l' Q24.3**
- Ingéré –**
- Effet toxique
- - Baies T62.1
- - Champignons T62.0
- - Mise en observation pour suspicion d'effet toxique de substances Z03.6
- Ingestion**
- Aliments – Dermite due à l' L27.2
- Médicaments – Ulcère de l'œsophage: dû à l' K22.1
- Produits chimiques – Ulcère de l'œsophage: dû à l' K22.1
- Inguinal**
- v./v.a. Hernie inguinale
- Membre inférieur – Tumeur maligne: Ganglions lymphatiques C77.4
- Rétropéritonéale – Métastase ganglionnaire C77.8
- Stade
- - I – Lymphoedème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique I97.84
- - II – Lymphoedème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique I97.85

Inguinal – suite

- Stade – suite
- III → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage lymphatique *I97.86*
- Teigne crurale] → Teigne *B35.6*
-
- Granulome *A58*
- Lymphadénopathie *R59.0*
- Région *S31.1*
- Tuberculose des ganglions *A18.2*

INH – Déficit de C1- *D84.1***Inhalation**

- Agent chimique émanation fumée gaz →
- Bronchiolite oblitérante (chronique) (subaiguë) dû (due) à l' *J68.4*
- Emphysème (diffus) (chronique) dû (due) à l' *J68.4*
- Fibrose pulmonaire (chronique) dû (due) à l' *J68.4*
- Contenu sécrétion gastrique s SAI due anesthésie cours
- Grossesse → *O29.0*
- Puerpéralité → *O89.0*
- Travail et de l'accouchement → *O74.0*
- Drogues → Démence par *F18.7*
- Liquides ou de vomissements SAI → *T17*
- Sang → Pneumonie due à l' *J69.8*
-
- Botulisme par *A05.1*
- Charbon
- *A22.1*
- *A22.1†, J17.0**
- Complication d'un traitement par *T81.8*

Inhibant la coagulation → Hémophilie due à des anticorps *D68.38***Inhibée, non classée ailleurs → Vessie neurogène non** *N31.0***Inhibiteur**

- 1 de l'activateur du plasminogène → Déficit congénital en *D68.8*
- Alpha-1 protéinase → Déficit en *E88.0*
- Anhydrase carbonique, benzothiadiazides et autres diurétiques → Intoxication: *T50.2*
- C1 estérase → Déficit de l' *D84.1*
- Calciques → Intoxication: *T46.1*
- Contre facteur
- V → Hémophilie avec *D68.32*
- VII → Hémophilie avec *D68.32*
- VIII → Hémophilie avec *D68.31*
- Xa → Hémophilie avec *D68.32*
- XI → Hémophilie avec *D68.32*
- Xia → Hémophilie avec *D68.32*
- XIII → Hémophilie avec *D68.32*
- Enzyme de conversion → Intoxication: *T46.4*
- Lactation → Ictère néonatal dû à des *P59.3*
- Monoamine-oxydase → Intoxication: Antidépresseurs *T43.1*

Inhibiteur – suite

- Pompe à protons → Eosinophilie œsophagienne répondant aux *K20.0*
- Produits par le système immunitaire → Hémophilie due aux *D68.38*
- Protéases → Virus de l'immunodéficience humaine résistant aux virostatiques ou aux *U85!*
- Récepteurs histaminiques H2 → Intoxication: *T47.0*
- Réversible
- Facteur IIa → Troubles hémorragiques dus à des *D68.35*
- Thrombine → Troubles hémorragiques dus à des *D68.35*
- Système rénine-angiotensine-aldostérone → Angio-œdème secondaire aux *T78.3*
- Topoisomérase
- II → Syndrome myélodysplasique dû à des *D46.9*
- Type II → Leucémie myéloïde aiguë due à un *C92.00*
- Déficit facteur
- IX dû à une hémophilie avec *D68.32*
- VIII dû à une hémophilie avec *D68.31*
- X dû à une hémophilie avec *D68.32*
- XI dû à une hémophilie avec *D68.32*

Inhibition de l'orgasme chez la femme ou chez l'homme → *F52.3***Iniencéphalie** → *Q00.2***Initial**

- Insuffisantes → Contractions *O62.0*
- Membres supérieurs, type finlandais → Myopathie distale avec atteinte *G71.0*
- Pian → Lésions *A66.0*
- Pinta
- Caraté →
- Chancre (*A67.0*
- Papule (*A67.0*
- → Lésions *A67.0*
- Primaire → Framboesia *A66.0*
- Trachome → Phase *A71.0*
-
- Taches blanches [caries *K02.0*
- Ulcère framboesial *A66.0*

Initialement focal

- Sans précision → Épilepsie idiopathique (partielle) localisée (focale) et syndromes épileptiques à crises *G40.09*
- Autres épilepsies idiopathiques (partielles) localisées (focales) et syndromes épileptiques à crises *G40.08*

Injection

- Conjonctivale → Céphalée névralgique unilatérale brève avec *G44.8*
- Thérapeutique
- Perfusion transfusion
- Sans précision → Complication consécutive à une *T80.9*
-

Injection – suite

- Thérapeutique – suite
- Perfusion transfusion – suite
- → – suite
- Complication
- Consécutives à une *T80.8*
- Vasculaires consécutives à une *T80.1*
- Embolie gazeuse consécutive à une *T80.0*
- Infection
- Consécutif(ve) à *T80.2*
- Consécutives à une *T80.2*
- Phlébite consécutive à *T80.1*
- Septicémie consécutif(ve) à *T80.2*
- Thrombo-embolie consécutive à *T80.1*
- Thrombophlébite consécutive à *T80.1*
- Transfusion → Choc septique après perfusion, *T80.2, R57.2*
- Traumatique de fluide à haute pression (industrielle) → *T70.4*
- Accident dû à: Aiguille à *W49.9!*

Innes

v./v.a. Beaulieu-Boycott-Innes

Innominée

- Sous-clavière → Lésion traumatique
- Artère *S25.1*
- Veine *S25.3*
- Absence de veine *Q26.8*

Inoculation –

- Hépatite par *B19.9*
- Lymphoréticulose bénigne d' *A28.1*

Inorganiques précisées → Pneumoconiose due à d'autres poussières *J63.8***Inositol** – Carence en *E63.8***Inquiet de son état de santé (sans diagnostic) → Conseil et surveillance pour: Sujet** *Z71***Inquiétude et préoccupation exagérées pour les événements sources de tension** → *R46.6***Inscription**

- Assurance → *Z02*
- Colonie de vacances → *Z02*
- Effectué transplantation
- Organe
- Niveau d'urgence HU (High Urgency) → *Z75.7*
- Sans niveau d'urgence HU (High Urgency) → *Z75.6*
- Pulmonaire
- Niveau urgence
- HU [High Urgency] → *U55.22*
- U [Urgency] → *U55.21*
- Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] → *U55.20*
- Établissement
- Formation → *Z02*
- Pénitentiaire → *Z02*
- Résidentiel → *Z02*

Inscription - suite

- Immigration - Z02
- Mariage - Z02
- Naturalisation - Z02
- Obtention du permis de conduire - Z02
- Pratique sportive - Z02
- Transplantation
- - Cardiaque
- - - Niveau urgence
- - - - HU [High Urgency] - U55.12
- - - - U [Urgency] - U55.11
- - - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] - U55.10
- - Cœur poumon
- - - Niveau urgence
- - - - HU [High Urgency] - U55.32
- - - - U [Urgency] - U55.31
- - - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] - U55.30

Insecte

- Non venimeux
- - Multiples SAI - Piqûres d' T00.9
- - -
- - - Lésion traumatique superficiel
- - - - Abdomen, des lombes et du bassin: Morsure ou piqûre d' S30.83
- - - - Avant-bras: Morsure ou piqûre d' S50.83
- - - - Cheville et du pied: Morsure ou piqûre d' S90.83
- - - - Épaule et du bras: Morsure ou piqûre d' S40.83
- - - - Hanche et de la cuisse: Morsure ou piqûre d' S70.83
- - - - Jambe: Morsure ou piqûre d' S80.83
- - - - Membre
- - - - - Inférieur, niveau non précisé: Morsure ou piqûre d' T13.03
- - - - - Supérieur, niveau non précisé: Morsure ou piqûre d' T11.03
- - - - - Partie du corps non précisée: Morsure ou piqûre d' T14.03
- - - - - Poignet et de la main: Morsure ou piqûre d' S60.83
- - - - - Tronc, niveau non précisé: Morsure ou piqûre d' T09.03
- - - - Piqûre d' W64.9!
- - Venimeux -
- - Morsure d'animal ou piqûre d' X29.9!
- - Piqûre ou morsure d' T63.4

Insecticide

- Halogénés - Effet toxique: T60.1
- Insecticides sans autre précision - Effet toxique: autres T60.2
- Organo-phosphorés et carbamates - Effet toxique: T60.0
- Sans autre précision - Effet toxique: autres insecticides et T60.2
- -
- - L23.5

Insecticide - suite

- - - suite
- - L24.5
- - L25.3
- - Intoxication par T60.2

Insémination artificiel

- Conjoint [IAC] - Complications de l' N98.8
- Donneur [IAD] - Complications de l' N98.8
- -
- - Z31.1
- - Hyperstimulation de l'ovaire lors d' N98.1
- - Infection associée à l' N98.0

Insensibilité

- Androgènes - E34.5
- Congénital douleur
- - Anosmie-arthropathie neuropathique - G60.8†, M14.69*, Q07.8
- - Hyperhidrose - G60.8, R61.9
- - Partielle aux androgènes [PAIS] - E34.50
- - Totale aux androgènes [CAIS] - E34.51

Insertion

- Anormale des cordages de la tricuspide - Q22.8
- Équilibrée chez un sujet normal - Translocation ou Q95.0
- Ligamentaire
- - Colonne vertébrale - Lésion des sites d' M46.09
- - Musculaires de la colonne vertébrale - Atteinte des M46.0
- - Musculaire de la colonne vertébrale - Lésion des sites d' M46.09
- - Non équilibrées - translocations et Q92
- - Placentaire - Grossesse compliquée par une anomalie d' O44.00
- - Réciproques robertsoniennes et équilibrées - translocations et Q95
- - Vélamenteuse cordon -
- - - Hémorragie due à une O69.4
- - - Perte de sang foetal due à une P50.0
- - - Travail et accouchement compliqués par une O69.4
- - - Tendinite d' M77.9

Insolation -

- T67.0
- Coup de chaleur et T67.0

Insomnie

- Céphalées, inattention, au cours de la ménopause - Symptômes tels que bouffées de chaleur, N95.1
- Fatale
- - Familiale] - IFF [A81.8
- - Sporadique - A81.8
- - Non organique - F51.0
- - G47.0

Instabilité

- Articulaire
- - Familiale - Syndrome d' Q79.6

Instabilité - suite

- Articulaire - suite
- - - Autres M25.3
- - Centromérique-immunodéficience-dysmorphie] - Syndrome ICF [D82.8
- - Chronique genou
- - - Ligament
- - - - Externe [Lig. péronier collatéral] - M23.54
- - - - Interne [Lig. tibial collatéral] - M23.53
- - - - Non précisé - M23.59
- - - Ligament capsulaire - M23.57
- - - Ligament croisé
- - - - Antérieur - M23.51
- - - - Postérieur - M23.52
- - - Localisations multiples - M23.50
- - Détrusor
- - - Due à une neuropathie autonome - Trouble fonctionnel vésical avec N31.1
- - - Origine cérébrale - N31.0
- - Secondaire à une ancienne atteinte ligamentaire - M24.2
- - Système ostéo-articulaire suite à l'ablation d'une prothèse ostéo-articulaire - M96.88
- - Vertébrales - M53.2

Instable

- Avant le travail - Position P01.7
- Congénitale] - Hanche Q65.6
- Hb Zurich] - Hémoglobine D58.2
- Intervention chirurgicale thoracique - Thorax M96.81
- SAI - Démarche R26.8
- Sans substrat neurologique - Vessie N31.82
- -
- - Angine de poitrine I20.0
- - Diabète (sucré): E10
- - Maladie hémolytique à hémoglobine D58.2
- - Retard de développement avec trouble du spectre de l'autisme et démarche F84.1, R26.8
- - Soins maternels pour position O32.0

Installation

- Aiguë de l'aura - Migraine: avec: G43.1
- Médical soin santé
- - Sans précision - Difficulté liée aux Z75.9
- - - Autres difficultés liées aux Z75.8
- - Rapide dysfonctionnement hypothalamique hypoventilation dysautonomie
- - - Tumeurs neurales] - ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d' E23.3, C80.9
- - - ROHHAD [Syndrome d'obésité infantile d' E23.3, E66.29

Instantanée

- Dont la cause reste inconnue - Décès que l'on sait n'être pas une mort violente ou R96.1
- - Mort R96.0

Institution -

- Difficulté liée à la vie en Z59

Institution - suite

- Séjour et éducation en Z62

Institutionnel -

- Examen général en série de: résidents d'établissements Z10

- Syndrome F94.2

Instrument

- Cours acte visée diagnostique thérapeutique
- Perforation accidentel

- - Nerf par T81.2

- - Organe par T81.2

- - Vaisseau sanguin par T81.2

- Pendant l'accouchement - Blessure de la mère par un O71.9

Instrumental

- Travail - Échec du déclenchement O61.1

- - lésions par manœuvre O71

Insuffisance

- Acides biliaires-CoA ligase et défaut d'amidation - K76.8

- Anastomose

- - Opérations du pancréas - K91.82

- - Pancréas avec atteinte de l'intestin grêle - K91.82

- - Suture opération

- - - Anus - K91.83

- - - Estomac - K91.83

- - - Intestin - K91.83

- - - Œsophage - K91.83

- - - Organes du système digestif - K91.83

- - - Pancréas - K91.82

- - - Rectum - K91.83

- - - Trachée, des bronches et des poumons - J95.82

- - - Vésicule et des voies biliaires - K91.81

- - Voies digestives - K91.83

- Antéhypophysaire-déficit immunitaire variable] - Syndrome DAVID [D83.0, E23.0

- Baroréflexe - G90.88

- Cardia - K31.88

- Cardio-respiratoire - R09.2

- Cellules souches limbiques - H18.8

- Cérébrovasculaire aiguë, SAI - I67.88

- Cervico-utérin

- - Non précisé - Suivi de la mère en cas d' O34.39

- - - Suivi de la mère dans les autres cas d' O34.38

- Circulatoire périphérique SAI - R57.9

- Congénital

- - Iode - Hypothyroïdie par E00.9

- - Valve pulmonaire - Q22.2

- - Valve aortique - Q23.1

- - Convergence - Excès et H51.1

- - Coronaire - I24.8

- - Corticosurrénal

- - Médicamenteuse - E27.3

Insuffisance -suite

- Corticosurrénal -suite

- - Primaire - E27.1

- - SAI - E27.4

- - Sans précision - E27.4

- Érectile organique - N48.4

- Foeto-placentaire - Soins à femme enceinte au cours d' O36.5

- Fonctionnelle du ventricule gauche - Cardiopathie coronarienne avec I25.19

- Hormone de croissance idiopathique - E23.0

- Hypophysaire d'origine post-traumatique - E23.6

- Intestinale chronique - K90.9

- Isolé

- - ACTH - E23.0

- - Hormone

- - - Croissance - E23.0

- - - Hypophysaire - E23.0

- - - Prolactine - E23.0

- - - Thyrotropine - E23.0

- - Mitral

- - Congénitale - Q23.3

- - Rhumatismale - I05.1

- - -

- - - Macrothrombocytopénie avec D69.1, I34.0

- - - Sténose non rhumatismale de la valvule mitrale avec I34.80

- - Myocardique

- - Rhumatismal

- - - Aiguë - I01.2

- - - Subaiguë - I01.2

- - Syphilitique - A52.0†, I52.0*

- - Non rhumatismale (de la valvule) tricuspide - I36.1

- - Oxygénation systémique due

- - Faible teneur en oxygène de l'air ambiant - T71

- - Gêne mécanique à la respiration - T71

- - Périnéale - N81.8

- - Placentaire -

- - - P02.2

- - Césarienne au cours d' O36.5

- - Pluriglandulaire

- - Auto-immune - E31.0

- - Résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] - Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchiectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [Q89.3

- - Polyglandulaire auto-immune - E31.0

- - Reflux - Sténose aortique rhumatismale avec I06.2

- - Régurgitation - Sténose mitrale avec I05.2

- - Rénales aiguës - Autres N17.8

- - Surrénale

Insuffisance -suite

- Surrénale -suite

- - Aiguë - E27.2

- - - Crise d' E27.2

- - Surrénalien

- - Aiguë - E27.2

- - Héritaire isolée par déficit partiel en CYP11A1 - E27.1

- - - Syndrome néphrotique familial corticorésistant avec N04.1, E27.4

- - Suture

- - Opérations du pancréas - K91.82

- - Pancréas avec atteinte de l'intestin grêle - K91.82

- - Syphilitique

- - - Aorte - A52.0†, I39.1*

- - - Valve pulmonaire - A52.0†, I39.3*

- - - Tricuspidienne - I07.1

- - Valvule

- - - Aortique

- - - SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale - I35.1

- - - - I35.1

- - - Mitral

- - - E) SAI ou de cause précisée sauf rhumatismale - I34.0

- - - - I34.0

- - - Non précisée SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale ou congénitale - I38

- - - Pulmonaire

- - - SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale - I37.1

- - - - I37.1

- - - Tricuspide

- - - Cause précisée, sauf rhumatismale - I36.1

- - - Rhumatismale) - I07.1

- - - Vasculaire mésentérique - K55.1

- - Veine

- - - Perforantes - I87.20

- - - Profondes du membre inférieur - I87.20

- - - Ventriculaire gauche: Non précisée - I50.19

- - - Voies lacrymales - Sténose et H04.5

- - - Sténose

- - - Aortique rhumatismale avec I06.2

- - - Mitrale avec I05.2

- - - Non rhumatismale (de la valvule) tricuspide avec I36.2

- - - Tricuspidienne avec I07.2

- - - Valvule

- - - - Aortique avec I35.2

- - - - Pulmonaire avec I37.2

Insuffisance aortique

- - Congénitale - Q23.1

- - Rhumatismale - I06.1

Insuffisance cardiaque

- Aiguë → Accompagnement de la mère au cours d'un bloc AV du fœtus avec menace d' *O35.8*
- Chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une prothèse cardiaque → *I97.1*
- Congénitale → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-cardiomégalie- *Q87.8*
- Congestive
 - - Rénale → Cardionéphropathie hypertensive, avec *I13.2*
 - - -
 - - - Cardionéphropathie hypertensive, avec *I13.0*
 - - - Cardiopathie hypertensif
 - - - - *I11.0*
 - - - - Sans *I11.9*
 - - Diastolique → *I50.1*
 - - Droit
 - - - Consécutives à une insuffisance cardiaque gauche → *I50.01*
 - - - Post-cardiotomie → *I97.1*
 - - - Primaire
 - - - - Sans symptôme → *I50.00, I50.02!*
 - - - - Stade NYHA
 - - - - - I → *I50.00, I50.02!*
 - - - - - II → *I50.00, I50.03!*
 - - - - - III → *I50.00, I50.04!*
 - - - - - IV → *I50.00, I50.05!*
 - - - - Symptôme
 - - - - - Effort
 - - - - - - Important → *I50.00, I50.03!*
 - - - - - - Léger → *I50.00, I50.04!*
 - - - - - - Repos → *I50.00, I50.05!*
 - - - - - → *I50.00*
 - - - - - SAI → *I50.01*
 - - - - - Sans symptôme → *I50.01, I50.02!*
 - - - - - Secondaire → *I50.01*
 - - - - - Stade NYHA
 - - - - - - II →
 - - - - - - - *I50.01, I50.02!*
 - - - - - - - *I50.01, I50.03!*
 - - - - - - III → *I50.01, I50.04!*
 - - - - - - IV → *I50.01, I50.05!*
 - - - - - Symptôme
 - - - - - - Effort
 - - - - - - - Important → *I50.01, I50.03!*
 - - - - - - - Léger → *I50.01, I50.04!*
 - - - - - - - Repos → *I50.01, I50.05!*
 - - - - - Due anesthésie cours
 - - - - - - Grossesse → *O29.1*
 - - - - - - Puerpéralité → *O89.1*
 - - - - - - Travail et de l'accouchement → *O74.2*
 - - Fraction éjection ventriculaire gauche
 - - - Faiblement réduite] → HFmrEF [*I50.19*
 - - - Préservée] → HFpEF [*I50.19*
 - - - Réduite] → HFrfEF [*I50.19*

Insuffisance cardiaque –suite

- Gauche
 - - Cours de rhumatisme articulaire aigu → Présence d'une *I01.8*
 - - Rhumatismale aiguë → *I01.8*
 - - Sans symptôme → *I50.11*
 - - Symptôme
 - - - Effort
 - - - - Important → *I50.12*
 - - - - Léger → *I50.13*
 - - - Repos → *I50.14*
 - - → Insuffisance cardiaque droite consécutive à une *I50.01*
 - - Globale → *I50.01*
 - - Haut débit → *I50.9*
 - - Hypertensive → *I11.0*
 - - Intervention chirurgicale → *I97.89*
 - - Myocardique SAI → *I50.9*
 - - Néonatale → *P29.0*
 - - Rhumatismale → *I09.9*
 - - Sans précision → *I50.9*
 - - Survenant après une césarienne, un acte de chirurgie obstétricale ou un acte à visée diagnostique et thérapeutique, y compris l'accouchement SAI → *O75.4*
 - - Syphilitique → *A52.0†, I52.0**
 - - Thyrotoxisque → *E05.9†, I43.8**
 - - (Edème pulmonaire (aigu) avec mention de maladie cardiaque SAI ou d' *I50.1*
- Insuffisance hépatique**
 - Aigu
 - - Chronique) médicamenteuse → *K71.1*
 - - Infantile-manifestations multisystémiques → Syndrome d' *K72.0*
 - - Subaiguë, non classée ailleurs → *K72.0*
 - - Sur chronique → *K72.10*
 - Alcoolique
 - - Aigu
 - - - Sur chronique → *K70.42*
 - - - → *K70.40*
 - - Chronique → *K70.41*
 - - Coma hépatique → *K70.48*
 - - Subaiguë → *K70.40*
 - - - → *K70.48*
 - Chronique → *K72.18*
 - Début tardif [late-onset] → *K72.0*
 - Due aux médicaments → *K71.9*
 - Infantile aiguë par défaut de synthèse des protéines codées par l'ADN mitochondrial → *K72.0*
 - Origine médicamenteuse → *K71.1, Y57.9!*
 - Sans précision → *K72.9*
 - Tardive → *K72.0*
 - Toxicomanie → *K71.1, Y57.9!*
 - -
 - - Hépatite
 - - - Fulminante NCA, avec *K72*

Insuffisance hépatique –suite

- - - suite
 - - Hépatite –suite
 - - - Maligne NCA, avec *K72*
 - - - Nécrose des hépatocytes avec *K72*
- Insuffisance ovarienne**
 - Actes médicaux → *E89.4*
 - Hypergonadotrope → *E28.3*
 - Précoce → Syndrome d'ostéosclérose- ichtyose- *Q87.5*
 - Primaire → *E28.3*
- Insuffisance pancréatique**
 - Anémie-hyperostose → Syndrome d' *K86.83, D64.4*
 - Endocrine → *K86.88*
 - Exocrine → *K86.83*
 - - → *K86.88*
- Insuffisance pulmonaire**
 - Aigu consécutif intervention chirurgicale
 - - Non thoracique → *J95.2*
 - - Thoracique → *J95.1*
 - Chronique consécutive à une intervention chirurgicale → *J95.3*
 - Mesures médicales → *J95.88*
- Insuffisance rénale**
 - Actes médicaux → *N99.0*
 - Aigu
 - - Nécrose corticale aigu
 - - - Stade
 - - - - 1 → *N17.11*
 - - - - 2 → *N17.12*
 - - - - 3 → *N17.13*
 - - - → *N17.1*
 - - Nécrose médullaire
 - - - Stade
 - - - - 1 → *N17.21*
 - - - - 2 → *N17.22*
 - - - - 3 → *N17.23*
 - - - → *N17.2*
 - - Nécrose papillaire stade
 - - - 1 → *N17.21*
 - - - 2 → *N17.22*
 - - - 3 → *N17.23*
 - - Nécrose tubulaire
 - - - Stade
 - - - - 1 → *N17.01*
 - - - - 2 → *N17.02*
 - - - - 3 → *N17.03*
 - - - → *N17.0*
 - - Post-partum → *O90.4*
 - - Prérénale → *N17*
 - - Résultat histologique
 - - - Stade
 - - - - 1 → *N17.81*
 - - - - 2 → *N17.82*

Insuffisance rénale –suite

- Aigu –suite
- Résultat histologique –suite
- Stade –suite
- 3 – N17.83
-
- N17.8
- N17.89
- Sans
- Précision – N17.9
- Résultat histologique – N17.9
- Stade
- 1 – N17.91
- 2 – N17.92
- 3 – N17.93
- Survenant après les états classés en O00-O07 – O08.4
- Alcalose – Syndrome d'hyperuricémie-hypertension artérielle pulmonaire- E72.8
- Bloc auriculo-ventriculaire, choc et hyperkaliémie – Syndrome de bradycardie avec E87.5, T88.8
- Cholestase – Syndrome d'arthrogrypose- Q89.7
- Chronique
- Nécessitant une dialyse – N18.5
- – N18
- Congénitale – P96.0
- Consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire – O08.4
- Diabétique – E14.20†, N08.3*
- Écrasement – T79.5
- Hypertensive – I12.0
- Non précisée comme aiguë ou chronique – N19
- Organomégalie] – Syndrome de TAFRO [thrombocytopénie-anasarque-fièvre- D89.8
- Préterminale – N18.4
- SAI – N19
- Sans précision – N19
- Terminale – N18.5
- Tubulaire-cardiomyopathie – Syndrome d' N25.8, I42.0
-
- Cardionéphropathie hypertensive, avec I13.1
- Dépendance de longue durée envers une dialyse en cas d' Z99.2
- Dialyse de longue durée lors d'une Z99.2
- Néphropathie hypertensif
- I12.0
- Sans I12.9
- Syndrome de myoclonus d'action- G40.3

Insuffisance respiratoire

- Aigu
- Hypercapnie et hypoxémie – J96.01
- Type
- I – J96.00

Insuffisance respiratoire –suite

- Aigu –suite
- Type –suite
- II – J96.01
- Chronique
- Hypercapnie et hypoxémie – J96.11
- Type
- I – J96.10
- II – J96.11
- Délétions bialléliques dans le cluster de gènes ATAD3 – Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie- Q04.3
- Hypercapnie et hypoxémie – J96.91
- Hypoxémique
- Aiguë – J96.00
- Chronique – J96.10
- – J96.90
- Mutation ponctuelle – Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie- Q04.3
- Nouveau-né – P28.5
- Postopératoire – J95.88
- Sans précision – J96.9
- Type
- I – J96.90
- II – J96.91
- Syndrome léthal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie- Q04.3

Insuffisance staturale

- Constitutionnelle – E34.3
- Infantile – E34.3
- Métatropique – Q77.8
- Non classée ailleurs – E34.3
- Nutritionnelle – E45
- Origine
- Achondroplastique – Q77.4
- Pancréatique – K86.88
- Rénale – N25.0
- Pituitaire – E23.0
- Psychosociale – E34.3
- SAI – E34.3
- Thanatophore – Q77.1
- Type Laron –
- E34.3

Insuffisance thyroïdienne

- Congénital
- Type
- Mixte – Syndrome d' E00.2
- Myxoœdémateux – Syndrome d' E00.1
- Neurologique – Syndrome d' E00.0
- – Syndrome d' E00.9
- Foetale – Syndrome d' E00.9

Insuffisance veineuse

- Chronique
- Membre inférieur – I87.20
- Périphérique

Insuffisance veineuse –suite

- Chronique –suite
- Périphérique –suite
- SAI – I87.20
- Sans ulcération – I87.20
- Ulcération – I87.21
- Membres inférieurs, avec ulcération – I87.21
- Ulcère de jambe dû à une I87.21

Insuffisant

- Cæcum et du côlon – Rotation: Q43.3
- Col – Dilatation O62.0
- Eau potable – Approvisionnement Z58
- Glandes mammaires] – Micromastie [développement Q83.88
- Non classées ailleurs – Aptitudes sociales Z73
- Nourriture boisson
- Suite de négligence de soi – Prise R63.6
- – Prise R63.6
- Précautions aseptiques – Mesures Y69!
-
- Contractions initiales O62.0
- Couverture sociale et secours Z59
- Érection N48.4
- Surveillance d'une grossesse avec antécédent de soins prénatals Z35.3

Insufflateur/exufflateur (appareil d'aide à la toux) – Dépendance (de longue durée) envers: Z99.0**Insufflation tubaire – Z31.4****Insulaires**

- Pancréas – Carcinome neuroendocrine des cellules C25.4
- Tumeur à cellules D13.7

Insuline

- Crampes-hypertrophie acrale – Syndrome d'acanthosis nigricans-résistance à l' Q87.8
- Hypoglycémiant oraux [antidiabétiques] – Intoxication: T38.3
- IGF1 [somatomédine-C] et EGF [facteur de croissance épidermique] – Lipodystrophie due à un déficit combiné en E88.1
- Type
- 1 – Retard de croissance
- Déficit du facteur de croissance analogue à l' Q87.1
- Résistance au facteur de croissance analogue à l' E34.3
- A – Syndrome de résistance à l' E13.60
-
- Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en récepteur à l' E16.1
- Pompe à Z96.4
- Syndrome de nanisme microcéphalique primordial-résistance à l' Q87.1
- Taux réduit de la protéine de liaison du facteur de croissance ressemblant à l' R77.88

Insulinique induit, chez un non diabétique – Coma: E15

Insulino-dépendant

v./v.a. Diabète sucré

- Non primaire chez l'adolescent → Diabète E11

Insulinome

- Incertain → D37.70
- Malin → C25.4
- Pancréatique incertain → D37.70
- → D13.7

Insulinorésistance au cours d'un diabète sucré de type 1 chez des adultes → E10.90, U69.75!**Insulino-résistance type**

- A
- - Complications multiples → Syndrome d' E13.72
- - Décompensé → Syndrome d' E13.61
- B
- - Décompensé → Syndrome d' E13.73
- - → Syndrome d' E13.72

Insulinothérapie → Diabète de type 2 sous E11**Intégrine alpha-7** → Dystrophie musculaire congénitale par déficit en G71.2**Intégrité corporelle** → Dysphorie de l' F68.8**Integumentalis** → Lupus erythematoses L93.0**Intellectuel**

- Lié à l'X → Syndrome d'ataxie-apraxiedéficience G11.8
- Sévères-surdité neurosensorielle-dystonie → Syndrome de déficiences motrice et Q87.8
- → Syndrome de lymphœdème-lymphangiectasie-déficience Q87.8

Intellectuelle

v./v.a. Déficience intellectuelle

Intelligence dissociée → F74**Intense**

- Contracture abdominale) (généralisée) (localisée) → Douleur abdominale R10.0
- Prolongé) SAI → Ictère physiologique (P59.9

Intensif → Épuisement dû à un effort T73.3**Intention**

- Personne de léser ou de tuer de n'importe quelle manière → Lésions dues à l' Y09.9!
- Suicidaire → Intoxication aux somnifères avec T42.7

Intentionnel

- Simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit psychologique [trouble factice] → Production F68.1
- → Tremblement G25.2

Interaortopulmonaire → Coronaire Q24.5**Interatriale**

- CIA] → Anomalie acquise du septum (ancienne): communication I51.0
- Séquence de Robin et persistance de la veine cave supérieure gauche) → Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec communication Q87.8
- → Communication Q21.1

Interauriculaire

- Auricules → Anomalie acquise du septum (ancienne): communication I51.0
- Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde → Communication I23.1
- Dymorphie → Syndrome de lymphœdème-communication Q87.8
- Trouble de la conduction atrio-ventriculaire → Syndrome de communication Q21.1
- -
- - Anévrisme du septum Q21.0
- - Communication Q21.1

Intercaillaire → Glomérulosclérose E14.20+, N08.3***Intercondyalaire** → Fracture de l'extrémité inférieure du fémur: S72.44**Intercostal** →

- Lésion traumatique de vaisseaux sanguins S25.5
- Névrite G58.0

Interdigital

- Distalisé → Pli Q70.1
- Membre
- - Inférieur → Névrome G57.8
- - Supérieur → Névrome G56.8

Interdigitées → Sarcome à cellules dendritiques C96.4**Interépineuse [Maladie de Bastrup]** → Arthrose M48.2**Interférente** → Dissociation: I45.8**Interféron**

- Gamma → MSMD autosomique
- - Dominant déficit partiel récepteur
- - - 1 de l' D84.8
- - - 2 de l' D84.8
- - Récessive par déficit partiel en récepteur 1 de l' D84.8
- -

- - Prédilection mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit partiel en facteur 8 régulateur de l' D84.8
- - Vasculopathie de l'enfant associée à STING [Stimulateur des Gènes de l' M35.8

Interferon regulatory factor-7 → Déficit en IRF7 [D84.8**Interhémisphérique médian de l'holoprosencéphalie** → Variant Q04.2**Intérieure (frein) (muqueuse)** → Lèvre (bord libre) (face) D10.0**Interleukin-1 receptor-associated kinase-4** → Immunodéficience par déficit en D84.8**Interleukine**

- 1] → DIRA [Déficit de l'antagoniste du récepteur à l' M86.39
- 12 → Prédilection mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en récepteur bêta 1 de l' D84.8

Intermédiaire

- Artérielle → Dégénérescence de la tunique I70.29
- Atypique

Intermédiaire → suite

- Atypique → suite
- - BB-Lepra] → Lèpre de type A30.3
- - Lèpre
- - - BL] → Lèpre lépromateuse de type A30.4
- - - TT] → Lèpre tuberculoïde de type A30.2
- Autosomique
- - Dominant
- - - A → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - B → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - C → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - D → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - E → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - Type F → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - Récessif type
- - - A → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - B → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - C → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- - - D → Maladie de Charcot-Marie-Tooth G60.0
- Cardiomyopathie → Épidermolyse bulleuse simple Q81.0, I42.9
- Due à une mutation du gène COL2A1 → Arthrose précoce avec dysplasie spondylo-épiphysaire Q77.7, M19.90
- Latéral) (médian) → Fracture: Os cunéiforme (S92.23
- Moyenne → Thalassémie: D56.1
- Pinta → Lésions A67.1
- -
- - Défaut septal atrio-ventriculaire Q21.2
- - Épidermolyse bulleux
- - - Dystrophique généralisée autosomique récessive, forme Q81.2
- - - Jonctionnelle généralisée, forme Q81.8
- - - Simple généralisée Q81.0
- - Lymphome nodulaire de type C82.9
- - Maladie des urines sirop d'érable, forme E71.0
- - Malnutrition protéino-énergétique grave [comme en E43]: forme E42
- - Ostéochondrose juvénile de l'os cunéiforme M92.6
- - Ostéopétrose Q78.2
- - Syndrome
- - - Coronaire I20.0
- - - DEND [retard de développement-épilepsie-diabète néonatal], forme E10.40
- - Tumeur du parenchyme pinéal à différenciation D44.5
- - Uvéite H30.2

Intermittent

v./v.a. Type de maladie

Internucléaire – Ophtalmoplégie H51.2**Interphalangienne**

- S) – Articulation(s): S93.5
- -
- - Arthropathie psoriasique distale L40.5†, M07.09*
- - Entorse et foulure de doigt(s): (Articulation) S63.62
- - Luxation
- - - Doigt: (Articulation) S63.12
- - - Orteil(s): (Articulation) S93.12
- - Rupture traumatique de ligaments du doigt au niveau des articulations métacarpo-phalangienne et S63.4

Interrogans

- Autumnalis – Infection à Leptospira A27.8
- Canicola – Infection à Leptospira A27.8
- Hebdomadis – Infection à Leptospira A27.8
- Pomona – Infection à Leptospira A27.8
- - Infection à Leptospira A27.9

Interruption

- Grossesse
- - Légale – 004
- - Source d'affections chez le fœtus et le nouveau-né – P96.4
- - Thérapeutique – 004
- - -
- - - Z30.3
- - - Lorsqu'il y a mise observation hospitalisation soin obstétrical y compris
- - - - 035.0
- - - - 036
- - La crosse aortique – Q25.4
- - Tige hypophysaire – Syndrome d' E23.6
- - Veine cave inférieure – Q26.8

Interscapulaire – région T21**Interstitiel**

v./v.a. Type de maladie

Intertrigo érythémateux – L30.4**Intervalle**

- PR court – Tachyarythmie atriale avec I45.6
- Raccourcis et irréguliers entre les règles – N92.1

Intervention

- Chirurgical
- - Antérieur
- - - Sur
- - - - Col – Soins maternels pour: O34.4
- - - - Périnée ou la vulve – Soins maternels pour: O34.7
- - - - Vagin – Soins maternels pour: O34.6
- - - - Soins maternels pour cicatrice utérine due à une O34.2
- - Importante – Antécédents personnels d' Z92.4

Intervention – suite

- Chirurgical – suite
- - Intra-utérine – Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) résultant de: O35.7
- - Mère – Fœtus et nouveau-né affectés par une P00.6
- - Non thoracique – Insuffisance pulmonaire aiguë consécutive à une J95.2
- - Post-traumatique – perte d'une partie du corps NCA après Z90
- - Thoracique –
- - - Insuffisance pulmonaire aiguë consécutive à une J95.1
- - - Sternum laissé électivement ouvert après M96.80
- - - Thorax instable après M96.81
- - - -
- - - Blessure de l'utérus par incision lors d'une T81.2
- - - Choc septique pendant une T81.1, R57.2
- - - Convalescence après Z54.0†
- - - Insuffisance cardiaque après I97.89
- - - Insuffisance pulmonaire chronique consécutive à une J95.3
- - - Perte d'un membre: après Z89
- - Comportementales et psychologiques connues comme dangereuses et nuisibles – Recherche et acceptation d' Z64.8
- - Destructrice pour faciliter l'accouchement – P03.8
- - Endoscopie de l'appareil digestif – Sténose consécutive à une K91.84
- - Gastrique – Syndromes consécutifs à une K91.1
- - Gastro-intestinale – Vomissements consécutifs à une K91.0
- - Implantation) (durant leur utilisation) – Échec ou dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une Y82.8†)
- - Médicales chez la mère, non classées ailleurs – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres P00.7
- - Physiques, chimiques ou nutritionnelles connues comme dangereuses et nuisibles – Recherche et acceptation d' Z64.8

Interventriculaire

- Atrésie pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit – Communication Q21.3
- CIV – Anomalie acquise du septum (ancienne): communication I51.0
- Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde – Communication I23.2
- Cours de tétralogie de Fallot – Atrésie pulmonaire avec communication Q21.3
- Sous-aortique
- - Sous-aortique sous-pulmonaire sténose pulmonaire –
- - - VDDI avec communication Q20.1
- - - Ventricule droit à double issue avec communication Q20.1

Interventriculaire – suite

- Sous-aortique – suite
- - Sous-pulmonaire [double-committed – Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec communication Q20.1
- - - Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec communication Q20.1
- - Sous-pulmonaire
- - - Non-committed – Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec CIV [communication Q20.1
- - - - Ventricule droit à double issue avec communication Q20.1
- - Sténose pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit – Communication Q21.3
- - -
- - - Anévrisme du septum Q21.1
- - - Communication Q21.0
- - - Syndrome d'atrésie pulmonaire-communication Q22.0, Q21.0

Intervertébral

- Cervical
- - Compression des racines nerveuses – Atteinte des disques M50.1†, G55.1*
- - Myélopathie –
- - - Compression des racines nerveuses lors d'une atteinte des disques M50.0†, G99.2*
- - - Dégénérescence des disques M50.0†, G99.2*
- - - Névralgie cervicale – Atteinte des disques M50.8†, G55.1*
- - - Névrite – Dégénérescence des disques M50.1†, G55.1*
- - - Radiculopathie – Dégénérescence des disques M50.1†, G55.1*
- - - - Rupture traumatique d'un disque S13.0
- - Dorsal – Rupture traumatique d'un disque S23.0
- Lombaire
- - Myélopathie – Dégénérescence des disques M51.0†, G99.2*
- - - Rupture traumatique d'un disque S33.0
- - Myélopathie – Compression des racines nerveuses lors d'une atteinte des disques M51.0†, G99.2*
- - Ossification et subluxation – Rétrécissement des espaces M99.6
- Précis –
- - Détérioration d'un autre disque M51.3
- - Hernie d'un autre disque M51.2
- - Sans précision – Atteinte d'un disque M51.9
- - Thoraciques avec radiculopathie – Dégénérescence des disques M51.1†, G55.1*
- - Tissu conjonctif et discal – Rétrécissement des espaces M99.7
- - -
- - - Atteintes précisées d'un disque M51.8
- - - Chondrite tuberculeuse A18.0†, M49.09*

Intervertébral – suite

- - - suite
- - Claudicatio spinalis au cours d'atteinte lombaire des disques *M51.1†, G55.1**
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: disque *T84.07*
- - Compression des racines nerveuses lors d'une atteinte des disques *M51.1†, G55.1**
- - Infection (pyogène) d'un disque *M46.3*
- - Lumbago avec ischialgie due à une atteinte des disques *M51.1†, G55.1**
- - Myélopathie
- - - Cours d'atteinte des disques *M51.0†, G99.2**
- - - Dégénérescence des disques *M51.0†, G99.2**
- - - Déplacement de disque *M51.0†, G99.2**
- - Neuropathie radiculaire avec atteinte des disques *M51.1†, G55.1**
- - Névrite
- - - Due
- - - - Atteinte des disques *M51.1†, G55.1**
- - - - Déplacement de disque *M51.1†, G55.1**
- - - Nerf
- - - - Brachial due au déplacement de disque *M50.1†, G55.1**
- - - - Sciatique due au déplacement de disque *M51.1†, G55.1**
- - - Plexus brachial due au déplacement de disque *M50.1†, G55.1**
- - Présence d'une prothèse de disque *Z96.67*
- - Radiculite
- - - Cervicale due au déplacement de disque *M50.1†, G55.1**
- - - Due
- - - - Atteinte des disques *M51.1†, G55.1**
- - - - Déplacement de disque *M51.1†, G55.1**
- - Sciatique due à une discopathie *M51.1†, G55.1**
- - Tuberculose
- - - Cartilage *A18.0†, M49.09**
- - - Disque *A18.0†, M49.09**

Intervallite chronique d'étiologie indéterminée [ICE] – O41.1**Intestin**

- Aigu(ë) – Infarctus de l' *K55.0*
- Arthrite-infections récurrentes-lymphopénie – Syndrome de dérèglement immunitaire-maladie inflammatoire de l' *D84.8*
- Associé
- - ALPI – Maladie inflammatoire de l' *K52.8*
- - TRIM22 – Maladie inflammatoire de l' *K52.8*
- Atteinte neurologique – Maladie inflammatoire infantile de l' *K52.8, G31.88*
- Brides] avec occlusion – Adhérences de l' *K56.5*
- Calculs biliaires – Occlusion de l' *K56.3*
- Côlon, partie non précisée – Lésion traumatique du côlon: Gros *S36.50*

Intestin – suite

- Cours d'une amibiase chronique – Ulcère de l' *A06.1*
- Court
- - Asplénie – Syndrome de hernie diaphragmatique- *Q87.8*
- - Congénital – Syndrome de l' *Q41.9*
- - Thrombose – Syndrome de l' *K91.2, K55.0*
- - Volvulus – Syndrome de l' *K91.2, K56.2*
- - - Syndrome de l' *K91.2*
- - Due à une hernie avec gangrène – Strangulation de l' *K46.1*
- Grêle
- - Aigu(ë) – Ischémie de l' *K55.0*
- - Côlon
- - - Perforation abcès
- - - - Saignement
- - - - - Diverticulite de l' *K57.43*
- - - - - Maladie diverticulaire de l' *K57.43*
- - - - - Sans indication de saignement – Diverticulite de l' *K57.42*
- - - - - Maladie diverticulaire de l' *K57.42*
- - - - - Saignement – Maladie diverticulaire de l' *K57.51*
- - - - - Sans perforation abcès
- - - - - Saignement – Diverticulite de l' *K57.53*
- - - - - Sans
- - - - - Indication de saignement – Diverticulite de l' *K57.52*
- - - - - Indication de saignement – Diverticulose de l' *K57.50*
- - - - - Maladie diverticulaire de l' *K57.50*
- - Cours du syndrome de Lynch – Carcinome de l' *C17.9*
- - Duodénum – Lésion traumatique de l' *S36.41*
- - Gros intestin – Maladie de Crohn de l' *K50.82*
- - Hémorragie – Angiodysplasie de l' *K55.32*
- - Intestin
- - - Grêle: Intestin grêle, partie non précisée – Lésion traumatique de l' *S36.40*
- - - SAI – obstruction, occlusion et rétrécissement congénitaux de l' *Q41*
- - Non précisées – Tumeur bénigne: Parties de l' *D13.3*
- - Partie
- - - Non précisée – Lésion traumatique de l'intestin grêle: *S36.40*
- - - Parties et parties multiples de l'intestin grêle – Lésion traumatique de l' *S36.49*
- - Perforation abcès
- - - Saignement –
- - - - Diverticulite de l' *K57.03*
- - - - Maladie diverticulaire de l' *K57.03*
- - - - Sans indication de saignement – Diverticulite de l' *K57.02*
- - - - Maladie diverticulaire de l' *K57.02*
- - Péritonite – Diverticulite du côlon et de l' *K57.4*

Intestin – suite

- Grêle – suite
- - Saignement – Maladie diverticulaire de l' *K57.11*
- - Sans
- - - Indication d'une hémorragie – Angiodysplasie de l' *K55.31*
- - - Perforation abcès
- - - - Indication
- - - - - Saignement – Diverticulite de l' *K57.12*
- - - - - Saignement – Diverticulose de l' *K57.10*
- - - - - Saignement
- - - - - - Diverticulite de l' *K57.13*
- - - - - - Diverticulose de l' *K57.11*
- - - Précision – Tumeur maligne: *C17.9*
- - Type méditerranéen – Maladie immunoproliférative de l' *C88.3*
- - -
- - - Absence, atrésie et sténose congénitales d'autres localisations précisées de l' *Q41.8*
- - - Adénocarcinome de l' *C17.9*
- - - Amylose de l' *E85.4†, K93.8**
- - - Angiodysplasie de l' *K55.3*
- - - Carcinoïde
- - - - *C17.9*
- - - - Métastatique de l' *C17.9*
- - - Carcinome épidermoïde de l' *C17.9*
- - - Corps étranger dans l' *T18.3*
- - - Duplication de l' *Q43.40*
- - - Fistule du vagin à l' *N82.2*
- - - Insuffisance
- - - - Anastomoses au pancréas avec atteinte de l' *K91.82*
- - - - Suture au pancréas avec atteinte de l' *K91.82*
- - - Léiomyosarcome de l' *C17.9*
- - - Lésion traumatique de l'intestin grêle: Autres parties et parties multiples de l' *S36.49*
- - - Maladie
- - - - Crohn de l' *K50.0*
- - - - Diverticulaire de l' *K57.10*
- - - - Immunoproliférative de l' *C88.3*
- - - - Obstruction congénitale de l' *Q41.9*
- - - - Occlusion congénitale de l' *Q41.9*
- - - - Polype de l' *K63.8*
- - - - Sténose congénitale de l' *Q41.9*
- - - - Syphilis de l' *A52.7†, K93.8**
- - - Tumeur maligne
- - - - Lésion à localisations contiguës de l' *C17.8*
- - - - Secondaire de l' *C78.4*
- - - Tumeur neuroendocrine maligne de l' *C17.9*
- - - Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] de l' *C17.9*

Intestin – suite

- Grêle – suite
- - - – suite
- - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D37.2*
- - - Ulcère primaire de l' *K63.3*
- Infantile associée à IL21 → Maladie inflammatoire de l' *D83.8, K52.8*
- Irritable
- - Constipation prédominante [SII-C] → Syndrome de l' *K58.2*
- - Diarrhée prédominante [SII-D] → Syndrome de l' *K58.1*
- - Troubles du transit changeants (mixtes) [SII-M] → Syndrome de l' *K58.3*
- Neurogène, non classé ailleurs → *K59.2*
- Non
- - Précis –
- - - Carcinoma in situ: Parties de l' *D01.4*
- - - Duplication de l' *Q43.49*
- - Traumatique) → Perforation de l' *K63.1*
- Perforation abcès
- - Saignement → Maladie diverticulaire de l' *K57.83*
- - - Maladie diverticulaire de l' *K57.82*
- Précoce associée à IL10 → Maladie inflammatoire de l' *K52.8*
- Rectum → Tumeur maligne secondaire du gros *C78.5*
- SAI –
- - *D13.9*
- - *D37.78*
- - Absence, atrésie et sténose congénitales de l' *Q41.9*
- - Gros
- - - *C18.9*
- - - *D12.6*
- - Obstruction, occlusion et rétrécissement congénitaux de l'intestin grêle ou de l' *Q41*
- Sans précision –
- - Maladie de l' *K63.9*
- - Malformation congénitale de l' *Q43.9*
- - Trouble
- - - Fonctionnel de l' *K59.9*
- - - Vasculaire de l' *K55.9*
- Siège non précis
- - Perforation abcès
- - - Saignement → Diverticulite de l' *K57.83*
- - - Sans indication de saignement → Diverticulite de l' *K57.82*
- - Sans perforation abcès
- - - Saignement –
- - - - Diverticulite de l' *K57.93*
- - - - Diverticulose de l' *K57.91*
- - - - Sans indication saignement –
- - - - Diverticulite de l' *K57.92*
- - - - Diverticulose de l' *K57.90*

Intestin – suite

- Survenant après les états classés en O00-O07 → Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): *O08.6*
- -
- - *Z94.88*
- - Abcès de l' *K63.0*
- - Abcès tuberculeux de l' *A18.3†, K93.0**
- - Atrésies multiples de l' *Q43.8*
- - Diverticule congénital de l' *Q43.8*
- - Échec de greffe d' *T86.88*
- - Endométriose de l' *N80.5*
- - Étranglement
- - - Côlon ou de l' *K56.2*
- - - Ischémique de l' *K55.1*
- - Examen spécial de dépistage de tumeur de l' *Z12.1*
- - Fistule de l' *K63.2*
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de: l' *K91.83*
- - Invagination de: *K56.1*
- - Lésion traumatique du côlon: Autres parties et parties multiples du gros *S36.59*
- - Maladie
- - - Crohn
- - - - Entérite régionale] du: gros *K50.1*
- - - - Gros *K50.1*
- - - - Intestin grêle et du gros *K50.82*
- - - Diverticulaire de l' *K57.90*
- - - Précisées de l' *K63.8*
- - Malformation congénitale
- - - Fixation de l' *Q43.3*
- - - Précisées de l' *Q43.8*
- - MICI [maladie inflammatoire chronique de l' *K52.9*
- - Mycose de l' *B49†, K93.8**
- - Obstructions de l' *K56.4*
- - Occlusion du côlon ou de l' *K56.6*
- - Paralysie: *K56.0*
- - Polype malin de l' *C26.0*
- - Rejet de greffe d' *T86.88*
- - Rétrécissement du côlon ou de l' *K56.6*
- - Sténose du côlon ou de l' *K56.6*
- - Syphilis tardive de l' *A52.7†, K93.8**
- - TBC [Tuberculose] de l' *A18.3†, K93.0**
- - Torsion du côlon ou de l' *K56.2*
- - Transposition de: *Q43.8*
- - Trouble
- - - Fonctionnels précisés de l' *K59.8*
- - - Vasculaire
- - - - *K55.8*
- - - - Aigus de l' *K55.0*
- - - - Chroniques de l' *K55.1*
- - Ulcère
- - - *K63.3*
- - - Tuberculeux de l' *A18.3†, K93.0**

Intestinal

v./v.a. Oculo-gastro-intestinal
v./v.a. Type de maladie

Intestino-génitales chez la femme – Autres fistules *N82.4***Intolérance**

- Alimentaire
 - - Non classées ailleurs → Autres réactions d' *T78.1*
 - - - Choc anaphylactique dû à une *T78.0*
 - Amidon → Malabsorption due à une *K90.4*
 - Congénital
 - - Glucose-galactose → *E74.3*
 - - Saccharose-isomaltose → *E74.3*
 - Effort
 - - Type suédois → Myopathie avec *G71.3*
 - - - Myopathie mitochondriale autosomique dominante avec *G71.3*
 - Fructose
 - - Héritaire → *E74.1*
 - - - *E74.1*
 - Galactose → *E74.2*
 - Glucides → Malabsorption due à une *K90.4*
 - Gluten → *K90.0*
 - Héritaire
 - - Fructose → *E74.1*
 - - Lévulose → *E74.1*
 - Lactose
 - - Sans précision → *E73.9*
 - - - Autres *E73.8*
 - Lentilles de contact → *H18.8*
 - Lipides → Malabsorption due à une *K90.4*
 - Non classée ailleurs → Malabsorption due à une *K90.4*
 - Olfactive → *R44.8*
 - Orthostatique par déficit en NET → *I95.1*
 - Protéines dibasiques avec lysinurie] → LPI [*E72.0*
 - Protides → Malabsorption due à une *K90.4*
 - Saccharose → *E74.3*
 - Sérum → *T88.1*
 - Sucrose → *E74.3*
 - Vaccins → *T88.1*
- Intoxication**
- 5-fluorouracile → *T45.1*
 - Acide valproïque → *T42.6*
 - Agent
 - - Bloquants neuronaux adrénergiques et d'action centrale, non classés ailleurs → *T44.8*
 - - Diagnostic → *T50.8*
 - - Parasympatholytiques [anticholinergiques et antimuscariniques] et spasmolytiques, non classés ailleurs → *T44.3*
 - - Principalement
 - - - Alpha-sympathomimétiques, non classés ailleurs → *T44.4*
 - - - Bêta-sympathomimétiques, non classés ailleurs → *T44.5*

Intoxication – suite

- Aigu
- - Fruit d'akée → T62.2
- - Médicaments avec effet stabilisant de membrane → T50.9
- - Narcotiques → F19.0
- Alcoolique – Séquelles d' → T97
- Alimentaire
- - Bacillus cereus → A05.4
- - Clostridium botulinum → A05.1
- - Clostridium perfringens [Clostridium welchii] → A05.2
- - Staphylocoques → A05.0
- - Vibrio parahaemolyticus → A05.3
- Alpha-bloquants, non classés ailleurs → T44.6
- Aminosides → T36.5
- Analeptiques et antagonistes des opiacés → T50.7
- Analgésique non opioïde
- - Antipyrétique
- - - Antirhumatismal, sans précision → T39.9
- - - Non opioïdes et antipyrétiques, non classés ailleurs → T39.8
- - - → T39.9
- Androgènes et autres anabolisants → T38.7
- Anesthésique
- - Gazeux → T41.0
- - Généraux, autres et sans précision → T41.2
- - Inhalés → T41.0
- - Intraveineux →
- - - T41.1
- - Local → T41.3
- - Locaux → T41.3
- - Sans précision → T41.4
- Anorexigènes → T50.5
- Antagoniste
- - Anticoagulants, vitamine K et autres coagulants → T45.7
- - Hormonaux, autres et sans précision → T38.9
- Anthelminthiques → T37.4
- Antiacides et antisécrétoires gastriques → T47.1
- Antiarythmisants, non classés ailleurs → T46.2
- Asthmatiques, non classés ailleurs → T48.6
- Antibiotique
- - Antifongiques administrés par voie générale → T36.7
- - Systémique
- - - Sans précision → T36.9
- - - - T36.8
- Anticholinestérasiques → T44.0
- Anticoagulants → T45.5
- Antidépresseurs

Intoxication – suite

- Antidépresseurs – suite
- - Inhibiteurs de la monoamine-oxydase → T43.1
- - Non précisés → T43.2
- - Tricycliques
- - - Tétracycliques → T43.0
- - - - T43.0
- Antidiarrhéiques → T47.6
- Antidotes et chélateurs, non classés ailleurs → T50.6
- Anti-épileptiques
- - Association, non classés ailleurs → T42.5
- - Sédatif hypnotiques
- - - Sans précision → T42.7
- - - - T42.6
- Antigonadotropines, anti-œstrogènes, anti-androgènes, non classés ailleurs → T38.6
- Antihyperlipidémiant et antiartériosclérosants → T46.6
- Antihypertenseurs, non classés ailleurs → T46.5
- Anti-infectieux antiparasitaire systémique
- - Précisés → T37.8
- - Sans précision → T37.9
- Anti-inflammatoires non stéroïdiens [AINS] → T39.3
- Antimycobactériens → T37.1
- Antipaludiques et médicaments agissant sur d'autres protozoaires du sang → T37.2
- Antiparkinsoniens et autres dépresseurs centraux du tonus musculaire → T42.8
- Antiprotozoaires → T37.3
- Antiprurigineux → T49.1
- Antirhumatismaux, non classés ailleurs → T39.4
- Anti-thyroïdiens → T38.2
- Antitussifs → T48.3
- Antiviraux → T37.5
- Astringents et détergents locaux → T49.2
- Bactériennes d'origine alimentaire précisées → Autres A05.8
- Barbituriques →
- - T42.3
- Benzodiazépines →
- - T42.4
- Bêta-bloquants, non classés ailleurs → T44.7
- Biocides → T60.9
- Cannabis
- - Dérivés) → T40.7
- - - T40.7
- Carbamazépine → T42.1
- Céphalosporines et autres bêta-lactamines → T36.1
- Chlorate → T60.3
- Chlorofluorocarbures → T53.5
- Cocaïne → T40.5
- Colchicine → T50.4

Intoxication – suite

- Colle → T65.8
- Colorants → T65.6
- Contraceptifs oraux → T38.4
- Cuivre → T56.4
- Cyanure →
- - T65.0
- - Parkinsonisme-dystonie par G21.2
- Dérivé
- - 4-aminophénol → T39.1
- - Cannabis → T40.7
- - Hydantoïne →
- - - T42.0
- - Pyrazolés → T39.2
- Digitaliques → T46.0
- Dioxyde carbone →
- - T41.5
- - Démence au cours d' → T58†, F02.8*
- Diurétiques de l'anse → T50.1
- Emétiques → T47.7
- Emollients, calmants et protecteurs → T49.3
- Engrais → T65.8
- Enzymes, non classées ailleurs → T45.3
- Expectorants → T48.4
- Fentanyl → T40.2
- Fer et ses composés → T45.4
- Ganglioplégiques, non classés ailleurs → T44.2
- Gaz thérapeutique →
- - T41.5
- Glucocorticoïdes et analogues synthétiques → T38.0
- Glucosides cardiotoniques et médicaments d'action similaire → T46.0
- Groupe du chloramphénicol → T36.2
- Héroïne → T40.1
- Hormone
- - Substituts synthétiques, autres et sans précision → T38.8
- - Thyroïdiennes et leurs dérivés → T38.1
- Iminostilbènes →
- - T42.1
- Inhibiteur
- - Anhydrase carbonique, benzothiadiazides et autres diurétiques → T50.2
- - Calciques → T46.1
- - Enzyme de conversion → T46.4
- - Récepteurs histaminiques H2 → T47.0
- Insecticide → T60.2
- Insuline et hypoglycémiant oraux [antidiabétiques] → T38.3
- Kératolytiques, kératoplastiques et autres médicaments et préparations capillaires → T49.4
- Laxatifs
- - Salins et osmotiques → T47.3
- - Stimulants → T47.2

Intoxication –suite

- Laxatifs –suite
- - - T47.4
- Létrozole - T50.9
- Lithium - T43.8
- LSD [diéthylamide de l'acide lysergique] - T40.8
- Lysergide
- - LSD] - T40.8
- - - T40.8
- Macrolides - T36.3
- Médicament
- - Agissant
- - - Essentiellement sur le système nerveux autonome, autres et sans précision - T44.9
- - - Sur
- - - - Fibrinolyse - T45.6
- - - - Métabolisme de l'acide urique - T50.4
- - Antiallergiques et antiémétiques - T45.0
- - Antifongiques, anti-infectieux et anti-inflammatoires à usage topique, non classés ailleurs - T49.0
- - Antitumoraux et immunosuppresseurs - T45.1
- - Contre le coryza [rhume banal] - T48.5
- - Dentaires à usage topique - T49.7
- - Facilitant la digestion - T47.5
- - Préparation
- - - Ophtalmologiques - T49.5
- - - Utilisés en oto-rhino-laryngologie - T49.6
- - Psychotrope
- - - Non classés ailleurs - T43.8
- - - Sans précision - T43.9
- - Substance biologique
- - - Sans précision - T50.9
- - - - Séquelles d' T96
- - Médicamenteuses du fœtus et du nouveau-né - Réactions et P93
- Mercure - T56.1
- Mescaline - T40.9
- Métaux lourds - T56.9
- Méthadone - T40.3
- Méthanol -
- - T51.1
- Méthaqualone - T42.6
- Minéralocorticoïdes et leurs antagonistes - T50.0
- Monoxyde carbone -
- - Encéphalopathie différée par T58†, G94.39*
- - Séquelles d' T97
- Myorelaxants (muscles striés) [bloquants neuromusculaires] - T48.1
- Narcotiques
- - Sans précision - T40.6
- - Synthétiques - T40.4
- Neuroleptiques

Intoxication –suite

- Neuroleptiques –suite
- - Type butyrophénone et thioxanthène - T43.4
- - - T43.5
- Nitrile - T65.0
- Nucléides transuraniens de métaux lourds - T66
- Ocytociques - T48.0
- Œstrogènes et progestatifs - T38.5
- Opiacés et tranquillisants administrés à la mère pendant le travail et l'accouchement - Réactions et P04.0
- Opioides - T40.2
- Opium - T40.0
- Oxazolidine - T42.2
- Oxygène - T41.5
- Paracétamol - T39.1
- Paraquat - T60.3
- Parasympathomimétiques [cholinergiques] - T44.1
- Peinture - T65.6
- Pénicillines - T36.0
- Pesticide - T60.9
- Plantes vénéneuses - T62.2
- Plomb - T56.0
- Poisson
- - Coquillages - Autres T61.2
- - Scombridés - T61.1
- Produit
- - Agissant sur l'équilibre électrolytique, calorique et hydrique - T50.3
- - Protection du bois - T60.9
- Psilocine - T40.9
- Psilocybine - T40.9
- Psychodysléptiques [hallucinogènes], autres et sans précision - T40.9
- Psycholeptiques neuroleptiques
- - Dérivés de la phénothiazine - T43.3
- - Non précisés - T43.5
- Psychostimulants présentant un risque d'abus - T43.6
- Ricine - T62.2
- Rifamycines - T36.6
- SAI - T65.9
- Salicylés - T39.0
- Savon - T55
- Sérrique - T80.6
- Somnifères
- - Intention suicidaire - T42.7
- - - T42.7
- Substance
- - Agissant essentiellement sur
- - - Appareil respiratoire, autres et sans précision - T48.7
- - - Muscles, autres et sans précision - T48.2
- - - Système cardio-vasculaire, autres et sans précision - T46.9

Intoxication –suite

- Substance –suite
- - Agissant essentiellement sur –suite
- - - Tractus gastro-intestinal
- - - - Sans précision - T47.9
- - - - - T47.8
- - Antivariqueuses, y compris les agents sclérosants - T46.8
- - Essentiellement systémique hématologique
- - - Sans précision - T45.9
- - - - T45.8
- - Succinimide
- - Oxazolidine-diones - T42.2
- - - T42.2
- - Sulfamides - T37.0
- - Systémique au monochloroacétate - T60.3
- - Tétracyclines - T36.4
- - Thiobarbituriques - T41.1
- - Topique
- - - Sans précision - T49.9
- - - - T49.8
- - Tranquillisants - T43.5
- - Vaccin - T50.9
- - Vasodilatateur
- - Coronariens, non classés ailleurs - T46.3
- - Périphériques - T46.7
- - Vitamines, non classées ailleurs - T45.2
- - Mise en observation pour suspicion de: Z03.6
- Intra-abdominal**
- v./v.a. Organe intra-abdominal
- Actes médicaux - Abcès de(s): T81.4
- Étranglée sans gangrène - Hernie K46.0
- Gangrène - Hernie K46.1
- Incarcérée sans gangrène - Hernie K46.0
- Irréductible sans gangrène - Hernie K46.0
- Non précisé - Lésion traumatique d'un organe S36.9
- Organe(s) pelvien(s) - Lésion traumatique d'organe(s) S39.6
- Organes intrathoraciques et pelviens - Lésions traumatiques des organes intrathoraciques et T06.5
- Pelviennes - Tuméfaction et masse R19.0
- Provoquant une occlusion sans gangrène - Hernie K46.0
- SAI - Tuméfaction diffuse ou généralisée: R19.0
- -
- - Hernie K46.9
- - Métastase des ganglions lymphatiques C77.2
- - Plaie ouverte
- - - Communicant avec une fracture, une luxation ou plaie S31
- - - Toute partie de l'abdomen, de la région lombo-sacrée et du bassin) associée à une lésion S31.83!

Intra-abdominal –suite

- - -suite

- - Tumeur maligne: Ganglions lymphatiques *C77.2*

Intra-amniotique du fœtus, non classée ailleurs – Infection *P39.2***Intra-articulaire**

- Genou –

- - Corps

- - - Étranger riziforme *M23.4*

- - - Libre *M23.4*

- - Souris *M23.4*

- Récidivante du genou – Lésion *M23.99*

- -

- - Fracture *S52.59*

- - Souris *M24.0*

Intracanalair

- Papillaire mucineux du pancréas – Carcinome *C25.3*

- Prostate [IDC-P] – Carcinome *C61*

- Tubulopapillaire du pancréas] – ITPN [Carcinome *C25.9*

- - Carcinome in situ *D05.1*

Intracapsulaire du col du fémur – Fracture *S72.01***Intracardiaque**

- Non classée ailleurs – Thrombose *I51.3*

- - Anomalies (de): épreuves électrophysiologiques *R94.3*

Intracellulaire –

- Infection à Mycobacterium *A31.0*

- Maladie due au VIH avec infection à Mycobacterium avium *B20, A31.0*

Intracérébelleuse – Hémorragie *S06.34***Intracérébral**

- v./v.a. Hémorragie intracérébrale

- Superficielle – Hémorragie (du): *I61.1*

- - Hématome *S06.33*

Intracorporelle –

- Adaptation d'une pompe *Z45.02*

- Pompe

- - *Z45.02*

- - *Z95.80*

Intracrânien

- v./v.a. Type de maladie

Intraépithéliale

- Bas degré de la prostate [PIN] – Néoplasie *N40*

- Col de l'utérus NIC stade

- - I – Néoplasie *N87.0*

- - II – Néoplasie *N87.1*

- - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – Néoplasie *D06*

- Haut grade de la prostate [NIP de haut grade] – Néoplasie *D07.5*

- Hériditaire bénigne – Dyskératose *Q82.8*

- Vagin NIVA stade

- - I – Néoplasie *N89.0*

Intraépithéliale –suite

- Vagin NIVA stade –suite

- - II – Néoplasie *N89.1*

- - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – Néoplasie *D07.2*

- Vulve

- - NIV stade

- - - I – Néoplasie *N90.0*

- - - II – Néoplasie *N90.1*

- - - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – Néoplasie *D07.1*

- - VIN] – Néoplasie *N90.3*

Intragénique

- NF1 – Neurofibromatose type 1 par mutation ou délétion *Q85.0*

- - Syndrome FOXG1 dû à une altération *Q93.5*

Intrahépatique

- Acquis – Shunt vasculaire *K76.8*

- Cours de la grossesse – Cholestase (*O26.60*

- Familiale – Cholestase *K71.0*

- Gestationnelle récidivante – Cholestase *O26.60*

- Néonatale par déficit en citrine – Cholestase *E72.2*

- Progressive familiale – Cholestase *K74.5*

- Récurrenente bénigne] – BRIC [Cholestase *K71.0*

- Sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite – Cholélithiase *K80.5*

- Voie transjugulaire [TIPS] – Présence d'un shunt porto-systémique *Z95.88*

- -

- - Adénocarcinome du foie et des voies biliaires *C22.0, C22.1*

- - Carcinome du foie et des voies biliaires *C22.0, C22.1*

- - Carcinome épidermoïde du foie et des voies biliaires *C22.0, C22.1*

- - Carcinome indifférencié du foie et des voies biliaires *C22.9, C22.1*

- - Cholangiolite *K83.09*

- - Cystadénome des voies biliaires *D13.4*

- - Tumeur maligne secondaire du foie et des voies biliaires *C78.7*

- - Vésicule biliaire *Q44.1*

- - Voies biliaires *D13.4*

Intraligamentaire – Grossesse: *O00.8***Intralobaire – Séquestration pulmonaire congénitale *Q33.2*****Intralymphatique primaire – Angioendothéliome *C49.9*****Intramural**

- Utérus – Léiomyome *D25.1*

- -

- - Coronaire *Q24.5*

- - Cystite *N30.88*

Intramyocardique – Coronaire *Q24.5***Intraneural – Péri-neurème *D36.1*****Intraoculaire**

- Corps étranger

- - Magnétique – Rétention (ancienne) *H44.6*

- - Non magnétique – Rétention (ancienne) *H44.7*

- Cristallin – Présence d'implants *Z96.1*

- Primaire – Lymphome *C85.7*

- -

- - Complication mécanique d'une lentille *T85.2*

- - Lacération

- - - Oculaire sans protrusion ou perte de tissu *S05.3*

- - - Rupture oculaires avec protrusion ou perte de tissu *S05.2*

- - Médulloépithéliome *C69.9*

Intraosseux – Hémangiome *D18.08***Intrapelviens – Tumeur maligne: Ganglions lymphatiques *C77.5*****Intrapéritonéale – *S37.22*****Intrapulmonaire (congénital) – Tissu ectopique *Q33.5*****Intrarachidien**

- Cours d'affections classées ailleurs – Abscès et granulome intracrâniens et *G07**

- Épidural – Abscès ou granulome *G06.1*

- Extra-dural – Abscès ou granulome *G06.1*

- Origine non pyogène – Phlébite et thrombophlébite *G95.18*

- Sous-dural – Abscès ou granulome *G06.1*

- -

- - Abscès et granulome *G06.1*

- - Embolie septique des sinus veineux et veines intracrâniens et *G08*

- - Endophlébite septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou *G08*

- - Phlébite

- - - Septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou *G08*

- - - Thrombophlébite intracrâniennes et *G08*

- - Thrombophlébite septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou *G08*

- - Thrombose septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou *G08*

Intrarénal – Calcul: *N20.0***Intrasphinctérien – Abscès *K61.4*****Intraspinal syphilitique – Granulome *A52.1†, G07******Intrathoracique**

- v./v.a. Organe intrathoracique

- Anomalies vertébrales – Syndrome de brachy-œsophage congénital-estomac *Q87.8*

- Confirmation bactériologique histologique –

- - Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A15.7*

- - Tuberculose des ganglions *A15.4*

- - Non précisé – Lésion traumatique d'un organe *S27.9*

- Précis

Intrathoracique – suite

- Précis – suite
- Canal thoracique – Lésion traumatique d'autres organes et structures *S27.82*
- Diaphragme – Lésion traumatique d'autres organes et structures *S27.81*
- (Œsophage, partie thoracique – Lésion traumatique d'autres organes et structures *S27.83*
- Organes et structures intrathoraciques précisées – Lésion traumatique d'autres organes et structures *S27.88*
- Thymus – Lésion traumatique d'autres organes et structures *S27.84*
- Lésion traumatique organe structurel
- *S27.8*
- Intrathoraciques précisés: Autres organes et structures *S27.88*
- SAI
- Sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) – Tuberculose ganglionnaire: *A16.3*
- *C76.1*
- Sans précision – Tumeur bénigne: Organe *D15.9*
- Syphilitique – Anévrisme *A52.0†, I79.0**
-
- Antécédents familiaux de tumeur maligne des autres organes respiratoires et *Z80.2*
- Antécédents personnels de tumeur maligne d'autres organes respiratoires et *Z85.2*
- Métastase des ganglions lymphatiques *C77.1*
- Plaie ouverte
- Associée à une fracture ou une luxation ou avec une lésion *S21*
- N'importe quelle partie du thorax) communiquant avec une lésion *S21.83!*
- Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A16.7*
- Tuberculose des ganglions *A16.3*
- Tumeur maligne
- Ganglions lymphatiques *C77.1*
- Lésion à localisations contiguës des organes respiratoires et *C39.8*

Intravasculaire

- Disséminé
- Fœtus et le nouveau-né – Coagulation *P60*
-
- Coagulation *D65.1*
- Glomérulonéphrite au cours de coagulation *D65.1†, N08.2**
- Hématome rétro-placentaire avec hémorragie (importante) associée à: coagulation *O45.0*
- Hémorragie (importante) précédant l'accouchement associée à: coagulation *O46.0*
- Hémorragie pendant l'accouchement (importante) associée à: coagulation *O67.0*

Intravasculaire – suite

- Disséminé – suite
- – suite
- Maladie glomérulaire au cours de coagulation *D65.1†, N08.2**
- Grandes cellules B – Lymphome *C83.8*
- Survenant après les états classés en O00-O07 – Coagulation *O08.1*
- – Léiomyomatose *D48.1*

Intraveineux – Intoxication anesthésique

- *T41.1*

Intraventriculaire

v./v.a. Hémorragie intraventriculaire

- Degré
- 2, du nouveau-né – Hémorragie sous-épendymaire avec envahissement *P52.1*
- 3, du nouveau-né – Hémorragie sous-épendymaire avec envahissement *P52.2*
-
- Hémorragie intracérébrale *I61.5*
- Hémorragie sous-épendymaire (sans envahissement) *P52.0*

Intrinsèque

- Allergique) – Eczéma (de): *L20.8*
- Dents SAI – Pigmentation *K00.8*
- Doigt au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique de muscles et de tendons *S66.5*
- Larynx – Musculature *C32.0*
- Niveau de la cheville et du pied – Lésion traumatique d'un muscle et d'un tendon *S96.2*
- Origine extrinsèque – Asthme bronchique *J45.89*
- Pouce au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique de muscles et de tendons *S66.4*
-
- Anémie héréditaire juvénile mégalo-blastique due à une carence en facteur *D51.0*
- Anémie par carence en vitamine B12 due à une carence en facteur *D51.0*
- Asthme *J45.19*
- Carence congénitale en facteur *D51.0*

Intubation

- Cours
- Grossesse – Échec ou difficulté d' *O29.6*
- Puerpéralité – Échec ou difficulté d' *O89.6*
- Travail et de l'accouchement – Échec ou difficulté d' *O74.7*
- Échec ou difficulté d' *T88.4*

Inv

- 3)(q21q26.2) – Leucémie myéloïde aiguë associée à *C92.00*
- 16) ou t(16;16) – LMA M4 Eo avec *C92.5*

Invagination

- Appendice – *K38.8*
- Basilaire primitive – *Q75.8*
- Côlon – *K56.1*

Invagination – suite

- Intestin – *K56.1*
- Mamelon associée à l'accouchement – *O92.0*
- Rectum – *K56.1*
- – *K56.1*

Invaginée – Dent: *K00.2*

Invalidité – Antécédents familiaux de certaines incapacités et maladies chroniques conduisant à l' *Z82*

Invasif

- Déficit en CARD9 – Prédilection aux infections fongiques *D84.8*
- Enterococcus faecalis avec résistance à la vancomycine – Infection *A49.1, U80.20!*
- Enterococcus faecium avec résistance à la vancomycine – Infection *A49.1, U80.30!*
- Pneumonie – Aspergillose *B44.0†, J17.2**
- Poumon – Aspergillose *B44.0†, J99.8**
- Récepteurs hormonaux positifs – Carcinome mammaire *C50.9*
- Sein – Comédocarcinome non *D05.1*
-
- Fibrome *D48.1*
- Môle
- *D39.2*
- Hydatiforme: *D39.2*
- Salmonellose non typhique *A02.8*

Inversa modéré à sévère – Psoriasis *L40.8, L40.70!*

Inversé

- 8p – Syndrome de duplication/délétion *Q92.5*
-
- Acné *L73.2*
- Épidermolyse bulleuse jonctionnelle *Q81.8*

Inverse – Syndrome de Klippel-Trénaunay *Q87.2*

Inversion

- 11p15 – Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
- Chromosomique chez un sujet normal – *Q95.1*
- Congénitale des mamelons – *Q83.88*
- Post-partum de l'utérus – *O71.2*
- Psychogène rythme
- Circadien – *F51.2*
- Nyctéméral – *F51.2*
- Sommeil – *F51.2*
- Total viscères – Transposition
- Cœur avec *Q89.3*
- Estomac avec *Q89.3*
- Utérus – *N85.5*
- Ventriculaire – *Q20.5*

Inversus

v./v.a. Situs inversus

-
- BPES [Syndrome de blépharophimosis-ptosis-épicanthus] *Q10.3*

Inversus – suite

- - - suite

- - Syndrome de blépharophimosis-ptosis-épicanthus *Q10.3*

Investigation

- Anormaux, autres et non précisés - Mouvements *R25.8*

- Complète par un centre pour maladies rares - Maladie rare sans diagnostic déterminé après *R69*

- Mais asymptomatique au moment de l'examen - Infarctus du myocarde: ancien découvert par ECG ou autre moyen d' *I25.2*

- Traitement - Autre période d'attente pour *Z75.2*

Involution – État paranoïaque d' *F22.8***lode**

- SAI - Hypothyroïdie par carence acquise en *E01.8*

- Sans précision - Goitre (endémique) lié à une carence en *E01.2*

- - -

- - Affections thyroïdiennes et apparentées liées à une carence en *E01.8*

- - Démence au cours d'hypothyroïdie acquise due à une carence en *E01.8†, F02.8**

- - Goitre

- - - Diffus (endémique) lié à une carence en *E01.0*

- - - Multinodulaire (endémique) lié à une carence en *E01.1*

- - - Nodulaire lié à une carence en *E01.1*

- - Hypothyroïdie

- - - Insuffisance congénitale en *E00.9*

- - - Transitoire du nouveau-né due à une augmentation de l'apport en *P72.2*

- - Inflammation des glandes salivaires au cours d'une réaction à des dépôts d' *K11.2*

Ionisantes – Syndrome de déficit immunitaire combiné-microcéphalie-retard de croissance-sensibilité aux radiations *D81.1*

IPAH]] – Hypertension artérielle pulmonaire idiopathique [*I27.00*

Iperchilomicronemia familiare – *E78.3*

Irapa – Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type *Q77.7*

IRD – *G60.1*

IRF7 [Interferon regulatory factor-7] – Déficit en *D84.8*

Irido-cornéo-endothélial – Syndrome *H21.8*

Iridocyclite

- Aiguë et subaiguë - *H20.0*

- Chronique -

- - *H20.1*

- - Cataracte (au cours de): *H26.2*

- Cours

- - Herpès zoster - *B02.3†, H22.0**

- - Maladie

- - - Infectieux

- - - - Parasitaires classées ailleurs - *H22.0**

Iridocyclite – suite

- Cours – suite

- - Maladie – suite

- - - Infectieux – suite

- - - - *B99†, H22.0**

- - - Parasitaire NCA - *B89†, H22.0**

- - Maladies classées ailleurs - *H22.1**

- - Spondylarthrite

- - - Ankylosante - *M45.09†, H22.1**

- - - Axiale - *M45.09†, H22.1**

- - Spondylite ankylosante - *M45.09†, H22.1**

- Due

- - Lentilles de contact - *H20.2*

- - Virus de l'herpès - *B00.5†, H22.0**

- - Gonocoques - *A54.3†, H22.0**

- - Sans précision - *H20.9*

- - Sarcoidose - *D86.8†, H22.1**

- - Syphilitique

- - Congénitale tardive - *A50.3†, H22.0**

- - Secondaire - *A51.4†, H22.0**

- - - *A51.4†, H22.0**

- - Tuberculeuse - *A18.5†, H22.0**

- - - Autres *H20.8*

Iridodialyse – *H21.5*

Iridoschisis – *H21.2*

Iris

- Antérieures - Synéchies (*H21.5*

- Bombé - *H21.4*

- Cataracte congénitale

- - Amincissement stromal] - Syndrome EDICT [dystrophie endothéliale-hypoplasie de l' *Q13.8*

- - - Syndrome familial de dystrophie rétinienne progressive-colobome d' *Q15.8*

- Corps ciliaire

- - Chambre antérieur œil

- - - Exsudatif - Kystes de l' *H21.3*

- - - Implant - Kystes de l' *H21.3*

- - - Parasitaire - Kystes de l' *H21.3*

- - - SAI - Kystes de l' *H21.3*

- - - - Kystes de l' *H21.3*

- - Cours de maladies classées ailleurs - Autres affections de l' *H22.8**

- - Sans précision - Affection de l' *H21.9*

- - -

- - - Adhérences et perturbations de l' *H21.5*

- - - Affection

- - - - Dégénératives de l' *H21.2*

- - - - Précisées de l' *H21.8*

- - - - Vasculaires de l' *H21.1*

- - - Néovascularisation de l' *H21.1*

- Due à la diphtérie - Paralysie de l' *A36.8†, H22.8**

- Essentielle) (progressive) - Atrophie de l' *H21.2*

- Microphthalmie-microcornée - Syndrome d'aphakie congénitale-hypoplasie de l' *Q13.8*

Iris – suite

- Pigmentaire) - Dégénérescence de: *H21.2*

- Postérieures - Synéchies (*H21.5*

- SAI -

- - Malformation congénitale de l' *Q13.2*

- - Synéchies (*H21.5*

- - -

- - Absence congénitale d' *Q13.1*

- - Anomalie congénitale de l' *Q13.2*

- - Colobome de l' *Q13.0*

- - Dépigmentation aiguë bilatérale des *H21.2*

- - Érythème de l' *L51.1†, H22.8**

- - Gomme de l' *A52.7†, H22.8**

- - Malformations congénitales de l' *Q13.2*

- - Médulloépithéliome de l' *C69.4*

- - Rétention ancien corps étranger

- - - Magnétique dans: *H44.6*

- - - Non magnétique dans: *H44.7*

- - Rubéose de l' *H21.1*

- - Syphilis secondaire de l' *A51.4†, H22.0**

- - Translucidité de l' *H21.2*

- - Tuberculose de l' *A18.5†, H22.0**

Irite

- Diabétique - *E14.30†, H22.1**

- Gonocoques - *A54.3†, H22.0**

- Goutteuse - *M10.99†, H22.1**

- Syphilitique

- - Congénital

- - - Précoce - *A50.0†, H22.0**

- - - Tardive - *A50.3†, H22.0**

- - - Tardive - *A52.7†, H22.0**

- - Tuberculose - *A18.5†, H22.0**

Iritis

- Aiguë, subaiguë ou à répétition - *H20.0*

- Due au virus de l'herpès - *B00.5†, H22.0**

- Papulosa - *A52.7†, H22.0**

- Syphilitique secondaire - *A51.4†, H22.0**

- Zostérienne - *B02.3†, H22.0**

Irons-Bhan – Syndrome d' *Q87.8*

Ironton

v./v.a. Houlston-Ironton-Temple

Irradiation

- Ionisante - Exposition à : *W91.9!*

- Isotopes - Exposition à : *W91.9!*

- Rayons X -

- - Exposition à : *W91.9!*

- - Syndrome myélodysplasique dû à *D46.9*

- - Sans précision - Affection de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liée à une *L59.9*

- - -

- - Affection

- - - Précisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané liées à une *L59.8*

- - - Pulmonaires chroniques et autres dues à une *J70.1*

- - Antécédents personnels d' *Z92.3*

Irradiation – suite

- - - suite
- - Cyphose après *M96.2*
- - Cystite due à une *N30.4*
- - Gastroentérite et colite dues à une *K52.0*
- - Hypopituitarisme après *E89.3*
- - Hypothyroïdie après: *E89.0*
- - Leucémie secondaire due à l' *C95.90*
- - Œsophagite due à une *K20.1*
- - Ostéonécrose de la mâchoire due à l' *K10.28*
- - Phénomène de rappel d' *T78.8*
- - Pneumopathie par *J70.0*
- - Polynévrite due à une *G62.8*
- - Rectite due à une *K62.7*
- - Scoliose après *M96.5*
- - Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) dues à une *O35.6*

Irradié – Émail *K03.8***Irréductible**

- Sans gangrène -
- - Hernie
- - - Interstitielle *K46.0*
- - - Intestinale *K46.0*
- - - Intra-abdominale *K46.0*
- - Hernie crurale (unilatérale): *K41.3*
- - Hernie diaphragmatique: *K44.0*
- - Hernie inguinale (unilatérale): *K40.3*
- - Hernie ombilicale: *K42.0*
- - -
- - Douleur chronique *R52.1*
- - Hernie incisionnelle *K43.0*
- - Hernie parastomale *K43.3*

Irrégularité

- Crête alvéolaire - *K08.8*
- Menstruel
- - Précisées - Autres *N92.5*
- - Sans précision - *N92.6*
- Rythme
- - Cardiaque fœtale - *O68.0*
- - Veille-sommeil - *G47.2*

Irrégulier

- Ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée *E88.21*
- Règles - Intervalles raccourcis et *N92.1*
- SAI -
- - Règles *N92.6*
- - Saignements *N92.6*
- - -
- - Dentine secondaire ou *K04.3*
- - Menstruation trop abondante et trop fréquente avec cycle menstruel *N92.1*
- - Saignements intermenstruels *N92.1*
- - Travail *O62.2*

Irréversible

- Fonction cérébrale - Perte *G93.88*
- - Pulpite *K04.0*

Irritabilité

- Cérébrale du nouveau-né - *P91.3*
- Colère - *R45.4*

Irritable

- Constipation prédominante [SII-C] - Syndrome de l'intestin *K58.2*
- Diarrhée prédominante [SII-D] - Syndrome de l'intestin *K58.1*
- Explosive) - (Trouble de la) personnalité: *F60.30*
- Troubles du transit changeants (mixtes) [SII-M] - Syndrome de l'intestin *K58.3*
- - -
- - Côlon *K58*
- - Formes psychogènes de: «côlon *F45.3*
- - Hanche *M65.8*
- - Nourrisson *R68.1*

Irritable bowel syndrome with mixed bowel habits [IBS-M] - *K58.3***Irritable bowel syndrome with predominant constipation [IBS-C] - *K58.2*****Irritable bowel syndrome with predominant diarrhoea [IBS-D] - *K58.1*****Irritant**

- Contact
- - Cause non précisée - Dermite *L24.9*
- - Due
- - - Agents - Dermite *L24.8*
- - - Aliments en contact avec la peau - Dermite *L24.6*
- - - Cosmétiques - Dermite *L24.3*
- - - Détergents - Dermite *L24.0*
- - - Huiles et aux graisses - Dermite *L24.1*
- - - Médicaments en contact avec la peau - Dermite *L24.4*
- - - Produits chimiques - Dermite *L24.5*
- - - Solvants - Dermite *L24.2*
- - - Végétaux, sauf aliments - Dermite *L24.7*
- - SAI - Eczéma *L24.9*
- - - eczéma *L24*
- - Exogène, n.c.a. - Dermite toxique due à un *L24.9*

Irritation

- Crête édentée (due à une prothèse) - Hyperplasie par *K06.2*
- Gastro-intestinale psychogène - *F45.37*
- Nerf périphérique - *G58.9*
- Racine nerveuse lombaire - Syndrome d' *M51.1†, G55.1**
- - Eczéma d' *L30.4*

IRVAN - Syndrome *H35.0***Isaacs-Mertens - Syndrome d' *G71.1*****Isavuconazole - Aspergillus fumigatus résistant à l' *U83.3†*****Ischémie**

- Cérébral

Ischémie – suite

- Cérébral – suite
- - Chronique) - *I67.88*
- - Néonatale - *P91.0*
- - Transitoire SAI - *G45.9*
- - Gastrique - *K31.88*
- - Infarctus du rein - *N28.0*
- - Intestin grêle aigu(è) - *K55.0*
- - Musculaire - *M62.29*
- - Myocardique asymptomatique - *I25.6*
- - Transitoire du myocarde du nouveau-né - *P29.4*
- - Traumatique muscle
- - - Cuisse et de la hanche - *T79.61*
- - - Jambe - *T79.62*
- - Localisation
- - - Non précisée - *T79.69*
- - - - *T79.68*
- - - Membre supérieur - *T79.60*
- - - Pied - *T79.63*
- - - - *T79.6*

Ischémique

- Aigu
- - Sans précision - Cardiopathie *I24.9*
- - - Autres formes de cardiopathies *I24.8*
- - Artère intracrânienne durant l'enfance - Infarctus musculaire *I63.5*
- - Cadre d'une artériopathie oblitérante - Douleurs *I70.29*
- - Cérébral transitoire
- - - AIT] - Accidents *G45*
- - - Régression complet
- - - 1 à 24 heures - Accident *G45.92*
- - - Heure - Accident *G45.93*
- - - Sans précision - Accident *G45.9*
- - - Syndromes apparentés - Autres accidents *G45.8*
- - Chronique
- - - Sans précision - Cardiopathie *I25.9*
- - - -
- - - - Colite *K55.1*
- - - - Entérite *K55.1*
- - - - Entérocolite *K55.1*
- - - - Formes de cardiopathie *I25.8*
- - Cœur (chronique) SAI - Maladie *I25.9*
- - Effort distance marche 200 m
- - Plus - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur *I70.21*
- - - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur *I70.22*
- - Embolie d'artères cérébrales durant l'enfance - Accident vasculaire cérébral *I63.4*
- - Fulminante aigu(è) - Colite *K55.0*
- - Hypoxique ischémique] du nouveau-né - Encéphalopathie anoxo- *P91.6*
- - Intestin - Étranglement *K55.1*

Ischémique - suite

- Musculaire (non traumatique) - Infarctus M62.2
- Nouveau-né - Encéphalopathie anoxo-ischémique [hypoxique P91.6
- SAI -
- - Colite K55.9
- - Entérite K55.9
- - Entérocolite K55.9
- Subaiguë - Colite K55.0
- Thrombose d'une artère intracrânienne durant l'enfance - Accident vasculaire cérébral I63.3
- Transitoire
- - Territoires artériels précérébraux multiples et bilatéraux - Accident G45.2
- - - Surdité H93.0
- Volkmann en tant que complication de blessure - Paralyse T79.60
- -
- - Apoplexie I63.9
- - AVC I63.9
- - Douleur thoracique I20.9
- - Myocardiopathie I25.5
- - Neuropathie optique
- - - H47.0
- - - Non H46
- - Paralyse musculaire T79.60
- - Syndrome de Volkmann [rétraction musculaire T79.60

Ischiadicus - Zoster B02.2†, G59.8***Ischiale - Bursite** M70.7**Ischialgie due à une atteinte des disques intervertébraux - Lumbago avec** M51.1†, G55.1***Ischio**

- Pubienne [van Neck] - Ostéochondrite juvénile (de): M91.0
- Vertébrale - Dysplasie Q78.8

Ischiocapsulaire - Entorse et foulure de la hanche: (Ligament) S73.12**Ischion -**

- Fracture de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du bassin: S32.81
- Ostéoblastome de l' D16.8

Ischio-patellaire - Dysplasie Q74.1**Ischiophthisis] - Coxitis tuberculosa [** A18.0†, M01.15***Ischio-rectal**

- Tuberculeux - Abscess A18.3†, K93.0*
- -
- - Abscess
- - - K61.3
- - - Fosse K61.3
- - Tuberculose A18.3†, K93.0*

Iselin - Ostéochondrose d' M92.7**ISG15 - Prédisposition m d lienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en** D84.8**Isidor-Toutain - Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type** Q77.7**Isobutyrique - Acidurie** E71.1**Isobutyryl-CoA déshydrogénase - Déficit en** E71.1**Isochromosome 21 -** Q99.8**Isochromosomie**

- Yp - Q99.8
- Yq - Q98.6

Isodicentrique - Syndrome du chromosome 15 Q99.8**Iso-immunisation**

- ABO
- - Fœtus et du nouveau-né - P55.1
- - - O36.1
- Anti-Rh - Soins maternels pour O36.0
- Néonatale, NCA - P55.9
- Rhésus du fœtus et du nouveau-né - P55.0
- SAI (avec anasarque foeto-placentaire) - O36.1
- -
- - Anasarque foeto-placentaire
- - - Due à une P56.0
- - - Non associée à une O36.2
- - Dépistage prénatal d' Z36.5
- - Ictère nucléaire d  à une P57.0
- - Soins maternels pour une autre O36.1
- - Thrombopénie néonatale due à: P61.0

Isolé

v./v.a. Type de maladie

Isolement prophylactique - Z29.0**Isoler après un contact avec une personne atteinte d'une maladie infectieuse - Admission pour protéger le sujet de son milieu ou pour l'** Z29.0**Isoleucin mie - Hyperleucine-** E71.1**Isomaltase**

v./v.a. saccharase-isomaltase

Isomaltose

v./v.a. saccharose-isomaltose

- - Malabsorption d' E74.3

Isomérase -

- Anémie (due à): déficit en: triose-phosphate D55.2
- Anémie hémolytique due à un déficit en phosphoglucose D55.2
- Déficit
- - Phosphomannose E77.8
- - Ribose-5-phosphate E74.8

Isomérisme

- Atrial
- - Droit - Q20.6
- - Gauche - Q20.6
- Auricule cardiaque
- - Asplénie ou polysplénie - Q20.6
- - - Q20.6

Isopropylique - Alcool T51.2**Isosexuelle précoce chez l'homme - pseudo-puberté** E25**Isospora**

- Belli
- - Isospora belli et Isospora hominis - Infection due à A07.3
- - -
- - - Colite   A07.3
- - - Diarrhée   A07.3
- - - Dysenterie   A07.3
- - - Infection   A07.3
- Hominis -
- - Colite   A07.3
- - Diarrhée   A07.3
- - Dysenterie   A07.3
- - Infection
- - - A07.3
- - - Due   Isospora belli et A07.3
- - - Maladie due au VIH avec infection à B20, A07.3

Isotopes - Exposition à : irradiation par W91.9!**Isotrétinoïne**

- Like - Syndrome Q87.8
- - Embryofoetopathie à l' Q86.88

Isotype d'immunoglobuline - Infection récurrente associée à un déficit rare en D80.8**Isovalérique - Acidémie:** E71.1**Isovaléryl-CoA déshydrogénase - Déficit en** E71.1**Isthme**

- Aortique - Coarctation de l' Q25.1
- Utérus -
- - Carcinofibrome de l' C54.0
- - Léiomyosarcome de l' C54.0
- - Tumeur maligne: C54.0
- - Tumeur neuroectodermique primitive de l' C54.0

Itch -

- Eczéma marginé de Hebra [Jock B35.6
- Maladie auto-immune multisystémique syndromique par déficit en M35.8

Itinérant - Patient F68.1**ITK - Déficit immunitaire combiné par déficit en** D82.3**ITM2B [protéine membranaire intégrale 2B] - Amylose** E85.4†, I68.0***Ito**

v./v.a. Golabi-Ito-Hall

- - N vus d' D22.6

ITPA - Trouble neurologique létal infantile avec cataracte et atteinte cardiaque associé à G40.4**ITPN [Carcinome intracanalair tubulopapillaire du pancréas] -** C25.9**Ivemark - Syndrome d'** Q20.6

Jabs

v./v.a. Cooper-Jabs

Jaccoud] - Arthropathie chronique post-rhumatismale [M12.0

Jackson

- Barr - Syndrome de Q87.8

- -

- - Membrane de Q43.3

- - Paralysie de G83.8

Jackson-Weiss - Syndrome de Q87.8

Jacobi

v./v.a. Petges-Cléjat-Jacobi

Jacobsen - Syndrome de Q93.5

Jadassohn

v./v.a. Naegeli-Franceschetti-Jadassohn

- Pellizzari - Anétodermie de L90.2

Jaffe-Lichtenstein

- Polyostotique - Syndrome de Q78.1

- - Maladie

- - M85.09

- - Q78.1

JAG1 -

- Dysplasie artério-hépatique due à une mutation ponctuelle de Q44.7

- Paucité des voies biliaires syndromique due à une mutation ponctuelle de Q44.7

- Syndrome d'Alagille-Watsons dû à une mutation ponctuelle de Q44.7

Jagel-Holmgren-Hofer - Syndrome de Q82.8

JAK1 - Prédilection mendélienne autosomique récessive aux infections mycobactériennes par déficit partiel en D84.8

Jakob

v./v.a. Creutzfeldt-Jakob

Jalili - Syndrome de K00.5, H35.5

Jalousie dans la fratrie - F93.3

Jambe

- Abrasion - Autres lésions traumatiques superficielles de la S80.81

- Arquée syphilitique - A50.5†, M90.29*

- Artificielle (totale) (partielle) - Mise en place et ajustement d'une Z44.1

- Cassée SAI - T12

- Cataracte congénitale - Syndrome d'hypoplasie de la Q87.1

- Corps étranger superficiel (écharde) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S80.84

- Cours du sommeil - Mouvements périodiques des G25.80

- Décollement sous-cutané (fermé) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S80.86

- Formation de vésicules (non thermiques) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S80.82

- Genou - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: R02.06

- Insuffisance veineuse - Ulcère de I87.21

- Mixte de type bassin-jambe - Ulcère de I70.24

Jambe -suite

- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) - Autres lésions traumatiques superficielles de la S80.83

- Muscles antérieurs des mains - Myopathie distale avec atteinte des muscles postérieurs des G71.0

- Nécrose des tissus - Gelure du genou et de la T34.7

- Niveau non précisé - Amputation traumatique de la S88.9

- Non variqueux - Ulcère de I87.21

- Partie non précis -

- - Fracture de la S82.9

- - Plaie ouverte de la S81.9

- Pied

- - Présent - Absence congénitale de la cuisse et de la Q72.1

- - - Absence congénitale de la Q72.2

- - Post-thrombotique - Ulcère de I83.0

- - SAI -

- - - Z89.6

- - Amputation traumatique de la T13.6

- - Fracture de la T12

- - Lésion traumatique de la T13.9

- - Plaie ouverte de la S81

- - Sans

- - Précision - Lésion traumatique

- - - S89.9

- - - Superficielle de la S80.9

- - Repos [Restless Legs Syndrome] - Syndrome de(s) G25.81

- - Varices - Ulcère veineux de la I87.21

- - Sauf région malléolaire pied

- - 2ème degré sans précision -

- - - Brûlure de la hanche et de la T24.20

- - - Corrosion de la hanche et de la T24.60

- - Degré

- - - 2a - Brûlure de la hanche et de la T24.20

- - - 2b -

- - - - Brûlure

- - - - - Hanche et de la T24.21

- - - - - Hanche et de la T24.61

- - - - Corrosion de la hanche et de la T24.60

- - Toute partie, sauf cheville et pied seuls] - T24

- - -

- - - L03.11

- - - Agénésie complète de la Q72.0

- - - Artériopathie oblitérante de type I70.29

- - - Arthrite juvénile idiopathique

- - - - M08.96

- - - - Associée aux enthésopathies, M08.86

- - - - Indéterminée, M08.86

- - - Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: T84.15

- - - Contusion de parties autres et non précisées de la S80.1

Jambe -suite

- - - - suite

- - - - Dysplasie fibreuse monostotique, M85.06

- - - - Écrasement de parties autres et non précisées de la S87.8

- - - - Fibrodysplasie ossifiante progressive, M61.16

- - - - Fibromatose aponévrotique juvénile, M72.86

- - - - Fibromatose pseudo-sarcomateuse, M72.46

- - - - Fracture

- - - - - Multiples de la S82.7

- - - - - Ouverte de la S82.9, S81.87!

- - - - - Parties de la S82.88

- - - - Gelure superficielle du genou et de la T33.7

- - - - Hétéroplasie osseuse progressive, M61.56

- - - - Hypomyélinisation avec atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière et spasticité des E75.2

- - - - Ischémie traumatique des muscles de la T79.62

- - - - Kyste solitaire des os, M85.46

- - - - Lésion

- - - - - Tissu mou stade

- - - - - I

- - - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation de la S81.84!

- - - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation de la S81.87!

- - - - - II

- - - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation de la S81.85!

- - - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation de la S81.88!

- - - - - III

- - - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation de la S81.86!

- - - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation de la S81.89!

- - - - - Traumatique

- - - - - Multiple

- - - - - S89.7

- - - - - Muscles et tendons au niveau de la S86.7

- - - - - Nerfs au niveau de la S84.7

- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de la S85.7

- - - - - Muscle

- - - - - S) et de tendon(s) antérieurs au niveau de la S86.2

- - - - - S) et de tendon(s) péroniers au niveau de la S86.3

- - - - - Tendon non précisés, au niveau de la S86.9

- - - - - Tendons au niveau de la S86.8

- - - - - Nerf

- - - - - Niveau de la S84.8

- - - - - Non précisé, au niveau de la S84.9

- - - - - Sciatique poplitée externe au niveau de la S84.1

Jambe –suite

- - -suite
- Lésion –suite
- Traumatique –suite
- Nerf –suite
- Sciatique poplité interne au niveau de la *S84.0*
- Nerf cutané sensitif au niveau de la *S84.2*
- Précisées de la *S89.8*
- S) muscle(s) et tendon(s) postérieurs au niveau de la *S86.1*
- Superficiel
- *S80.88*
- Multiples de la *S80.7*
- Vaisseau sanguin
- Niveau de la *S85.8*
- Non précisé, au niveau de la *S85.9*
- Veine
- Saphène externe au niveau de la *S85.4*
- Saphène interne au niveau de la *S85.3*
- Lymphome cutané à grandes cellules de type *C83.3*
- Maladie de Still de l'adulte, *M06.16*
- Myosite
- Bactérienne, *M60.06*
- Éosinophile idiopathique, *M60.86*
- Focale, *M60.86*
- Fongique, *M60.06*
- Virale, *M60.06*
- Nécrose avasculaire
- Idiopathique, *M87.06*
- Traumatique, *M87.26*
- Oblitération d'une artère d'une *I74.3*
- Occlusion artériel
- *I74.3*
- Aiguë de la *I74.3*
- Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.36*
- Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.16*
- Phlébite profonde de la *I80.28*
- Phlébothrombose profonde de la *I80.28*
- Plaie ouverte
- Multiples de la *S81.7*
- Non précisée d'autres parties de la *S81.80*
- Pyomyosite, *M60.06*
- Séquelles d'une fracture de la *T93.2*
- Syndrome
- Felty, *M05.06*
- Oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.36*
- Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.26*
- Thrombophlébite profonde de la *I80.28*
- Thrombose profonde de la *I80.28*
- Ulcère
- Artériel de *I70.24*

Jambe –suite

- - -suite
- Ulcère –suite
- Infectieux de *L97*
- Jampel**
v./v.a. Schwartz-Jampel-Aberfeld
- Jancar - Syndrome de** *Q87.2*
- Jansen**
v./v.a. Chung-Jansen
- - Chondrodysplasie métaphysaire type *Q78.5*
- Jansky - Maladie de: Bielschowsky-** *E75.4*
- Jansky-Bielschowsky - Maladie de** *E75.4*
- Japon - Fièvre**
- Fluviale du *A75.3*
- Sept jours du *A27.8*
- Japonaise**
- Type B -> Encéphalite *A83.0*
- > Encéphalite *A83.0*
- Japonicum - Schistosomiase due à Schistosoma** *B65.2*
- Jarcho-Levin - Syndrome de** *Q76.8*
- Jaune**
- Citadine -> Fièvre *A95.1*
- Foie -> atrophie ou dystrophie *K72*
- Sylvatique -> Fièvre *A95.0*
- -
- - Albinisme oculo-cutané *E70.3*
- - FJ [Fièvre *A95.9*
- - Kyste
- Corps *N83.1*
- Hémorragique du corps *N83.1*
- Lymphoedème avec ongles *L60.5*
- Nécessité d'une vaccination contre la fièvre *Z24.3*
- Syndrome des ongles *L60.5*
- Jawad - Syndrome de** *Q87.8*
- Jeavons - Syndrome de** *G40.3*
- JEB-nH] - Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type non-Herlitz [** *Q81.8*
- Jefferson - Fracture de** *S12.0*
- Jeghers - Syndrome de: Peutz-** *Q85.8*
- Jéjunal**
v./v.a. duodéno-jéjunale
- E) -> ulcère (peptique) ou érosion: *K28*
- > Maladie de Crohn [entérite régionale]: *K50.0*
- Jéjunite**
- Aspergillus -> *B44.8†, K93.8**
- Cytomégalovirus -> *B25.80†, K93.8**
- Précisée comme non-infectieuse -> *K52.9*
- Jéjunostomie endoscopique percutané**
- Sonde PEJ] -> Complication mécanique de sonde de *T85.52*
- -
- - Infection dues à une sonde de *T85.74*
- - Réaction inflammatoire dues à une sonde de *T85.74*

Jéjunum

- Cours du syndrome de Lynch -> Carcinome du *C17.1*
- Type
- I -> Atrésie du *Q41.1*
- II -> Atrésie du *Q41.1*
- IIIa -> Atrésie du *Q41.1*
- IIIb -> Atrésie du *Q41.1*
- IV -> Atrésie du *Q41.1*
- -
- Absence congénitale du *Q41.1*
- Adénocarcinome du *C17.1*
- Atrésie du *Q41.1*
- Carcinome épidermoïde du *C17.1*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C17.1*
- Imperforation du *Q41.1*
- Léiomyosarcome du *C17.1*
- Sténose congénitale du *Q41.1*
- Tuberculose du *A18.3†, K93.0**
- Tumeur neuroendocrine
- *C17.1*
- *D13.3*
- Incertain du *D37.2*
- Jensen**
v./v.a. Claes-Jensen
- Jerash - Neuropathie motrice distale héréditaire type** *G12.2*
- Jervell et Lange-Nielsen - Syndrome de** *I49.8*
- Jessner - Infiltration lymphocytaire cutanée de** *L98.6*
- Jet urinaire - Troubles du** *R39.1*
- Jeté) (tombant) - Accident dû à: Objet (** *W49.9†*
- Jeu**
- Compulsif -> *F63.0*
- Cours travail
- - Sans précision -> Anomalie des forces en *O62.9*
- -> Autres anomalies des forces en *O62.8*
- Hasard ou des paris -> Participation à des *Z72.8*
- Pathologique -> *F63.0*
- Jeune**
- Enfant -
- - Rhinite syphilitique chez le *A50.0†, J99.8**
- - Taches de Bitot chez le *E50.1*
- Filles -> Acné excoりée des *L70.5*
- -
- - Surveillance d'une primigeste très *Z35.6*
- - Syndrome de *Q77.2*
- Jewtt**
v./v.a. Thomas-Jewtt-Raines
- Jirásek-Zuelzer-Wilson - Syndrome de** *Q43.1*
- Jirovecii - Pneumonie**
- Due à: Pneumocystis *B48.5†*
- Pneumocystis *B48.5†, J17.2**

Joanny

v./v.a. Léri-Joanny

Jock itch – Eczéma marginé de Hebra [B35.6**Johanson-Blizzard** – Syndrome de Q87.8**Johansson**

v./v.a. Larsen-Johansson

v./v.a. Sinding-Larsen-Johansson

Johnsen

v./v.a. Rasmussen-Johnsen-Thomsen

Johnson

v./v.a. Stevens-Johnson

- Syndrome

- Dubin- E80.6

- Neuroectodermique de Q87.8

Johnson-McMillin – Syndrome de Q87.8**Johnston-Aarons-Schelle** – Syndrome de Q68.8, L85.9**Jokela** – Amyotrophie spinale proximale type G12.1**Jonction**

- Ano-rectale – C21.8

- AV par réentrée – Tachycardie de la I47.1

- Cardio-œsophagienne – C16.0

- Cervico-vaginal –

- Adénosarcome de la C53.8

- Carcinome à cellules vitreuses de la C53.8

- Carcinome adénoïde kystique de la C53.8

- Carcinome basocellulaire adénoïde de la C53.8

- Carcinome neuroendocrine mal différencié de la C53.8

- Léiomyosarcome de la C53.8

- Rhabdomyosarcome de la C53.8

- Tumeur germinale maligne de la C53.8

- Duodéno-jéjunale

- Cours du syndrome de Lynch – Carcinome de la C17.8

- - -

- - - Adénocarcinome de la C17.8

- - - Carcinome épidermoïde de la C17.8

- - - GIST [tumeur stromale gastro-intestinale] de la C17.8

- - - Léiomyosarcome de la C17.8

- Lombo-sacré ligament –

- Déchirure de la S33.51

- Entorse de la S33.51

- Musculo-tendineuse, non traumatique – Déchirure au niveau de la M66.5

- Œsophago gastrique –

- C16.0

- Carcinome épidermoïde de la C16.0

- Pelvi-urétérale –

- C65

- Pyélonéphrite chronique associé

- - - Anomalie de N11.1

- - - Coudure de N11.1

- - - Obstruction de N11.1

- - - Rétrécissement de N11.1

Jonction – suite

- Prémolaire-canine – En avant de la C04.0

- Pyélo-urétéral –

- - Hydronéphrose avec obstruction de la N13.0

- - Occlusion congénitale de: Q62.1

- - Pyélonéphrite chronique associé

- - - Anomalie de N11.1

- - - Coudure de N11.1

- - - Obstruction de N11.1

- - - Rétrécissement de N11.1

- Recto-sigmoïdien –

- D37.5

- T18.5

- Carcinoma in situ: D01.1

- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] de la C19

- Tumeur bénigne: D12.7

Jonctionnelle

- Atrésie pylorique – Épidermolyse bulleuse Q81.8, Q40.8

- Ectopique – Tachycardie I47.1

- Généralisé

- - Forme intermédiaire – Épidermolyse bulleuse Q81.8

- - Sévère – Épidermolyse bulleuse Q81.1

- - Inversée – Épidermolyse bulleuse Q81.8

- - Létale – Épidermolyse bulleuse Q81.1

- - Prématurée – Dépolarisation I49.2

- Type

- - Herlitz [EBJ-H] – Épidermolyse bulleuse Q81.1

- - Herlitz-Pearson – Épidermolyse bulleuse Q81.1

- - Non-Herlitz

- - - JEB-nH] – Épidermolyse bulleuse Q81.8

- - - Localisé] – EBJ-nH loc [Épidermolyse bulleuse Q81.8

- - Tachycardie (paroxystique): I47.1

Jones

v./v.a. Bence Jones

v./v.a. Culler-Jones

v./v.a. Curry-Jones

Jongmans

v./v.a. Diets-Jongmans

Jonker

v./v.a. Waardenburg-Jonker

Joseph

v./v.a. Machado-Joseph

Joubert

- Atteinte rénale – Syndrome de Q04.3, Q61.5

- Type A – Syndrome de Q04.3

Joubert-Boltshauser – Syndrome de Q04.3**Joue**

- Lèvre – Morsure de la K13.1

- Région

- - Temporo maxillaire

- - - Joue et de la région temporo-maxillaire: Joue – Plaie ouverte de la S01.41

Joue – suite

- Région – suite

- - Temporo maxillaire – suite

- - - Parties et parties multiples de la joue et de la région temporo-mandibulaire – Plaie ouverte de la S01.49

- - - Région maxillaire

- - - - Inférieure – Plaie ouverte de la S01.43

- - - - Supérieure – Plaie ouverte de la S01.42

- - Temporomandibulaire – Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: Autres parties et parties multiples de la S01.49

- SAI – C76.0

- -

- - Abscess de la K12.23

- - Carcinome épidermoïde de la muqueuse de la C06.0

- - Face interne de la C06.0

- - Plaie ouverte

- - - Joue et de la région temporo-maxillaire: S01.41

- - - Lèvre et de la cavité buccale: Muqueuse de la S01.52

- - Tumeur maligne: Muqueuse de la C06.0

Juberg-Hayward – Syndrome de Q87.8**Juberg-Hellman syndrome** – G40.3**Juberg-Marsidi** – Syndrome de Q87.0**Judiciaire**

- Gaz lacrymogène, coup de matraque ou arme à feu – Lésions due à des mesures Y35.7!

- Travailleurs sociaux – Désaccord avec les conseillers, par exemple les contrôleurs Z64.8

- - Lésion due à des mesures Y35.7!

Jugulaire

- Externe – Lésion traumatique de la veine S15.2

- Interne – Lésion traumatique de la veine S15.3

- -

- - Embolie et thrombose de la veine I82.81

- - Thrombose

- - - Bulbe de la veine I82.81

- - - Veine I82.81

Jumeau

- Jumeau – Transfusion

- - O43.0

- Lieu de naissance non précisé – Z38.5

- Morts-nés – Naissance gémellaire, Z37.4!

- Né vivant, l'autre mort-né – Naissance gémellaire, l'un des Z37.3!

- Nés

- - Hôpital – Z38.3

- - Hors d'un hôpital – Z38.4

- - Vivants – Naissance gémellaire, Z37.2!

- Sac amniotique unique – Enchevêtrement des cordons de O69.2

- Soudé

Jumeau -suite

- Soudé -suite

- - Entraînant une disproportion - 033.7

- - -

- - - Q89.4

- - - Dystocie due à: 066.3

- Transfusion transplacentaire - Anomalie du placenta et du cordon ombilical provoquant une transfusion entre P02.3

- Triplé, etc. - Accouchement retardé du deuxième 063.2

- -

- - 030.0

- - Hémorragie vers un P50.3

- - Perte de sang foetal au niveau de la section du cordon d'un P50.5

- - Transfusion jumeau

- - - 043.0

Jung - Syndrome de Q87.1

Jüngling

v./v.a. Perthes-Jüngling

- - Ostéite cystoïde multiple type D86.8

Junin - Fièvre hémorragique de A96.0

Jurenka

v./v.a. Hunter-Jurenka-Thompson

Juvénile

v./v.a. Type de maladie

Juxta-articulaire au cours de syphilis -

Nodule A52.7†, M14.89*

Juxtacortical - Chondrosarcome C41.9

Juxtaposition des auricules - Q20.8

Kaeser – Syndrome scapulo-péronier neurogénique type *G12.1*

Kagami-Ogata – Syndrome de *Q87.5*

Kahler – Maladie de *C90.0*

Kaitila – Chondrodysplasie métaphysaire type *Q78.5*

Kaler-Garrity-Stern – Syndrome de *Q87.8*

Kallin – Syndrome de *Q81.0, K00.0*

Kallman – Syndrome de brachytéléphalangie-dysmorphie-syndrome de *Q87.0*

Kallmann

- Cardiopathie – Syndrome de *E23.0, Q24.8*

- – Syndrome de: *E23.0*

Kallmann-De Morsier – Dysplasie olfacto-génitale de *E23.0*

Kandori – Dystrophie de *H35.5*

Kanner – Syndrome de *F84.0*

Kansasii – Infection à Mycobacterium *A31.0*

Kantaputra – Dysplasie mésomélique type *Q78.8*

Kanzaki – Maladie de *E77.1*

Kaposi

v./v.a. Sarcome de Kaposi

- – Pustulose varicelliforme de *B00.0*

Kaposiforme –

- Hémangioendothéliome *C49.9*

- Lymphangiomatose *C49.9*

Kappa – Déficit de la chaîne légère *D80.8*

Kapur-Toriello – Syndrome de *Q87.8*

Karnes

v./v.a. Mononen-Karnes-Senac

Karsck-Neugebauer – Syndrome de *Q73.8, H55*

Kartagener

- Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] – Syndrome de *Q89.3*

- – Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de *Q89.3*

Kasabach-Merritt – Syndrome de *D18.00*

Kaschin-Beck – Maladie de *M12.1*

Kaufman

v./v.a. McKusick-Kaufman

- – Syndrome oculo-cérébro-facial type *Q87.0*

Kaufmann

v./v.a. Parrot-Kaufmann

Kaurah

v./v.a. Teebi-Kaurah

Kaveggia

v./v.a. Opitz-Kaveggia

Kawasaki] – Syndrome adéno-cutanéomuqueux [Maladie de *M30.3*

Kawasaki-like» temporairement associé au COVID-19 – Syndrome « *U10.9*

Kaye

v./v.a. Zurich-Kaye

Kayser-Fleischer – Anneau de *H18.0*

KBG – Syndrome *Q87.8*

KCNQ2 – Encéphalopathie épileptique associée à *G40.4*

Kearns et Sayre – Syndrome de *H49.8*

Keipert – Syndrome de *Q87.0*

Kelley-Seegmiller – Syndrome de *E79.8*

Kelly-Paterson – Syndrome de: *D50.1*

Kendall

v./v.a. Astley-Kendall

Kennedy

- Maladie de Kennedy] – Atrophie musculaire spinobulbaire de type *G12.2*

- –

- – Atrophie musculaire spinobulbaire de type Kennedy [Maladie de *G12.2*

- – Maladie de *G12.2*

- – Paraplégie spastique complexe autosomique récessive par dysfonctionnement de la voie de *G11.4*

- – Syndrome de (Foster-) *H47.0*

Kennedy-Teebi – Dysostose acrofaciale de *Q75.4*

Kenny-Caffey

- Autosomique

- – Dominant – Syndrome de *Q87.1*

- – Récessif – Syndrome de *Q87.1*

- – Syndrome de *Q87.1*

Keppen-Lubinsky – Syndrome de *E88.1*

Kératite

- Adénovirus – *B30.0†, H19.2**

- Ambienne – *B60.1†, H19.2**

- Annulaire – *H16.1*

- Candida – *B37.88†, H19.2**

- Cours

- – Acné rosacée – *L71.8†, H19.3**

- – Herpès – *B00.5†, H19.1**

- – Maladie

- – – Infectieuse NCA – *B99†, H19.2**

- – – Parasitaire NCA – *B89†, H19.2**

- – Rougeole – *B05.8†, H19.2**

- – Syphilis congénitale – *A50.3†, H19.2**

- Dendritique et disciforme – *H19.1**

- Due au virus de l'herpès – *B00.5†, H19.1**

- Épithéliale d'origine infectieuse – *B00.5†, H19.1**

- Filamenteuse – *H16.1*

- Gonorrhéique prénatale – *A54.3†, H19.2**

- Hériditaire – *H16.8*

- Interstitiel

- – Cours de zona – *B02.3†, H19.2**

- – Linéaire idiopathique – *H16.3*

- – Profonde – *H16.3*

- – Syphilitique congénital

- – – Précoce – *A50.0†, H19.2**

Kératite –suite

- Interstitiel –suite

- – Syphilitique congénital –suite

- – – Tardive – *A50.3†, H19.2**

- – Tuberculeuse – *A18.5†, H19.2**

- Kératoconjonctivite cours

- – Maladies classées ailleurs – *H19.3**

- – Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – *H19.2**

- Mycosique – *B49†, H19.2**

- Nummulaire – *H16.1*

- Ponctuelle superficiel

- – Thygeson – *H16.1*

- – – *H16.1*

- – Sans précision – *H16.9*

- Stellaire – *H16.1*

- Striée – *H16.1*

- Stromale – *H16.3*

- Superficiel

- – Conjonctivite – *H16.2*

- – Sans conjonctivite – Autres *H16.1*

- Syphilitique congénitale – *A50.3†, H19.2**

- Xérotique – Carence en vitamine A avec *E50.4†, H19.3**

- Zostérienne – *B02.3†, H19.2**

- –

- – *H16.8*

- – Acanthamoebiose avec *B60.1†, H19.2**

Keratitis

- Arborescens à herpès simplex – *B00.5†, H19.1**

- Dendritica à herpès simplex – *B00.5†, H19.1**

- Disciformis

- – Cours de varicelle – *B01.8†, H19.2**

- – Herpès simplex – *B00.5†, H19.1**

- – Interstitialis à herpès simplex – *B00.5†, H19.1**

- – Punctata syphilitica – *A50.3†, H19.2**

Kératoacanthome familial – *L85.8*

Kératocône

- Syndrome de Down – *Q90.9†, H19.8**

- – *H18.6*

Kératoconjonctivite

- Adénovirus – *B30.0†, H19.2**

- Allergique – *H16.2*

- Atopique – *H16.2*

- Chronique – *H16.2*

- Cours

- – Maladies classées ailleurs – Kératite et *H19.3**

- – Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – Kératite et *H19.2**

- – Rougeole – *B05.8†, H19.2**

- – Syphilis congénitale – *A50.3†, H19.2**

- – Due au virus de l'herpès – *B00.5†, H19.1**

- – Épidémique – *B30.0†, H19.2**

Kératoconjonctivite – suite

- Exposition - H16.2
- Infectieuse - B30.0†, H19.2*
- Interstitiel
- - Acanthamoeba - B60.1†, H19.2*
- - Cours
- - - Rougeole - B05.8†, H19.2*
- - - Syphilis - A50.3†, H19.2*
- - - Zona - B02.3†, H19.2*
- - Tuberculeuse - A18.5†, H19.2*
- Neurotrophique - H16.2
- Phlycténulaire
- - Tuberculeuse - A18.5†, H19.2*
- - - H16.2
- SAI - H16.2
- Sèche au sens du syndrome de Sjögren - M35.0†, H19.3*
- Vernale - H16.2
- Zostérienne - B02.3†, H19.2*
- -
- - H16.2
- - Acanthamoebiose avec B60.1†, H19.2*
- - Syndrome
- - - Sec avec M35.0†, H19.3*
- - - Sjögren avec M35.0†, H19.3*

Kératodermie

- Acrale-caries - Syndrome des cheveux frisés- Q82.8
- Ainhumôide et mutilante - Q82.8
- Cours de maladies classées ailleurs - L86*
- Gonorrhéique - A54.8†, L86*
- Mutilante avec ichtyose - Q82.8
- Palmaire et plantaire acquise - Kératose [L85.1
- Palmoplantaire
- - Alopecie congénitale autosomique dominante - Q82.8
- - Ambiguïté sexuelle XX-prédisposition au carcinome spinocellulaire - Syndrome de Q56.0, Q82.8
- - Aquagénique - L85.8
- - Carcinome de la peau - Syndrome d'anomalie de pigmentation- C44.9, Q82.8
- - Cardiomyopathie arythmogène - Syndrome de Q87.8
- - Déficience intellectuelle - Syndrome d'hypohidrose-hypoplasie de l'email- Q87.8
- - Diffus
- - - Acrocyanose - Syndrome de Q82.8
- - - Autosomique dominante type Norrbotten - Q82.8
- - Érythrodermique diffuse type Voerner - Q82.8
- - Focal
- - - Kératose localisée aux articulations - Q82.8
- - - Non épidermolytique isolée - Q82.8
- - Héritaire type Gamborg-Nielsen - Q82.8

Kératodermie – suite

- Palmoplantaire – suite
- - HOPP] - Syndrome d'hypotrichose-ostéolyse-périodontite- Q82.8
- - Mutilante avec plaques kératosiques péri-orificielles - Q82.8
- - Neuropathie sensitivo-motrice héréditaire - Syndrome de G60.0, Q82.8
- - Non épidermolytique associée à KRT1 - Q82.8
- - Nummulaire - Q82.8
- - Ponctuelle type
- - - 1 - Q82.8
- - - 2 - Q82.8
- - - 3 - Q82.8
- - Striée ou en bandes - Q82.8
- - Surdité - Syndrome de Q82.8
- - Transgrediens et progrediens - Q82.8
- - Type Nagashima - Q82.8
- - - Syndrome de cheveux laineux- Q82.8
- - Palmoplantaire-périodontopathie - Syndrome de Q82.8
- - Sclérosante - Syndrome de kératose linéaire-ichtyose congénitale- Q82.8
- - Syndrome de Reiter - M02.39†, L86*

Kératoendothélite héréditaire fugace - H16.2**Kératoglobe congénital avec glaucome** - Q15.0**Kérato-irite**

- Syphilitique congénitale - A50.3†, H22.0*
- Tuberculeuse - A18.5†, H22.0*

Kératokyste

- Odontogène
- - Maxillaire - D16.42
- - - D16.5
- - - D16.5

Kératokystique

- Mandibule - Tumeur odontogène D16.5
- Maxillaire - Tumeur odontogène D16.42

Kératolytique

- Hivernal - Érythème Q82.8
- Kératoplastiques et autres médicaments et préparations capillaires - Intoxication: T49.4

Kératomalacie - Avitaminose A avec E50.4†, H19.8***Kératomycose** - B49†, H19.2***Keratomycosis nigricans palmaris** - B36.1**Kératopathie**

- Bandelettes - H18.4
- Bulleux
- - Chirurgie de la cataracte [de l'aphaque] - H59.0
- - - H18.1
- - Climatique en gouttelettes - H18.5
- - Neurotrophique - B00.5†, H19.1*

Kératoplastiques et autres médicaments et préparations capillaires - Intoxication: Kératolytiques, T49.4**Kératosclérite tuberculeuse** - A18.5†, H19.2***Kératose**

- Acrale ponctuée-chéilite-nodosités [PLACK] - Syndrome de peau déciduale-leuconychie- Q84.8
- Actinique - L57.0
- Folliculaire
- - Acquise - L11.0
- - Darier-White - Q82.8
- - Due à l'avitaminose A - E50.8†, L86*
- - Nanisme-atrophie cérébrale - Syndrome de Q87.1
- - Parafolliculaire pénétrant dans la peau [Kyrle] - L87.0
- - Spinulosa decalvans de Siemens - Q82.8
- Gonocoques - A54.8†, L86*
- Kératodermie] palmaire et plantaire acquise - L85.1
- Linéaire-ichtyose congénitale-kératodermie sclérosante - Syndrome de Q82.8
- Localisée aux articulations - Kératodermie palmoplantaire focale avec Q82.8
- Obturante de l'oreille externe (conduit) - H60.4
- Orale - K13.2
- Organes génitaux féminins - N94.8
- Palmoplantaire
- - Héritaire - Q82.8
- - Paralysie spastique - Q82.8, G11.4
- - - Syndrome de leucoencéphalopathie- G93.4, Q82.8
- - Palmo-plantaire avec clinodactylie du cinquième doigt - Q82.8, Q68.1
- - Ponctuelle (palmaire et plantaire) - L85.2
- - SAI - L57.0
- - Séborrhéique - L82
- - Sénile - L57.0
- - Solaire - L57.0
- - - Carence en vitamine A avec E50.8†, L86*

Kératosiques péri-orificielles - Kératodermie palmoplantaire mutilante avec plaques Q82.8**Keratosis**

- Palmoplantaris transgrediens de Siemens - Q82.8
- Vegetans - Q82.8

Kératovitrien - Syndrome H59.0**Kérion**

- Celse - B35.0
- - B35.0

Kérosène [pétrole lampant] - T52.0**Keshan - Maladie de E59****Kétamine - Dilatation des voies biliaires induite par la K83.8, F13.1****Keutel - Syndrome de Q87.8****Khalifa-Graham - Syndrome de Q87.0****Ki-1+ - Lymphome à grandes cellules C84.6****KID - Syndrome Q80.8**

Kienböck

- Adulte → Maladie de *M93.1*
- → Ostéochondrite (juvénile) (de): semi-lunaire [*M92.2*

Kienbock → Maladie de *M92.2***Kieser**

v./v.a. Turner-Kieser

Kievit

v./v.a. Maat-Kievit-Brunner

KIF5A → Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 due à une mutation de *G60.0***Kikuchi-Fujimoto → Maladie de *I88.1*****Killian**

v./v.a. Pallister-Killian

Kim

v./v.a. Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim

Kimberley → Dysplasie spondylo-épiphysaire type *Q77.7***Kimmelstiel Wilson extracapillaire diabétique**

- Diabète sucré de type 1 → Syndrome de *E10.20†, N08.3**
- Diabète sucré de type 2 → Syndrome de *E11.20†, N08.3**
- → Syndrome de *E14.20†, N08.3**

Kimmelstiel-Wilson

- Diabète sucré de type 1 → Syndrome de *E10.20†, N08.3**
- Diabète sucré de type 2 → Syndrome de *E11.20†, N08.3**
- → Syndrome de *E14.20†, N08.3**

Kimura

- Tissu mou
- - Cou → Maladie de *D21.0*
- - Tête → Maladie de *D21.0*
- → Maladie de *D21.9*

Kinase

- Déshydrogénase des cétoacides à chaînes ramifiées → Syndrome d'autisme-épilepsie par déficit en *E71.1*
- Epsilon → Syndrome hémolytique et urémique avec mutation de la diacylglycérol *D58.8*
- Érythrocytaire → Déficit en pyruvate *D55.2*
- Globule rouge → Anémie hémolytique due à un déficit en pyruvate *D55.2*
- Hépatique et musculaire → Glycogénose par déficit en phosphorylase *E74.0*
- Musculaire → GSD par déficit en phosphorylase *E74.0*
- PK] → Anémie (due à): déficit en: pyruvate *D55.2*
- Spécifique des lymphocytes] → Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en LCK [tyrosine *D81.2*
- →
- - Anémie hémolytique par déficit en adénylate *D55.3*
- - Déficit
- - - Complet en mévalonate *E88.8*
- - - D-glycérate *E74.8*

Kinase –suite

- → –suite
- - Déficit –suite
- - - Dolichol *E77.8*
- - - Isolé
- - - - Glycérol *E74.8*
- - - - Sédoheptulose *E74.8*
- - - Partiel en mévalonate *D89.8*
- - Glycogénose par déficit en phosphorylase *E74.0*
- - GSD déficit
- - - Phosphoglycérate *E74.0*
- - - Phosphorylase *E74.0*
- - Neurodégénérescence associée à un déficit en pantothénate *G23.0*

Kinase 1 → Maladie glycogénique par déficit en phosphoglycérate *E74.0***Kinase-4 → Immunodéficiences par déficit en interleukin-1 receptor-associated *D84.8*****Kindler → Syndrome de *Q81.8*****Kinésigénique**

- Paroxystique → Dyskinésie non *G24.8*
- → Dyskinésie paroxystique *G24.8*

King-Denborough → Syndrome de *G71.2***Kingella] → Groupe HACEK [Haemophilus, Actinobacillus, Cardiobacterium hominis, Eikenella, *B96.3!*****Kingsmore**

v./v.a. Smith-Kingsmore

Kinogène de haut poids moléculaire → Déficit congénital en *D68.8***Kir6 2 → Hyperinsulinisme**

- Autosomique
- - Dominant par déficit en *E16.1*
- - Récessif par déficit en *E16.1*
- Focal résistant au diazoxide par déficit en *E16.1*

Kirghize → Dermato-ostéolyse type *Q82.8, M89.59***Kjer →**

- Atrophie optique autosomique dominante de *H47.2*
- Maladie de *H47.2*

Klatskin → Tumeur de *C24.0***Klebsiella**

- Granulomatis multirésistant 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie → *U81.03!*
- Oxytoca multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie → *U81.02!*
- - 3MRGN → *U81.22!*
- - 4MRGN → *U81.42!*
- Pneumoniae
- - Agent pathogène → *B96.2!*
- - Multirésistant
- - - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie → *U81.01!*
- - - 3MRGN → *U81.21!*
- - - 4MRGN → *U81.41!*
- - -

Klebsiella –suite

- Pneumoniae –suite
- - - –suite
- - - Pneumonie congénitale à *P23.6, B96.2!*
- - - Pneumonie due à *J15.0*
- → Méningite à *G00.8, B96.2!*

Klebsielle multirésistant

- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie → Autres *U81.03!*
- 3MRGN → Autres *U81.23!*
- 4MRGN → Autres *U81.43!*

Kleefstra → Syndrome de *Q87.8***Kleestadt → Kyste de *K09.1*****Kleffner] → Aphasie acquise avec épilepsie [Landau- *F80.3*****Klein**

v./v.a. Franceschetti-Klein

Kleine-Levin → Syndrome de *G47.8***Klein-Waardenburg → Syndrome de *E70.3*****Kleptomanie] → Tendence pathologique à commettre des vols [*F63.2*****KLHL9 → Myopathie distale précoce associée à *G71.0*****Kline**

v./v.a. Au-Kline

Klinefelter

- Caryotype 47,XXY → Syndrome de *Q98.0*
- Homme
- - Caryotype 46,XX → Syndrome de *Q98.2*
- - Plus de deux chromosomes X → Syndrome de *Q98.1*
- Sans précision → Syndrome de *Q98.4*

Klinger

v./v.a. Wegener-Klinger-Churg

Klippel-Feil

- Myopathie-dysmorphie faciale → Syndrome de malformation de *Q76.1*
- → Malformation de *Q76.1*

Klippel-Trénaunay inverse → Syndrome de *Q87.2***Klippel-Trénaunay-Weber → Syndrome de *Q87.2*****Klumpke due à un traumatisme obstétrical → Paralyse de Dejerine- *P14.1*****Klüver-Bucy → Syndrome de *F07.8*****Knickenberg**

v./v.a. Hornstein-Knickenberg

Kniest

- Like → Dysplasie létale *Q78.8*
- → Dysplasie de *Q87.1*

Knobloch → Syndrome de *Q87.8***Knuckle pads] → Coussinet des phalanges [*M72.1*****Köbberling → Lipodystrophie partielle familiale type *E88.1*****Koch → Maladie de *A16.9*****Kocher-Debré-Semelaigne → Syndrome de *E03.1*****Koeda**

v./v.a. Ieshima-Koeda-Inagaki

Köhler

- II → Maladie

-- M92.7

-- Freiberg- M92.7

- Rotule → Ostéochondrose de M92.4

Köhler I → Maladie de M92.6

Köhler-Mouchet → Syndrome de M87.24

Kohlschütter-Tönz → Syndrome de G31.88

Kohn

v./v.a. Lowe-Kohn-Cohen

- → Dysplasie spondylo-épiphysaire tardive type Q77.7

Koïlonychie congénital(e) → Q84.6

Kojevnikov] → Épilepsie partielle continue [G40.5

Kok → Maladie de G25.88

Kolk

v./v.a. Witteveen-Kolk

Kommerel → Diverticule de Q25.4

Konigsmark

v./v.a. Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick

Koolen-De Vries → Syndrome de Q93.5

Korsakoff] → AKS [Syndrome alcoolique de F10.6

Korsakov non alcoolique → Psychose ou syndrome de F04

Kosaki

v./v.a. Takenouchi-Kosaki

- → Syndrome d'hypercroissance de Q87.3

Kosho -

- EDS type Q79.6

- Syndrome d'Ehlers-Danlos type Q79.6

Kostmann → Syndrome de D70.0

Kousseff → Syndrome de Q87.8

Kozlowski → Dysplasie spondylo-métaphysaire type Q77.8

Kozlowski-Krajewska → Syndrome de Q87.2

Kozlowski-Tsuruta → Hyperostose corticale dysplasique type Q78.8

KPP diffuse progressive → Q82.8

Krabbe

v./v.a. Sturge-Weber-Krabbe

- →

-- Leucodystrophie de E75.2

-- Sclérose cérébrale de E75.2

Krajewska

v./v.a. Kozlowski-Krajewska

Kraniofazial → Tumeur bénigne: D16.41

Krasnow-Qazi → Syndrome de Q87.8

Kraurosis

- Verge → N48.0

- Vulve → N90.4

Kreiborg-Pakistani → Syndrome de Q75.0

Kroes → Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8

KRT14 → Épidermolyse bulleuse simple autosomique récessive associée à Q81.0

Krukenberg → Faisceaux de H18.0

Kruse

v./v.a. Shiga-Kruse

v./v.a. Sonne-Kruse

Kuba

v./v.a. Saito-Kuba-Tsuruta

Kucinskas

v./v.a. Alkuraya-Kucinskas

Kufor-Rakeb → Syndrome de G23.0

Kugelberg-Welander] → Amyotrophie spinale (de): forme juvénile, type III [G12.1

Kunjin → Maladie virale de A83.4

Kupffer → Sarcome des cellules de C22.3

Kuroki

v./v.a. Niikawa-Kuroki

Kuru → A81.8

Kuskokwim → Syndrome de Q74.3

Küster

v./v.a. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser

Kwashiorkor

- Marasme →

-- E42

-- Malnutrition protéino-énergétique grave [comme en E43]: avec signes de E42

-- E40

Kyasanur -

- Fièvre hémorragique de A98.2

- Maladie de la forêt de A98.2

Kynuréninase → Déficit en E70.8

Kyphomélique → Dysplasie Q78.8

Kyrie] → Kératose folliculaire et parafofolliculaire pénétrant dans la peau [L87.0

Kyste

v./v.a. Pseudokyste

- Anévrisimal

-- Lésion fibro-osseuse → lésions ayant les caractéristiques histologiques d'un K09

-- Os → M85.5

- Apical (périodontal) → K04.8

- Arachnoïdien →

-- G93.0

-- Syndrome de tibia absent-polydactylie- Q79.8, G93.0

- Baker tuberculeux → A18.0†, M01.16*

- Bilatéraux de la partie antérieure du lobe temporal → Leucoencéphalopathie avec E75.2

- Biliaire → K83.5

- Bourses séreuses → Autres M71.3

- Branchial

-- Siège de la tumeur] → C10.4

-- → Carcinome épidermoïde d' un C10.4

- Bronchogénique → J98.4

- Calcifications → Leucoencéphalopathie avec 167.88†, G94.39*

- Canal

-- Gartner → Q50.5

-- Glande sébacée du sein → N60.8

-- Incisif → K09.1

-- Nüick, congénital → Q52.4

Kyste -suite

- Canal -suite

-- Wharton → K11.6

- Canal cystique ou de la vésicule biliaire → K82.8

- Carcinomateux → C80.9

- Cérébral

-- Congénitaux → Q04.6

-- - G93.0

- Cholédoque → Q44.4

- Chyleux

-- Mésentère → 189.8†, K67.8*

-- Péritoine → 189.8†, K67.8*

- Coccygien(ne) ou pilonidal(e) → L05

- Col utérin → N88.8

- Colobomateux → Syndrome de microphthalmie- Q11.2

- Congénital

-- E) de la vulve → Q52.7

-- Médiastin → Q34.1

- Conjonctive → Autres troubles vasculaires et H11.4

- Corps jaune → N83.1

- Dentaires liés au développement (odontogènes) → K09.0

- Dentigère → K09.0

- Dermoïde

-- Bouche → K09.8

-- Cervical → D36.7

-- Face → Q18.8

-- Hypophyse → D35.2

-- Nasal → Q18.8

-- Système nerveux central → D33.9

- Echinococcus → B67.9

- Embouchure du nez → K09.1

- Embryonnaire

-- Col de l'utérus → Q51.6

-- Ligament large → Q50.5

-- Trompe de Fallope → Q50.4

-- Vaginal → Q52.4

- Épidermique → L72.0

- Épidermoïde de la bouche → K09.8

- Époophoron → Q50.5

- Fissuraire → K09.1

- Folliculaire

-- Hémorragique (de l'ovaire) → N83.0

-- Ovaire → N83.0

-- Peau tissu cellulaire sous-cutané

-- - Sans précision → L72.9

-- - - Autres formes de L72.8

-- - - K09.0

- Follicule de De Graaf → N83.0

- Fosse postérieure → Syndrome d'agénésie partielle du corps calleux-hypoplasie du vermis avec Q04.3

- Frange ovarienne → Q50.4

Kyste –suite

- Gingival → *K09.0*
- Glande de Bartholin → *N75.0*
- Glande lacrymale → *H04.1*
- Glande sébacée du scrotum → *L72.1*
- Glioépendymaire/épendymaire → *Q04.6*
- Hémorragique du corps jaune → *N83.1*
- Hépatique simple → *K76.8*
- Hydatique
- - Cerveau → *B67.9†, G94.8**
- - Foie
- - - Echinococcus granulosus → *B67.0*
- - - Echinococcus multilocularis → *B67.5*
- - - - *B67.8†, K77.0**
- - Poumon NCA → *B67.9†, J99.8**
- - Rate NCA → *B67.9†, D77**
- - - *B67.9*
- Inclusion épidermique → *L72.0*
- Iris corps ciliaire chambre antérieur œil
- - Exsudatif → *H21.3*
- - Implant → *H21.3*
- - Parasitaire → *H21.3*
- - SAI → *H21.3*
- - - *H21.3*
- Kleestadt → *K09.1*
- Lacrymo-nasal → *H04.6*
- Lame dentaire → *K09.0*
- Latent des maxillaires → *K10.0*
- Latéral du cou → *Q18.0*
- Lié à l'éruption dentaire → *K09.0*
- Lingual → *K14.8*
- Lympho-épithélial de la bouche → *K09.8*
- Mâchoire
- - Anévrismal → *K09.2*
- - Hémorragique → *K09.2*
- - SAI → *K09.2*
- - Traumatique → *K09.2*
- - - Autres *K09.2*
- Macula → *H35.38*
- Malin du coccyx → *C44.59*
- Médian(e) de la face et du cou → *Q18.8*
- Médullaire du rein → *Q61.5*
- Ménisque
- - Corne
- - - Antérieur ménisque
- - - - Externe → *M23.04*
- - - - Interne → *M23.01*
- - - Postérieur ménisque
- - - - Externe → *M23.05*
- - - - Interne → *M23.02*
- - Localisations multiples → *M23.00*
- - Ménisque SAI → *M23.09*
- - Partie partie non précis ménisque
- - - Externe → *M23.06*

Kyste –suite

- Ménisque –suite
- - Partie partie non précis ménisque –suite
- - - Interne → *M23.03*
- - Mésentérique → *K66.8*
- - Mucocèle du nez et des sinus du nez → *J34.1*
- - Mucoïde à l'articulation du doigt → *M67.44*
- - Muqueux
- - Épanchement des glandes salivaires → *K11.6*
- - - Mastoïdectomie → *H95.1*
- - - Rétention des glandes salivaires → *K11.6*
- - Naso
- - - Labial [naso-alvéolaire] → *K09.1*
- - - Palatin [canal incisif] → *K09.1*
- - - Oculaire congénital → *Q15.8*
- - - Omphalo-mésentérique → *Q43.0*
- - - Ora serrata → *H33.1*
- - - Orbite → *H05.8*
- - - Origine branchiale → Fissure, fistule et *Q18.0*
- - - Osseux
- - - Solitaire de la mâchoire → *K09.2*
- - - - Autres *M85.6*
- - - Ouraque → *Q64.4*
- - - Ovaire, autres et sans précision → *N83.2*
- - - Ovarien
- - - - Cours du développement → *Q50.1*
- - - - Tuberculeux → *A18.1†, N74.1**
- - - - Pancréas → *K86.2*
- - - - Pancréatique congénital → *Q45.2*
- - - - Paraovarien → *Q50.5*
- - - - Parasitaire de la rétine SAI → *H33.1*
- - - - Périapical → *K04.8*
- - - - Périodontal latéral → *K09.0*
- - - - Péri-radulaire → *G54.8*
- - - - Périventriculaires acquis du nouveau-né → *P91.1*
- - - - Phaeohyphomycosique sous-cutané → *B43.2†, L99.8**
- - - - Pharynx ou du rhinopharynx → *J39.2*
- - - - Pilaire → *L72.1*
- - - - Pileux → *L72.1*
- - - - Pilonidal
- - - - - Malin → *C44.59*
- - - - - SAI → *L05.9*
- - - - - Plancher buccal → *K11.6*
- - - - - Pleuro-péricardiques → *Q24.8*
- - - - - Poche
- - - - - Blake → Persistance du *Q03.1*
- - - - - Rathke → Déficit hypophysaire associé à un *E23.6*
- - - - - Poplité → Déchirure d'un *M66.0*
- - - - - Porencéphalique
- - - - - Acquis → *G93.0*
- - - - - - *Q04.6*
- - - - - Préauriculaires → Fistule et *Q18.1*

Kyste –suite

- Primordial → *K09.0*
- Pulmonaire
- - Acquis → *J98.4*
- - Croissance excessive-tumeur de Wilms → Syndrome de retard de développement-*C64, Q87.3*
- - Pupillaire miotique → *H21.2*
- - Radiculaire → *K04.8*
- - Rate → *D73.4*
- - Région buccal
- - - Non
- - - - Classés ailleurs → Autres *K09.8*
- - - - Liés au développement dentaire → *K09.1*
- - - - Sans précision → *K09.9*
- - Rein
- - - Acquis (multiple) (solitaire) → *N28.1*
- - - Congénital unique →
- - - - *Q61.0*
- - - - *N28.1*
- - Rénal
- - - Déficience intellectuelle → Syndrome de fibrose hépatique- *Q87.0*
- - - Diabète juvénile → Syndrome *E11.20†, N29.8**
- - - - Syndrome de ventriculomégalie-maladie des *Q04.8, Q61.9*
- - - - Résiduel radulaire → *K04.8*
- - - - Rétentionnel de l'ovaire → *N83.2*
- - - - Rétinieniens → Rétinoschisis et *H33.1*
- - - - Sacro-coccygien avec abcès → *L05.0*
- - - - Scrotal → *L72.9*
- - - - Sébacé → *L72.1*
- - - - Sein → *N60.0*
- - - - Simple de l'ovaire → *N83.2*
- - - - Solitaire
- - - - Os
- - - - - Avant-bras → *M85.43*
- - - - - Bras → *M85.42*
- - - - - Cuisse → *M85.45*
- - - - - Jambe → *M85.46*
- - - - - Main → *M85.44*
- - - - - Pied → *M85.47*
- - - - - - *M85.4*
- - - - - Sein → *N60.0*
- - - - - Sous-corticaux → Leucoencéphalopathie mégalencéphalique avec *E75.2*
- - - - - Stafne → *K10.0*
- - - - - Synovial
- - - - - Poplité [Baker] → *M71.2*
- - - - - SAI → *M71.3*
- - - - - - Déchirure d'un *M66.1*
- - - - - Thyroglosse → *Q89.2*
- - - - - Trachée → *J39.88*
- - - - - Trichilemmal proliférant → *L72.1*
- - - - - Vulve → *N90.7*

Kyste –suite

- -

- - M67.4

- - Chromomycose sous-cutanée avec
B43.2†, L99.8***Kystique**

v./v.a. Type de maladie

L-2-HGA - E72.8**L-2-hydroxyglutarique** -

- Acidémie E72.8

- Acidurie

- - E72.8

- - D, E72.8

La crosse

- Aorte - Syphilis de A52.0†, I79.1*

- Aortique -

- - Artérite de M31.4

- - Interruption de Q25.4

- - Syndrome de M31.4

- - Encéphalite de A83.5

Laband

v./v.a. Zimmermann-Laband

Labhart

v./v.a. Prader-Labhart-Willi

Labial

- Bilatéral

- - Fente de la partie alvéolaire - Fente Q37.4

- - -

- - - Fente

- - - - Q36.0

- - - - Palatine, sans précision, avec fente Q37.8

- - - - Voile du palais avec fente Q37.2

- - - - Voûte

- - - - - Palais avec fente Q37.0

- - - - - Voile du palais avec fente Q37.4

- - - - Malformations de la fente Q36.0

- Congénitale - Fissure Q36.9

- Dystrophie des cônes et des bâtonnets - Syndrome de fente Q36.9, H35.5

- Fente de la partie alvéolaire - Fente Q37.5

- Inférieure - Fistule Q38.0

- Isolée - Fente Q36.9

- Médiane - Fente Q36.1

- Naso-alvéolaire] - Kyste (de): naso- K09.1

- Rétinopathie - Syndrome de fente Q36.9, H35.5

- SAI - Fente

- - Q36.9

- - Voile du palais avec fente Q37.3

- - Voûte

- - - Palais avec fente Q37.1

- - - Voile du palais avec fente Q37.5

- - Supérieure) (inférieure) - Gouttière: C06.1

- Unilatéral

- - Fente de la partie alvéolaire - Fente Q37.5

- - - Fente

- - - - Q36.9

- - - - Palatine, sans précision, avec fente Q37.3

- - - - Voile du palais avec fente Q37.3

- - - - Voûte

- - - - - Palais avec fente Q37.1

- - - - - Voile du palais avec fente Q37.5

Labial - suite

- -

- - Fente Q36.9

- - Fistule de la commissure Q38.0

- - Malformation de la fente Q36.9

- - Syndrome de microbrachycéphalie-ptosis-fente Q87.8

Labile

- Type

- - Borderline - Personnalité émotionnellement F60.31

- - Impulsif - Personnalité émotionnellement F60.30

- -

- - Carence en facteur D68.22

- - Déficit héréditaire en facteur D68.22

- - Personnalité émotionnellement F60.3

- - Petite taille par déficit primaire en sous-unité acide E34.3

Labilité [asthénie] émotionnelle organique - F06.6**Labio-maxillaire**

- Bilatérale - Fente Q37.0

- Unilatérale - Fente Q37.1

- - Fente Q37.1

Labio-maxillo-palatine bilatéral - Fente

- Q37.4

Labiomaxillopalatine unilatérale - Fente Q37.5**Labio-palatine**

- Dymorphie cranio-faciale-cardiopathie congénitale-surdité - Syndrome de fente Q87.0

- Malrotation-cardiopathie - Syndrome de fente Q87.8

- SAI - Fente Q37.9

- - Syndrome de contractures-dysplasie ectodermique-fente Q87.8

Labio-palatine-surdité-lipome sacré - Syndrome de fente Q87.8**Laboratoire**

- Négatif - COVID-19 exclu par un test de Z03.8

- Virus de l'immunodéficience humaine [VIH] - Mise en évidence par des examens de R75

- -

- - COVID-19 identifié par un test en U07.1!

- - Examens de Z01.7

Labrum

- Articulation de l'épaule - Lésion du S43.4

- Atteinte dégénérative de l'articulation de l'épaule - Lésion du M75.6

- Non précisée comme traumatique - Lésion du M75.6

Labrone - Syndrome de I67.88†, G94.39***Labyrinthe**

- Atteinte de l'audition - Dégénérescence congénitale du Q16.5

- Membraneux -

- - Agénésie du Q16.5

Labyrinthe - suite

- Membraneux - suite

- - Anomalie du Q16.5

- - Aplasie du Q16.5

- - Hypoplasie du Q16.5

- - Microtie et microdentie - Surdité avec aplasie du Q16.5

- -

- - Hypersensibilité du H83.2

- - Hypofonction du H83.2

- - Perte de la fonction du H83.2

- - Vertige périphérique par atteinte du H81.3

Labyrinthiques - Troubles des fonctions H83.2**Labyrinthite**

- Syphilitique - A52.7†, H94.8*

- - H83.0

Lacassie

v./v.a. Toriello-Lacassie-Droste

Lacération

- Articulation (capsule) SAI - T14.3

- Due à un avortement, en phase de suivi - O08.6

- Ligament SAI - T14.3

- Multiples SAI - T01.9

- Muscle(s) et de tendon(s) SAI - T14.6

- Oculaire sans protrusion ou perte de tissu intraoculaire - S05.3

- Œil SAI - S05.3

- Perforation déchirure lésion origine chimique

- - Col de l'utérus survenant après les états classés en O00-O07 - O08.6

- - Intestin survenant après les états classés en O00-O07 - O08.6

- - Ligament large survenant après les états classés en O00-O07 - O08.6

- - Tissu périurétral survenant après les états classés en O00-O07 - O08.6

- - Utérus survenant après les états classés en O00-O07 - O08.6

- - Vessie survenant après les états classés en O00-O07 - O08.6

- - Rupture oculaires avec protrusion ou perte de tissu intraoculaire - S05.2

- SAI - T14.1

- Tissu péri-urétral en tant que lésion due à l'accouchement chez la mère - O70.0

- Vaginale en tant que complication de l'accouchement - O70.0

- Vaisseau(x) sanguin(s) SAI - T14.5

- Vessie - S37.22

Lacete

v./v.a. Benallegue Lacete

Lacombe

v./v.a. Chassaing-Lacombe

Lacrymal

v./v.a. Canal lacrymal

v./v.a. Voie lacrymale

- Aiguë, subaiguë ou non précisée - Canalculite H04.3

Lacrymal – suite

- ALSG] → Aplasie des glandes salivaires et Q10.4, Q38.4
- Chronique →
- - Canaliculite H04.4
- - Mucocèle du sac H04.4
- Cours de maladies classées ailleurs → Affections de l'appareil H06.0*
- Lacrymo-nasal → Sténose
- - Canalicule H04.5
- - Sac H04.5
- SAI → Malformation congénitale de l'appareil Q10.6
- Sans précision → Affection de l'appareil H04.9
- - -
- - Absence
- - - Agénésie de l'appareil Q10.4
- - - Orifice Q10.4
- - Affections de l'appareil H04.8
- - Atrésie de l'appareil Q10.5
- - Fistule H04.6
- - Malformations congénitales de l'appareil Q10.6
- - Sac
- - - C69.5
- - - D31.5
- - Syphilis tardive de l'appareil A52.7†, H06.0*

Lacrymale

v./v.a. Glande lacrymale

Lacrymo-auriculo-dento-digital → Syndrome Q87.8**Lacrymogène**

- Coup de matraque ou arme à feu → Lésions due à des mesures judiciaires telles que gaz Y35.7†
- → Effet toxique: Gaz T59.3

Lacrymo-nasal

v./v.a. Canal lacrymo-nasal

- -
- - Kyste H04.6
- - Mucocèle H04.6
- - Sténose
- - - Canal lacrymal, H04.5
- - - Canalicule lacrymal, H04.5
- - - Sac lacrymal, H04.5

Lactamine

v./v.a. bêta-lactamine

Lactase → Déficit

- Congénital en E73.0
- Secondaire en E73.1

Lactate

- Déshydrogénase →
- - Glycogénose par déficit en E74.4
- - GSD par déficit en E74.4
- -
- - Myopathie métabolique par défaut de transport du E74.8†, G73.6*

Lactate – suite

- - - suite
- - Syndrome de leucoencéphalopathie avec atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière-élévation des G31.81

Lactation

- Sans précision → Anomalies de la O92.7
- -
- - Échec de O92.3
- - État mentionné cours grossesse puerpéralité
- - - O91
- - - O92
- - Ictère néonatal dû à des inhibiteurs de la P59.3
- - Psychose de la F53.1
- - Subinvolution du sein (après N64.8
- - Suppression de la O92.5

Lactique

- Anémie sidéroblastique-défaillance multisystémique → Syndrome d'anasarque-acidose Q87.8
- Congénitale type Saguenay-Lac-Saint-Jean → Acidose G31.88
- Déficit en MTO1 → Cardiomyopathie hypertrophique mitochondriale avec acidose I42.2
- Déshydrogénase → Augmentation des taux de transaminase et d'acide R74.0
- Épisodes ressemblant à des AVC → Myopathie mitochondriale avec encéphalopathie, acidose G31.81
- Fatale avec acidurie méthylmalonique → Acidose E71.1, E87.2
- Hyperammoniémie → Hypotonie avec acidose I42.2
- Néonatale sévère par déficit en complexe NFS1-ISD11 → Acidose E87.2
- Pseudo-épisodes vasculaires cérébraux] → Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [myopathie, encéphalopathie, acidose G31.81
- Surdité → Syndrome de myopathie mitochondriale-acidose G71.3
- -
- - Acidose: E87.2
- - Syndrome de cardiomyopathie-hypotonie-acidose I42.2

Lactose

- Sans précision → Intolérance au E73.9
- - Autres intolérances au E73.8

Lactotrope hypophysaire → Adénome D35.2**Lacunaire**

- Moteur pur → Syndrome I67.9†, G46.5*
- Sensitif pur → Syndrome I67.9†, G46.6*
- -
- - Infarctus I63.5
- - Syndrome I67.9†, G46.7*

LAD-II → D84.8**Laere**

v./v.a. Brown-Vialetto-van Laere

Lafora

- Début précoce → Maladie à corps de G40.3
- - Maladie de G40.3

Lagophtalmie → H02.2**LAID** → Lymphadénopathie angio-immunoblastique avec dysprotéïnémie [C86.5**Laineux**

- Hyperkératose palmoplantaire → Syndrome de fragilité cutanée-cheveux Q82.8
- Kératodermie palmoplantaire → Syndrome de cheveux Q82.8
- Sur nævus → Cheveux Q82.5
- - Cheveux Q84.1

Laing → Myopathie distale précoce type G71.0**Laissé**

- Accidentellement
- - Cavité corporelle plaie opératoire
- - - Suite d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → Corps étranger T81.5
- - - -
- - - - Adhérences due(s) à un corps étranger T81.5
- - - - Occlusion due(s) à un corps étranger T81.5
- - - - Perforation due(s) à un corps étranger T81.5
- - Cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → Réaction aiguë à une substance étrangère T81.6
- Électivement ouvert après intervention chirurgicale thoracique → Sternum M96.80
- Place → Racine dentaire K08.3

Lait

- Aliments régurgités → Aspiration néonatale de P24.3
- Endogène → Croûte de L20.8
- Épaissi → Occlusion intestinale due à un P76.2
- Vache →
- - Allergie au L27.2
- - Hypocalcémie du nouveau-né, due au P71.0
- -
- - Croûte de L21.0
- - Pneumonie par aspiration (de): J69.0
- - Taches café au L81.3

LAL → Déficit en E75.5**Lallation** → F80.0**LAM**

- Rémission complète → Leucémie myéloïde aiguë [C92.01
- - Leucémie myéloïde aiguë [C92.00
- - LAM M6 → C94.00

LAMA5 [laminine-alpha-5] → Syndrome multisystémique lié à M79.89**LAMB2** → Syndrome néphrotique infantile lié à N04.8**Lamdoïde bilatérale non syndromique** → Craniosynostose Q75.0

Lambeau

- Pectoro-mammaire avec partie cutanée → Rejet d'une mammoplastie par *T86.59*
- → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec augmentation marquée du volume et des parties du tissu cutané et sous-cutané pendant en grands *E88.22*

Lambert → Syndrome de *Q87.8***Lambert-Eaton → Syndrome myasthénique de** *C80.9†, G73.1****Lambliaze] → Giardiase [** *A07.1***Lamb-Shaffer → Syndrome de** *Q93.5***Lame**

- Dentaire → Kyste de la *K09.0*
- Sabre → Déformation syphilitique du tibia en *A50.5†, M90.26**

Lamellaire → Ichtyose *Q80.2***Lamine A/C → Dystrophie musculaire des ceintures par déficit en** *G71.0***Laminectomie → Cyphose après** *M96.3***Laminine**

- Alpha 2 → Dystrophie musculaire congénitale par déficit en *G71.2*
- Alpha-5] → Syndrome multisystémique lié à LAMA5 [*M79.89*
- R23 → Dystrophie musculaire des ceintures liée à la sous-unité alpha 2 de la *G71.0*

LAMP-2 → Glycogénose par déficit en *E74.0***Lampant] → Kérosène [pétrole** *T52.0***LAMTOR2 → Syndrome de déficit immunitaire primaire par déficit en** *D82.8***Lamy (léger) (sévère) → Syndrome de: Maroteaux-** *E76.2***Landau-Kleffner] → Aphasie acquise avec épilepsie [** *F80.3***Landing**

- v./v.a. Norman-Landing
- → Maladie de *E75.1*

Landouzy-Dejerine → Dystrophie de *G71.0***Landry-Guillain-Barré → Syndrome de** *G61.0***Landsteiner**

- v./v.a. Donath-Landsteiner

Langage

- v./v.a. Retard de langage

- Déficit en SOX5 → Retard de développement et de *Q93.5*
- Dymorphie
- - Faciale-déficience intellectuelle-trouble du comportement → Syndrome de tremblement essentiel progressif-trouble sévère du *Q87.0*
- - Modérée → Syndrome de déficience intellectuelle-trouble sévère du *Q87.0*
- Lié au développement NCA → Déficit du *F80.9*
- Non précisés → Troubles du *R47.8*
- Précipité] → Bredouillement [*F98.6*
- Retard cognitif sévère → Syndrome d'hypotonie musculaire-trouble sévère du *Q87.8*
- SAI → Trouble du *F80.9*

Langage –suite

- Strabisme-visage grimaçant-doigts longs → Syndrome de déficience intellectuelle sévère-trouble du *Q87.8*
- Type expressif → Trouble de l'acquisition du *F80.1*
- -
- - Difficultés de *R47.8*
- - Problèmes de *R47.8*
- - Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire-brachydactylie-trouble du *Q77.7*
- - Traitement logopédique [rééducation de la voix, de la parole et du *Z50.5†*
- - Trouble
- - - *R47.8*
- - - Développement
- - - - *F80.9*
- - - Parole et du *F80.8*
- - - Réceptifs du *F80.28*
- - - Spécifique du développement du *F80.9*

Langat [LGTV] → Encéphalite à virus de *A84.8***Lange → Syndrome de Cornelia de** *Q87.1***Lange-Nielsen → Syndrome de Jervell et** *I49.8***Langer**

- v./v.a. Beemer-Langer
- → Dysplasie mésomérique type *Q77.8*

Langer-Giedion → Syndrome de *Q87.8***Langerhans**

- v./v.a. Cellule de Langerhans

- SAI → Hyperplasie cellulaire
- - Bêta des îlots de *E16.1*
- - Îlots de *E16.9*
- → îlots de *C25.4*

Langerhansienne aiguë et disséminée → Histiocytose *C96.0***Langes bleus → Maladie des** *E70.8***Langue**

- Bifide → *Q38.3*
- Chargée → *K14.3*
- Crénelée → *K14.8*
- Face
- - Inférieure → Deux tiers antérieurs de la *C02.2*
- - Supérieure → Deux tiers antérieurs de la *C02.0*
- Fissurée → *K14.5*
- Géographique → *K14.1*
- Gorge → Syndrome de la *G24.0*
- Lèvres ou les doigts → Malocclusion due à: habitudes impliquant la *K07.5*
- Mobile → Carcinome épidermoïde de la *C02.9*
- Myopathie myofibrillaire → Syndrome de cyphose-atrophie de la *G71.8*
- Noir villeuse →
- - *K14.3*
- Paraplégie spastique héréditaire → Syndrome de cyphoscoliose-atrophie de la *G11.4*

Langue –suite

- Plancher de la bouche → Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: *S01.54*
- Plicaturée → *K14.5*
- Polysyndactylie → Syndrome d'anomalie cardiaque-hamartome de la *Q87.8*
- SAI →
- - Partie
- - - Fixe de la *C01*
- - - Mobile de la *C02.3*
- - Tiers moyen de la *C02.3*
- Sans précision →
- - Maladie de la *K14.9*
- - Tumeur maligne: Deux tiers antérieurs de la *C02.3*
- Scrotal →
- - *K14.5*
- - Syndrome d'ophtalmoplégie-déficience intellectuelle- *Q87.8*
- Striée → *K14.5*
- -
- - Abcès
- - - *K14.0*
- - - Staphylocoques à la *K14.0, B95.8†*
- - Adhérence congénitale de la *Q38.3*
- - Anomalies de l'épithélium de la *K13*
- - Atrophie
- - - *K14.8*
- - - Papilles de la *K14.4*
- - Brièveté anormale du frein de la *Q38.1*
- - Déchirure du frein de la *S01.54*
- - Duplication kystique de la *Q38.3*
- - Érythroplasie de l'épithélium buccal, y compris la *K13.2*
- - Face supérieure de la base de la *C01*
- - Fibrose sous-muqueuse de la *K13.5*
- - Fissure congénitale de la *Q38.3*
- - Frein de la *C02.2*
- - Gomme de la *A52.7†, K93.8**
- - Hypertrophie de la *K14.8*
- - Hypoplasie de la *Q38.3*
- - Leuco-œdème de l'épithélium buccal, y compris la *K13.2*
- - Leucoplasie et autres anomalies de l'épithélium buccal, y compris la *K13.2*
- - Maladies de la *K14.8*
- - Malformation SAI congénitale de la *Q38.3*
- - Malformations congénitales de la *Q38.3*
- - Pointe de la *C02.1*
- - Rupture du frein de la *S01.54*
- - Syphilis tardive de la *A52.7†, K93.8**
- - Tiers postérieur de la *C01*
- - Tuberculose de la *A18.8†, K93.8**
- - Tumeur bénigne: *D10.1*
- - Tumeur maligne
- - - Base de la *C01*
- - - Face

Langue –suite

- - -suite
- - Tumeur maligne –suite
- - - Face –suite
- - - - Dorsale de la C02.0
- - - - Inférieure de la C02.2
- - - Lésion à localisations contiguës de la C02.8
- - - Pointe et bords latéraux de la C02.1
- - Ulcération (traumatique) de la K14.0

Lanugineuse – Hypertrichose congénitale Q84.2**Lanugo – Persistance du Q84.2****Laparocèle – K43.99****Laparoschisis – Q79.3****Lapin –**

- Coup du S13.4
- Fièvre (de): transmise par le A21

Large-for-dates] – Soins maternels pour cause connue ou présumée de croissance excessive du fœtus [trop grand pour l'âge gestationnel] [O36.6**L-arginine:glycine amidinotransférase – Déficit en E72.8****Laron**

- Déficit immunitaire – Syndrome de D82.2
- - Insuffisance staturale type
- - E34.3

Larrey – Hernie de K44.9**Larsen**

- v./v.a. Sinding-Larsen-Johansson
- Autosomique dominant – Syndrome de Q74.8
- Like
- - Nanisme – Syndrome de dysplasie osseuse Q87.1
- - Type B3GAT3 – Syndrome de L87.1
- - - Syndrome léthal de Q87.1

Larsen-Johansson – Ostéochondrose de M92.4**Larsson**

v./v.a. Sjögren-Larsson

Larva migrans viscérale – B83.0**Larvaire – Diphyllbothriase B70.1****Larve**

- Anisakis – Infection à B81.0
- Mouches – infestation par B87
- Spirometra – Infection à: B70.1

Laryngé

- Épiglote – Face postérieure (C32.1
- Hystérique –
- - Névrose F44.4
- - Spasme F44.4
- Oropharynx – Carrefour pharyngo- C10.8
- Primaire – Lymphangiome D18.18
- SAI – Stridor congénital (P28.8
- -
- - Diphtérie A36.2

Laryngé –suite

- - -suite
- - Myiase B87.3
- - Nodules J38.2
- - Repli ary-épiglottique versant
- - - C32.1
- - - D02.0
- - - D38.0
- - Spasme J38.5
- - Tumeur maligne: Cartilage C32.3

Laryngisme (striduleux) – J38.5**Laryngite**

- Aigu
- - Œdémateuse – J04.0
- - SAI – J04.0
- - Sous-glottique – J04.0
- - Suppurée – J04.0
- - Ulcéreuse – J04.0
- - -
- - - J04.0
- - - Trachéite (aiguë) avec J04.2
- - Atrophique (sèche) – J37.0
- - Catarrhale – J37.0
- - Chronique
- - Trachéite (chronique) – J37.1
- - - J37.0
- - Diphtérique – A36.2
- - Grippal
- - Sans précision ou virus spécifique non identifié – J11.1
- - Virus d'influenza saisonnière identifié – Grippe: J10.1
- - Haemophilus influenzae – J04.0, B96.3!
- - Hypertrophique – J37.0
- - Obstructif
- - Aiguë [croup] – J05.0
- - SAI – J05.0
- - Streptocoques – J04.0, B95.5!
- - Syphilitique
- - Congénital
- - - Précoce – A50.0†, J99.8*
- - - - A50.5†, J99.8*
- - - Tardive – A52.7†, J99.8*
- - Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique – A15.5
- - - A16.4
- - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Grippe [influenza] avec J10.1
- - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [influenza] avec J09
- - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [Influenza] avec J09, U69.21!
- - - Trachéite chronique avec J37.1

Laryngo

- Onycho-cutané [LOC] – Syndrome Q81.8

Laryngo –suite

- Pharyngite aiguë – J06.0
- Trachéite
- - Aiguë – J04.2
- - Chronique – J37.1
- - Diphtérique – A36.2
- - SAI – J04.2

Laryngocèle – Q31.3**Laryngomalacie congénitale – Q31.5****Laryngotrachéal – Angiome D18.08****Laryngotrachéite**

- Haemophilus influenzae – J04.2, B96.3!
- Sous-glottique obstructive – J05.0
- Streptocoques – J04.2, B95.5!
- Syphilitique
- - Congénitale – A50.5†, J99.8*
- - Tardive – A52.7†, J99.8*

Laryngo-trachéo-césophagienne – Fente Q34.8**Larynx**

- Artificiel – Présence d'un Z96.3
- Cartilage thyroïdien –
- - Absence de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du Q31.8
- - Agénésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du Q31.8
- - Atrésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du Q31.8
- - Confirmation bactériologique
- - Biologie moléculaire ou histologique – Tuberculose de: A15.5
- - Histologique – Tuberculose du A15.5
- - Déficience intellectuelle – Syndrome de paralysie du J38.00
- - Diphtérique – Ulcère du A36.2
- - Due à la diphtérie – Paralysie du A36.2
- - Extrinsèque – C32.1
- - Glottique – Ptérygion du Q31.0
- - Localisations contiguës – Carcinome épidermoïde du C32.8
- - Périchondrite – Syphilis du A52.7†, J99.8*
- - SAI
- - Sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) – Tuberculose de: A16.4
- - - Ptérygion du Q31.0
- - Sans précision –
- - Malformation congénitale du Q31.9
- - Tumeur maligne: C32.9
- - Sous-glottique – Ptérygion du Q31.0
- - Trachée
- - - Poumon –
- - - - Brûlure comprenant le T27.1
- - - - Corrosion comprenant le T27.5
- - - -
- - - - Brûlure du T27.0
- - - - Corrosion du T27.4

Larynx –suite

- Trachée –suite
- - –suite
- Écrasement du *S17.0*
- -
- *S10.0*
- *S12.8*
- *Z90.0*
- Abcès du *J38.7*
- Amylose du *E85.4†, J99.8**
- Atrésie du *Q31.8*
- Blessure
- *S19.9*
- Carcinoma in situ: *D02.0*
- Carcinome épidermoïde du *C32.9*
- Corps étranger dans le *T17.3*
- Gomme du *A52.7†, J99.8**
- Hypoplasie du *Q31.2*
- Léiomyosarcome du *C32.9*
- Lipoiidose du *E75.6*
- Maladie
- *J38.7*
- SAI du *J38.7*
- Malformations congénitales du *Q31.8*
- Musculature intrinsèque du *C32.0*
- Nécrose du *J38.7*
- Néoplasie du *D38.0*
- Œdème du *J38.4*
- Pachydermie du *J38.7*
- Palmure congénitale du *Q31.0*
- Paralysie
- *J38.00*
- Complète unilatérale du *J38.02*
- Muscles du *J38.00*
- Partiel
- Bilatérale du *J38.03*
- Unilatérale du *J38.01*
- Totale du *J38.00*
- Périchondrite
- *J38.7*
- Syphilitique tardive du *A52.7†, J99.8**
- Phlegmon du *J38.7*
- Polype des cordes vocales et du *J38.1*
- Ptérygion du *Q31.0*
- Rétrécissement syphilitique
- *A52.7†, J99.8**
- Congénitale du *A50.5†, J99.8**
- Sténose
- *J38.6*
- Congénitale du *Q31.8*
- Syphilitique
- *A52.7†, J99.8**
- Congénitale du *A50.5†, J99.8**
- Syphilis du *A52.7†, J99.8**

Larynx –suite

- - - –suite
- Syphilis tardive du *A52.7†, J99.8**
- Trachée thoracique: *S11.01*
- Tuberculose du *A16.4*
- Tumeur bénigne: *D14.1*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du *C32.8*
- Tumeur neuroendocrine
- *C32.9*
- Bénigne du *D14.1*
- Incertain du *D38.0*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D38.0*
- Ulcération du *J38.7*
- Lassa** - Fièvre de *A96.2*
- Lassueur**
v./v.a. Little-Piccardi-Lassueur
- LAT** - Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en *D81.2*
- Latence**
- Lymphœdème - Stade de *I89.08*
- - Inertie utérine pendant la phase de *O62.0*
- Latent**
v./v.a. Type de maladie
- Late-onset retinal degeneration]** - LORD [*H35.5*
- Late-onset]** - Insuffisance hépatique à début tardif [*K72.0*
- Latéral**
v./v.a. Type de maladie
- Lathostérollose** - *Q87.8*
- Latum** - Infection due à une forme adulte de *Diphyllobothrium B70.0*
- Laubry-Pezzi** - Syndrome de *Q21.0, Q23.1*
- Launois-Bensaude** - Lipomatose de *E88.8*
- Laurell-Eriksson** - Syndrome de *E88.0*
- Laurence-Moon** - Syndrome de *Q87.8*
- Laurin-Sandrow** - Syndrome de *Q87.2*
- Lavage bronchique** - Résultats anormaux de: *R84*
- Laveurs fromage**
- Exacerbation aiguë - Poumon des *J67.81*
- Sans mention d'exacerbation aiguë - Poumon des *J67.80*
- - Poumon
- *J67.8*
- *J67.80*
- Lawrence** - Syndrome de *E88.1*
- Laxa**
- Autosomique
- Dominante - Cutis *Q82.8*
- Récessif type
- 1 - Cutis *Q82.8*
- 1C - Cutis *Q82.8*
- 2 - Cutis *Q82.8*
- 2A - Cutis *Q82.8*
- 2B - Cutis *Q82.8*

Laxa –suite

- Hyperelastica) - Cutis *Q82.8*
- Hyperlaxité ligamentaire-retard de développement - Syndrome de cutis *Q82.8*
- Scoliose] - Syndrome MACS [macrocéphalie-alopécie-cutis *Q82.8*
- Senilis - Cutis *L57.4*
- Laxatifs**
- Salins et osmotiques - Intoxication: *T47.3*
- Stimulants - Intoxication: *T47.2*
- -
- - Intoxication: Autres *T47.4*
- - Prise régulière de *F55*
- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.1*
- Laxité**
- Ligamentaire
- Familiale - *M35.7*
- Région pelvienne - *M24.25*
- SAI - *M24.2*
- - - Syndrome
- - - Déficience intellectuelle-cardiopathie congénitale-petite taille- *Q87.1*
- - - Dysmorphie-pectus carinatum- *Q79.8*
- Ligaments du genou - *M23.8*
- Laxova**
v./v.a. Neu-Laxova
v./v.a. Petty-Laxova-Wiedemann
- Lazarus**
v./v.a. Bamforth-Lazarus
- LBWC** - Syndrome *Q87.8*
- LCAT** - Déficit
- *E78.6*
- Familial complet en *E78.6*
- LCHAD** - Déficit en *E71.3*
- LCK [tyrosine kinase spécifique des lymphocytes]** - Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en *D81.2*
- LCR** - Dérivation du *Z98.2*
- LDH** - Déficit en *E74.4*
- LDL** - Hyperlipoprotéinémie à lipoprotéines de basse densité [*E78.0*
- Le Fort**
- I - Fracture de *S02.48*
- Type
- II - Fracture de *S02.49*
- III - Fracture de *S02.49*
- Léage**
v./v.a. Papillon-Léage-Psaume
- Leary**
v./v.a. Winship-Viljoen-Leary
- Leber** -
- Amaurose congénitale de *H35.5*
- Atrophie
- - Héritaire du nerf optique au cours de la maladie de *H47.2*
- - Nerf optique au cours de la maladie de *H47.2*
- Neuropathie optique héréditaire de *H47.2*

Leber - -suite

- Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire-surdité neurosensorielle-déficience intellectuelle-amaurose congénitale de *Q87.1*

Leber hereditary optic neuropathy] plus - Maladie de LHON [*G31.81***Lécithine-cholestérol-acyltransférase -**

- Déficit en: *E78.6*
- Glomérulonéphrite au cours d'un déficit en *E78.6†, N08.4**
- Glomérulopathie au cours de déficit en *E78.6†, N08.4**

Lecture

- Écriture - Faible niveau de *Z55*
- -
- - Crises réflexes à la *G40.8*
- - Retard spécifique
- - - *F81.0*
- - - Orthographe (sans trouble de la *F81.1*)
- - Trouble spécifique de la *F81.0*

Ledderhose - Maladie de *M72.2***Lederer - Anémie hémolytique de** *D59.18***Lederer-Brill - Syndrome de** *D59.18***Lee**

v./v.a. Lynch-Lee-Murday

Lefèvre

v./v.a. Papillon-Lefèvre

Legg-Calvé-Perthes] - Ostéochondrite juvénile de la tête du fémur [*M91.1***Legionella pneumophila**

- Sans pneumonie - Infection à *A48.2*
- - Infection à *A48.1*

Légionellose - *A48.1***Légionnaire - Pneumonie du** *A48.1***Légionnaires**

- Pneumonie - Maladie des *A48.1*
- Sans pneumonie - Maladie des *A48.2*
- - Maladie des *A48.1*

Legius

- Mosaïque - Syndrome de *Q85.0*
- - Syndrome de *Q85.0*

Lehmann

v./v.a. Borjeson-Forsman-Lehmann

Leibo

v./v.a. Gershoni-Baruch-Leibo

Leiden] - Résistance à la la protéine C activée [mutation du facteur V *D68.5***Leigh**

- Cardiomyopathie - Syndrome de *G31.88†, I43.8**
- Leucodystrophie - Syndrome de *G31.88, E75.2*
- Syndrome néphrotique - Syndrome de *G31.88†, N08.8**
- Transmission maternelle - Maladie de *G31.88*
- Type Saguenay-Lac-Saint-Jean - Syndrome de *G31.88*

Leigh -suite

- - Encéphalomyélopathie nécrosante subaiguë [syndrome de *G31.88*

Leigh-like-acidurie 3-méthylglutaconique-surdité-encéphalopathie] - Syndrome MEGDEL [*Syndrome G31.88***Leiner-Moussous - Maladie de** *L21.1***Léiomyomatose**

- Diffuse - Syndrome d'Alport lié à l'X- *Q87.8*
- Héritaire avec carcinome à cellules rénales - *C64, D21.9*
- Intravasculaire - *D48.1*
- Péritonéale disséminée - *D20.1*
- - *D48.1*

Léiomyome

- Intramural de l'utérus - *D25.1*
- Orbitaire - *D31.6*
- Sous-muqueux de l'utérus - *D25.0*
- Sous-séreux de l'utérus - *D25.2*
- Utérin - Accouchement en présence d'un *Q34.1*
- Utérus, sans précision - *D25.9*

Léiomyosarcome

- Col de l'utérus
- - Lésion à localisations contiguës - *C54.8*
- - - *C53.9*
- Corps de l'utérus - *C54.9*
- Diverticule de Meckel - *C17.3*
- Duodénum - *C17.0*
- Endocol - *C53.0*
- Estomac - *C16.9*
- Exocol - *C53.1*
- Fond de l'utérus - *C54.3*
- Iléon - *C17.2*
- Intestin grêle - *C17.9*
- Isthme de l'utérus - *C54.0*
- Jéjunum - *C17.1*
- Jonction
- - Cervico-vaginale - *C53.8*
- - Duodéno-jéjunale - *C17.8*

- L'endomètre - *C54.1*

- Larynx - *C32.9*

- Mésentère - *C48.1*

- Myomètre - *C54.2*

- Rétropéritoine - *C48.0*

- Utérus - *C55*

- Vagin - *C52*

- Veine cave inférieure - *C49.4*

- - *C49.9*

Leishmaniose

- Cutanée - *B55.1*
- Cutanéomuqueuse - *B55.2*
- Viscérale - *B55.0*
- -
- - *B55.9*

Leishmaniose -suite

- - -suite
- - Infection parasitaire de la paupière au cours de *B55.1†, H03.0**
- - Nécessité d'une vaccination contre la *Z26.0*

Lejeune - Syndrome de *Q93.4***Leis - Syndrome de** *Q87.8***Lemierre - Syndrome de** *I80.88***Lemli**

v./v.a. Smith-Lemli-Opitz

Lenaerts

v./v.a. Piussan-Lenaerts-Mathieu

Lenègre familiale - Maladie de *I45.8***Lenk-Ploski - Syndrome de** *G23.8***Lennert - Lymphome de** *C84.4***Lennox-Gastaut - Syndrome de** *G40.4***Lent**

- Coronary slow flow syndrome) - Syndrome coronarien à flux *I20.8*
- Corps - Blessure de reperfusion (retour absent ou *T88.8*)
- Fœtus, sans précision - Croissance *P05.9*
- Nerf cubital - Paralyse *G56.2*
- Nouveau-né - Alimentation *P92.2*
- Subaiguë - Endocardite *I33.0*
- -
- - Constipation à transit *K59.00*
- - Endocardite *I33.0*
- - ESES [état de mal épileptique électrique pendant le sommeil] *G40.01*
- - Maladie due au VIH avec infection à virus *B20, A81.9*
- - POCS [CSWS] [pointes ondes continues pendant le sommeil] *G40.01*
- - Rythme cardiaque *R00.1*

Lenteur

- Manque de réactivité - *R46.4*
- Travail SAI - *O63.9*

Lenticône postérieur, vitré primaire hyperplasique persistant et colobome - Syndrome microcornéen avec *Q15.8***Lenticulaire**

v./v.a. hépato-lenticulaire

- Persistante - Hyperkératose *L85.8*
- Progressive - Mélanose *Q82.1*

Lentigines

- Multiples familial - Syndrome des *Q87.1*
- - PUVA *L81.4*

Lentiginose

- Cardiomyopathique - *Q87.1*
- Généralisée familiale - *L81.4*
- - Syndrome de dissection artérielle- *I72.9, L81.4*

Lentigo - *L81.4***Lentille de contact -**

- *Z97.8*
- Intolérance aux *H18.8*
- Iridocyclite due aux *H20.2*

Lentille intraoculaire ~ Complication mécanique d'une *T85.2*Lentivirus ~ *B97.3!***Lenz**v./v.a. Appelt-Gerken-Lenz
v./v.a. Cenani-Lenz- ~ Microphthalmie type *Q11.2***Lenz-Majewski ~ Nanisme de** *Q87.1***Léontiasis syphilitique congénitale** ~ *A50.5†, M90.89****Lepore-bêta-thalassémie ~ Hémoglobine** *D56.8***Lepra interpolaris** ~ *A30.8***Leprae ~ Infection à Mycobacterium** *A30***Lèpre**- BL] ~ Lèpre lépromateuse de type intermédiaire atypique [*A30.4*- Indéterminée [Groupe indéterminé (I)] ~ *A30.0*

- Lépromateuse

- - Lépromateuse polaire (LL)] ~ *A30.5*- - Type intermédiaire atypique [lèpre BL] ~ *A30.4*- TT] ~ Lèpre tuberculoïde de type intermédiaire atypique [*A30.2*

- Tuberculoïde

- - Tuberculoïde polaire (TT)] ~ *A30.1*- - Type intermédiaire atypique [lèpre TT] ~ *A30.2*- Type intermédiaire atypique [BB-Lepra] ~ *A30.3*

- ~

- - *A30.9*- - Formes de *A30.8*- - Séquelles de *B92***Lepréchaunisme** ~ *E34.8***Lépromateuse**- Lépromateuse [Lépromateuse polaire (LL)] ~ Lèpre *A30.5*- Polaire (LL)] ~ Lèpre lépromateuse [*A30.5*- Type intermédiaire atypique [lèpre BL] ~ Lèpre *A30.4***Leptine ~ Obésité**

- Déficit

- - Congénital en *E66.89*- - Récepteur de la *E66.89*- Due à une résistance congénitale à la *E66.89***Leptoméninge**- Diffuse ~ Mélanocytose *D42.9*

- ~

- - Gomme de la *A52.1†, G07**- - Neurosyphilis des *A52.1†, G01**- - Tuberculose *A17.0†, G01****Leptoméningite**- Bactérienne ~ *G00*- Due à des causes autres et non précisées ~ *G03*

- Tuberculeux

- - Cérébrale ~ *A17.0†, G01****Leptoméningite** ~ suite

- Tuberculeux ~ suite

- - Spinale ~ *A17.0†, G01**

- - ~

- - - *A17.0†*- - - *A17.0†, G01****Leptomylolipoma** ~ *Q05.7***Leptospira**

- Interrogans

- - Autumnalis ~ Infection à *A27.8*- - Canicola ~ Infection à *A27.8*- - Hebdomadis ~ Infection à *A27.8*- - Pomona ~ Infection à *A27.8*- - ~ Infection à *A27.9*- ~ Méningite à *A27.9†, G01****Leptospire** ~- Ictère hémorragique à *A27.0*- Infection à *A27.9***Leptospirose**

- Ictéro hémorragique

- - Maladie de Weil] ~ *A27.0*- - ~ *A27.0*- ~ Autres formes de *A27.8***Leptospirosis**- Autumnalis ~ *A27.8*- Canicola ~ *A27.8*- ~ *A27.9***Leptospirosis pomona** ~ *A27.8***Lequesne] ~ Ostéoporose localisée** [*M81.6***Leri**

v./v.a. Roch-Leri

Léri- II ~ Syndrome de *Q78.8*- ~ Pléonostéose de *Q68.8***Leriche**

- Fontaine

- - Gangrène ~ Stade IV de *I70.25*- - Ulcération ~ Stade IV de *I70.24*

- - ~

- - - AOMI type bassin-jambe stade

- - - - IIb de *I70.22*- - - - III de *I70.23*- - - - IV de *I70.25*- - - - IVa de *I70.25*- - - - IVb de *I70.25*- - - Artériopathie oblitérante des membres inférieurs [AOMI], sans précision du stade (de *I70.29*

- - - Gangrène

- - - - Humide, stade IVb de *I70.25*- - - - Sèche, stade IVa de *I70.25*

- - - Stade

- - - - I de *I70.20*- - - - IIa de *I70.21*- - - - IIb de *I70.22***Leriche** ~ suite

- Fontaine ~ suite

- - ~ suite

- - - Stade ~ suite

- - - - III de *I70.23*- - - Trouble circulatoire d'après *I70.29*

- ~

- - Atrophie osseuse de Sudeck- *G90.5*- - Syndrome de la bifurcation aortique [syndrome de *I74.0***Léri-Joanny [mélorhéostose] ~ Syndrome de** *M85.89***Léri-Weill ~ Syndrome de** *Q77.8***Lerman**

v./v.a. Ahn-Lerman-Sagie

Lermoyez ~ Syndrome de *H81.3***Leroy-Reiter ~ Syndrome de Fiessinger-** *M02.39***Lesch-Nyhan** ~- Arthropathie goutteuse au cours de syndrome de *E79.1†, M14.09**- Syndrome de *E79.1***Léser ou de tuer de n'importe quelle manière ~ Lésions dues à l'intention d'une autre personne de** *Y09.9!***Leser-Trélat ~ Maladie de** *L82***Létal**- Acantholytique ~ Épidermolyse bulleuse *Q81.0*- Associée à NEK9 ~ Dysplasie squelettique *Q77.8*

- Autosomique récessif

- - Associé à MYBPC1 ~ Syndrome d'arthrogrypose multiple congénitale non *Q74.3*

- - ~

- - - Chondrodysplasie *Q78.8*- - - Polyneuropathie sensitivo-motrice néonatale *G60.0*- Congénitale type Compton-North ~ Myopathie *G71.2*

- Déficit

- - Complexe I de la chaîne respiratoire mitochondriale ~ Cardiomyopathie hypertrophique infantile *I42.2*- - Fibuline-4 ~ Syndrome d'artériopathie *Q25.8*- - NADH-coenzyme Q réductase ~ Cardiomyopathie hypertrophique infantile *I42.2*- - NADH-CoQ réductase ~ Cardiomyopathie hypertrophique infantile *I42.2*- Développement cardiaque et cérébral ~ Anomalies *Q87.8*- Encéphalocèle occipital-dysplasie squelettique ~ Syndrome *Q87.5*- Foetal d'agénésie/hypoplasie cérébro-réno-génito-urinaire ~ Syndrome *Q87.8*

- Hypoplasie pontocérébelleuse hypotonie insuffisance respiratoire

- - Délétions bialléliques dans le cluster de gènes ATAD3 ~ Syndrome *Q04.3*

Létal –suite

- Hypoplasie pontocérébelleuse hypotonie insuffisance respiratoire –suite
- Mutation ponctuelle → Syndrome *Q04.3*
- → Syndrome *Q04.3*
- Infantile
- Cataracte et atteinte cardiaque associé à ITPA → Trouble neurologique *G40.4*
- → Myopathy mitochondriale *G71.3*
- Kniest-like → Dysplasie *Q78.8*
- Larsen-like → Syndrome *Q87.1*
- Liée à l'X du syndrome des ptérygiums multiples → Forme *Q87.8*
- Ligne médiane → Granulome *C86.0*
- Maladie de stockage du glycogène → Cardiomyopathie hypertrophique congénitale *E74.0†, I43.1**
- Non-compaction ventriculaire gauche-convulsions-hypotonie-cataracte-retard de développement → Syndrome *G31.81*
- Omphalocèle-fente palatine → Syndrome *Q87.8*
- Spasticité-encéphalopathie épileptique → Syndrome néonatal *G40.4, R09.2*
- Syndrome des ptérygiums multiples → Forme *Q87.1*
- Type
- Amish → Microcéphalie *Q02*
- Boissel → Syndrome polymalformatif *Q87.8*
- Greenberg → Dysplasie squelettique *Q77.3*
- Holmgren-Forsell → Dysplasie osseuse *Q78.8*
-
- Dysplasie
- Facio-cardio-mélique *Q87.8*
- Osseuse ostéosclérotique *Q78.2*
- Épidermolyse bulleux
- *Q81.1*
- Jonctionnelle *Q81.1*
- Érythrodermie congénitale *L21.1*
- Maladie de Gaucher périnatale *E75.2*
- Myopathie précoce avec cardiomyopathie *G71.8*
- Syndrome
- Contractures congénitales *Q68.8*
- Hydranencéphalie-hernie diaphragmatique *Q04.3, Q79.0*
- Malformation cérébrale-atrésie duodénale-hypoplasie rénale bilatérale fœtal *Q87.8*
- Léthargie** → *R53*
- Léthargique** → Encéphalite *A85.8†, G05.1**
- Létrozole** → Intoxication par *T50.9*
- Letterer-Siwe** → Maladie d'Abt- *C96.0*
- Leucémie**
- v./v.a. Pseudoleucémie
- Agressif Cellule NK
- Rémission complète → *C94.71*
-
- *C94.7*

Leucémie –suite

- Agressif Cellule NK –suite
- → –suite
- *C94.70*
- Associée à une ostéosclérose → *D47.4*
- Basophile → *C94.30*
- Burkitt → *C91.80*
- Cellule T adulte
- Associé HTLV-1
- Rémission complète → *C91.51*
- → *C91.50*
- → *C91.50*
- Cellules non précisées → Autres *C95.7*
- Cellules souches de lignée incertaine → *C95.0*
- Grand lymphocytes
- Granuleux T → *C91.70*
- T granuleux (associée à la polyarthrite rhumatoïde) → *C91.7*
- Granulocytaire → *C92*
- Granulocytaire chronique
- Rémission complète → *C92.11*
- → *C92.10*
- Lymphocytaire aiguë → *C91.00*
- Lymphoplasmocytoïde → *C91.1*
- Mastocytes
- Rémission complète → *C94.31*
-
- *C94.30*
- Variante aleucémique de la *C94.30*
- Mégacaryocytaire aiguë → *C94.20*
- Monoblastique aigu
- Rémission complète → *C93.01*
- → *C93.00*
- Monocytoïde → *C93*
- Myéloblastique aigu
- Associée à une translocation t(8;16)(p11;p13) → *C92.00*
- LMA] → *C92.0*
- Type associée à une translocation t(8;21)(q22;q22) → *C92.00*
- Myélogène
- Chronique → *C92.10*
- → *C92*
- Myéloïde
- Aigu
- Altérations du gène MLL → *C92.60*
- Associé
- Inv(3)(q21;q26.2) → *C92.00*
- Mutations somatiques de NPM1 → *C92.00*
- T(3;3)(q21;q26.2) → *C92.00*
- T(6;9)(p23;q34) → *C92.00*
- T(9;11)(p22;q23) → *C92.00*
- T(9;22)(q34.1;q11.2) → *C92.00*

Leucémie –suite

- Myéloïde –suite
- Aigu –suite
- Cours de syndrome familial de monosomie 7 → *C92.00*
- Différenciation minimale → *C92.00*
- Due
- Agents alkylants → *C92.00*
- Inhibiteur de la topoisomérase de type II → *C92.00*
- Dysplasie multilinéaire → *C92.8*
- LAM
- Rémission complète → *C92.01*
- → *C92.00*
- M6 a b
- Rémission complète → *C94.01*
- → *C94.00*
- M7
- Rémission complète → *C94.21*
- → *C94.20*
- Maturation) → *C92.0*
- Mégacaryoblastique associée à t(1;22)(p13;q13) → *C94.20*
- Mutations somatiques de CEBPA → *C92.00*
- Réfractaire à un traitement d'induction → *C92.00*
- Chronique
- Atypique BCR/ABL négatif
- Rémission complète → *C92.21*
- → *C92.20*
- BCR/ABL positive → *C92.10*
- Chromosome Philadelphie (Ph1) positive → *C92.10*
- LMC
- BCR/ABL positive en rémission complète → *C92.11*
- Chromosome Philadelphie (Ph1) positive en rémission complète → *C92.11*
- Rémission complète → *C92.11*
-
- *C92.10*
- Crise blastique au cours d'une *C94.8!*
- T(9;22)(q34;q11)
- Rémission complète → *C92.11*
- → *C92.10*
- Sans précision → *C92.9*
-
- *C92.7*
- Poussée blastique au cours de *C92.10, C94.8!*
- Myélomonocytaire
- Aigu
- Rémission complète → *C92.51*
- → *C92.50*
- Chronique LMMC
- Éosinophilie

Leucémie –suite

- Myélomonocytaire –suite
- Chronique LMMC –suite
- Éosinophilie –suite
- Rémission complète → C93.11
- → C93.10
- Rémission complète → C93.11
- → C93.10
- Juvénile
- LMMJ
- Rémission complète → C93.31
- → C93.30
- → Syndrome Noonan-like avec Q87.0, C93.30
- Plasmocytaire
- Rémission complète → C90.11
- → C90.10
- Plasmocytes en rémission complète → C90.11
- Précisées → Autres C94.7
- Prolymphocytaire
- Cellules B → C91.3
- Cellules T → C91.6
- Promyélocytaire
- Aigu
- Rémission complète → C92.41
- → C92.40
- Cellules T → C91.60
- Réfractaire au traitement d'induction standard → C95.8!
- Sans précision → C95.9
- Secondaire due à l'irradiation → C95.90
- Tricholeucocytes
- Variante → C91.40
- → C91.4
-
- Antécédents familiaux de Z80.6
- Antécédents personnels de Z85.6
- Arthrite au cours de C95.90†, M36.1*
- Arthropathie au cours de C95.90†, M36.1*
- Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de C95.90†, N16.1*
- Pyélonéphrite au cours de C95.90†, N16.1*
- Trouble tubulo-interstitiel au cours de C95.90†, N16.1*

Leucémie aiguë

- Basophile
- Rémission complète → C94.71
-
- C94.7
- C94.70
- Biclonaire → C95.0
- Biphénotypique → C95.0
- Cellules non précisées → C95.0
- Lignée mixte en rémission complète → C95.01

Leucémie aiguë –suite

- Mégacaryocytes
- Rémission complète → C94.21
- → C94.20
- Myéloïde
- Associée à des anomalies en 11q23 → C92.60
- Éosinophile médullaire anormal associé
- Inv(16)(p13;q22) → C92.50
- T(16;16)(p13;q22) → C92.50
- Familiale → C92.00
- Syndromes myélodysplasiques liés aux radiations → C92.00
- Phénotype mixte
- Associé
- T(9;22)(q34.1;q11.2) → C95.00
- T(v;11q23.3) → C95.00
- → C95.00

Leucémie chronique

- Cellules non précisées → C95.1
- Éosinophiles [syndrome hyperéosinophilique] → D47.5
- Grands lymphocytes granuleux à cellules NK → C84.5
- Neutrophiles → D47.1

Leucémie lymphoblastique

- Aigu
- ALL en rémission complète → C91.01
- Rémission complète → C91.01
- → C91.00
- B
- Anomalie génétique récurrente → C91.00
- Hyperdiploïdie → C91.00
- Hypodiploïdie → C91.00
- T(1;19)(q23;p13.3) → C91.00
- T(12;21)(p13.2;q22.1) → C91.00
- T(5;14)(q31.1;q32.3) → C91.00
- T(9;22)(q34.1;q11.2) → C91.00
- T(v;11q23.3) → C91.00

Leucémie lymphoïde

- Aiguë → C91.00
- Chronique [LLC] à cellules B → C91.1
- Sans précision → C91.9
- → Autres C91.7

Leucémie monocytaire

- Aigu
- Rémission complète → C93.01
- → C93.00
- Chronique →
- C93.1
- C93.10
- Naegeli
- Rémission complète → C93.11
- → C93.10
- Sans précision → C93.9
- → Autres C93.7

Leucémique

- v./v.a. réticulo-leucémique
- LLC-B → Variante non C83.0
-
- Péricardite C95.90†, I32.8*
- Réticulo-endothéliose C91.4

Leucémoïde type

- Lymphocytaire → Réaction D72.8
- Monocytaire → Réaction D72.8
- Myélocytaire → Réaction D72.8

Leucinose → E71.0**Leuco**

- Érythroblastique → Anémie D64.8
- (Edème de l'épithélium buccal, y compris la langue → K13.2

Leucocytaire

- Anormale SAI → Formule R72
- Héritaire →
- Hypersegmentation D72.0
- Hyposegmentation D72.0
- Type
- I → Déficit d'adhésion D84.8
- III → Déficit d'adhésion D84.8
- → Déficit d'adhésion D84.8

Leucocyte

- Chemotactic factor-2] → Amylose ALECT2 [Amylose à E85.0
- Sans précision → Anomalie des D72.9
- Type II → Déficit d'adhésion des D84.8
- anomalie
- Génétiques des D72.0
- Précisées des D72.8

Leucocytoclasique → Angéite cutanée M31.0**Leucocytose → D72.8****Leucoderme**

- Syphilitique tardif → A52.7†, L99.8*
-
- Syphilis avec A51.3†, L99.8*
- Syphilis tardive symptomatique avec A52.7†, L99.8*

Leucodermie, non classée ailleurs → L81.5**Leucodystrophie**

- Associée à la polymérase III → E75.2
- Autosomique dominante de l'adulte] → ADLD [E75.2
- Cellules globoïdes → E75.2
- Centrale dysmyélinisante-syndrome de Waardenburg-maladie de Hirschsprung] → PCWH [Syndrome de neuropathie périphérique- Q87.8
- Cérébrale → E75.2
- Déficit
- Alkaline céramidase 3 → E75.2
- DECR → Encéphalopathie progressive avec G31.81
- Hypomyélinisante
- Autosomique récessif associé

Leucodystrophie – suite

- Hypomyélinisante – suite
- Autosomique récessif associé – suite
- C11ORF73 – E75.2
- NKX6-2 – E75.2
- RARS – E75.2
- VPS11 – E75.2
- Chondrodysplasie spondylo-métaphysaire – Syndrome de E75.2, Q77.8
- Krabbe – E75.2
- Métachromatique –
- E75.2
- Maladie de Greenfield [E75.2
- Multikystique bilatérale – Syndrome muscle-œil-cerveau avec G71.2, E75.2
- Sudanophile
- Pelizaeus-Merzbacher – E75.2
- E75.2
-
- Atrophie optique au cours de E75.2†, H48.0*
- Syndrome de Leigh avec G31.88, E75.2

Leucoencéphalite

- Hémorragique aigu
- Post-vaccination – G04.0
- Subaiguë [Hurst] – G36.1
- Multifocale – Maladie due au VIH avec B22†, G05.1*
- Sclérosante subaiguë – A81.1

Leucoencéphalopathie

- Aiguë réversible par déficit en SLC13A3 – E75.2
- Ataxie cérébelleuse modérée et œdème de la substance blanche – E75.2
- Atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière-élévation des lactates – Syndrome de G31.81
- Autosomique récessive-infarctus cérébraux-rétinite pigmentaire – Q87.0
- Calcifiante-dysplasie squelettique à début précoce – G93.4, Q79.9
- Cérébrale et manifestations systémiques [RVCL-S] – Vasculopathie rétinienne avec Q28.38, Q14.1
- Dysplasie spondylo-épimétaphysaire – Syndrome de E75.2, Q77.8
- Hériditaire diffuse à sphéroïdes axonaux et cellules gliales pigmentées – E75.2
- Hypohomocystéinémie – Syndrome de retard du développement-immunodéficience- Q87.1
- Kératose palmoplantaire – Syndrome de G93.4, Q82.8
- Kyste
- Bilatéraux de la partie antérieure du lobe temporal – E75.2
- Calcifications – I67.88†, G94.39*
- Kystique
- Déficiente en RNASET2 – E75.2
- Sans mégalencéphalie – E75.2

Leucoencéphalopathie – suite

- Liée à la cathepsine A] – CARASIL [Artériopathie-infarctus cérébraux- I67.88
- Mégalencéphalique avec kystes sous-corticaux – E75.2
- Métachromatique – E75.2
- Multifocale
- Progressif –
- A81.2
- LMP [A81.2
- SAI – A81.2
- Postérieure réversible (SLEPR) – Syndrome de G93.6
- Progressive associée à PYCR2 – Microcéphalie avec Q87.0
- Sclérosante de Van Bogaert – A81.1
- Vasculaire
- Familiale – I67.88, G93.4
- Progressive – I67.3
-
- Ataxie spastique autosomique récessive avec G11.4
- CADASIL [Artériopathie cérébrale autosomique dominant-infarctus sous-cortical- I67.88
- CARASIL [Artériopathie cérébrale autosomique récessive-infarctus sous-cortical- I67.88
- PADMAL [Microangiopathie cérébrale pontine autosomique dominante avec I67.88, G93.4

Leucokératose nicotinique du palais – K13.2**Leucomalacie**

- Cérébrale néonatale – P91.2
- Périventriculaire néonatale – P91.2

Leucome adhérent – H17.0**Leucomélanopathie héréditaire – D72.0****Leuconychie**

- Congénitale – Q84.4
- Kératose acrale ponctuée-chéilite-nodosités [PLACK] – Syndrome de peau déciduale- Q84.8
- Total
- Congénitale – Q84.4
- Lésions de type acanthosis nigricans-cheveux anormaux – Syndrome de Q84.4, L83

Leucopénie

- Traitement cytostatique – D70.19
- Arthrite rhumatoïde adéno splénomégalie
- M05.0
- M05.00

Leucoplasie

- Anomalies de l'épithélium buccal, y compris la langue – K13.2
- Col de l'utérus – N88.0
- Cordes vocales – J38.3
- Muqueuse buccale – Maladie due au VIH avec B23.8, K13.2
- Vagin – N89.4

Leucoplasie – suite

- Verge – N48.0
- Vulve – N90.4

Leucoproliférative auto-immune associée à RAS – Maladie D47.9**Leucorrhée**

- SAI – N89.8
- Trichomonas – A59.0†, N77.1*
- Vaginale) à Trichomonas (vaginalis) – A59.0

Leucosarcome

- Rémission complète – C85.9
- C85.9

Leucotriène-C4 synthétase – Déficit en E88.8**Leukopathia universalis – E70.3****Lev familiale – Maladie de I45.8****Leventhal – Syndrome (de): Stein- E28.2****Lévi – Syndrome de: Lorain- E23.0****Levic-Stefanovic-Nikolic – Syndrome de Q87.8****Levin – Syndrome de Kleine- G47.8****Levine [LGL] – Syndrome de Lown-Ganong- I45.6****Lévocardie**

- Situs inversus – Q24.1
- Q24.1

Lèvre

- Bord libre) (face intérieure) (frein) (muqueuse) – D10.0
- Cavité buccal
- Bouche, partie non précisée – Plaie ouverte de la S01.50
- Gencive (processus alvéolaire) – Plaie ouverte de la S01.53
- Langue et plancher de la bouche – Plaie ouverte de la S01.54
- Lèvre et de la cavité buccale: Lèvre – Plaie ouverte de la S01.51
- Muqueuse de la joue – Plaie ouverte de la S01.52
- Palais – Plaie ouverte de la S01.55
- Parties et parties multiples des lèvres et de la cavité buccale – Plaie ouverte de la S01.59
- Pharynx –
- Carcinoma in situ: D00.0
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de la C14.8
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D37.0
-
- Blessure superficielle de la S00.5
- Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: Autres parties et parties multiples des S01.59
- Cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale (intéressant): O70.0
- Doigts – Malocclusion due à: habitudes impliquant la langue, les K07.5
- Due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2] – Dermite vésiculaire de: B00.1

Lèvre –suite

- Génitales → Maladie de Queyrat des *D07.1*
- Grandes (petites) → *S38.2*
- Inférieur
 - Bord libre →
 - Carcinome épidermoïde de la *C00.1*
 - Tumeur maligne: *C00.1*
- Extérieur → *C00.1*
- Face
 - Interne → Tumeur maligne: *C00.4*
 - Muqueuse → *C00.4*
 - Orale → *C00.4*
- Frein → *C00.4*
- Muqueuse → *C00.4*
- SAI → *C00.1*
- Sillon mentolabial → Peau pileuse entre le bord libre de la *C44.0*
- Zone d'application du rouge à lèvres → *C00.1*
- → Carcinome épidermoïde de la face interne de la *C00.4*
- Mâchoire supérieure → Fente médiane de la *Q37.5*
- Malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne-dysmorphie faciale → Syndrome d'agénésie congénitale des grandes *Q87.0*
- Non classées ailleurs → Malformations congénitales des *Q38.0*
- SAI →
- Extérieur de la *C00.2*
- Malformation congénitale de la *Q38.0*
- Sans
- Indication inférieur supérieur
- Face
 - Muqueuse → *C00.5*
 - Orale → *C00.5*
 - Frein → *C00.5*
 - Muqueuse → *C00.5*
- Précision
 - Bord libre → Tumeur maligne: *C00.2*
 - Face interne → Tumeur maligne: *C00.5*
 - → Tumeur maligne: *C00.9*
- Supérieur
 - Bord libre → Tumeur maligne: *C00.0*
 - Extérieur → *C00.0*
 - Externe → Carcinome épidermoïde de la *C00.0*
 - Face
 - Interne → Tumeur maligne: *C00.3*
 - Muqueuse → *C00.3*
 - Orale → *C00.3*
 - Frein → *C00.3*
 - Muqueuse → *C00.3*
 - Nez → Peau pileuse entre le bord libre de la *C44.0*
 - SAI → *C00.0*
 - Zone d'application du rouge à lèvres → *C00.0*

Lèvre –suite

- Supérieur –suite
- →
- Carcinome épidermoïde de la face interne de la *C00.3*
- Nodule congénital médian de la *Q38.0*
- Vulve (grande) (petite) → *T21*
- →
- *T20*
- Adénocarcinome
 - Grandes *C51.0*
 - Petites *C51.1*
- Bord libre de la *D00.0*
- Carcinoma in situ: Peau de la *D04.0*
- Carcinome
 - Grandes *C51.0*
 - Petites *C51.1*
- Carcinome à cellules de Merkel de la face cutanée de la *C44.0*
- Carcinome basocellulaire
 - *C44.0*
 - Grandes *C51.0*
 - Petites *C51.1*
- Carcinome épidermoïde
 - *C00.9*
 - Commissure des *C00.6*
 - Extérieur de la *C00.2*
 - Face interne de la *C00.5*
 - Grandes *C51.0*
 - Localisations contiguës de la *C00.8*
 - Petites *C51.1*
- Extérieur de la *D37.0*
- Fistule congénitale de la *Q38.0*
- Herpes simplex de: *B00.1*
- Hypertrophie
 - *N90.6*
- Congénitale de la *Q18.6*
- Lèvre
 - Inférieure: zone d'application du rouge à *C00.1*
 - Supérieure: zone d'application du rouge à *C00.0*
- Maladies des *K13.0*
- Mélanome
 - In situ de la *D03.0*
 - Malin
 - *C43.0*
 - Familial de la *C43.0*
 - Muqueux
 - Grandes *C51.0*
 - Petites *C51.1*
 - Morsure de la joue et de la *K13.1*
 - Nævus à mélanocytes de la *D22.0*
 - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: *S01.51*
 - Polype des *N84.3*

Lèvre –suite

- → –suite
- Syphilis tardive de la *A52.7†, K93.8**
- Tuberculose des *A18.8†, K93.8**
- Tumeur bénigne
 - *D10.0*
- Peau de la *D23.0*
- Tumeur maligne
 - Commissure des *C00.6*
 - Face cutanée de la *C44.0*
 - Grande *C51.0*
 - Lésion à localisations contiguës de la *C00.8*
 - Petite *C51.1*
- Lévilose → Intolérance héréditaire à la *E74.1***
- Léviluride] → Candidide [*L30.2***
- Lévy**
 - v./v.a. Roussy-Lévy
 - v./v.a. Stoll-Lévy-Francfort
- Lewandowsky-Lutz → Syndrome de *B07***
- Lewis-Sumner → Syndrome de *G61.8***
- Lewy →**
 - Démence à corps de *G31.82†, F02.8**
 - Maladie à corps de *G31.82*
- Leyden → Hémophilie B *D67***
- Leydig**
 - v./v.a. Sertoli-Leydig
- → Hypoplasie des cellules de *E34.59*
- Lézard → Venin de *T63.1***
- LFA-1) → Anomalie de la fonction lymphocytaire antigène-1 (*D84.0***
- L-ferritine → Déficit en *E83.1***
- LGL] → Syndrome de Lown-Ganong-Levine [*I45.6***
- LGMD Limb-girdle muscular dystrophy type**
 - 1B → *G71.0*
 - 2C → *G71.0*
 - 2D → *G71.0*
 - 2E → *G71.0*
 - 2F → *G71.0*
 - 2I → *G71.0*
 - 2K → *G71.0*
 - 2M → *G71.0*
- LGTV] → Encéphalite à virus de Langat [*A84.8***
- Lhermitte-Duclos → Maladie de *D33.1***
- LHF] → Lymphohistiocytose hémophagocytaire familiale [*D76.1***
- LHON**
 - Leber hereditary optic neuropathy] plus → Maladie de *G31.81*
 - → *H47.2*
- Liaison**
 - Facteur de croissance ressemblant à l'insuline → Taux réduit de la protéine de *R77.88*
 - Glycosylphosphatidylinositol HDL 1] → Déficit familial en GPIHBP1 [protéine de *E78.3*

Liberal

v./v.a. Prata-Liberal-Goncalves

Libération

- Cytokine
- - Cytokine release syndrome] - Syndrome de *D76.4*
- - Immunothérapie - Syndrome de *D76.4*
- - Lié au traitement par cellules CAR-T - Syndrome de *D76.4*
- - - Syndrome de *D76.4*
- Prison - Difficultés liées à une *Z65*

Liberfarb - Syndrome de *Q87.1***Liberté - Emprisonnement et autres formes de privation de *Z65*****Libman-Sacks -**

- Maladie de *M32.1†, I39.8**
- Syndrome de *M32.1†, I39.8**

Lichen

- Amyloïde - *E85.4†, L99.0**
- Bulleux - *L43.1*
- Folliculaire - *L66.1*
- Myxoédémateux nodulaire - *L98.5*
- Nitidus - *L44.1*
- Plan
- - Actinique - *L43.3*
- - Annulaire
- - - Atrophique - *L43.8*
- - - - *L43.8*
- - Atrophique - *L43.8*
- - Bulleux - *L43.1*
- - Folliculaire - *L66.1*
- - Hypertrophique - *L43.0*
- - Linéaire - *L43.8*
- - Pigmentaire - *L43.8*
- - Sans précision - *L43.9*
- - Subaigu (actif) - *L43.3*
- - Tropical - *L43.3*
- - Tropicalis - *L43.3*
- Plano-pilaire - *L66.1*
- Ruber
- - Acuminatus - *L66.1*
- - Moniliforme - *L44.3*
- SAI - *L28.0*
- Scléreux et atrophique - *L90.0*
- Scrofulosorum tuberculeux primaire - *A18.4*
- Simplex chronique [Vidal] - *L28.0*
- Strié - *L44.2*

Lichéniforme

- Papulaire et sclérodermoïde généralisé - Myxoédématose *L98.5*
- - Myxoédématose *L98.5*

Lichénoïde

- Chronique - Pityriasis *L41.1*
- Médicamenteuse - Réaction *L43.2*
- Varioliforme aigu [Maladie de Mucha-Habermann] - Pityriasis *L41.0*

Lichens plans - Autres *L43.8***Lichtenstein**

v./v.a. Jaffe-Lichtenstein

- - Syndrome de *D82.8, Q79.8*

Liddle - Syndrome de *I15.10***Lié**

- Développement
- - Dentaire - Kystes de la région buccale non *K09.1*
- - Odontogènes - Kystes dentaires *K09.0*
- Prédiposition
- - Cardiomyopathies - Examens *Z01.81*
- - Dysrythmies malignes - Examens *Z01.80*
- Radiations - Leucémie aiguë myéloïde et syndromes myélodysplasiques *C92.00*
- Usage
- - Gabapentine - Troubles *F13.1*
- - Prégabaline - Troubles *F13.1*
- Utilisation
- - Alcool - Troubles mentaux et du comportement *F10*
- - Cocaine - Troubles mentaux et du comportement *F14*
- - Dérivés du cannabis - Troubles mentaux et du comportement *F12*
- - Drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psycho-actives - Troubles mentaux et du comportement *F19*
- - Hallucinogènes - Troubles mentaux et du comportement *F16*
- - Opiacés - Troubles mentaux et du comportement *F11*
- - Sédatifs ou d'hypnotiques - Troubles mentaux et du comportement *F13*
- - Solvants volatils - Troubles mentaux et du comportement *F18*
- - Stimulants, y compris la caféine - Troubles mentaux et du comportement *F15*
- - Substances psycho-actives - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de drogues multiples et troubles *F19*
- - Tabac - Troubles mentaux et du comportement *F17*
- X - Syndrome parkinsonien et spasticité *G20.90*

Liebenberg - Syndrome de *Q73.8***Liège - Maladie poumon**

- Manipulateurs de *J67.3*
- Travailleurs du *J67.3*

Lieu

- Naissance non précis -
- - Enfant unique, *Z38.2*
- - Jumeaux, *Z38.5*
- - Naissances multiples, *Z38.8*
- Où la trypanosomiase africaine est répandue - Trypanosomiase SAI, en des *B56.9*

Li-Fraumeni - Syndrome de *C80.9***Ligament**

- Acromio-claviculaire - *S43.5*

Ligament - suite

- Calcanéopéronier - Entorse et foulure de la cheville: *S93.42*
- Collatéral
- - Cubital - Entorse et foulure du coude: *S53.42*
- - Médial du genou - Distorsion du *S83.42*
- - Radial - Entorse et foulure du coude: *S53.41*
- Coraco-huméral - *S43.4*
- Crico
- - Aryténoïdien(ne) - Articulation (*S13.5*
- - Thyroïdien(ne) - Articulation (*S13.5*
- Cubito-carpien (palmaire) - *S63.3*
- Deltoïde - Entorse et foulure de la cheville: *S93.41*
- Doigt au niveau des articulations métacarpo-phalangienne et interphalangienne - Rupture traumatique de *S63.4*
- Externe
- - Ligament péronier collatéral
- - - Corne antérieure du ménisque externe - Lésion interne du genou, sans précision: *M23.94*
- - - -
- - - - Instabilité chronique du genou: *M23.54*
- - - - Lésions internes du genou: *M23.84*
- - - - Autres ruptures spontanées de ligament(s) du genou: *M23.64*
- Genou - Laxité des *M23.8*
- Gléno-huméral (supérieur) (moyen) (inférieur) - *S43.4*
- Iliofémoral - Entorse et foulure de la hanche: (*S73.11*
- Interne
- - Ligament tibial collatéral
- - - Partie autre et non précisée du ménisque interne - Lésion interne du genou, sans précision: *M23.93*
- - - -
- - - - Instabilité chronique du genou: *M23.53*
- - - - Lésions internes du genou: *M23.83*
- - - - Autres ruptures spontanées de ligament(s) du genou: *M23.63*
- Ischiocapsulaire - Entorse et foulure de la hanche: (*S73.12*
- Latéraux) (croisés) - Lésion traumatique du ménisque (externe) (interne) en association avec les *S83.7*
- Longitudinal
- - Antérieur cervical - *S13.4*
- - Postérieur [OLLP] - Ossification du *M48.8*
- Médian - Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe
- - Déchirure du ligament latéral tibial (*S83.44*
- - Distorsion du ligament latéral tibial (*S83.42*
- - Méninges - Constriction anormale congénitale d'un *Q07.8*
- Niveau de la cheville et du pied - Rupture de *S93.2*

Ligament –suite

- Non précis
- - Membre
- - - Inférieur, niveau non précisé → Luxation, entorse et foulure d'une articulation et d'un *T13.2*
- - - Supérieur, niveau non précisé → Luxation, entorse et foulure d'une articulation et d'un *T11.2*
- - Ménisque non précisé → Lésion interne du genou, sans précision: *M23.99*
- - Tronc → Luxation, entorse et foulure d'articulation et de *T09.2*
- - -
- - - Instabilité chronique du genou: *M23.59*
- - - Lésions internes du genou: *M23.89*
- - - Ruptures spontanées de ligament(s) du genou: *M23.69*
- Partie non précis
- - Cou → Entorse et foulure des articulations et des *S13.6*
- - Tête → Entorse et foulure de l'articulation et des *S03.5*
- Pelviens → Lésions obstétricales intéressant les articulations et les *O71.6*
- Péronier collatéral
- - Corne antérieure du ménisque externe → Lésion interne du genou, sans précision: Ligament externe [*M23.94*
- - -
- - - Instabilité chronique du genou: Ligament externe [*M23.54*
- - - Lésions internes du genou: Ligament externe [*M23.84*
- Poignet et du carpe → Rupture traumatique de *S63.3*
- Radio-carpien →
- - *S63.3*
- - Entorse et foulure du poignet: (Articulation) (*S63.52*
- Rond → Tumeur maligne: *C57.2*
- Rotulien → *S76.1*
- S genou
- - Ligament
- - - Externe] → Autres ruptures spontanées de *M23.64*
- - - Interne → Autres ruptures spontanées de *M23.63*
- - - Non précisé → Autres ruptures spontanées de *M23.69*
- - Ligament capsulaire → Autres ruptures spontanées de *M23.67*
- - Ligament croisé
- - - Antérieur → Autres ruptures spontanées de *M23.61*
- - - Postérieur → Autres ruptures spontanées de *M23.62*
- - Localisations multiples → Autres ruptures spontanées de *M23.60*
- SAI →
- - Arrachement de *T14.3*
- - Déchirure traumatique de *T14.3*

Ligament –suite

- SAI → –suite
- - Entorse de *T14.3*
- - Foulure de *T14.3*
- - Hémarthrose traumatique de *T14.3*
- - Lacération de *T14.3*
- - Rupture traumatique de *T14.3*
- - Subluxation traumatique de *T14.3*
- Sauf utérus →
- - *C49*
- - *D21*
- - Tarsien → *S93.6*
- - Tarso-métatarsien → *S93.6*
- Tibial collatéral
- - Partie autre et non précisée du ménisque interne → Lésion interne du genou, sans précision: Ligament interne [*M23.93*
- - -
- - - Instabilité chronique du genou: Ligament interne [*M23.53*
- - - Lésions internes du genou: ligament interne [*M23.83*
- Tibiopéronier (antérieur) (postérieur), distal → Entorse et foulure de la cheville: *S93.43*
- Transverse supérieur de l'omoplate → Raccourcissement congénital du *Q68.8*
- Utérus
- - Large) (rond) → *D28.2*
- - SAI → *C57.3*
- - - Tumeur bénigne: Trompe et *D28.2*
- - - - Volaire → *S63.4*
- - -
- - - Articulation temporo-mandibulaire (*S03.4*
- - - Articulation tibio-péronière supérieure et ses *S83.6*
- - - Déchirure de la jonction lombosacrée et de ses *S33.51*
- - - Entorse de la jonction lombosacrée et de ses *S33.51*

Ligament capsulaire →

- Instabilité chronique du genou: *M23.57*
- Lésion interne genou
- - *M23.87*
- - Sans précision: *M23.97*
- Ruptures spontanées de ligament(s) du genou: *M23.67*

Ligament croisé

- Antérieur
- - Corne antérieure du ménisque interne → Lésion interne du genou, sans précision: *M23.91*
- - -
- - - Entorse foulure Ligament croisé genou antérieur postérieur
- - - - Déchirure du *S83.53*
- - - - Distorsion du *S83.51*
- - - Instabilité chronique du genou: *M23.51*
- - - Lésions internes du genou: *M23.81*

Ligament croisé –suite

- Antérieur –suite
- - - –suite
- - - Ruptures spontanées de ligament(s) du genou: *M23.61*
- - Genou antérieur postérieur
- - Déchirure ligament croisé
- - - Antérieur) (postérieur): Déchirure du ligament croisé antérieur → Entorse et foulure des *S83.53*
- - - Postérieur): Déchirure du ligament croisé postérieur → Entorse et foulure des *S83.54*
- - - Distorsion ligament croisé
- - - Antérieur) (postérieur): Distorsion du ligament croisé antérieur → Entorse et foulure des *S83.51*
- - - Postérieur): Distorsion du ligament croisé postérieur → Entorse et foulure des *S83.52*
- - Ligament croisé non précisé → Entorse et foulure des *S83.50*
- - Non précisé → Entorse et foulure des ligaments croisés du genou (antérieur) (postérieur): *S83.50*
- - Postérieur
- - - Corne postérieure du ménisque interne → Lésion interne du genou, sans précision: *M23.92*
- - - -
- - - - Entorse foulure Ligament croisé genou antérieur postérieur
- - - - - Déchirure du *S83.54*
- - - - - Distorsion du *S83.52*
- - - - - Instabilité chronique du genou: *M23.52*
- - - - - Lésions internes du genou: *M23.82*
- - - - - Ruptures spontanées de ligament(s) du genou: *M23.62*
- SAI → Déchirure de *S83.50*

Ligament large

- Allen-Masters] → Syndrome de déchirure du *N83.8*
- Précisé aigu → Abcès de: *N73.0*
- SAI → Malformation congénitale de la trompe de Fallope ou du *Q50.6*
- Survenant après les états classés en O00-O07 → Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): *O08.6*
- - -
- - - Absence de la trompe de Fallope ou du *Q50.6*
- - - Affections non inflammatoires de l'ovaire, de la trompe de Fallope et du *N83.8*
- - - Atrésie de la trompe de Fallope ou du *Q50.6*
- - - Hématome du *N83.7*
- - - Kyste embryonnaire du *Q50.5*
- - - Malformations congénitales des trompes de Fallope et des *Q50.6*
- - - Présence en surnombre de la trompe de Fallope ou du *Q50.6*
- - - Tuberculose du *A18.1†, N74.1**
- - - Tumeur maligne: *C57.1*

Ligament latéral

- Externe du coude → Rupture traumatique du S53.2
- Genou interne externe
- Déchirure ligament latéral
- Péronier (Ligament latéral) → Entorse et foulure des S83.43
- Tibial (Ligament médian) → Entorse et foulure des S83.44
- Distorsion ligament latéral
- Péronier (Ligament latéral) → Entorse et foulure des S83.41
- Tibial (Ligament médian) → Entorse et foulure des S83.42
- Ligament latéral non précisé → Entorse et foulure des S83.40
- Interne
- Coude → Rupture traumatique du S53.3
- Genou [Pellegrini-Stieda] → Bursite du M76.4
- Non précisé → Entorse et foulure des ligaments latéraux du genou (interne) (externe): S83.40
- Péronier Ligament latéral → Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe
- Déchirure du S83.43
- Distorsion du S83.41
- Tibial Ligament médian → Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe
- Déchirure du S83.44
- Distorsion du S83.42
- Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe
- Déchirure du ligament latéral péronier (S83.43
- Distorsion du ligament latéral péronier (S83.41

Ligementaire

- Associée à EXOC6B → Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec hyperlaxité Q77.7
- Colonne vertébrale → Lésion des sites d'insertion M46.09
- Familiale → Laxité M35.7
- Musculaires de la colonne vertébrale → Atteinte des insertions M46.0
- Région pelvienne → Laxité M24.25
- Retard de développement → Syndrome de cutis laxa-hyperlaxité Q82.8
- SAI →
- Déchirure S83.40
- Laxité M24.2
- Type Beighton → Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec hyperlaxité Q77.7
-
- Instabilité secondaire à une ancienne atteinte M24.2
- Lésion M24.2
- Syndrome
- Déficience intellectuelle-cardiopathie congénitale-petite taille-laxité Q87.1
- Dysmorphie

Ligementaire –suite

- –suite
- Syndrome –suite
- Dysmorphie –suite
- Faciale-scrotum en châtre-hyperlaxité Q87.0
- Pectus carinatum-laxité Q79.8
- Xanthome E75.5
- Ligase**
- 4 → Syndrome D81.1
- Défaut d'amidation → Insuffisance en acides biliaires-CoA K76.8
- IV → Déficit en DNA D81.1
-
- Anémie due à un déficit en gamma-glutamylcystéine D55.1
- Anémie hémolytique due à un déficit en glutamate-cystéine D55.1

Ligature

- Omphalique SAI → Glissement de la P51.8
- Trompes de Fallope ou vasectomie → Admission pour Z30.2

Lightwood-Albright → Syndrome de N25.8**Lignac → Syndrome de E72.0****Ligne**

- Beau → L60.4
- Blanc
- Gangrène → Hernie de la K43.78
- → Hernie de la K43.98
- Médian
- NUT [Nuclear protein in testis] → Carcinome de la C80.9
- → Granulome létal de la C86.0
- Stähli → H18.0
-
- Mycobactéries atypiques ou Nocardia résistantes à un ou plusieurs médicaments de première U82.2!
- Mycobacterium tuberculosis résistant à un ou plusieurs médicaments de première U82.0!
- Tuberculose avec résistance au médicament de première A16.9, U82.0!

Lignée

- Cellulaires avec chromosome sexuel anormal → Mosaïque chromosomique, 45,X/ Q96.4
- Divers nombres de chromosomes X → Mosaïque chromosomique, Q97.2
- Incertaine → Leucémie à cellules souches de C95.0
- Mixte en rémission complète → Leucémie aiguë de C95.01

Ligneux –

- Conjonctivite H10.4
- Thyroïdite (de): E06.5

Like

- Associé
- KLHL7 → Syndrome
- Bohring-Opitz- Q87.8

Like –suite

- Associé –suite
- KLHL7 → Syndrome –suite
- Crisponi- Q74.3
- MAGEL2 → Syndrome de Prader-Willi- Q87.1
- SIM1 → Syndrome de Prader-Willi- Q87.1
- Nanisme → Syndrome de dysplasie osseuse Larsen- Q87.1
- Rétinite pigmentaire → Syndrome pseudoxanthome élastique- Q82.8, H35.5
- Type B3GAT3 → Syndrome de Larsen- L87.1
-
- Dysplasie létale Kniest- Q78.8
- Syndrome
- Isotrétinoïne- Q87.8
- Létal de Larsen- Q87.1
- Prader-Willi- Q87.1

Limb-girdle muscular dystrophy type

- 1B → LGMD [G71.0
- 2C → LGMD [G71.0
- 2D → LGMD [G71.0
- 2E → LGMD [G71.0
- 2F → LGMD [G71.0
- 2I → LGMD [G71.0
- 2K → LGMD [G71.0
- 2M → LGMD [G71.0

Limnique

- v./v.a. Encéphalite limnique
- Paraneoplasique → Encéphalopathie D48.9†, G13.1*
-
- Dermioïde annulaire D31.1
- Insuffisance des cellules souches H18.8
- Psychosyndrome de l'épilepsie du système F07.0

Limb-mammary → Syndrome Q87.2**Limitation**

- Complète des mouvements → Raideur articulaire avec M25.69
- Fonctionnelle motrice → U50
- Partielle des mouvements → Raideur articulaire avec M25.69
- Traumatique des mouvements des muscles oculaires → H50.6

Limite

- Imposées aux activités par une incapacité → Z73
- Malignité →
- Cystadénome mucineux de l'ovaire à la C56
- Tumeur épithéliale de l'ovaire, à la C56
-
- Dextrinose E74.0
- Glaucome H40.0

Lindau

v./v.a. von Hippel-Lindau

Lindemann

v./v.a. Orstavik-Lindemann-Solberg

Linéaire

- Asymétrie crano-faciale et anomalies acrales, oculaires et cérébrales → Hypopigmentation *Q87.0*
- Ichtyose congénitale-kératodermie sclérosante → Syndrome de kératose *Q82.8*
- Idiopathique → Kératite interstitielle *H16.3*
- Moulin → Atrophodermie *L90.8*
- NEVIL → Nævus épidermique verruqueux inflammatoire *Q82.5*
- Spiralee → Hypermélanose naevoïde *L81.4*
- -
- - Dermatose à IgA *L13.8*
- - Elastose focale *L94.8*
- - Érythème gingival *K05.1*
- - Lichen plan *L43.8*
- - Nævus verruqueux de forme *Q82.5*
- - Sclérodermie *L94.1*
- - Syndrome du nævus sébacé *Q85.8*

Lingual

- Postérieure des dents inférieures → Occlusion *K07.2*
- -
- - Amygdale *D10.1*
- - Arrachement du frein *S01.54*
- - Déchirure du frein *S01.54*
- - Hypertrophie des papilles *K14.3*
- - Kyste *K14.8*
- - Syphilis tardive des amygdales *A52.7†, J99.8**
- - Thyroïde *Q89.2*
- - Tumeur maligne: Amygdale *C02.4*

Linguatulose → B88.8**Linite plastique**

- Antre de l'estomac → *C16.3*
- Cardia → *C16.0*
- Corps de l'estomac → *C16.2*
- Cours de carcinome gastrique cirrhotique → *C16.9*
- Estomac → *C16.9*
- Fundus → *C16.1*
- Gastrique, à localisations contiguës → *C16.8*
- Grande courbure de l'estomac → *C16.6*
- Petite courbure de l'estomac → *C16.5*
- Pylore → *C16.4*

Lipase

- Acide lysosomale → Déficit en *E75.5*
- Colipase pancréatique → Déficit combiné en *K90.3*
- Hépatique → Hyperlipidémie due à un déficit en *E78.4*
- Pancréatique → Déficit en triglycéride *K90.3*
- Triacylglycerol lipase] → Anomalies des taux de: *R74.8*
- -
- - Anomalies des taux de: lipase [triacylglycerol *R74.8*
- - Déficit

Lipase –suite

- - - suite
- - Déficit –suite
- - - Familial
- - - - Lipoprotéine *E78.3*
- - - - LMF1 [facteur 1 de maturation de la *E78.3*
- - - Lipoprotéine *E78.3*

LIPE → Lipodystrophie partielle familiale associée à E88.1**Lipides**

- Sans précision → Anomalie du stockage des *E75.6*
- -
- - Anomalie stockage
- - - *E75.5*
- - - *E75.6*
- - Démence au cours de trouble cérébral du métabolisme des *E75.6†, F02.8**
- - Dystrophie rétinienne au cours de maladie de stockage des *E75.6†, H36.8**
- - Malabsorption due à une intolérance (à): *K90.4*
- - Myopathie au cours de maladie de stockage des *E75.6†, G73.6**

Lipidique

- Atteinte cardiovasculaire sévère → Maladie à surcharge *E75.5†, I43.1**
- Cardiomyovasculopathie → Maladie à surcharge *E75.5†, I43.1**
- Endogène →
- - Bronchopneumonie *J84.80*
- - Pneumonie *J84.80*

Lipidose

- Cérébral →
- - *E75.4*
- - Dégénérescence cérébrale au cours de *E75.4†, G32.8**
- - Cérébrorétinienne → *E75.4*
- - Cérébroside → *E75.2*
- - Généralisée → Dégénérescence cérébrale au cours de *E75.6†, G32.8**
- - Glycolipoïde → *E75.2*
- - Sulfatidose → *E75.2*
- - Surcharge triglycéride
- - Ichtyose → *E75.5*
- - Myopathie] → NLSDM [*E75.5†, G73.6**
- - - *E75.5*
- - Systémique → Dystrophie rétinienne au cours de *E75.6†, H36.8**
- - *E75.6*

Lipo-atrophie

- Localisée due à la pression → *E88.1*
- - *E88.1*

Lipoblastome

- Membres → *D17.2*
- Rétropéritoine → *D17.7*
- Tronc → *D17.1*

Lipoblastome –suite

- - *D17.9*
- Lipocutané →**
- Échec d'une greffe *T86.59*
- Nécrose d'une greffe *T86.51*
- Perte d'une greffe *T86.52*
- Troubles circulatoires d'une greffe *T86.50*

Lipodystrophie

- v./v.a. hypoplasie mandibulaire-surdité-apparence progéroïde-lipodystrophie
- Centrifuge → *E88.1*
- Céphalothoracique progressive → *E88.1*
- Congénital
- - Berardinelli-Seip → *E88.1*
- - Généralisé
- - - Myopathie → *E88.1*
- - - Type 4 → *E88.1*
- - Déficience intellectuelle-surdité → Syndrome de *Q87.8*
- - Due à un déficit combiné en insuline, IGF1 [somatomédine-C] et EGF [facteur de croissance épidermique] → *E88.1*
- - Fièvre → Syndrome CANDLE [dermatose neutrophile atypique chronique- *M35.8*
- - Généralisée acquise → *E88.1*
- - Intestinale → *K90.8*
- - Localisé
- - Idiopathique → *E88.1*
- - Induite par une panniculite → *E88.1*
- - Médicamenteuse → *E88.1*
- - Non classée ailleurs → *E88.1*
- Partiel
- - Acquis → *E88.1*
- - Familial
- - - Associé
- - - - AKT2 → *E88.1*
- - - - CIDEC → *E88.1*
- - - - LIPE → *E88.1*
- - - - PLIN1 → *E88.1*
- - - - PPARG → *E88.1*
- - - Dunnigan → *E88.1*
- - - Type Köbberling → *E88.1*
- - - *E88.1*
- - SAI → *E88.1*
- - Syndrome
- - Apparence progéroïde et marfanoïde- *E88.1*
- - Neurodégénératif sévère avec *G31.88, E88.1*
- Lipoœdème**
- Stade
- - I → *E88.20*
- - II → *E88.21*
- - III → *E88.22*
- - *E88.28*
- Lipofuscinose**
- v./v.a. Céroïde-lipofuscinose

Lipofuscine – suite

- Céroides neuronaux → E75.4
- Neuronale → E75.4

Lipogranulomateuse

- Farber → E75.2
- Généralisée → E78.88
- → E78.88

Lipogranulome au cours de syndrome de Pfeifer-Weber-Christian → M35.6**Lipohypertrophie**

- Symétrique membre localisé douloureux œdème
- - Augmentation marquée du volume et des parties du tissu cutané et sous-cutané pendant en grands lambeaux → E88.22
- - SAI → E88.28
- - Stade non précisé → E88.28
- - Surface cutané
- - - Irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi → E88.21
- - - Lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épaissi → E88.20
- → E88.29

Lipoïde

- Essentielle → Histiocytose E75.2
- Surrénales par déficit en STAR → Hyperplasie congénitale E25.08
- → Protéinoïde E78.88

Lipoïdique

- Diabétique
- - Diabète sucré de type 1 → Nécrobiose E10.60†, L99.8*
- - Diabète sucré de type 2 → Nécrobiose E11.60†, L99.8*
- - → Nécrobiose E14.60†, L99.8*
- -
- - Dermato-arthrite E78.88†, M14.39*
- - Histiocytose C96.6
- - Maladie d'Oppenheim-Urbach [Nécrobiose L92.1
- - Nécrobiose L92.1
- - Néphrose N04

Lipoïdose

- Aorte → E75.6
- Endocardie → E75.6
- Larynx → E75.6

Lipoïque synthétase – Déficit en acide E88.8**Lipomateuse**

v./v.a. Tumeur lipomateuse

Lipomatose

- Cervicale bénigne familiale → E88.8
- Congénitale infiltrante de la face → D48.1
- Douloureuse [maladie de Dercum] → E88.29
- Encéphalo-cranio-cutanée → E88.29
- Launois-Bensaude → E88.8
- Malformation artério-veineuse-nævus épidermique] → Syndrome SOLAMEN [hypertrophie segmentaire- Q87.8

Lipomatose – suite

- Mésosomatique de Roch-Leri → E88.29
- Multiple familiale → E88.29
- Multiple-hémihyperplasie → Syndrome de la Q87.3
- Non classé -
- - E88.2
- - E88.29
- SAI → E88.29

Lipome

- Arborescent → D17.7
- Nasopalpebral colobome-téléthane → Syndrome du D17.0, Q10.3
- Sacré → Syndrome de fente labiopalatine-surdité- Q87.8
- SAI → D17.9
- Sein → D17.1

Lipomélanique → Réticulose I89.8**Lipomucopolysaccharidose** → E77.1**Lipomyéloméningocèle**

- Anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques → PELVIS [hémangiome du Périnée, de malformations génitales Externes, d'un Q87.8
- → Q05.9

Liponeurocytome cérébelleux → D43.1**Liponyssoides sanguineus** → Dermite due à B88.0**Lipophagique intestinale** → Granulomateuse K90.8†, M14.89***Lipoprotéine**

- A) → Hyperlipoprotéïnémie de la E78.80
- Basse densité
- - LDL] → Hyperlipoprotéïnémie à E78.0
- - VLDL] → Hyperlipoprotéïnémie à E78.1
- Haute densité → Déficit en: E78.6
- Lipase → Déficit
- - E78.3
- - Familial en E78.3
- Sans précision → Anomalie du métabolisme des E78.9
- -
- - Déficit en E78.6
- - Glomérulopathie à N07.8

Lipoprotéïnémie

v./v.a. bêta-lipoprotéïnémie

Liporéticulose → C96.6**Liposarcome**

v./v.a. Liposarcome myxoïde

- Cuisse → C49.2
- Rétropéritoine → C48.0
- Tissu mou
- - Abdomen → C49.4
- - Lésion à localisations contiguës → C49.8
- - Membre
- - - Inférieurs → C49.2
- - - Supérieurs → C49.1

Liposarcome – suite

- Tissu mou – suite
- - Pelvis → C49.5
- - Tête → C49.0
- - Thorax → C49.3
- - Tronc → C49.6
- → C49.9

Liposarcome bien différencié

- Cordon spermatique → C63.1
- Rétropéritoine → C48.0
- Tissu mou
- - Abdomen → C49.4
- - Lésion à localisations contiguës → C49.8
- - Membre
- - - Inférieurs → C49.2
- - - Supérieurs → C49.1
- - Pelvis → C49.5
- - Tête → C49.0
- - Thorax → C49.3
- - → C49.6
- - → C49.9

Liposarcome dédifférencié

- Rétropéritoine → C48.0
- Tissu mou
- - Abdomen → C49.4
- - Cou → C49.0
- - Lésion à localisations contiguës → C49.8
- - Membre
- - - Inférieurs → C49.2
- - - Supérieurs → C49.1
- - Pelvis → C49.5
- - Tête → C49.0
- - Thorax → C49.3
- - Tronc → C49.6
- → C49.9

Liposarcome myxoïde

- Rétropéritoine → C48.0
- Tissu mou
- - Abdomen → C49.4
- - Lésion à localisations contiguës → C49.8
- - Membre
- - - Inférieurs → C49.2
- - - Supérieurs → C49.1
- - Pelvis → C49.5
- - Tête → C49.0
- - Thorax → C49.3
- - Tronc → C49.6

Liposarcome pléiomorphe

- Rétropéritoine → C48.0
- Tissu mou
- - Abdomen → C49.4
- - Lésion à localisations contiguës → C49.8
- - Membre
- - - Inférieurs → C49.2

Liposarcome pléiomorphe – suite

- Tissu mou – suite
- Membre – suite
- Supérieurs – C49.1
- Pelvis – C49.5
- Tête – C49.0
- Thorax – C49.3
- Tronc – C49.6

Lipotropes – T50.9**Lipoyl transférase**

- 1 – Déficit en E88.8
- 2 – Déficit en E78.88

Liquide

- Amniotique
- Membrane
- Sans précision – Anomalie du O41.9
- – Autres anomalies précisées du O41.8
- Mucus – Aspiration néonatale de P24.1
- Survenant après les états classés en O00-O07 – Embolie (due à): O08.2
-
- Présence de méconium dans le P20
- Travail accouchement compliqué
- Anomalie du rythme cardiaque du fœtus avec présence de méconium dans le O68.2
- Présence de méconium dans le O68.1
- Brûlants – Brûlure ou échaudage par : X19.9!
- Céphalorachidien
- Postopératoire – Fistule de G97.80
- Rachicentèse – Écoulement de G97.0
-
- Écoulement de G96.0
- Présence d'un appareil de drainage du Z98.2
- Résultat
- Anormaux de l'examen du R83.9
- Cytologique anormal du R83.6
- Histologique anormal du R83.7
- Immunologique anormal du R83.4
- Microbiologique anormal du R83.5
- Syphilis congénitale tardive latente, avec réaction négative dans le A50.6
- Taux anormal
- Enzymes du R83.0
- Hormones du R83.1
- Substances d'origine principalement non médicamenteuse du R83.3
- Clair – Méningite à G03.0
- Corrosif – Empoisonnement (accidentel) par exposition à: X49.9!
- Extracellulaire – Déplétion du volume du plasma ou du E86
- Péritonéal – Résultats anormaux de: R85
- Pleural – Résultats anormaux de: R84
- Séminal – Résultats anormaux de: sperme, R86

Liquide – suite

- Séreux) (ouverte) (percée) – Ulcère [escarre] de pression avec phlyctène (remplie de L89.1
- Synovial – Résultats anormaux de: R89
- Vomissements SAI – inhalation de T17
-
- Pneumonie due à d'autres substances solides et J69.8
- Symptômes et signes relatifs à l'absorption d'aliments et de R63.8

Liquidienne

- SAI – Rétention R60.9
- – Surcharge E87.7

Liquor (amni) – Aspiration de P24.1**Liquorrhée cérébrospinale** – G96.0**LIS1 – Lissencéphalie par mutation de Q04.3****Lisch – Dystrophie cornéenne de H18.5****Lisker-Garcia-Ramos – Syndrome de G54.8, K22.0****Lissencéphalie**

- Due à une mutation de TUBA1 – Q04.3
- Hypoplasie cérébelleuse type
- A – Q04.3
- B – Q04.3
- C – Q04.3
- D – Q04.3
- E – Q04.3
- F – Q04.3
- Isolée de type 1 sans anomalie génétique connue – Q04.3
- Liée à l'X avec anomalies génitales – Q04.3
- Mutation de LIS1 – Q04.3
- Pavimenteuse sans atteinte musculaire ou oculaire – Q04.3
- Type
- 1 liée à l'X – Q04.3
- 3
- Dysplasie métacarpienne – Syndrome de Q04.3
- Séquence d'akinésie foetale familiale – Syndrome de Q04.3
- 9 avec malformation cérébrale complexe – Q04.3
- Norman-Roberts – Q04.3
- Q04.3

Lisses – Syndrome multisystémique de dysfonctionnement des muscles I73.8**Listeria**

- Monocytogènes –
- Infection à A32.9
- Méningite à A32.1†, G01*
- Méningo-encéphalite à A32.1†, G05.0*
-
- Endocardite à A32.8†, I39.8*
- Sepsis à A32.7

Listérienne

- Origine alimentaire – Infection A32

Listérienne – suite

-
- Méningite
- Cours de) A32.1†, G01*
- Méningo-encéphalite A32.1†
- Méningo-encéphalite A32.1†, G05.0*

Listériose

- Cutanée – A32.0
- Néonatale (disséminée) – P37.2
- Oculo-glandulaire – A32.8
- Origine alimentaire – A32.9
-
- A32.9
- Artérielle cérébrale au cours de A32.8†, I68.1*
- Encéphalite au cours de A32.1†, G05.0*
- Formes de A32.8
- Soins maternels pour lésions foetales (présomées) résultant de: O35.8

Lit – Étouffement au X59.9!**Lithiase**

- Biliaire à faible niveau de phospholipides – K80.80
- Canal cholédoque sans précision ou sans angiocholite ni cholécystite – K80.5
- Glandes salivaires ou d'un canal excréteur – K11.5
- Pancréatique – K86.88
- Prostatique – N42.0
- Pulmonaire – J98.4
- Rénale congénitale – Q63.8

Lithiasique

- Hydronéphrose –
- Pyélite N13.64
- Pyélonéphrite N13.64
- Cholécystite K80.10

Lithium

- Sang – Présence d'un taux anormal de R78.8
- Intoxication au T43.8

Little-Piccardi-Lasseur – Syndrome de Graham L66.1**Litré – Abscess (de): glande de: N34.0****Livédoïde**

- Ulcérations estivales – Vasculrite L95.0
-
- Vasculrite L95.0
- Vasculopathie L95.0

Livedo-petite taille] – Syndrome FILS [dysmorphie faciale-déficit immunitaire-Q87.1**Livraison – Accident de véhicule de V99!****LL)] – Lèpre lépromateuse [Lépromateuse polaire (A30.5****LLA-B cellule matures type Burkitt**

- Rémission complète – C91.81
- C91.80

LLC

- B → Variante non leucémique de la *C83.0*
- Cellules B → Leucémie lymphoïde chronique [*C91.1*

LMA

- M0 → *C92.0*
- M1 → *C92.0*
- M2 → *C92.0*
- M3
- Rémission complète → *C92.41*
- → *C92.40*
- M4
- Eo avec inv(16) ou t(16;16) → *C92.5*
- Rémission complète → *C92.51*
- → *C92.50*
- M5
- Rémission complète → *C93.01*
- → *C93.00*
- M5a
- Rémission complète → *C93.01*
- → *C93.00*
- M5b
- Rémission complète → *C93.01*
- → *C93.00*
- Sans classification FAB) SAI → *C92.0*

- T(15;17)

-- Rémission complète → *C92.41*

-- → *C92.40*

- T(8;21) → *C92.0*

- → Leucémie myéloblastique aiguë [*C92.0*

LMA 1/ETO → *C92.0*

LMC

- BCR/ABL positive en rémission complète → Leucémie myéloïde chronique [*C92.11*
- Chromosome Philadelphie (Ph1) positive en rémission complète → Leucémie myéloïde chronique [*C92.11*
- Rémission complète → Leucémie myéloïde chronique [*C92.11*
- →
- Crise blastique au cours d'une leucémie myéloïde chronique [*C94.8!*
- Leucémie myéloïde chronique [*C92.10*

LMF1 [facteur 1 de maturation de la lipase] → Déficit familial en *E78.3*

LMIEHG] → Lésion malpighienne intra-épithéliale de haut grade [*D06.9*

LMMC

- 1
- Rémission complète → *C93.11*
- → *C93.10*
- 2
- Rémission complète → *C93.11*
- → *C93.10*
- Éosinophilie
- Rémission complète → Leucémie myélonocyttaire chronique [*C93.11*

LMMC –suite

- Éosinophilie –suite
- → Leucémie myélonocyttaire chronique [*C93.10*
- Rémission complète → Leucémie myélonocyttaire chronique [*C93.11*
- → Leucémie myélonocyttaire chronique [*C93.10*

LMMJ

- Rémission complète → Leucémie myélonocyttaire juvénile [*C93.31*
- → Leucémie myélonocyttaire juvénile [*C93.30*

LMNA –

- Dystrophie musculaire congénitale liée à *G71.2*
- Syndrome progéroïde cardio-cutané lié à *E34.8*

LMNL] → Paralysie vésicale en cas de lésion périphérique [*G95.81*

LMP [Leucoencéphalopathie multifocale progressive] → *A81.2*

LNH] Lymphome non hodgkinien – [*C85.9*

Loase

- Loïase] → *B74.3*
- → Infestation des paupières au cours de *B74.3†, H03.0**

Lobaire

- Atrophique → Démence au cours de sclérose cérébrale *G31.0†, F02.0**
- Congénital → Emphysème *Q33.8*
- Inférieure → Tumeur neuroendocrine de la bronche *C34.3*
- Sans précision → Pneumonie *J18.1*
- Supérieure → Tumeur neuroendocrine de la bronche *C34.1*

- →

-- Atélectasie *J98.12*

-- Holoprosencéphalie

--- *Q04.2*

--- Semi- *Q04.2*

Lobe

- Cérébral → Hémorragie (du): *I61.1*
- Frontal →
- *D33.0*
- *D43.0*
- Inférieur
- Bronches ou poumon → Tumeur maligne: *C34.3*
- Poumon → Blastome
- Pleuropulmonaire
- *C34.3, C38.4*
- Type
- 1 du *C34.3, C38.4*
- 2 du *C34.3, C38.4*
- 3 du *C34.3, C38.4*
- Pulmonaire du *C34.3*
- → Atélectasie du *J98.11*

Lobe –suite

- Mésio-temporal avec sclérose de l'hippocampe → Épilepsie du *G40.2, G37.8*
- Moyen
- Bronches ou poumon → Tumeur maligne: *C34.2*
- Poumon →
- Adénocarcinome foetal bien différencié du *C34.2*
- Blastome
- Pleuropulmonaire
- *C34.2, C38.4*
- Type 1 du *C34.2, C38.4*
- Type 2 du *C34.2, C38.4*
- Type 3 du *C34.2, C38.4*
- Pulmonaire du *C34.2*
- →
- Atélectasie du *J98.11*
- Carcinome bronchique de *C34.2*
- Syndrome du *J98.11*
- Tumeur neuroendocrine de la bronche du *C34.2*
- Occipital →
- *D33.0*
- *D43.0*
- Oreille
- Anormal → Syndrome de syndactylie-polydactylie- *Q74.8, Q17.8*
- →
- Absence congénitale du *Q17.8*
- Syndrome de retard de langage- asymétrie faciale- strabisme- incisure du *Q87.0*
- Pariétal →
- *D33.0*
- *D43.0*
- Pulmonaire
- Inférieur →
- Adénocarcinome foetal bien différencié du *C34.3*
- Carcinome bronchique à petites cellules du *C34.3*
- Moyen → Carcinome bronchique à petites cellules du *C34.2*
- Supérieur → Carcinome bronchique à petites cellules du *C34.1*
- Surnuméraire → *Q33.1*
- Supérieur
- Bronches ou poumon → Tumeur maligne: *C34.1*
- Poumon →
- Adénocarcinome foetal bien différencié du *C34.1*
- Blastome
- Pleuropulmonaire
- *C34.1, C38.4*
- Type 1 du *C34.1, C38.4*
- Type 2 du *C34.1, C38.4*
- Type 3 du *C34.1, C38.4*

Lobe –suite

- Supérieur –suite
- Poumon –suite
- Blastome –suite
- Pulmonaire du C34.1
- Temporal –
- D33.0
- D43.0
- Ventricules – Tumeur maligne: Encéphale, sauf C71.0

Lobe frontal –

- AIEF [encéphalopathie infantile aiguë affectant principalement le G40.2
- Astroblastome du C71.1
- Astrocytome
- C71.1
- Anaplasique du C71.1
- Diffus du C71.1
- Pilocytique du C71.1
- Pilomyxoïde du C71.1
- Astrocytome protoplasmique du C71.1
- Choriocarcinome du C71.1
- Ependymoblastome du C71.1
- Gangliogliome anaplasique du C71.1
- Glioblastome
- C71.1
- Cellules géantes du C71.1
- Gliome malin du C71.1
- Gliosarcome du C71.1
- Médulloépithéliome du C71.1
- Méningiome du D32.0
- Oligoastrocytome
- C71.1
- Anaplasique du C71.1
- Oligodendroglome
- C71.1
- Anaplasique du C71.1
- Tératome malin du C71.1
- Tumeur maligne: C71.1
- Tumeur neuroectodermique primitive du C71.1
- Tumeur oligoastrocytaire du C71.1
- Xanthoastrocytome pléomorphe du C71.1

Lobe occipital –

- Astroblastome du C71.4
- Astrocytome
- C71.4
- Anaplasique du C71.4
- Diffus du C71.4
- Pilocytique du C71.4
- Pilomyxoïde du C71.4
- Astrocytome protoplasmique du C71.4
- Choriocarcinome du C71.4
- Ependymoblastome du C71.4
- Gangliogliome anaplasique du C71.4

Lobe occipital –suite

- Glioblastome
- C71.4
- Cellules géantes du C71.4
- Gliome malin du C71.4
- Gliosarcome du C71.4
- Médulloépithéliome du C71.4
- Oligoastrocytome
- C71.4
- Anaplasique du C71.4
- Oligodendroglome
- C71.4
- Anaplasique du C71.4
- Tératome malin du C71.4
- Tumeur maligne: C71.4
- Tumeur neuroectodermique primitive du C71.4
- Tumeur oligoastrocytaire du C71.4
- Xanthoastrocytome pléomorphe du C71.4

Lobe pariétal –

- Astroblastome du C71.3
- Astrocytome
- C71.3
- Anaplasique du C71.3
- Diffus du C71.3
- Pilocytique du C71.3
- Pilomyxoïde du C71.3
- Astrocytome protoplasmique du C71.3
- Choriocarcinome du C71.3
- Ependymoblastome du C71.3
- Gangliogliome anaplasique du C71.3
- Glioblastome
- C71.3
- Cellules géantes du C71.3
- Gliome malin du C71.3
- Gliosarcome du C71.3
- Médulloépithéliome du C71.3
- Oligoastrocytome
- C71.3
- Anaplasique du C71.3
- Oligodendroglome
- C71.3
- Anaplasique du C71.3
- Tératome malin du C71.3
- Tumeur maligne: C71.3
- Tumeur neuroectodermique primitive du C71.3
- Tumeur oligoastrocytaire du C71.3
- Xanthoastrocytome pléomorphe du C71.3

Lobe temporal

- Latéral autosomique dominante – Épilepsie du G40.2
-
- Astroblastome du C71.2
- Astrocytome

Lobe temporal –suite

- –suite
- Astrocytome –suite
- C71.2
- Anaplasique du C71.2
- Diffus du C71.2
- Pilocytique du C71.2
- Pilomyxoïde du C71.2
- Astrocytome protoplasmique du C71.2
- Choriocarcinome du C71.2
- Ependymoblastome du C71.2
- Gangliogliome anaplasique du C71.2
- Glioblastome
- C71.2
- Cellules géantes du C71.2
- Gliome malin du C71.2
- Gliosarcome du C71.2
- Leucoencéphalopathie avec kystes bilatéraux de la partie antérieure du E75.2
- Médulloépithéliome du C71.2
- Oligoastrocytome
- C71.2
- Anaplasique du C71.2
- Oligodendroglome
- C71.2
- Anaplasique du C71.2
- Tératome malin du C71.2
- Tumeur maligne: C71.2
- Tumeur neuroectodermique primitive du C71.2
- Tumeur oligoastrocytaire du C71.2
- Xanthoastrocytome pléomorphe du C71.2

Lobomycose – B48.0**Lobotomisés – Syndrome (des): F07.0****Lobstein – Maladie de Q78.0****Lobulaire**

- Non classée ailleurs – Hépatite chronique K73.1
-
- Carcinome in situ D05.0
- Maladie toxique du foie avec hépatite chronique K71.4

Lobulations spléniques – Persistance de Q89.08**Lobule surnuméraire – Q17.0****LOC] – Syndrome laryngo-onycho-cutané [Q81.8****Localisation**

v./v.a. entrée plus spécifique

Localisé

v./v.a. Type de maladie

Locataires et le propriétaire – Désaccord avec les voisins, les Z59**Locaux – Intoxication**

- Anesthésiques T41.3
- Astringents et détergents T49.2

Locked-in syndrome [syndrome de déefférentation motrice] – G83.5

Loeys

v./v.a. Meester-Loeys

Loeys-Dietz → **Syndrome de** *Q87.4*

Löffler

- Hyperéosinophilie → Endocardite pariétale fibroplastique (de *I42.3*)

- II → Syndrome de *I42.3*

- →

- - Endocardite

- - - *I42.3*

- - - Pariétale fibroplastique (de *I42.3*)

- - - Verruqueuse de *I42.3*

- - Syndrome de *J82*

Löfgren → **Syndrome de** *D86.8*

Logan

v./v.a. Dias-Logan

Loge

- Musculaire → Syndrome de *T79.6*

- Néonatal → Syndrome des *M62.29, P96.8*

- Tibiale antérieure → Syndrome de la *M76.8*

- → Syndrome de *T79.69*

Logement

- Conditions économiques → Difficultés liées au *Z59*

- Inadéquat → *Z59*

Logopénie → **Aphasie primaire progressive** *G31.0†, F02.0**

Loïase → **Loase** [*B74.3*]

Loiselet

v./v.a. Mégarbané-Loiselet

Loisirs → **Manque de repos ou de** *Z73*

Loken

v./v.a. Senior-Loken

Lombaïre

v./v.a. Type de maladie

Lombalgie basse → *M54.5*

Lombes

- Bassin

- - Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des *S30.81*

- - Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des *S30.84*

- - Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des *S30.86*

- - Morsure ou piqure d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des *S30.83*

- - Nécrose des tissus → Gelure de la paroi abdominale, des *T34.3*

- - Phlyctène (non due à la chaleur) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des *S30.82*

- - Sans précision →

- - - Gelure du thorax, de l'abdomen, des *T35.3*

- - - Lésion traumatique de l'abdomen, des *S39.9*

- - -

Lombes → *suite*

- Bassin → *suite*

- - - → *suite*

- - - Amputation traumatique de parties autres et non précisées de l'abdomen, des *S38.3*

- - - Contusion des *S30.0*

- - - Écrasement de parties autres et non précisées de l'abdomen, des *S38.1*

- - - Gelure superficielle de la paroi abdominale, des *T33.3*

- - - Lésion traumatique

- - - - Multiple

- - - - - Abdomen, des *S39.7*

- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de l'abdomen, des *S35.7*

- - - - - Muscles et de tendons de l'abdomen, des *S39.0*

- - - - - Nerf

- - - - - Non précisés au niveau de l'abdomen, des *S34.8*

- - - - - S) périphérique(s) de l'abdomen, des *S34.6*

- - - - - Superficiel

- - - - - Abdomen, des *S30.88*

- - - - - Multiples de l'abdomen, des *S30.7*

- - - - - Thorax, de l'abdomen, des *T00.1*

- - - - - Vaisseau sanguin

- - - - - Niveau de l'abdomen, des *S35.88*

- - - - - Non précisés, au niveau de l'abdomen, des *S35.9*

- - - - - Plaie ouverte

- - - - - *S31.0*

- - - - - Multiples de l'abdomen, des *S31.7*

- - - - - Thorax avec plaies ouvertes de l'abdomen, des *T01.1*

- - - Décollement sous-cutané des *S30.86*

Lombo-sacré

v./v.a. Type de maladie

Lombo-sacrées-blépharoptosis → **Syndrome de fusions des vertèbres** *Q76.4, Q10.0*

Londe → **Syndrome de Fazio-** *G12.1*

Longicornis →

- Fièvre à tiques *Haemaphysalis* *A93.8*

- Syndrome de fièvre avec thrombocytopenie sévère à *Haemaphysalis* *A93.8*

Longitudinal

- Antérieur cervical → Ligament *S13.4*

- Cubitus → Raccourcissement *Q71.5*

- Fémur → Raccourcissement *Q72.4*

- Membre(s) non précisé(s) → Raccourcissement *Q73.8*

- Péroné → Raccourcissement *Q72.6*

- Postérieur [OLLP] → Ossification du ligament *M48.8*

- Radius →

- - Déficit congénital *Q71.4*

- - Raccourcissement *Q71.4*

- - Tibia → Raccourcissement *Q72.5*

Longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de formation d'un entonnoir cervical attestées par l'échographie vaginale → **Suivi de la mère en cas de** *O34.30*

Lopes → **Hypotrichose-déficience intellectuelle, type** *Q87.0*

Lopes-Gorlin → **Syndrome de** *Q10.3*

López

v./v.a. Gómez-López-Hernández

Lorain-Lévi → **Syndrome de:** *E23.0*

LORD [Late-onset retinal degeneration] → *H35.5*

Lordose

- Acquise → *M40.4*

- Chirurgie → *M96.4*

- Congénitale sans précision ou non associée à une scoliose → *Q76.4*

- Posturale → *M40.4*

- Sans précision → *M40.5*

- Tuberculeuse → *A18.0†, M49.09**

- → Autres *M40.4*

Lorrain

v./v.a. Strümpell-Lorrain

Losangique médiane → **Glossite** *K14.2*

Losonci

v./v.a. Czeizel-Losonci

Louis → **Encéphalite de Saint-** *A83.3*

Louis-Bar → **Syndrome de** *G11.3*

Louping ill → *A84.8*

Lowe

- Syndrome de Fanconi → Syndrome de *E72.0*

- →

- - Glaucome au cours de syndrome de *E72.0†, H42.0**

- - Syndrome de: *E72.0*

Lowe-Kohn-Cohen → **Syndrome de** *Q87.8*

Low-flow → **Priapisme de type** *N48.30*

Lown-Ganong-Levine [LGL] → **Syndrome de** *I45.6*

Lowry

v./v.a. Coffin-Lowry

- →

- - Dysplasie épiphysaire multiple type *Q78.8*

- - Dysplasie rhizomélique de Patterson-*Q78.8*

Lowry-MacLean → **Syndrome de** *Q87.8*

Lowry-Wood → **Syndrome de** *Q87.5*

LPG] → **Infection asymptomatique ou maladie aiguë due au VIH ou lymphadénopathie généralisée (persistante)** [*U60.1!*]

LPI [Intolérance aux protéines dibasiques avec lysinurie] → *E72.0*

LQT8 Syndrome QT long type 8 type

- 1 → *I49.8*

- 2 → *I49.8*

LRBA → **Déficit immunitaire combiné par déficit en** *D81.8*

LSD

- Diéthylamide de l'acide lysergique] → Intoxication au *T40.8*

LSD – suite

- - Intoxication: Lysergide [*T40.8*]

LSIL] – Lésion malpighienne intra-épithéliale de bas grade [*N87.0*]

L-transposition des gros vaisseaux – *Q20.5*

Lubinsky

v./v.a. Fine-Lubinsky
v./v.a. Keppen-Lubinsky
v./v.a. Stern-Lubinsky-Durrie

Lubs – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l’X type *Q87.8*

Lucey-Driscoll – Syndrome de *P59.8*

Lucite polymorphe – *L56.4*

Luette

- Bifide – *Q35.7*

- -

- - Absence de *Q38.5*

- - Bifidité de la *Q35.7*

- - Fente de la *Q35.7*

- - Perforation syphilitique de la *A52.7†, K93.8**

- - Syphilis perforée tardive de la *A52.7†, K93.8**

- - Tuberculose de la *A18.8†, K93.8**

- - Tumeur maligne: *C05.2*

Lujo – Fièvre hémorragique à arénavirus *A96.8***Lumbago**

- Hernie discale – *M51.2*

- Ischialgie due à une atteinte des disques intervertébraux – *M51.1†, G55.1**

- SAI – *M54.5*

- Sciatique – *M54.4*

Lumière

- Artificiel

- - Ultraviolette – Exposition à : *W91.9!*

- - Visible – Exposition à : *W91.9!*

- Sans précision – Effet de la chaleur et de la *T67.9*

- Soleil – Exposition à : *X59.9!*

- - Autres effets de la chaleur et de la *T67.8*

Lumish

v./v.a. Luscan-Lumish

Lundborg

v./v.a. Unverricht-Lundborg

Lunettes

- Verres de contact – Mise en place et ajustement de *Z46.0*

- -

- - *Z97.8*

- - Renouvellement d’une ordonnance pour: *Z76.0*

Lupique

- Idiopathique – Néphropathie full-house non *N05.9*

- - Panniculite *L93.2*

Lupoïde –

- Hépatite *K75.4*

- Maladie toxique du foie avec hépatite *K71.5*

Lupski

v./v.a. Yuan-Harel-Lupski

Lupus

- Erythematodes integumentalis – *L93.0*

- Exedens – *A18.4*

- Tumidus – *L93.2*

- Vulgaire

- - Paupière – *A18.4†, H03.1**

- - - *A18.4*

- - Présence de l’anticoagulant du *D68.6*

Lupus érythémateux

- Aigu – *M32.9*

- Cutané

- - Chronique – *L93.0*

- - Rare – *L93.0*

- - Subaigu – *L93.1*

- Discoïde

- - Paupière – *H01.1*

- - - *L93.0*

- Disséminé

- - Atteinte

- - - Poumons – *M32.1†, J99.1**

- - - Rénale tubulo-interstitielle – *M32.1†, N16.4**

- - Enfant

- - - Atteinte pulmonaire – *M32.1†, J99.1**

- - - -

- - - - Encéphalopathie au cours de *M32.1†, G05.8**

- - - - Endocardite au cours de *M32.1†, I39.8**

- - - - Glomérulonéphrite au cours de *M32.1†, N08.5**

- - - - Péricardite au cours de *M32.1†, I32.8**

- - Médicamenteux

- - - Enfant – *M32.0*

- - - - *M32.0*

- - Mère – Fœtus ou nouveau-né affecté par: *P00.8*

- - -

- - - *M32.9*

- - - Artérite cérébrale au cours de *M32.1†, I68.2**

- - - Démence au cours de *M32.1†, F02.8**

- - - Encéphalite au cours d’un *M32.1†, G05.8**

- - - Formes de *M32.8*

- - - Glomérulonéphrite

- - - - Cours de *M32.1†, N08.5**

- - - - Proliférative diffuse au cours de *M32.1†, N08.5**

- - - Glomérulopathie au cours de *M32.1†, N08.5**

- - - Myopathie au cours de *M32.1†, G73.7**

- - - Néphrite au cours de *M32.1†, N08.5**

- - - Néphropathie tubulo-interstitielle au cours de *M32.1†, N16.4**

- - - Néphrose au cours de *M32.1†, N08.5**

- - - Péricardite au cours de *M32.1†, I32.8**

Lupus érythémateux – suite

- Disséminé – suite

- - - – suite

- - - Polyneuropathie au cours de *M32.1†, G63.5**

- Familial type Chilblain – *L93.2*

- Localisés – Autres *L93.2*

- Néonatal – *P00.8*

- Profond – *L93.2*

- SAI – *L93.0*

- Systémique

- - Familial – *M32.8*

- - SLE] – *M32.9*

- Type Chilblain – *L93.2*

- Verruqueux ou hypertrophique – *L93.2*

- -

- - Encéphalopathie au cours de *M32.1†, G05.8**

- - Endocardite au cours de *M32.1†, I39.8**

Lurie

v./v.a. Garcia-Lurie

Luscan-Lumish – Syndrome de *Q87.8*

Luschka et du foramen de Magendie – Atrésie des fentes de *Q03.1*

Lusoria – Dysphagia *Q25.8*

Lutéinisante] – Hypoplasie surrénalienne familiale sans LH [hormone *E27.1*]

Lutz

v./v.a. Lewandowsky-Lutz

- - maladie de *B41*

Luxable – Hanche: *Q65.6*

Luxation

- Antérieur

- - Humérus – *S43.0!*

- - Tibia proximal – *S83.1!*

- Articulaire type gPAPP – Chondrodysplasie avec *Q79.8*

- Articulation

- - Acromio-claviculaire – *S43.1*

- - Sacro-iliaque et sacro-coccygienne – *S33.2*

- - Sterno-claviculaire – *S43.2*

- Avant-bras – Lésion tissu mou stade

- - I lors fracture

- - - Fermée ou de *S51.84!*

- - - Ouverte ou de *S51.87!*

- - II lors fracture

- - - Fermée ou de *S51.85!*

- - - Ouverte ou de *S51.88!*

- - III lors fracture

- - - Fermée ou de *S51.86!*

- - - Ouverte ou de *S51.89!*

- Bras – Lésion tissu mou stade

- - I lors fracture

- - - Fermée ou de *S41.84!*

- - - Ouverte ou de *S41.87!*

- - II lors fracture

- - - Fermée ou de *S41.85!*

Luxation –suite

- Bras → Lésion tissu mou stade –suite
- - II lors fracture –suite
- - - Ouverte ou de *S41.88!*
- - - III lors fracture
- - - Fermée ou de *S41.86!*
- - - Ouverte ou de *S41.89!*
- Ceinture scapulaire SAI → *S43.3*
- Cheville → *S93.0*
- Cloison du nez → *S03.1*
- Cou → Lésion tissu mou stade
- - I lors fracture
- - - Fermée ou de *S11.84!*
- - - Ouverte ou de *S11.87!*
- - II lors fracture
- - - Fermée ou de *S11.85!*
- - - Ouverte ou de *S11.88!*
- - III lors fracture
- - - Fermée ou de *S11.86!*
- - - Ouverte ou de *S11.89!*
- Coude Non précis
- - Antérieure → *S53.11*
- - Latérale → *S53.14*
- - Médiane → *S53.13*
- - Postérieure → *S53.12*
- - -
- - - *S53.10*
- - - *S53.18*
- Cristallin → *H27.1*
- Dentaire → *S03.2*
- Doigt
- - Articulation
- - - Interphalangienne → *S63.12*
- - - Métacarpo-phalangienne → *S63.11*
- - Partie non précisée → *S63.10*
- Entorse
- - Foulure
- - - Articulation ligament non précis membre
- - - - Inférieur, niveau non précisé → *T13.2*
- - - - Supérieur, niveau non précisé → *T11.2*
- - - Associations de parties du corps → *T03.8*
- - - Cou → Luxations, entorses et foulures de la tête avec *T03.0*
- - - Membre
- - - - Inférieur → Séquelles de *T93.3*
- - - - Supérieur → Séquelles d'une *T92.3*
- - - Multiples, sans précision → *T03.9*
- - - Partie du corps non précisée → *T14.3*
- - - Plusieurs partie membre s
- - - - Inférieur(s) → *T03.3*
- - - - Supérieur
- - - - - S) supérieur(s) → *T03.2*
- - - - - S) supérieur(s) avec membre(s) inférieur(s) → *T03.4*

Luxation –suite

- Entorse –suite
- - Foulure –suite
- - - Tête avec luxations, entorses et foulures du cou → *T03.0*
- - - Thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin → *T03.1*
- - Foulure d'articulation et de ligament non précisés du tronc → *T09.2*
- Épaule [articulation gléno-humérale] SAI → *S43.00*
- Fermé colonne lombaire bassin → Lésion tissu mou stade
- - I lors de fracture ou de *S31.84!*
- - II lors de fracture ou de *S31.85!*
- - III lors de fracture ou de *S31.86!*
- Genou
- - Luxation
- - - Latérale du tibia proximal → *S83.14*
- - - Médiane du tibia proximal → *S83.13*
- - - Postérieure du tibia proximal → *S83.12*
- - Sans autre précision → *S83.10*
- - - *S83.18*
- Globe oculaire → *H44.8*
- Hanche
- - Antérieure → *S73.02*
- - Fémur → Lésion tissu mou stade
- - - I lors fracture
- - - - Fermée ou de *S71.84!*
- - - - Ouverte ou de *S71.87!*
- - - II lors fracture
- - - - Fermée ou de *S71.85!*
- - - - Ouverte ou de *S71.88!*
- - - III lors fracture
- - - - Fermée ou de *S71.86!*
- - - - Ouverte ou de *S71.89!*
- - Postérieure → *S73.01*
- - Sans autre précision → *S73.00*
- - - *S73.08*
- Inférieure de l'humérus → *S43.03*
- Jambe → Lésion tissu mou stade
- - I lors fracture
- - - Fermée ou de *S81.84!*
- - - Ouverte ou de *S81.87!*
- - II lors fracture
- - - Fermée ou de *S81.85!*
- - - Ouverte ou de *S81.88!*
- - III lors fracture
- - - Fermée ou de *S81.86!*
- - - Ouverte ou de *S81.89!*
- Latérale du tibia proximal → Luxation du genou: *S83.14*
- Lésion
- - Intracrânienne → Plaie ouverte associée à une fracture, une *S01*
- - Intrathoracique → Plaie ouverte associée à une fracture ou une *S21*

Luxation –suite

- Mâchoire → *S03.0*
- Médiane du tibia proximal → Luxation du genou: *S83.13*
- Multiple
- - Cou → *S13.3*
- - Doigts → *S63.2*
- - - Dysplasie spondylo-épimétaphysaire avec *Q77.7*
- - Omoplate → *S43.3*
- Orteil s
- - Articulation
- - - Interphalangienne → *S93.12*
- - - Métatarsophalangienne → *S93.11*
- - Sans autre précision → *S93.10*
- Ouverte
- - Avant-bras → Fracture de *S52.9, S51.87!*
- - Colonne lombaire bassin → Lésion tissu mou stade
- - - I lors de fracture ou de *S31.87!*
- - - II lors de fracture ou de *S31.88!*
- - - III lors de fracture ou de *S31.89!*
- - Pied → *S93.30, S91.87!*
- - Sans précision stade → Fracture
- - - *S01.87!*
- - - *S11.87!*
- - - *S21.87!*
- - - *S31.87!*
- - - *S41.87!*
- - - *S51.87!*
- - - *S61.87!*
- - - *S71.87!*
- - - *S81.87!*
- - - *S91.87!*
- Partie
- - Épaule → *S43.08*
- - Non précis
- - - Ceinture scapulaire → *S43.3*
- - - Cou → *S13.2*
- - - Pied
- - - - Articulation
- - - - - Médiotarsienne → *S93.32*
- - - - - Tarsométatarsienne → *S93.33*
- - - - Métatarsien (os), articulation non précisée → *S93.34*
- - - - Os) carpe, articulation non précisée → *S93.31*
- - - - Partie non précisée → *S93.30*
- - - - - *S93.38*
- - - Rachis lombaire et du bassin → *S33.3*
- - - Tête → *S03.3*
- - - Thorax → *S23.2*
- - Pied → Lésion tissu mou stade
- - - I lors fracture
- - - - Fermée ou de *S91.84!*
- - - - Ouverte ou de *S91.87!*

Luxation –suite

- Pied → Lésion tissu mou stade –suite
- II lors fracture
- Fermée ou de *S91.85!*
- Ouverte ou de *S91.88!*
- III lors fracture
- Fermée ou de *S91.86!*
- Ouverte ou de *S91.89!*
- Plaie intraabdominale → Plaie ouverte communicant avec une fracture, une *S31*
- Poignet
- Articulation
- Carpo-métacarpienne → *S63.04*
- Médiocarpienne → *S63.03*
- Radiocarpienne → *S63.02*
- Radio-cubitale → *S63.01*
- Main → Lésion tissu mou stade
- I lors fracture
- Fermée ou de *S61.84!*
- Ouverte ou de *S61.87!*
- II lors fracture
- Fermée ou de *S61.85!*
- Ouverte ou de *S61.88!*
- III lors fracture
- Fermée ou de *S61.86!*
- Ouverte ou de *S61.89!*
- Partie non précisée → *S63.00*
- → *S63.08*
- Postérieur
- Fémur distal → *S83.11*
- Humérus → *S43.02*
- Tibia proximal → Luxation du genou: *S83.12*
- Récidivante de la rotule → *M22.0*
- Rotule
- Acromicrie → Syndrome de déficience intellectuelle-calvitie- *Q87.8*
- → *S83.0*
- SAI → Fracture: avec: *T14.2*
- Subluxation
- Articulaires récidivantes → *M24.4*
- Pathologiques d'une articulation, non classées ailleurs → *M24.3*
- Tête
- Cubitus → Fracture distale de la diaphyse du radius avec *S52.31*
- Radiale → *S53.0*
- Radius → Fracture proximale de la diaphyse cubitale avec *S52.21*
- → Lésion tissu mou stade
- I lors fracture
- Fermée ou de *S01.84!*
- Ouverte ou de *S01.87!*
- II lors fracture
- Fermée ou de *S01.85!*
- Ouverte ou de *S01.88!*
- III lors fracture

Luxation –suite

- Tête –suite
- → Lésion tissu mou stade –suite
- III lors fracture –suite
- Fermée ou de *S01.86!*
- Ouverte ou de *S01.89!*
- Thorax → Lésion tissu mou stade
- I lors fracture
- Fermée ou de *S21.84!*
- Ouverte ou de *S21.87!*
- II lors fracture
- Fermée ou de *S21.85!*
- Ouverte ou de *S21.88!*
- III lors fracture
- Fermée ou de *S21.86!*
- Ouverte ou de *S21.89!*
- Vertèbres lombaires SAI → *S33.10*
- → Plaie ouverte
- Associé fracture
- *S51*
- *S61*
- *S71*
- *S81*
- Communicant fracture
- *S11*
- *S41*
- *S91*
- Luxation congénitale**
- Coude → *Q68.8*
- Cristallin → *Q12.1*
- Épaule →
- *Q68.8*
- Genou → *Q68.2*
- Hanche
- Bilatérale → *Q65.1*
- Sans précision → *Q65.2*
- Unilatérale → *Q65.0*
- → Ostéochondrite juvénile après réduction d'une *M91.8*
- Rotule → *Q74.1*
- Vraie de l'épaule → *Q68.8*
- Luxation d'une vertèbre**
- Cervical
- C1/C2 → *S13.11*
- C2/C3 → *S13.12*
- C3/C4 → *S13.13*
- C4/C5 → *S13.14*
- C5/C6 → *S13.15*
- C6/C7 → *S13.16*
- C7/D1 → *S13.17*
- Niveau SAI → *S13.10*
- → *S13.18*
- Dorsal
- D1/D2 et D2/D3 → *S23.11*
- D11/D12 → *S23.16*

Luxation d'une vertèbre –suite

- Dorsal –suite
- D12/L1 → *S23.17*
- D3/D4 et D4/D5 → *S23.12*
- D5/D6 et D6/D7 → *S23.13*
- D7/D8 et D8/D9 → *S23.14*
- D9/D10 et D10/D11 → *S23.15*
- Niveau non précisé → *S23.10*
- Lombaire
- L1/L2 → *S33.11*
- L2/L3 → *S33.12*
- L3/L4 → *S33.13*
- L4/L5 → *S33.14*
- L5/S1 → *S33.15*
- Niveau non précisé → *S33.10*
- Luisienne**
- v./v.a. dentato-rubro-pallido-luisienne
- Lyase**
- v./v.a. gamma-lyase
-
- Anomalie du développement sexuel 46,XY par déficit isolé en 17,20- *E29.1*
- Déficit
- 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA *E71.1*
- Adénylosuccinate *E79.8*
- Arginosuccinate *E72.2*
- Lyell**
- Atteinte
- 30% et plus de la surface corporelle → Syndrome de *L51.21*
- Muqueuse → Syndrome de *L51.21*
- Staphylococcique → Syndrome de *L00*
- → Syndrome de *L51.20*
- LYG [Granulomatoses lymphomatoïde] –**
- C83.8**
- Lyme**
- Stade
- I → Borréliose de *A69.2*
- II → Borréliose de *A69.2*
- III → Borréliose de *A69.2*
- Tiques → Borréliose [maladie de *A69.2*
-
- Arthrite au cours de la maladie de *A69.2†, M01.29**
- Borréliose de *A69.2*
- Maladie de *A69.2*
- Méningite au cours de maladie de *A69.2†, G01**
- Polynévrite au cours de la maladie de *A69.2†, G63.0**
- Lymphadénectomie stade**
- I → Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec *I97.20*)
- II → Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec *I97.21*)
- III → Lymphœdème après mastectomie (partielle) (avec *I97.22*)

Lymphadénite

- Aigu
- Face, de la tête et du cou → L04.0
- Localisations → L04.8
- Membre
 - Inférieur → L04.3
 - Supérieur → L04.2
- Sans précision → L04.9
- Tout ganglion lymphatique, sauf mésentérique → L04
- Tronc → L04.1
- → Maladie due au VIH avec B23.8, L04.9
- Chronique
 - Sauf mésentérique → I88.1
 - Tout ganglion autre que mésentérique → I88.1
- Cours de diphtérie → A36.8
- Cryptocoques → B45.8
- Mésentérique
 - Aiguë (chronique) → I88.0
 - Non spécifique → I88.0
 - Salmonella typhi → A01.0
 - Tuberculeuse → A18.3†, K93.0*
- Non spécifique
 - Sans précision → I88.9
 - → Autres I88.8
- SAI → I88.9
- Syphilitique
 - Précoce → A51.4
 - Secondaire
 - Précoce → A51.4
 - → A51.4
- Tuberculeuse primaire → A18.2
- → Syphilis tardive avec A52.7†, I98.8*

Lymphadénome angio-immunoblastique → C86.5**Lymphadénopathie**

- Angio-immunoblastique avec dysprotéïnémie [LAID] → C86.5
- Congénitale due à la toxoplasmose → P37.1
- Généralisé
 - Persistante) [LPG] → Infection asymptomatique ou maladie aiguë due au VIH ou U60.1!
 - → Maladie due au VIH avec B23.8, R59.1
- Inguinale → R59.0
- Médiastinale → R59.0
- Mésentérique → R59.0
- SAI → R59.1
- Syphilitique secondaire → A51.4
- Trachéo-bronchique
 - Tuberculeuse primaire avec confirmation bactériologique ou histologique → A15.7
 - → R59.0
- Tuberculeuse → A18.2

Lymphangiectasie

- Intestinal

Lymphangiectasie –suite

- Intestinal –suite
 - Primitive → I89.09
 - Secondaire → I89.09
 - → I89.09
- Polydactylie → Syndrome de dérivés müllériens- Q87.8
- Pulmonaire congénitale → Q33.8
- Scrotum → I89.09†, N51.8*
- → I89.0

Lymphangioendothéliomatose multifocale avec thrombocytopenie [MLT] → D18.19, D69.61**Lymphangioléiomyomatose**

- Poumon → D38.1
- → D48.1

Lymphangiomatose

- Diffuse → D18.19
- Disséminée → D18.19
- Kaposiforme → C49.9
- Pulmonaire → Q33.8

Lymphangiome

- Capillaire → D18.19
- Circonscrit → D18.19
- Cutané circonscrit → D18.19
- Diffus → D18.19
- Disséminé → D18.19
- Kystique mixte → D18.19
- Laryngé primaire → D18.18
- Superficiel → D18.19
- → D18.1

Lymphangite

- Aiguë → L03
- Chronique → I89.1
- SAI → I89.1
- Sein gestationnelle ou puerpérale → O91.2
- Subaiguë → I89.1
-
- I89.1
- Infection purulent
 - Bras avec L03.10
 - Doigt avec L03.01
 - Main avec L03.10
 - Membre inférieur avec L03.11
 - Orteil avec L03.02
 - Pied (à l'exception des orteils) avec L03.11
- Inflammation purulent
 - Bras avec L03.10
 - Doigt avec L03.01
 - Main avec L03.10
 - Membre inférieur avec L03.11
 - Orteil avec L03.02
 - Pied (à l'exception des orteils) avec L03.11

Lymphatique

v./v.a. Malformation lymphatique

- Abdomen → Métastase des ganglions C77.2
- Aisselle et du membre supérieur → Tumeur maligne: Ganglions C77.3
- Axillaire stade
 - I → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.81
 - II → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.82
 - III → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.83
- Cervical, tous les stades → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.80
- Généralisé
 - Associé
 - EPHB4
 - Défaut septal auriculaire → Dysplasie Q82.09, Q21.1
 - Hydrops fœtal non immunologique → Dysplasie Q82.09, P83.2
 - PIEZO1 avec hydrops fœtal non immunologique → Dysplasie Q82.09, P83.2
 - Fotiou → Dysplasie Q82.09
- Hématopoïétiques et apparentés → Méningite néoplasique lors de tumeur des tissus C79.3
- Inguinal
 - Membre inférieur → Tumeur maligne: Ganglions C77.4
 - Stade
 - I → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.84
 - II → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.85
 - III → Lymphœdème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur le territoire de drainage I97.86
- Intra-abdominal →
 - Métastase des ganglions C77.2
 - Tumeur maligne: Ganglions C77.2
- Intrapelvien → Tumeur maligne: Ganglions C77.5
- Intrathoracique →
 - Métastase des ganglions C77.1
 - Tumeur maligne: Ganglions C77.1
- Péritonéaux → Tuberculose des ganglions A18.3†, K93.0*
- Réarrangement JAK2 associé forme
 - Aiguë → Tumeur mixte myéloïde/ C95.00
 - Chronique → Tumeur mixte myéloïde/ C95.10
- SAI → Maladie des vaisseaux I89.9
- Sans précision →
 - Atteinte non infectieuse des vaisseaux et des ganglions I89.9

Lymphatique –suite

- Sans précision → –suite
- Tumeur maligne: Ganglion *C77.9*
- Sauf méésentérique →
- Abcès (aigu) tout ganglion *L04*
- Lymphadénite aiguë tout ganglion *L04*
- Sièges multiples → Tumeur maligne: Ganglions *C77.8*
- Suite à mastectomie → Oblitération des vaisseaux *I97.2*
- Tête, de la face et du cou → Tumeur maligne: Ganglions *C77.0*
- - -
- Atteintes non infectieuses précisées des vaisseaux et des ganglions *I89.8*
- Infiltration *D47.9*
- Sarcôidose
- Ganglions *D86.1*
- Poumon avec sarcôidose des ganglions *D86.2*
- Sarcome de Kaposi des ganglions *C46.3*
- Syphilis secondaire précoce d'un ganglion *A51.4*
- Syphilis tardive d'un ganglion *A52.7†, I98.8**
- Tuberculose
- Glandes *A18.2*
- Méésentérique des ganglions *A18.3†, K93.0**
- Système *A18.2*
- Tumeur bénigne: Ganglions *D36.0*
- Vaisseau
- *C49*
- *D21*

Lymphoblastique

v./v.a. Leucémie lymphoblastique
v./v.a. Lymphome lymphoblastique

Lymphoblastome

- Diffus → *C85.9*
- - - *C85.9*

Lymphocytaire – Chorio-encéphalite *A87.2†, G05.1****Lympho-cutanée – Sporotrichose** *B42.1***Lymphocytaire**

- Aiguë → Méningite *A87.2†, G02.0**
- Antigène-1 (LFA-1) → Anomalie de la fonction *D84.0*
- Bannwarth) → Méningoradiculite *A69.2*
- Cutanée de Jessner → Infiltration *L98.6*
- Fibrose diffuse → Lymphome de Hodgkin classique en déplétion *C81.3*
- Séreuse aiguë → Chorioméningite *A87.2†, G02.0**
- - -
- Chorioméningite *A87.2†, G02.0**
- Colite
- *K52.8*
- Microscopique (collagène ou *K52.8*)
- Encéphalite *A87.2†, G05.1**

Lymphocytaire –suite

- - - –suite
- Lymphome de Hodgkin
- Classique
- Déplétion *C81.3*
- Type réticulaire en déplétion *C81.3*
- Nodulaire à prédominance *C81.0*
- Méningite *A87.2†, G02.0**
- Méningo-encéphalite *A87.2†, G05.1**
- Pneumopathie interstitielle *J84.10*
- Réaction leucémoïde de type: *D72.8*
- Sarcome *C85.9*
- Thyroïdite (de): *E06.3*
- Lymphocytaire-histiocytaire – Lymphome mixte** *C85.9*
- Lymphocytes**
- B
- Anomalie des membres-malformation urogénitale → Syndrome de déficit immunitaire en *Q87.0*
- Porteurs d'immunoglobulines → Agammaglobulinémie: avec *D80.1*
- - - Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes du nombre et de la fonction des *D83.0*
- CD4 → Nombre réduit de *R72*
- CD8 → Nombre réduit de *R72*
- Granuleux
- Cellules NK → Leucémie chronique à grands *C84.5*
- T → Leucémie à grands *C91.70*
- Nus → Syndrome des *D81.6*
- T
- Activés]-5 → Haploinsuffisance de NFAT [facteur nucléaire des *D84.8*
- Auxiliaire
- CD4+
- Microlitre
- Sang → 200 à 499 *U61.2!*
- Sang → Moins de 200 *U61.3!*
- Non précisé → Nombre de *U61.1!*
- Plus par microlitre de sang → 500 *U61.1!*
- Maladie due VIH Catégorie
- 1 → Nombre de *U61.1!*
- 2 → Nombre de *U61.2!*
- 3 → Nombre de *U61.3!*
- Granuleux (associée à la polyarthrite rhumatoïde) → Leucémie à grands *C91.7*
- Humain
- Type 1 HTLV-1 →
- Myélopathie due à une infection à virus lymphotrope des *G04.1*
- Sujet porteur d'une infection à virus lymphotrope des *Z22.6*
- - Myélopathie associée à un virus lymphotrope des *G04.1*
- Immunorégulateurs → Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes des *D83.1*

Lymphocytes –suite

- - -
- *Z52.08*
- Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en LCK [tyrosine kinase spécifique des *D81.2*
- Lymphome de Hodgkin
- Classique) riche en *C81.4*
- Diffus riche en *C81.4*
- Nodulaire riche en *C81.4*
- Lymphocytaire aiguë – Leucémie** *C91.00*
- Lymphocytopénie CD4 idiopathique** → *D72.8*
- Lymphocytose**
- B polyclonale persistante → *D72.8*
- Symptomatique) → *D72.8*
- Lymphoedema praecox** → *I89.09*
- Lymphœdème**
v./v.a. microcéphalie-lymphœdème-choriorétinopathie
- Acte visée diagnostique thérapeutique
- Localisations, tous les stades → *I97.88*
- - - Sur
- Appareil uro-génital, tous les stades → *I97.87*
- Territoire drainage lymphatique
- Axillaire
- Stade I → *I97.81*
- Stade II → *I97.82*
- Stade III → *I97.83*
- Cervical, tous les stades → *I97.80*
- Inguinal
- Stade I → *I97.84*
- Stade II → *I97.85*
- Stade III → *I97.86*
- Anomalie cérébrale artério-veineuse → Syndrome de *Q82.08, Q28.39*
- Communication interauriculaire-dysmorphie → Syndrome de *Q87.8*
- Congénital primaire → *Q82.09*
- Distichiasis → Syndrome de *Q82.08*
- Dysplasies ano-génitales [WILD] → Syndrome de verrues multiples-déficit immunitaire-*Q82.09*
- Héritaire
- Localisation stade
- I → *Q82.03*
- II → *Q82.04*
- III → *Q82.05*
- Membre s supérieur s inférieur s stade
- I → *Q82.00*
- II → *Q82.01*
- III → *Q82.02*
- Sans précision → *Q82.09*
- Type
- I → *Q82.09*
- II → *Q82.09*
- Autre *Q82.08*

Lymphœdème –suite

- Localisation stade
- I → 189.03
- II → 189.04
- III → 189.05
- Mastectomie partiel
- Lymphadénectomie stade
- I → 197.20
- II → 197.21
- III → 197.22
- Sans précision → 197.29
- Meige → Q82.09
- Membre s supérieur s inférieur s stade
- II → 189.01
- III → 189.02
- Non classé ailleurs → Autre 189.08
- Nonne-Milroy → Q82.09
- Ongles jaunes → L60.5
- Primaire
- Congénital de Gordon → Q82.09
- Membre
- Inférieur stade
- I → 189.00
- II → 189.01
- III → 189.02
- Supérieur stade
- I → 189.00
- II → 189.01
- III → 189.02
- Tardif
- Associé
- CELSR1 → Q82.08
- GJC2
- Membre inférieur, stade I → Q82.00
- Membre inférieur, stade II → Q82.01
- Membre inférieur, stade III → Q82.02
- Membres supérieurs et inférieurs, stade I → Q82.00
- Membres supérieurs et inférieurs, stade II → Q82.01
- Membres supérieurs et inférieurs, stade III → Q82.02
- → Q82.09
- Membre
- Inférieur
- Stade I → 189.00
- Stade II → 189.01
- Stade III → 189.02
- Supérieur
- Stade I → 189.00
- Stade II → 189.01
- Stade III → 189.02
- Non héréditaire → 189.09
- → 189.09
- → 189.09

Lymphœdème –suite

- Retard de développement-dysmorphie faciale-camptodactylie → Syndrome de macrothrombocytopenie- Q87.0
- Sans précision → 189.09
- Télangiectasie-glomérulonéphrite membranoproliférative → Syndrome d'hypotrichose- Q87.8
-
- Stade de latence du 189.08
- Syndrome
- Atrésie choanale postérieure- Q82.08, Q30.0
- Cholestase- K71.0
- Dysplasie ectodermique anhidrotique-déficit immunitaire-ostéopétrose- Q87.8

Lymphœdème-hypoparathyroïdie – Syndrome de Q87.8**Lymphœdème-lymphangiectasie-déficience intellectuelle – Syndrome de Q87.8****Lympho-épithélial**

- Bénigne des glandes salivaires → Lésion K11.8
- Bouche → Kyste: K09.8

Lympho-épithélial-like → Carcinome C80.9**Lympho-épithélioïde → Lymphome C84.4****Lymphogène → Abcès hépatique: K75.0****Lymphogranulomatosse vénérienne à Chlamydia → A55****Lymphogranulome vénérien – Rétrécissement du rectum dû à un K93.8*****Lymphohistiocytose hémophagocytaire**

- Acquisée associée à une tumeur maligne → C96.9, D76.1
- Familiale [LHF] → D76.1
- → D76.1

Lymphoïde

- v./v.a. Leucémie lymphoïde
- v./v.a. Tissu lymphoïde
- v./v.a. Tumeur lymphoïde

- Angiofolliculaire → Hyperplasie D47.7

- Hématopoiétique apparent

- Évolution imprévisible inconnu

- Sans précision → Tumeur des tissus D47.9

- → Autres tumeurs précisées des tissus D47.7

- Sans précision → Tumeur maligne des tissus C96.9

-

- Antécédents familiaux d'autres tumeurs des tissus Z80.7

- Antécédents personnels d'autres tumeurs malignes des tissus Z85.7

- Tumeurs malignes précisées des tissus C96.7

- Interstitielle → Maladie due au VIH avec pneumonie B22, J84.90

- Nodulaire pulmonaire → Hyperplasie J84.80

- Granulomatosse C83.8

Lymphomateux

- Cellules T de l'adulte → Lymphome C91.50
- Maligne → Polypose C83.1
- → Strumite E06.3

Lymphomatoïde →

- Granulomatosse C83.8
- LYG [Granulomatosse C83.8
- Papulose C86.6

Lymphome

- Angio-immunoblastique à cellules T → C86.5

- B

- Centروفolliculaire cutané primitif → C82.6

- Cutané de la zone marginale → C83.0

- D évolution agressif réarrangement MYC

-

- BCL6 → C83.8

- → C83.8

- BCL6 → C83.8

- Diffus à grandes cellules positif au virus Epstein-Barr [EBV] chez les personnes âgées → C83.3

- Grandes cellules ALK positif → C83.3

- Médiastinal primitif à grandes cellules → C85.2

- BALT] → Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux bronches [C88.4

- Blastique à cellules NK → C86.4

- Burkitt

- Atypique → C83.7

-

- C83.7

- Maladie due au VIH avec B21, C83.7

- Burkitt-like → C83.7

- Cellule

- Manteau → C83.1

- Mixtes → C85.9

- Cellule B

- Effusion primaire → C83.8

- Monocytoïdes → C85.9

- Sans précision → C85.1

- Cellule précurseur

- B → C83.5

- T → C83.5

- Cellule T

- Adulte

- Associé au HTLV-1) → C91.51

- → C91.50

- Associé à des entéropathies → C86.2

- Type entéropathique → C86.2

- → C84.4

- Cellule T/NK

- Matures

- Sans précision → C84.9

- → Autres C84.5

- Sans précision → C84.9

- Centroblastique

Lymphome –suite

- Centroblastique –suite
- - Diffus → C83.3
- - Non-hodgkinien → C83.3
- Centroblastique-centrocytaire
- - Diffus → C83.9
- - - → C83.9
- Centrocytaire → C83.1
- Centrofolliculaire
- - Cutané → C82.6
- - Diffus → C82.5
- Cérébral à cellules B → C85.1
- Composite hodgkinien et non hodgkinien → C81.9, C85.9
- Cutané
- - Anaplasique à grandes cellules → C86.6
- - Cellules T, sans précision → C84.8
- - Grand
- - - Cellules de type jambe → C83.3
- - - Cellules T, CD30 positif → C86.6
- - Primitif à cellules T périphérique non spécifié → C84.4
- - - → C84.8
- Diffus
- - Cellule
- - - Mixtes → C83.9
- - - Non clivées → C83.9
- - Centroblastique à grandes cellules B → C83.3
- - Grand Cellule B
- - - Anaplasique → C83.3
- - - CD30 positif → C83.3
- - - Centroblastique → C83.3
- - - Immunoblastique → C83.3
- - - Inflammation chronique → C83.3
- - - Plasmablastique → C83.3
- - - Riche Cellule T →
- - - - → C83.3
- - - Sous-type non différencié →
- - - - → C83.3
- - - Système nerveux central → C83.3
- - - - → C83.3
- - Modérément différencié → C83.0
- Extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT] → C88.4
- Folliculaire → Autres formes de C82.7
- Grand
- - Cellule
- - - Ki-1+ → C84.6
- - - - → C85.9
- - Cellule B
- - - Riche en cellules T/histiocytes → C83.3
- - - - → C83.3
- Hépatosplénique à cellules T → C86.1
- Histiocytaire

Lymphome –suite

- Histiocytaire –suite
- - Diffus → C83.9
- - Vrai → C96.8
- Intraoculaire primaire → C85.7
- Intravasculaire à grandes cellules B → C83.8
- Lennert → C84.4
- Lympho-épithélioïde → C84.4
- Lymphomateux à cellules T de l'adulte → C91.50
- Malin
- - Maladies relevant de la classification sous C81-C88) → Foyers osseux (médullaires) de C79.5
- - SAI → C85.9
- MALT] → Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [C88.4
- Méditerranéen → C88.30
- Mixte lymphocytaire-histiocytaire → C85.9
- NK/T extranodulaire type nasal → C86.0
- Nodal de la zone marginale → C83.0
- Nodulaire SAI → C82.9
- Non
- - Folliculaire
- - - Sans précision → C83.9
- - - - → Autres C83.8
- - Hodgkinien SAI → C85.9
- Non hodgkinien
- - Angio-immunoblastique → C86.5
- - Diffus non folliculaire → C83.9
- - Grandes cellules → C85.9
- - Indifférencié → C83.9
- Oculo-cérébral primitif non hodgkinien → C83.3
- Périphérique à cellules T, non spécifié → C84.4
- Petit
- - Cellules B → C83.0
- - Cellules non clivées → C83.7
- Plasmoblastique → C83.3
- Plasmocytaire → C83.0
- Post-transplantation → D47.9
- Précurseurs B, n.c.a. → C83.5
- Primaire du cerveau → Maladie due au VIH avec B21, C85.9
- Primitif
- - Conjonctive → C85.9
- - Os → C85.7
- - Séreuses → C83.8
- - Système nerveux central → C83.3
- Pulmonaire primitif → C85.9
- SAI → C85.9
- SALT] → Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux tissus cutanés [C88.4
- Sézary → C84.1

Lymphome –suite

- Sous-cutané à cellules T de type panniculite → C86.3
- Splénique
- - Diffus de la pulpe rouge à petites cellules B → C83.0
- - Zone marginale → C83.0
- Thyroïdien → C85.9
- Tissu lymphoïde associé
- - Bronches [lymphome BALT] → C88.4
- - Muqueuses [lymphome MALT] → Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, C88.4
- - Tissus cutanés [lymphome SALT] → C88.4
- Type
- - Cellulaire indifférencié → C83.9
- - Histiocytaire → C85.9
- - Hydroa vacciniforme → C84.5
- - Non-Burkitt, indifférencié → C83.3
- Zone
- - Marginale splénique → C83.0
- - T → C84.4
- - -
- - Maladie
- - - Due au VIH avec B21, C85.9
- - - Rénale tubulo-interstitielle au cours d'un C85.9†, N16.1*
- - Pyélonéphrite au cours d'un C85.9†, N16.1*

Lymphome anaplasique grand cellule

- ALK
- - Négatif → C84.7
- - Positif → C84.6
- CD30 positif → C84.6

Lymphome de Hodgkin

- Classique
- - Cellularité mixte → C81.2
- - Déplétion lymphocytaire
- - - Fibrose diffuse → C81.3
- - - - → C81.3
- - Riche en lymphocytes → C81.4
- - Sclérose nodulaire → C81.1
- - Type
- - - Non précisé → C81.7
- - - Réticulaire en déplétion lymphocytaire → C81.3
- - - - → Autres formes de C81.7
- - Diffus riche en lymphocytes → C81.4
- Nodulaire
- - Prédominance lymphocytaire → C81.0
- - Riche en lymphocytes → C81.4
- Sans précision → C81.9

Lymphome folliculaire

- Cellules clivées → C82.9
- Centroblastique → C82.2
- Grade
- - I → C82.0

Lymphome folliculaire –suite

- Grade –suite
- II – C82.1
- III, sans précision – C82.2
- IIIa – C82.3
- IIIb – C82.4
- Non hodgkinien avec ou sans zones diffuses – C82
- Non-hodgkinien à petites cellules clivées – C82.9
- Petites cellules clivées – C82.0
- Sans précision – C82.9

Lymphome immunoblastique

- Diffus – C83.3
- Non-hodgkinien – C83.3

Lymphome lymphoblastique

- B
- Anomalie génétique récurrente – C83.5
- Associé
- T(1;19)(q23;p13.3) – C83.5
- T(12;21)(p13.2;q22.1) – C83.5
- T(5;14)(q31.1;q32.3) – C83.5
- T(9;22)(q34.1;q11.2) – C83.5
- T(v;11q23.3) – C83.5
- Hyperdiploïdie – C83.5
- Hypodiploïdie – C83.5
- Cellules B – C83.5
- Cellules T – C83.5
- Diffus – C85.9
- – C83.5

Lymphome lymphoplasmocytaire

- Production IgM
- Rémission complète – C88.01
- – C88.0
- Sans sécrétion d'IgM – C83.0
- – C83.0

Lymphome médiastinal

- Thymique grand Cellule B –
- C85.2
- – C85.2

Lymphome nodulaire

- Bien différencié – C82.9
- Cellules B de la zone marginale – C83.0
- Modérément différencié – C82.9
- Peu différencié – C82.9
- Type intermédiaire – C82.9

Lymphome non hodgkinien

- Cellules B – C85.1
- Cellules T – C84.4
- Non précisé – C85.9
- –
- LN[HL] C85.9
- Maladie due au VIH avec B21, C85.9
- Neurolymphomatose lors d'un C96.9†, G63.1*

Lymphome non hodgkinien –suite

- – –suite
 - Types précisés de C85.7
- Lymphome T**
- Angiocentrique – C86.0
 - Cutané
 - Cellules pléomorphes de taille petite à moyenne CD4+ – C84.4
 - Épidermotrope CD8+ d'évolution agressive – C84.5
 - Primitif
 - Phénotype TCR gamma/delta – C84.5
 - – C84.8

- Immunoblastique – C84.9
- Sous-cutané type panniculite – C86.3
- Type entéropathie – C86.2

Lymphonodulaire à entérovirus – Pharyngite B08.8**Lymphopénie –**

- D72.8
- Syndrome de dérèglement immunitaire-maladie inflammatoire de l'intestin-arthrite-infections récurrentes- D84.8

Lymphoplasmocytaire

v./v.a. Lymphome lymphoplasmocytaire

Lymphoplasmocytoïde – Leucémie C91.1**Lymphoprolifératif**

- Associés au méthotrexate – Troubles D47.9, Y57.9!
- Auto-immun
- Dianzani – Maladie D47.9
- Haploinsuffisance de CTLA-4 – Syndrome D47.9
- – ALPS [Syndrome D47.9
- Autosomique récessive par déficit en CD27 – Maladie D47.9
- Cutané primitif à cellules T, CD30 positif – Syndrome C86.6
- Lié
- Chromosome X – Maladie D82.3
- X
- Déficit
- SH2D1A – Maladie D82.3
- XIAP – Maladie D82.3
- – Maladie D82.3
- Post-tranplantation – Maladie D47.9
- Post-transplantation
- Hyperplasie folliculaire floride – Maladie D47.7
- Lésion précoce – Maladie D47.7
- Polymorphe
- Rémission
- Complète – Maladie C88.71
- Partielle – Maladie C88.70
- Sans mention de rémission – Maladie C88.70
- SAI – Maladie D47.9
- Systémique à cellules T positive au virus Epstein-Barr chez l'enfant – Maladie D82.3

Lymphoprolifératif –suite

- Type T-gamma – Maladie D47.9

Lymphoprolifération T cutanée primitive CD30+ – C86.6**Lymphoréticulosarcome – C85.9****Lymphoréticulose bénin**

- Inoculation – A28.1
- – A28.1

Lymphosarcome

v./v.a. Réticulolymphosarcome

- Diffus – C85.9
- – C85.9

Lymphotrope lymphocytes T humain

- Type 1 HTLV-1 –
- Myélopathie due à une infection à virus G04.1
- –
- Sujet porteur d'une infection à virus Z22.6
- – Myélopathie associée à un virus G04.1

Lynch

- Localisations contiguës – Carcinome du pancréas au cours de syndrome de C25.8
- –
- – Carcinome
- – Angle
- Droit du côlon au cours du syndrome de C18.3
- Gauche du côlon au cours du syndrome de C18.5
- Antre pylorique au cours du syndrome de C16.3
- Cardia au cours du syndrome de C16.0
- Côlon
- Cours du syndrome de C18.9
- Localisations contiguës au cours du syndrome de C18.8
- Côlon ascendant au cours du syndrome de C18.2
- Côlon descendant au cours du syndrome de C18.6
- Côlon sigmoïde au cours du syndrome de C18.7
- Côlon transverse au cours du syndrome de C18.4
- – Colorectal au cours du syndrome de C19
- – Corps de l'estomac au cours du syndrome de C16.2
- Duodénum au cours du syndrome de C17.0
- Endomètre au cours du syndrome de C54.1
- Fundus au cours de syndrome de C16.1
- Gastrique au cours du syndrome de C16.9
- Grande courbure de l'estomac au cours du syndrome de C16.6
- Iléon au cours du syndrome de C17.2
- Intestin grêle au cours du syndrome de C17.9
- Jéjunum au cours du syndrome de C17.1
- Jonction duodéno-jéjunale au cours du syndrome de C17.8

Lynch –suite

- - -suite

- - Carcinome –suite

- - - Ovaire au cours du syndrome de C56

- - - Pancréas au cours du syndrome de C25.9

- - - Paroi gastrique

- - - - Antérieure au cours du syndrome de C16.8

- - - - Postérieure au cours du syndrome de C16.8

- - - Petite courbure de l'estomac au cours du syndrome de C16.5

- - - Pylore au cours du syndrome de C16.4

- - - Queue du pancréas au cours du syndrome de C25.2

- - - Tête du pancréas au cours du syndrome de C25.0

- - - Urothélial au cours du syndrome de C68.9

- - Syndrome de C18.9

Lynch-Lee-Murday - Syndrome de Q87.8

Lyse

- Positif dans un sérum acidifié - Multinucléarité érythroblastique héréditaire avec test de D64.4

- Spontanée) des tumeurs (après traitement cytostatique d'une néoplasie) - E88.3

- Tumorale - Syndrome de E88.3

Lysergide

- LSD] - Intoxication: T40.8

- - Intoxication au T40.8

Lysergique] - Intoxication au LSD

[diéthylamide de l'acide T40.8

Lysine alpha-cétoglutarate réductase - Déficit en E72.3

Lysinurie

v./v.a. cystinurie-lysinurie

- - LPI [Intolérance aux protéines dibasiques avec E72.0

Lysosomale

- Activité maltase acide normale - Glycogénose E74.0

- - Déficit

- - Alpha-D-mannosidase E77.1

- - Bêta-mannosidase E77.1

- - Lipase acide E75.5

Lysosomiaux - Défauts de la transformation post-traductionnelle des enzymes E77.0

Lyssavirus - Maladie à A82.9

Lysyl hydroxylase 1 - Syndrome d'Ehlers-Danlos type cyphoscoliotique par déficit en Q79.6

Maat-Kievit-Brunner - Syndrome de blépharophimosis-déficience intellectuelle type *Q87.8*

Mabry - Syndrome de *E83.38*

MacDermot - Dysplasie spondylo-épiphysaire type *Q77.7*

MacDermot-Winter - Syndrome de *Q87.8*

Machado-Joseph - Maladie de *G11.8*

Machines - Accident dû à: *W49.9!*

Mâchoire

- Aigu chronique purulent -
- - Ostéite de la *K10.2*
- - Ostéomyélite (néonatale) de la *K10.2*
- - Ostéonécrose (induite par la radiothérapie) (médicamenteuse) de la *K10.2*
- - Ostéoradionécrose de la *K10.2*
- - Périostite de la *K10.2*
- Anévrisimal - Kyste de la *K09.2*
- Base du crâne - Anomalies de rapport entre les *K07.1*
- Cartilage (ménisque) - *S03.0*
- Clignement - *Q07.8*
- Due
- - Irradiation - Ostéonécrose de la *K10.28*
- - Médicaments - Nécrose de la *K10.28*
- Hémorragique - Kyste de la *K09.2*
- Inférieure (mandibule) - *S02.6*
- Ressort - *K07.6*
- SAI - Kyste de la *K09.2*
- Sans précision -
- - État inflammatoire de la *K10.29*
- - Maladie des *K10.9*
- Supérieur -
- - Dysplasie cémento-osseuse floride de la *D16.42*
- - Fente médiane de la lèvre et de la *Q37.5*
- - Fibrome ossifiant familial de la *D16.42*
- - Fracture de la *S02.4*
- - Sarcome du *C41.02*
- Traumatique - Kyste de la *K09.2*
- -
- - Alvéolite des *K10.3*
- - Anomalie
- - - Importantes de dimension des *K07.0*
- - - Morphologiques congénitales du crâne, de la face et de la *Q67.4*
- - Asymétrie des *K07.1*
- - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire de la *T84.08*
- - Dysplasie fibreuse *K10.8*
- - Entorse et foulure de la *S03.4*
- - États inflammatoires précisés de la *K10.28*
- - Exostose *K10.8*
- - Kyste
- - - *K09.2*
- - - Osseux solitaire de la *K09.2*
- - Luxation de la *S03.0*

Mâchoire -suite

- - -suite
- - Maladie
- - - Liées au développement des *K10.0*
- - - Précisées des *K10.8*
- - Nécrose de la *K10.28*
- - Ostéite de la *K10.28*
- - Ostéonécrose de la *K10.28*
- - Plaie ouverte dans la région de la *S01.80*
- - Tuberculose de la *A18.0†, M90.08**
- Machupo - Fièvre hémorragique de** *A96.1*
- Macken**
- v./v.a. Baralle-Macken
- Macklin**
- v./v.a. Curth-Macklin
- MacLeod - Syndrome de** *J43.0*
- MACOM [macrophthalmie colobomateuse-microcornée] - Syndrome** *Q15.8*
- Macroanévrisme artériel**
- Rétine et sténose pulmonaire supra-auriculaire - *H35.0, Q25.6*
- Rétinien familial] - FRAM [*H35.0, Q25.6*
- Macroangiopathie - Diabète sucré avec microangiopathie et** *E14.50†, I79.2**
- Macroblépharon-macrostomie - Syndrome de dysostose mandibulo-faciale-** *Q87.0*
- Macrocéphalie**
- Albinisme-surdité] - Syndrome COMMAD [colobome-ostéopétrose-microphthalmie- *Q87.8*
- Alopécie-cutis laxa-scoliose] - Syndrome MACS [*Q82.8*
- Cécité-hyperlaxité articulaire - Syndrome d'ostéoporose- *Q87.8*
- Cutis marmorata telangiectatica congenita - Syndrome de *Q87.3*
- Déficience intellectuelle-autisme - Syndrome de *Q87.0*
- Dysmorphie facial
- - Anomalies cérébrales structurelles - Syndrome de retard global de développement-alopécie- *Q87.8*
- - - Syndrome de croissance excessive- *Q87.3*
- Dysplasie unguéale - Syndrome de pectus excavatum- *Q87.1*
- Emacroorchidie - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- Hypotonie-troubles du comportement - Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*
- Malformation capillaire - Syndrome *Q87.3*
- Myopie-malformation de Dandy-Walker - Syndrome de dysmorphie- *Q87.8*
- Non-compaction ventriculaire gauche - Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.0*
- Obésité - Syndrome de déficience intellectuelle-épilepsie- *Q87.8*
- Paraplégie spastique-dysmorphie - Syndrome de *Q87.8*
- Petite taille-paraplégie - Syndrome de *Q87.8*
- Retard de développement - Syndrome de *Q75.3*

Macrocéphalie -suite

- -
- - *Q75.3*
- - Syndrome de convulsions-scoliose- *Q87.8*
- Macrocheilie -** *Q18.6*
- Macrocornée avec glaucome -** *Q15.0*
- Macrocytose érythroïde] - Syndrome OSLAM [ostéosarcome-anomalies des membres-** *C41.9, Q74.9*
- Macroductylie**
- Doigt -
- - *Q74.0*
- Orteil
- - Bilatérale - *Q74.2*
- - Unilatérale - *Q74.2*
- - -
- - - *Q74.2*
- Pouce - *Q74.0*
- Macrodontie -** *K00.2*
- Macroencéphalie -** *Q04.5*
- Macrogénitosomie précoce chez l'homme -** *E25*
- Macroglobulinémie**
- Monoclonale - *D47.2*
- Primitive) (idiopathique) - *C88.0*
- Waldenström -
- - *C88.0*
- - Glomérulonéphrite au cours de *C88.00†, N08.1**
- - Glomérulopathie au cours de *C88.00†, N08.1**
- Macroglossie**
- v./v.a. omphalocèle-macroglossie-gigantisme
- Congénitale) - *Q38.2*
- Macrogнатhie (mandibulaire) (maxillaire) -** *K07.0*
- Macrogyrie**
- Centrale bilatérale - *Q04.8*
- - *Q04.8*
- Macrokystique - Malformation lymphatique** *D18.19*
- Macrolides**
- Oxazolidinones streptogramines
- - Non-résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline - Streptococcus pneumoniae résistant aux *U80.11!*
- - - Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline et le cas échéant aux *U80.10!*
- - Intoxication: *T36.3*
- Macronodulaire**
- Surrénales - Syndrome de Cushing dû à une hyperplasie *E24.8*
- - Cirrrose (du foie): *K74.6*
- Macroorchidie**
- Tardive liée à l'X - Hypothyroïdie congénitale centrale avec *E03.1*
- - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-psychose- *Q87.8*

Macrophages

- Associé à NLR4 → Syndrome d'activation des *M35.8*
- Région de l'épaule → Myofasciite à *M60.81*
- → Myofasciite à *M60.89*

Macrophagique → Syndrome d'activation
*D76.1***Macrophthalmie**

- Colobomateuse-microcornée → Syndrome MACOM [*Q15.8*
- Cours d'un glaucome congénital → *Q15.0*
- → *Q11.3*

Macrosome-tumeur de Wilms → Syndrome de néphroblastomateuse-ascite fœtale-
*Q87.3***Macrosomie-microphthalmie-fente palatine → Syndrome de**
*Q87.0***Macrostomie**

- v./v.a. ablépharie-macrostomie
- Anomalies préauriculaires-ophtalmoplégie externe → Syndrome de *Q87.0*
- →
- → *Q18.4*
- → Syndrome de dysostose mandibulo-faciale-macroblépharon- *Q87.0*

Macrothrombocytopenie

- Autosomique dominant → *D69.1*
- Insuffisance mitrale → *D69.1, I34.0*
- Lymphœdème-retard de développement-dysmorphie faciale-camptodactylie → Syndrome de *Q87.0*
- Medich → *D69.1*
- Sévère autosomique récessive → *D69.1*

Macrotie →
*Q17.1***MACS [macrocéphalie-alopécie-cutis laxa-scoliose] → Syndrome**
*Q82.8***Macula**

- Lié âge
- - Humide → Dégénérescence de la *H35.30*
- - Néovasculaire → Dégénérescence de la *H35.30*
- Pôle postérieur →
- - Cicatrice (post-inflammatoire) (post-traumatique) de la *H31.0*
- - Dégénérescences de la *H35.38*
- →
- - Diabète sucré avec œdème de la *E14.30†, H36.0**
- - Kyste *H35.38*
- - Trou (foramen) *H35.38*

Maculaire

- v./v.a. Dégénérescence maculaire
- v./v.a. Dystrophie maculaire
- Brachydactylie type B → Syndrome de colobome *Q87.8*
- Choriorétinopathie → Syndrome de papille optique colobomateuse-atrophie *Q14.8*
- Fente palatine-hallux valgus → Syndrome de colobome *Q87.8*
- Idiopathique type
- - 1 → Télangiectasie *H35.0*
- - 3 → Télangiectasie *H35.0*

Maculaire –suite

- Maculo-papulaire) (micro-papulaire) (papulaire) → Pian récent (cutané) (*A66.2*
- Syphilitique de la peau en stries → Atrophie *A52.7†, L99.8**
- →
- - AMNR] Neurorétinopathie aiguë *H35.39*
- - Amylose *E85.4†, L99.0**
- - Colobome *Q14.8*
- - Dystrophie
- - - Bulleuse héréditaire type *Q87.1*
- - - Cornée: *H18.5*
- - Télangiectasie *H35.0*
- - Traction vitréo- *H35.38*

Maculatum

- Striatum syphilitique → Atrophoderma *A52.7†, L99.8**
- Syphilitique → Atrophoderma *A51.3†, L99.8**

Maculeuse

- Télangiectasique → Mastocytose cutanée *Q82.2*
- → Amylose *E85.4†, L99.0**

Maculo-papulaire) (micro-papulaire) (papulaire) → Pian récent (cutané) (maculaire) (
*A66.2***Maculopathie**

- Myopique → *H35.38*
- Placoïde persistante → *H35.38*
- Présence de druses → *H35.31*
- Toxique
- - Due aux antipaludéens → *H35.38*
- - Provoquée par l'(hydroxy-)chloroquine → *H35.38*
- - → *H35.38*
- →

Diabète sucré avec
*E14.30†, H36.0****Diabète sucré de type 1 avec**
*E10.30†, H36.0****Diabète sucré de type 2 avec**
*E11.30†, H36.0****Madarosis de la paupière →**
*H02.7***Madelung] → Carpocephose [maladie de**
*Q74.0***Madras → Maladie du motoneurone type**
*G12.2***Maffucci → Syndrome de**
*Q78.4***Magendie → Atrésie des fentes de Luschka et du foramen de**
*Q03.1***Magenis**

v./v.a. Smith-Magenis

MAGIC [Mouth and genital ulcers with inflamed cartilage] → Syndrome
*M35.2, M94.1***Magnésium**

- Nouveau-né
- - Sans précision → Anomalie transitoire du métabolisme du calcium et du *P71.9*
- - → Autres anomalies transitoires du métabolisme du calcium et du *P71.8*
- Reins → Perte isolée de *E83.4*

Magnésium –suite

- →
- - Anomalies du métabolisme du *E83.4*
- - Carence en *E61.2*
- - Hypomagnésémie par malabsorption sélective de *E83.4*
- - Syndrome de carence en *E83.4*
- - Taux anormal de: *R79.0*
- - Tétanie néonatale sans carence en calcium ou *P71.3*

MAGT1 → Déficit immunitaire combiné par déficit en
*D81.8***Mahvash → Maladie de**
*E16.3***Main**

- 2-5 → Hypodactylie unilatérale des phalanges de la *Q71.8*
- 2ème degré sans précision →
- - Brûlure
- - - Épaule et du bras, sauf poignet et *T22.2*
- - - Poignet et de la *T23.20*
- - Corrosion
- - - Épaule et du bras, sauf poignet et *T22.6*
- - - Poignet et de la *T23.60*
- Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles du poignet et de la *S60.81*
- Anomalies des orteils-pectus excavatum sévère → Syndrome d'hyperphalangie des doigts de la *Q79.8*
- Bêche (congénitale) → *Q68.1*
- Bouche → Syndrome pied- *B08.4*
- Cataracte bilatérale → Trouble neurologique du développement sévère avec troubles de l'alimentation-mouvements stéréotypés des *G31.88*
- Conservée → Agénésie des membres supérieurs avec *Q71.1*
- Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles du poignet et de la *S60.84*
- Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles du poignet et de la *S60.86*
- Degré
- - 2a →
- - - Brûlure
- - - - Épaule et du bras, sauf poignet et *T22.2*
- - - - Poignet et de la *T23.20*
- - - Corrosion
- - - - Épaule et du bras, sauf poignet et *T22.6*
- - - - Poignet et de la *T23.60*
- - 2b →
- - - Brûlure
- - - - Épaule et du bras, sauf poignet et *T22.8*
- - - - Poignet et de la *T23.21*
- - - Corrosion
- - - - Épaule et du bras, sauf poignet et *T22.9*
- - - - Poignet et de la *T23.61*
- - Non précis →
- - - Brûlure

Main –suite

- Degré –suite
- Non précisés –suite
- Brûlure –suite
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et T22.0
- Poignet et de la T23.0
- Corrosion
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et T22.4
- Poignet et de la T23.4
- Doigt – Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: R02.03
- Formation de vésicules (non thermiques) – Autres lésions traumatiques superficielles du poignet et de la S60.82
- Lymphangite –
- Infection purulente de la L03.10
- Inflammation purulente de la L03.10
- Membre supérieur [tout niveau, sauf la main] – Amputation traumatique d'une T05.1
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) – Autres lésions traumatiques superficielles du poignet et de la S60.83
- Nécrose des tissus – Gelure du poignet et de la T34.5
- Niveau
- Non précisé – Amputation traumatique du poignet et de la S68.9
- Poignet – Amputation traumatique de la S68.4
- Partie non précisée – Plaie ouverte du poignet et de la S61.9
- Pied
- Fendus-surdité – Syndrome de Q87.2
- Immersion – T69.0
- Sans précision – Polydactylie (Q69.9
- – Syndrome de symphalangie-anomalies multiples des Q74.8
- Pied bot(e) ou en griffe acquis(e) – M21.5
- Pince de homard – Q71.6
- Poignet
- Unilatéral – Absence acquise de Z89.1
- – Ténosynovite sèche de la M70.0
- Présente – Absence congénitale du bras et de l'avant-bras, Q71.1
- SAI – Plaie ouverte du poignet et de la S61
- Sans précision – Lésion traumatique
- Poignet et de la S69.9
- Superficielle du poignet et de la S60.9
- SAP – L03.10
- Seuls] – bras [toute partie, sauf poignet et T22
- Vampire – A66.3
-
- Abrasion sur la S60.81
- Absence congénitale
- Q71.3
- Avant-bras et de la Q71.2

Main –suite

- –suite
- Adactylie unilatérale de la Q71.3
- Amputation traumatique
- Associée de (parties de) doigt(s) et d'autres parties du poignet et de la S68.3
- Deux T05.0
- Main et de l'autre membre supérieur [tout niveau, sauf la T05.1
- Parties du poignet et de la S68.8
- Anomalie morphologique congénitale de la Q68.1
- Arthrite chronique juvénile
- Début systémique, M08.24
- Forme oligo(pauci)- articulaire, M08.44
- Arthrite juvénile idiopathique
- M08.94
- Associée aux enthésopathies, M08.84
- Indéterminée, M08.84
- Brachydactylie et syndactylie préaxiales des doigts de la Q74.0
- Brûlure
- Premier degré
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et T22.1
- Poignet et de la T23.1
- Troisième degré
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et T22.3
- Poignet et de la T23.3
- Bursite de la M70.1
- Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: T84.13
- Contusion d'autres parties du poignet et de la S60.2
- Corrosion du premier degré
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et T22.5
- Poignet et de la T23.5
- Corrosion du troisième degré
- Épaule et du membre supérieur, sauf poignet et T22.7
- Poignet et de la T23.7
- CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], M11.14
- Dermatophytose de la B35.2
- Dysplasie fibreuse monostotique, M85.04
- Écrasement de parties autres et non précisées du poignet et de la S67.8
- Entorse et foulure d'articulations autres et non précisées de la S63.7
- Fibrodysplasie ossifiante progressive, M61.14
- Fibromatose aponévrotique juvénile, M72.84
- Fibromatose pseudo-sarcomateuse, M72.44
- Fracture
- Multiples de la S62.8

Main –suite

- –suite
- Fracture –suite
- Os scaphoïde de la S62.0
- Ouverte de la S62.8, S61.87!
- Parties autres et non précisées du poignet et de la S62.8
- Gelure superficielle du poignet et de la T33.5
- Hétéroplasie osseuse progressive, M61.54
- Kyste solitaire des os, M85.44
- Lésion
- Tissu mou stade
- I
- Lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la S61.84!
- Lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la S61.87!
- II
- Lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la S61.85!
- Lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la S61.88!
- III
- Lors de fracture fermée ou de luxation du poignet et de la S61.86!
- Lors de fracture ouverte ou de luxation du poignet et de la S61.89!
- Traumatique
- Artère cubitale au niveau du poignet et de la S65.0
- Artère radiale au niveau du poignet et de la S65.1
- Multiple
- Muscles et tendons extenseurs au niveau du poignet et de la S66.7
- Muscles et tendons fléchisseurs au niveau du poignet et de la S66.6
- Nerfs au niveau du poignet et de la S64.7
- Poignet et de la S69.7
- Vaisseaux sanguins au niveau du poignet et de la S65.7
- Muscle
- Tendon extenseurs d'un autre doigt au niveau du poignet et de la S66.3
- Tendon extenseurs du pouce au niveau du poignet et de la S66.2
- Tendon fléchisseurs d'un autre doigt au niveau du poignet et de la S66.1
- Tendon longs fléchisseurs du pouce au niveau du poignet et de la S66.0
- Tendon non précisés, au niveau du poignet et de la S66.9
- Tendons au niveau du poignet et de la S66.8
- Tendons intrinsèques d'un autre doigt au niveau du poignet et de la S66.5
- Tendons intrinsèques du pouce au niveau du poignet et de la S66.4
- Nerf

Main –suite

- - -suite
- Lésion –suite
- Traumatique –suite
- Nerf –suite
- Médian au niveau du poignet et de la S64.1
- Niveau du poignet et de la S64.8
- Non précisé, au niveau du poignet et de la S64.9
- Radial au niveau du poignet et de la S64.2
- Nerf cubital au niveau du poignet et de la S64.0
- Précisées du poignet et de la S69.8
- Superficiel
- Multiples du poignet et de la S60.7
- Poignet et de la S60.88
- Vaisseau sanguin
- Niveau du poignet et de la S65.8
- Non précisé, au niveau du poignet et de la S65.9
- Maladie de Still de l'adulte, M06.14
- Myopathie distale avec atteinte des muscles postérieurs des jambes et des muscles antérieurs des G71.0
- Myosite
- Bactérienne, M60.04
- Fongique, M60.04
- Virale, M60.04
- Nævus comédionien de la paume des Q82.5
- Nécrose avasculaire
- Idiopathique, M87.04
- Traumatique, M87.24
- Ostéoblastome
- D16.1
- Doigts de la D16.1
- Phalanges de la D16.1
- Ostéochondrite juvénile de la M92.2
- Ostéolyse de la M89.54
- Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, M86.34
- Ostéonécrose médicamenteuse, M87.14
- Paume de la S61.80
- Plaie ouverte
- Multiples du poignet et de la S61.7
- Non précisée d'autres parties du poignet et de la S61.80
- Psoriasis avec arthrite juvénile de la L40.5†, M09.04*
- Pyomyosite, M60.04
- Rhumatisme fibroblastique de la M06.84
- Séquelles d'une fracture au niveau du poignet et de la T92.2
- Symbrachydactylie des pieds et des Q73.8
- Syndrome
- Déficience intellectuelle-dysmorphie faciale-anomalies des Q87.0

Main –suite

- - -suite
- Syndrome –suite
- Épaule
- M89.0
- M89.09
- Felty, M05.04
- Oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], M02.34
- Persistance du canal artériel-bicuspidie valvulaire aortique-anomalie des Q87.2
- Synovite villonodulaire pigmentée, M12.24
- Teigne de la B35.2
- Trichophytie de la B35.2
- Main bote radiale – Q71.4**

Main-pied – Syndrome L27.1**Main-pied-utérus – Syndrome Q87.8****Maintien du sommeil – Troubles de l'endormissement et du G47.0****Mainzer**
v./v.a. Saldino-Mainzer**Maison**

- Asthme – Allergie à la poussière de J45.09
- Pouvoir en assurer la prise en charge normale – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la Z76.2

Maissiat [ilio-tibiale] – Syndrome de la bandelette de M76.3**Majeed – Syndrome de M86.39****Majeur**

- Épisode isolé sans symptômes psychotiques – Dépression: F32.2
- Histocompatibilité classe
- I – Déficit en complexe D81.6
- II – Déficit en complexe D81.7
- Mineure) – Stomatite: aphteuse (K12.0
- Précisées – Déficit immunitaire associé à d'autres anomalies D82.8
- Récurrente, sans symptômes psychotiques – Dépression: F33.2
- Sans précision – Déficit immunitaire associé à une anomalie D82.9
- Symptôme psychotique – épisode
- Isolés de: dépression: F32.3
- Récurrents sévères de: dépression: F33.3
-
- Déchirure hépatique S36.15
- Thalassémie: D56.1
- Trisomie partielle Q92.2

Majewski

v./v.a. Lenz-Majewski

- - Syndrome des côtes courte-spolydactylie type Q77.2

Majocchi – Granulome de B35.8**Majoration de symptômes physiques pour des raisons psychologiques – F68.0****Malabsorption**

- Due intolérance

Malabsorption –suite

- Due intolérance –suite
- Amidon – K90.4
- Glucides – K90.4
- Lipides – K90.4
- Non classée ailleurs – K90.4
- Protides – K90.4
- Galactose – E74.2
- Glucose-galactose – E74.3
- Héritaire des folates – E53.8
- Idiopathique par défaut de synthèse des acides biliaires – K90.8
- Intestinal
- Sans précision – K90.9
-
- K90.8
- Maladie due au VIH avec B23.8, K90.9
- Isomaltose – E74.3
- Méthionine – Syndrome de E72.1
- Monosaccharide – E74.3
- Post-chirurgical
- Fracture pathologique – Ostéoporose consécutive à une M80.3
- Non classée ailleurs – K91.2
-
- Ostéomalacie de l'adulte consécutive à une M83.2
- Ostéoporose consécutive à une M81.3
- Saccharose-isomaltose – E74.3
- Sélectif
- Cobalamine-protéinurie – Syndrome de D51.1
- Magnésium – Hypomagnésémie par E83.4
- Vitamine B12 avec protéinurie – Anémie par carence en vitamine B12 due à une D51.1
-
- Défaut de synthèse des acides biliaires avec cholestase et K76.8
- Ostéomalacie de l'adulte par M83.2

Malade – Personne en bonne santé accompagnant un sujet Z76.3**Maladie**

v./v.a. Type de maladie

Malaire

- Maxillaire – Fracture de l'os S02.4
- - Fracture
- - Arcade zygomatique des os S02.41
- - Enfoncement des os S02.42
- - Os S02.4

Malaise

- Fatigue – R53
- Vasovagale psychogène – F45.30

Malakoplakie –

- N28.88
- N32.8

Malan – Syndrome de croissance excessive de Q87.3

Malaria

- Biliosa → *B50.8*
- Quartana → Maladie glomérulaire au cours de *B52.0†, N08.0**
- Quotidiana → *B50.9*
- Tertiana maligne → *B50.9*
- Tropica avec complication cérébrale → *B50.0†, G94.8**

Malariae

- Atteinte rénale → Paludisme à Plasmodium *B52.0†, N08.0**
- Complications → Paludisme à Plasmodium *B52.8*
- Espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax → infections mixtes à Plasmodium *B52*
- Sans complication → Paludisme à Plasmodium *B52.9*
- -
- - Glomérulonéphrite à Plasmodium *B52.0†, N08.0**
- - Paludisme à Plasmodium *B52.9*

Malayi -

- Éléphantiasis due à Wuchereria *B74.1*
- Filariose à Brugia *B74.1*

Malformatif

- Associés principalement à une petite taille → Syndromes congénitaux *Q87.1*
- Atteignant principalement l'aspect de la face → Syndromes congénitaux *Q87.0*
- Comprenant un gigantisme néonatal → Syndromes congénitaux *Q87.3*
- Dus à des causes exogènes connues → Autres syndromes congénitaux *Q86.88*
- Édimbourg → Syndrome *Q95.2*
- Impliquant principalement les membres → Syndromes congénitaux *Q87.2*
- Modifications du squelette → Autres syndromes congénitaux *Q87.5*
- Précisés, non classés ailleurs → Autres syndromes congénitaux *Q87.8*

Malformation

- Adénomatoïde kystique du poumon] → CCAM [*Q33.0*
- Ano-rectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule recto-vestibulaire → *Q42.2*
- Aqueduc de Sylvius → *Q03.0*
- Arnold-Chiari type
 - - 1 → *Q07.0*
 - - 2 → *Q07.0*
- Articulation sacro-iliaque congénitale → *Q74.2*
- Avant-pied → *M21.68*
- Bassin
 - - Entraînant une disproportion SAI → *O33.0*
 - - Mère → Soins maternels pour disproportion due à une *O33.0*
- Caverneux cérébral
 - - Familiale → *Q28.38*
 - - Héritaire → *Q28.38*

Malformation -suite

- Cérébelleux dystrophie cornéenne dysmorphie faciale → Syndrome agénésie congénitale
 - - Grandes lèvres- *Q87.0*
 - - Scrotum- *Q87.0*
- Cérébro-cérébelleuse → Syndrome d'épilepsie focale-déficience intellectuelle- *Q04.8*
- Cheville congénitale → *Q74.2*
- Cloacale non syndromique → *Q43.8*
- Cordon médullaire divisé → *Q06.2*
- Cortical
 - - Habitus mince → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-microcéphalie- *Q87.8*
 - - Microcéphaliques-petite taille par déficit en RTTN → *Q87.1*
- Cranio-faciale → *Q75.9*
- Dandy-Walker
 - - Anomalies des ganglions de la base-convulsions → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
 - - Cataracte → Syndrome d'amyotrophie spinale- *G12.8†, H28.2*, Q03.1*
 - - Hydrocéphalie → Syndrome de craniosynostose- *Q03.1, Q75.0*
 - - Isolée avec hydrocéphalie → *Q03.1*
 - - - → Syndrome de dysmorphie-macrocéphalie-myopie- *Q87.8*
- Échographie et autres méthodes physiques → Dépistage prénatal de *Z36.3*
- Fente
 - - Branchiale SAI → *Q18.2*
 - - Labial
 - - - Bilatérale → *Q36.0*
 - - - - → *Q36.9*
 - - Voûte et du voile du palais → *Q35.5*
- Foie SAI congénital(e) → *Q44.7*
- Génitales Externes, d'un Lipomyéloméningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques → PELVIS [hémangiome du Périnée, de *Q87.8*
- Génito-urinaire → Syndrome de dysostose spondylocostale-atrésie anale- *Q87.8*
- Glomuveineuse → *D18.00*
- Internes → Syndrome de porencéphalie-hypoplasie cérébelleuse- *Q87.8*
- Klippel-Feil
 - - Myopathie-dysmorphie faciale → Syndrome de *Q76.1*
 - - - → *Q76.1*
 - - Mitrale congénitale → *Q23.9*
 - - Multiples → Syndrome de tetra-amélie- *Q87.8*
 - - Neurocutanée héréditaire → *D18.08*
- Organe pelvien lors
 - - Accouchement → *O34.9*
 - - Grossesse → *O34.9*
- Origine branchiale → Autres *Q18.2*
- Osseuse congénitale → Scoliose congénitale due à une *Q76.3*

Malformation -suite

- Ouraque → *Q64.4*
 - Pied → *M21.68*
 - Placenta →
 - - *O43.1*
 - - Nouveau-né affecté par une *P02.2*
 - Présumée) du système nerveux central du fœtus → Soins maternels pour *O35.0*
 - Rachis sans précision ou non associée à une scoliose → *Q76.4*
 - Replis endocardiques → *Q21.2*
 - SAI congénital
 - - E) de la vulve → *Q52.7*
 - - Langue → *Q38.3*
 - Septum
 - - Aortique → *Q21.4*
 - - Urorectal → Succession de *Q87.8*
 - Sinus
 - - Coronaire →
 - - - *Q21.1*
 - - Veineux → *Q21.1*
 - Split-Cord, type mixte → *Q06.2*
 - Squelettique-malformation cardiaque → Syndrome marfanoïde-dysmorphie faciale- *Q87.0*
 - Système nerveux central → Syndrome de dysplasie ectodermique-déficience intellectuelle- *Q87.8*
 - Tricuspide congénitale → *Q22.9*
 - Urogénitale → Syndrome de déficit immunitaire en lymphocytes B-anomalie des membres- *Q87.0*
 - Vaisseaux coronaires → *Q24.5*
 - - Pancytopénie avec *D61.0*
- Malformation acquise**
- Cheville, n.c.a. → *M21.68*
 - Métatarse → *M21.68*
 - Pied → *M21.68*
 - Talon → *M21.68*
- Malformation anorectale**
- Atrésie anus non syndromique
 - - Fistule
 - - - Périnéale → *Q42.2*
 - - - Rectobulbaire → *Q42.2*
 - - - Rectovaginale → *Q42.2*
 - - - Rectovésicale → *Q42.2*
 - - - Type H → *Q42.2*
 - - Fistule recto-urétrale → *Q42.2*
 - - Sans fistule → *Q42.3*
 - Non syndromique
 - - Pouch colon» → *Q42.3, Q43.8*
 - - - *Q43.9*
- Malformation artérioveineuse**
- Cérébrale → *Q28.29*
 - Congénital
 - - Vaisseau cérébral
 - - - Non précisée → *Q28.29*

Malformation artério-veineuse –suite

- Congénital –suite
- - Vaisseau cérébral –suite
- - - - Autres Q28.28
- - Vaisseau précérébral
- - - Non précisée – Q28.09
- - - - Autres Q28.08
- Duraux du crâne – Q28.28
- Faciale – Q27.3
- Fronto-nasale – Q27.3
- Intracrânienne – Q28.29
- Mandibulaire – Q27.3
- Maxillaire – Q27.3
- Nævus épidermique] – Syndrome SOLAMEN [hypertrophie segmentaire-lipomatose- Q87.8
- Périphérique – Q27.3
- Spinale – G37.4
- Veine de Galien – Q28.28
- - Malformation capillaire- Q27.3

Malformation capillaire

- Malformation artério-veineuse – Q27.3
- Polymicrogyrie – Syndrome mégalencéphalie- Q87.3
- Rétine – D18.06
- - Syndrome
- - Macrocéphalie- Q87.3
- - Mégalencéphalie- Q87.3
- - Microcéphalie- Q87.8

Malformation cardiaque

- Congénital
- - Associé à CDK13 – Syndrome de retard de développement-déficience intellectuelle-dysmorphie faciale- Q87.0
- - Eisenmenger – Q21.88
- - Précisées – Autres Q24.8
- - - Q24.9
- Pied bot – Syndrome
- - Pierre Robin- Q87.8
- - Séquence de Pierre Robin- Q87.8
- -
- - Syndrome
- - - Dysmorphie-surdité de transmission- Q87.8
- - - Marfanoïde-dysmorphie faciale-malformation squelettique- Q87.0
- - - Polysyndactylie- Q87.8
- - Transposition congénitalement non corrigée des gros vaisseaux avec Q20.3, Q24.9

Malformation cérébrale

- Atrésie duodénale-hypoplasie rénale bilatérale foetal léthal – Syndrome de Q87.8
- Cardiopathie congénitale-polydactylie postaxiale – Syndrome de Q87.8
- Complexe – Lissencéphalie de type 9 avec Q04.3
- Dysmorphie faciale – Syndrome de déficience intellectuelle-obésité- Q87.0

Malformation cérébrale –suite

- Spasticité - hypernatrémie – Syndrome de microcéphalie - Q04.8
- Malformation congénitale**
- Anomalie chromosomique –
 - - Antécédents personnels de Z87.7
 - - Examen spécial de dépistage des Z13.7
 - Aorte – Autres Q25.4
 - Appareil
 - - Circulatoire
 - - - Périphérique, sans précision – Q27.9
 - - - Sans précision – Q28.9
 - - Digestif, sans précision – Q45.9
 - - Lacrymal
 - - - SAI – Q10.6
 - - - - Autres Q10.6
 - - Respiratoire, sans précision – Q34.9
 - - Urinaire, sans précision – Q64.9
 - - Artère pulmonaire – Autres Q25.7
 - - Artère rénale
 - - - SAI – Q27.2
 - - - - Autres Q27.2
 - - Bouche
 - - - SAI – Q38.6
 - - - - Autres Q38.6
 - - Bronches – Autres Q32.4
 - - Canal déférent épидидyme vésicule séminale prostate
 - - - SAI – Q55.4
 - - - - Autres Q55.4
 - - Cavité orifice cardiaque
 - - - Sans précision – Q20.9
 - - - - Autres Q20.8
 - - Chambre
 - - - Antérieur œil
 - - - - Sans précision – Q13.9
 - - - - - Autres Q13.8
 - - - Postérieur œil
 - - - - Sans précision – Q14.9
 - - - - - Autres Q14.8
 - - Charnière) de la région lombo-sacrée sans précision ou non associée à une scoliose – Q76.4
 - - Cheveux SAI – Q84.2
 - - Choroïde – Q14.3
 - - Clitoris – Q52.6
 - - Cloison cardiaque
 - - - Sans précision – Q21.9
 - - - - Autres Q21.8
 - - Cornée
 - - - SAI – Q13.4
 - - - - Autres Q13.4
 - - Corps
 - - - Calleux – Q04.0
 - - - Vitré – Q14.0
 - - Côte SAI – Q76.6

Malformation congénitale –suite

- Côtes – Autres Q76.6
- Cristallin
- - Sans précision – Q12.9
- - - Autres Q12.8
- - Diaphragme
- - - SAI – Q79.1
- - - - Autres Q79.1
- - Due à une hyperthermie maternelle – Q86.88
- - Encéphale, sans précision – Q04.9
- - Estomac, sans précision – Q40.3
- - Face et du cou, sans précision – Q18.9
- - Fixation de l'intestin – Q43.3
- - Foie – Autres Q44.7
- - Front – Q75.8
- - Genou – Q74.1
- - Glande parathyroïde ou thyroïde – Q89.2
- - Glandes endocrines – Q89.2
- - Glandes et des canaux salivaires – Q38.4
- - Grandes veines – Autres Q26.8
- - Gros
- - - Vaisseau
- - - - Sans précision – Q25.9
- - - - - Autres Q25.8
- - - Veines – Q26.9
- - Hanche
- - - Sans précision – Q65.9
- - - - Autres Q65.8
- - Intestin, sans précision – Q43.9
- - Iris
- - - SAI – Q13.2
- - - - Autres Q13.2
- - Langue – Autres Q38.3
- - Larynx
- - - Sans précision – Q31.9
- - - - Autres Q31.8
- - Lèvre
- - - Non classées ailleurs – Q38.0
- - - SAI – Q38.0
- - Membre
- - - S
- - - - Inférieur(s), y compris la ceinture pelvienne – Autres Q74.2
- - - - Supérieur(s), y compris la ceinture scapulaire – Autres Q74.0
- - - - Q74.9
- - - Moelle épinière, sans précision – Q06.9
- - - Multiples, non classées ailleurs – Q89.7
- - - Myocarde – Q24.8
- - - Nez
- - - - Sans précision – Q30.9
- - - - - Autres Q30.8
- - - Non précisée d'un (des) membre(s) – Q74.9
- - - Œil, sans précision – Q15.9
- - - Œsophage

Malformation congénitale – suite

- Œsophage – suite
- Sans précision → Q39.9
- → Autres Q39.8
- Ongle
- SAI → Q84.6
- → Autres Q84.6
- Orbites → Q10.7
- Oreille
- Atteinte de l'audition, sans précision → Q16.9
- Interne → Q16.5
- Moyenne
- SAI → Q16.4
- → Autres Q16.4
- Sans précision → Q17.9
- Organe génital
- Femme, sans précision → Q52.9
- Homme
- Sans précision → Q55.9
- → Autres Q55
- Os du crâne et de la face, sans précision → Q75.9
- Osselets → Q16.3
- Ovaire
- SAI → Q50.3
- → Autres Q50.3
- Palais
- Non classées ailleurs → Q38.5
- SAI → Q38.5
- Pancréas canal pancréatique
- SAI → Q45.3
- → Autres Q45.3
- Papille optique → Q14.2
- Paroi abdominale → Autres Q79.5
- Paupière → Q10.3
- Pavillon de l'oreille → Q17.3
- Peau
- Phanères, sans précision → Q84.9
- Sans précision → Q82.9
- Pénis
- SAI → Q55.6
- → Autres Q55.6
- Péricarde → Q24.8
- Pharynx
- SAI → Q38.8
- → Autres Q38.8
- Poumon
- Sans précision → Q33.9
- → Autres Q33.8
- Précis
- Appareil
- Circulatoire
- Périphérique → Autres Q27.8
- → Autres Q28.88

Malformation congénitale – suite

- Précis – suite
- Appareil – suite
- Digestif → Autres Q45.8
- Respiratoire → Autres Q34.8
- Urinaire → Autres Q64.8
- Encéphale → Autres Q04.8
- Estomac → Autres Q40.2
- Face et du cou → Autres Q18.8
- Intestin → Autres Q43.8
- Membre(s) → Autres Q74.8
- Moelle épinière → Autres Q06.8
- Œil → Autres Q15.8
- Oreille → Autres Q17.8
- Organe génital
- Femme → Autres Q52.8
- Homme → Autres Q55.8
- Os du crâne et de la face → Autres Q75.8
- Peau
- Phanères → Autres Q84.8
- → Autres Q82.8
- Rein → Autres Q63.8
- Système nerveux → Autres Q07.8
- Voies digestives supérieures → Autres Q40.8
- → Autres Q89.8
- Queue de cheval → Autres Q06.3
- Rachis, non associées à une scoliose → Autres Q76.4
- Rate –
- Q89.08
- Rein, sans précision → Q63.9
- Rétine → Q14.1
- SAI des bronches → Q32.4
- Sans précision → Q89.9
- Sein
- Sans précision → Q83.9
- → Autres Q83.88
- Septums cardiaques → Autres Q21.88
- Sprengel → Q74.0
- Surrénales → Q89.1
- Système
- Nerveux, sans précision → Q07.9
- Ostéo-articulaire muscle
- Sans précision → Q79.9
- → Autres Q79.8
- Testicule s scrotum
- SAI → Q55.2
- → Autres Q55.2
- Thorax osseux
- Sans précision → Q76.9
- → Autres Q76.8
- Trachée –
- Q32.1

Malformation congénitale – suite

- Trompe de Fallope ou du ligament large SAI → Q50.6
 - Trompes de Fallope et des ligaments larges → Autres Q50.6
 - Urètre → Autres Q62.8
 - Utérus
 - Col de l'utérus
 - Sans précision → Q51.9
 - → Autres Q51.8
 - Soins maternels pour Q34.0
 - Vagin
 - SAI → Q52.4
 - → Autres Q52.4
 - Vaisseau cérébral
 - Non précisée → Q28.39
 - → Autres Q28.38
 - Vaisseau précérébral
 - Non précisée → Q28.19
 - → Autres Q28.18
 - Valve pulmonaire
 - SAI → Q22.3
 - → Autres Q22.3
 - Valvule
 - Aortique mitral
 - Sans précision → Q23.9
 - → Autres Q23.8
 - Tricuspide
 - Sans précision → Q22.9
 - → Autres Q22.8
 - Veine cave
 - Inférieure → Q26.9
 - Supérieure → Q26.9
 - Vésicule biliaire
 - SAI → Q44.1
 - → Autres Q44.1
 - Vessie urètre
 - SAI → Q64.7
 - → Autres Q64.7
 - Voie biliaire
 - SAI → Q44.5
 - → Autres Q44.5
 - Voies digestives supérieures, sans précision → Q40.9
 - Vulve → Autres Q52.7
- Malformation lymphatique**
- Capillaire → D18.19
 - Caverneux → D18.19
 - Macrokystique → D18.19
 - Microkystique tissulaire infiltrante → D18.19
 - Rare → D18.19
- Malformation veineuse**
- Cutanéomuqueuse → Q27.8
 - Osseux
 - Primaire → D18.08

Malformation veineuse –suite

- Osseux –suite
- - - D18.08

Malgaigne – Fracture de S32.7**Malherbe** – Tumeur calcifiée de D23.9**Malheureuse** – Difficultés liées à une enfance Z61**Malik-Percin** – Syndactylie type Q70.4**Malin**

v./v.a. Type de maladie

Mallei – Infection

- Burkholderia A24.0
- Pseudomonas A24.0

Malléolaire

v./v.a. Région malléolaire

Malléole

- Externe – Fracture de la S82.6
- Interne – Fracture de la S82.5
- Pied
- - SAI – Plaie ouverte de la S91
- - - Plaie ouverte d'autre partie de la S91.80
- SAI – S82.88
- - -
- - S82
- - Péroné, impliquant: S82.6
- - Tibia, impliquant: S82.5

Malleomyces pseudomallei – Infection à A24.4**Malleus (morve)** – A24.0**Mallory**

- Weiss – Syndrome de K22.6
- - Myopathie avec surcharge en desmine et inclusions de corps de G71.8

Malnutrition

- Cours
- - Accouchement et de la puerpéralité – O25
- - Grossesse – O25
- Fœtus, sans mention de léger ou petit pour l'âge gestationnel – P05.2
- Grave avec marasme – E41
- Mère SAI – P00.4
- Protéino énergétique
- - Grave
- - - E43
- - - - Forme intermédiaire – E42
- - - - Signes de kwashiorkor et de marasme – E42
- - - Sans précision – E43
- - Légère – E44.1
- - Modérée – E44.0
- - Sans précision – E46
- - -
- - - Retard de développement après E45
- - - Séquelles de E64.0
- SAI – E46
- Type
- - 1 – diabète sucré de E12

Malnutrition –suite

- Type –suite
- - 2 – diabète sucré de E12
- - -
- - Arrêt de croissance dû à la E45
- - Atrophie due à la E45
- - Diabète sucré au cours de la grossesse: Diabète sucré préexistant lié à la O24.2
- - Diabète sucré de E12
- - Dystrophie due à la E45
- - Ostéomalacie de l'adulte due à la M83.3
- - Retard de développement physique dû à la E45

Malnutrition-déshydratation – Cataracte au cours de E46†, H28.1***Malocclusion**

- Dentaire due à un dysfonctionnement orofacial – K07.5
- Due
- - Déglutition anormale – K07.5
- - Habitudes impliquant la langue, les lèvres ou les doigts – K07.5
- - Respiration buccale – K07.5
- Sans précision – K07.4

Malonique

- Méthylmalonique – Acidurie combinée E71.1, E72.8
- - Acidurie E72.8

Malonyl-CoA décarboxylase – Déficit en E72.8**Malpighien intraépithéliale**

- Bas grade [LSIL] – Lésion N87.0
- Haut grade [LMIEHG] – Lésion D06.9

Malposition

- Cœur – Q24.8
- Congénitale des organes digestifs SAI – Q45.8
- Dents – K07.3
- Due) à une prothèse valvulaire cardiaque – T82.0
- Uretere – Q62.6
- Utérus – N85.4

Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale – Syndrome Q87.8**Malrotation**

- Cardiopathie – Syndrome de fente labio-palatine- Q87.8
- Côlon – Q43.3
- Rein – Q63.2

Malsegmentation

v./v.a. microcéphalie-cardiopathie-malsegmentation

MALT] – Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome C88.4**MALT1 – Déficit immunitaire combiné par déficit en D81.8****Maltase acide**

- Normale – Glycogénose lysosomale à activité E74.0
- - Glycogénose par déficit en E74.0

Malte – Fièvre de A23.0**Malteurs**

- Exacerbation aiguë – Poumon des J67.41
- Sans mention d'exacerbation aiguë – Poumon des J67.40
- - Poumon des J67.40

Malum vertebrae suboccipitale – A18.0†, M49.01***Mamelon**

- Accessoire – Q83.3
- Aréole – Tumeur maligne: C50.0
- Associé accouchement –
- - Crevasses du O92.1
- - Infection du O91.0
- - Invagination du O92.0
- Congénitale) – Absence de Q83.2
- Gestationnel
- - Puerpérales – Fissures du O92.1
- - - Abcès du O91.0
- Puerpéral – Abcès du O91.0
- Surnuméraire – Q83.3
- Type glande salivaire – Carcinome du C50.0
- - -
- - Absence congénitale de sein avec absence de Q83.0
- - Agénésie de sein avec absence de Q83.0
- - Amastie
- - - Absence de Q83.0
- - - Présence du Q83.88
- - Carcinome héréditaire du C50.0
- - Écoulement par le N64.5
- - Fissure et fistule du N64.0
- - Inversion congénitale des Q83.88
- - Résultats anormaux de: écoulement du R89
- - Rétraction
- - - N64.5
- - - Congénitale des Q83.88

Mammaire

v./v.a. cubito-mammaire
v./v.a. Hypoplasie mammaire
v./v.a. onycho-digito-mammaire

- Bénin
- - Sans précision – Dysplasie N60.9
- - - Autres dysplasies N60.8
- Cooper – Névralgie N64.4
- Gestationnel(le) ou puerpéral(e) – Abcès: O91.1
- Invasif à récepteurs hormonaux positifs – Carcinome C50.9
- Juvénile familiale – Hypertrophie N62
- Massive de la puberté – Hypertrophie N62
- Partie cutané –
- - Échec d'une greffe T86.59

Mammaire –suite

- Partie cutané – –suite
- - Nécrose d'une greffe *T86.51*
- - Perte d'une greffe *T86.52*
- - Rejet d'une greffe *T86.59*
- - Troubles circulatoires d'une greffe *T86.50*
- S) SAI – Nodule(s) *N63*
- SAI – Hypertrophie *N62*
- Sans
- - Partie cutané –
- - - Échec d'un greffe *T86.84*
- - - Rejet d'un greffe *T86.84*
- - Précision – Tuméfaction *N63*
- Type glande salivaire, à localisations contiguës – Carcinome *C50.8*
- -
- - Aberration *Q83.88*
- - Angiosarcome du quadrant supéro-interne de la glande *C50.2*
- - Artère ou veine *S25.88*
- - Asymétrie *Q83.88*
- - Atrophie *N64.2*
- - Carcinome métaplasique du quadrant supéro-interne de la glande *C50.2*
- - Complication mécanique d'une prothèse et d'un implant *T85.4*
- - Complications dues à une prothèse ou un implant *T85.83*
- - Échec d'un greffe *T86.84*
- - Fibrose capsulaire du sein due à une prothèse ou un implant *T85.82*
- - Grosseur dans la glande *R92*
- - Hypertrophie *N62*
- - Hypotrophie *Q83.88*
- - Implant *Z41.1*
- - Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse ou un implant *T85.73*
- - Micromastie [développement insuffisant des glandes] *Q83.88*
- - Rejet d'un greffe *T86.84*
- - Tuberculose *A18.8*

Mammographie de routine – *Z01.6***Mammoplastie**

- Augmentation
- - Partie cutanée – Rejet d'une *T86.59*
- - Sans partie cutanée – Rejet d'une *T86.84*
- Lambeau pectoro-mammaire avec partie cutanée – Rejet d'une *T86.59*
- Partie cutané – Rejet
- - *T86.59*
- - *T86.84*
- Plastie de glissement sans partie cutanée – Rejet d'une *T86.84*
- - Rejet d'une *T86.84*

Mandibulaire

- Anomalies squelettiques] – Syndrome SAMS[petite taille-atrésie du canal auditif-hypoplasie] *Q87.1*

Mandibulaire –suite

- Maxillaire –
- - Macrognathie (*K07.0*)
- - Micrognathie (*K07.0*)
- - Prognathie (*K07.1*)
- - Rétrognathie (*K07.1*)
- - -
- - Fracture du condyle *S02.61*
- - Fusion des incisives *K00.2*
- - Hyperplasie, hypoplasie: *K07.0*
- - Malformation artério-veineuse *Q27.3*
- - Syndrome d'hyperparathyroïdie-tumeur *E21.0, D16.42*
- - Torus: *K10.0*

Mandibule

- Défaut osseux – Fracture ouverte de la *S02.60, S01.87!*
- -
- - *S03.0*
- - Amélosarcome de la *C41.1*
- - Carcinome améloblastique de la *C41.1*
- - Carcinome odontogène de la *C41.1*
- - Chondrosarcome de la *C41.1*
- - Dysplasie osseuse floride de la *D16.5*
- - Fibrosarcome
- - - Améloblastique de la *C41.1*
- - - Odontogène de la *C41.1*
- - Fracture ouverte
- - - *S02.60, S01.87!*
- - - Corps de la *S02.68, S01.87!*
- - Hyperplasie ou hypoplasie unilatérale du processus condylien de la *K10.8*
- - Mâchoire inférieure (*S02.6*)
- - Odontosarcome
- - - *C41.1*
- - - Améloblastique de la *C41.1*
- - - Odontogène de la *C41.1*
- - Sarcome d'Ewing de la *C41.1*
- - Tumeur maligne
- - - Odontogène de la *C41.1*
- - - Os et du cartilage articulaire: *C41.1*
- - Tumeur odontogène kératokystique de la *D16.5*

Mandibulo

v./v.a. ophtalmo-mandibulo-mélique

Mandibulo-acrale

- Associée à MTX2 – Dysplasie *Q87.5*
- – Dysplasie *Q87.5*

Mandibulo-facial

- Alopécie – Dysostose *Q75.4, L65.9*
- Macroblépharon-macrostomie – Syndrome de dysostose *Q87.0*

Mandibulo-facial –suite

- Sans anomalies des extrémités – Dysostose *Q75.4*
- – Dysostose *Q75.4*

Manducateur – Douleurs faciales au cours des maladies de l'appareil *K10.8***Manganèse** –

- Carence en *E61.3*
- Effet toxique
- - *T57.2*
- - Composés du *T57.2*

Maniaco dépressif

- Forme dépressif
- - Sans symptômes psychotiques – Psychose *F33.2*
- - Symptômes psychotiques – Psychose *F33.3*
- -
- - Maladie *F31*
- - Psychose *F31*
- - Réaction *F31*

Maniaque

- Isolé – trouble bipolaire, épisode *F30*
- Récurrents SAI – Episodes *F31.8*
- Sans
- - Précision – Episode *F30.9*
- - Symptômes psychotiques – Trouble affectif bipolaire, épisode actuel *F31.1*
- - Symptômes psychotiques – Trouble affectif bipolaire, épisode actuel *F31.2*
- -
- - Épisodes *F30.8*
- - Psychose
- - - Schizo-affectif, type *F25.0*
- - - Schizophréniforme, type *F25.0*
- - Stupeur *F30.2*
- - Trouble schizo-affectif, type *F25.0*

Manie

- SAI – *F30.9*
- Sans symptômes psychotiques – *F30.1*
- Symptôme psychotique
- - Congruents à l'humeur – *F30.2*
- - Non congruents à l'humeur – *F30.2*
- - - *F30.2*

Manière – Lésions dues à l'intention d'une autre personne de léser ou de tuer de n'importe quelle *Y09.9!***Manifestation**

- Avitaminose A – Autres *E50.8*
- Carence en thiamine – Autres *E51.8*
- Extra-squelettiques – Dystrophie osseuse sclérosante mixte avec *Q87.5*
- Hépatiques récurrentes causées par le virus de l'hépatite C chez les transplantés hépatiques – *B18.2, Z94.4*
- Intestinales – Fibrose kystique avec *E84.1*
- Multiple –
- - Fibrose kystique avec autres *E84.87*

Manifestation – suite

- Multiple → – suite
- Mucoviscidose avec autres *E84.87*
- Multisystémiques → Syndrome d'insuffisance hépatique aiguë infantile – *K72.0*
- Neurologiques → Zona accompagné d'autres *B02.2†*
- Oculaires de l'avitaminose A → Autres *E50.7*
- Ophtalmologique → Diabète sucré de type 1 avec *E10.30†, H58.8**
- Pian → Autres *A66.7*
- Pulmonaire
- Intestinale → Mucoviscidose à *E84.80*
- -
- - Fibrose kystique avec *E84.0*
- - Maladie à virus Hanta avec *B33.4†*
- - Polyarthrite chronique avec *M05.10†, J99.0**
- Rénal →
- Fièvre hémorragique avec *A98.5†, N08.0**
- Maladie à virus Hanta [hantavirus] avec *A98.5†, N08.0**
- Respiratoire
- Virus d'influenza saisonnière identifié → Grippe avec d'autres *J10.1*
- Virus non identifié → Grippe avec d'autres *J11.1*
- Sclérose en plaques
- Aiguë de Marburg → Première *G35.0*
- - Première *G35.0*
- Systémiques [RVCL-S] → Vasculopathie rétinienne avec leucoencéphalopathie cérébrale et *Q28.38, Q14.1*
- Virus d'influenza saisonnière identifié → Grippe avec d'autres *J10.8*
- Virus non identifié → Grippe avec d'autres *J11.8*
- → Mucoviscidose avec autres *E84.88*

Manifestée crise

- Hypertoniques → Dysrèflexie autonome *G90.40*
- Transpiration → Dysrèflexie autonome *G90.41*

Manipulateurs de liège → Maladie ou poumon des: *J67.3***Manipulation**

- Accès vasculaire, non précisé → Adaptation et *Z45.29*
- Appareils médicaux implantés → Adaptation et *Z45.88*
- Défibrillateur cardiaque implanté → Adaptation et *Z45.01*
- Dispositifs cardiaques (électroniques) → Adaptation et *Z45.08*
- Extenseur
- Bronchique → Adaptation et *Z45.84*
- Trachéal → Adaptation et *Z45.85*
- Neurostimulateur → Adaptation et *Z45.80*
- Stimulateur
- Cardiaque implanté → Adaptation et *Z45.00*

Manipulation – suite

- Stimulateur – suite
- Diaphragmatique → Adaptation et *Z45.81*
- Système
- Assistance cardiaque → Adaptation et *Z45.02*
- Cathéter vasculaire à demeure implanté chirurgicalement → Adaptation et *Z45.20*

Mannosidase

- v./v.a. alpha-D-mannosidase
- v./v.a. bêta-mannosidase

Mannosidose → *E77.1***Mannosyltransférase**

- v./v.a. Dol-P-mannosyltransférase

- 1 → Déficit en *E77.8*
- 2 → Déficit en *E77.8*
- 6 → Déficit en *E77.8*
- 7-9 → Déficit en *E77.8*
- 8 → Déficit en *E77.8*

Manceuvre instrumentale → lésions par *O71***Manque**

- Exercice physique → *Z72.8*
- Plaisir sexuel → Aversion sexuelle et *F52.1*
- Réactivité → Lenteur et *R46.4*
- Repos ou de loisirs → *Z73*

Mansoni

- S. proliferum) → Infection à: Sparganum (S. *B70.1*
- → Schistosomiase due à Schistosoma *B65.1*

Manteau → Lymphome à cellules du *C83.1***Mantoux → Résultats anormaux au test de** *R76.1***Manubrium sterni → Fracture du sternum:** *S22.21***Manuum et pedum → Tinea** *B35.8***Manzke**

- v./v.a. Catel-Manzke

Maple syrup urine disease) → MSUD [*E71.0***Marais → Anémie due à la fièvre des** *B54†, D63.8****Marasme**

- Nutritionnel → *E41*
- Tuberculeux NCA → *A16.9*
- -

- Kwashiorkor avec *E42*

- Malnutrition

- - Grave avec *E41*

- - Protéino-énergétique grave [comme en *E43*]; avec signes de kwashiorkor et de *E42*

Marbourg] → MHF [Fièvre hémorragique de *A98.3***Marburg**

- Progressif primaire
- Exacerbation aiguë → Sclérose en plaques aiguë de *G35.21*
- - Sclérose en plaques aiguë de *G35.20*
- Rémittente (évolution par poussées) → Sclérose en plaques aiguë de *G35.10*

Marburg – suite

- -
- Maladie de *A98.3*
- Première manifestation d'une sclérose en plaques aiguë de *G35.0*
- Sclérose en plaques aiguë de *G35.9*

Marcescens

- Multirésistant
- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie → Serratia *U81.06!*
- 3MRGN → Serratia *U81.26!*
- 4MRGN → Serratia *U81.46!*
- → Pneumonie due à: Serratia *J15.6*

Marche

- 200 m
- Plus → Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, distance de *I70.21*
- - → Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleur ischémique à l'effort, distance de *I70.22*
- Non classée ailleurs → Difficulté à la *R26.2*
- SAI → Fracture de *M84.3*
- Tardive → *R62.0*
- -
- Hémoglobinurie (de): *D59.6*
- Syndrome de paralysie supranucléaire progressive-acinésie pure avec freezing de la *G23.1*
- Trouble hystérique de la *F44.4*

Marchesani

- v./v.a. Weill-Marchesani

Marchiafava-Bignami → Maladie de *G37.1***Marchiafava-Micheli** →

- Hémoglobinurie nocturne paroxystique [*D59.5*
- Maladie de *D59.5*

Marcoumar → Hémorragie

- Associée à *D68.33*
- Sous traitement par *D68.33*

Marcumar → Hématome de la gaine des grands droits lors d'un traitement par *D68.33, M62.88***Marcus-Gunn → Syndrome de** *Q07.8***Marden-Walker → Syndrome de** *Q74.3***Marfan**

- Néonatal → Syndrome de *Q87.4*
- Type
- 1 → Syndrome de *Q87.4*
- 2 → Syndrome de *Q87.4*
- → Syndrome de *Q87.4*

Marfanoïde

- Déficience intellectuelle
- Autosomique récessif → Syndrome *Q87.8*
- Liée à l'X → Syndrome *Q87.8, F79.9*
- Dysmorphie faciale-malformation squelettique-malformation cardiaque → Syndrome *Q87.0*

Marfanoïde – suite

- Hernie inguinale-vieillesse osseux prématuré → Syndrome *Q87.0*
- Lipodystrophie → Syndrome d'apparence progéroïde et *E88.1*
- Neurofibromes systémiques et orbitaux douloureux → Syndrome *Q87.8*
- Type de Silva → Syndrome *Q87.8*
- → Syndrome de microcéphalie, glomérulonéphrite et habitus *Q87.8*

Marge

- Anal →
- - *C43.5*
- - *D03.5*
- - *D04.5*
- - *D22.5*
- - *D23.5*
- - *D48.5*
- - Carcinome de la *C44.50*
- - Tumeur maligne de la *C44.50*
- Cutanée de l'anus et du rectum, par le virus de l'herpès → Infection de la *A60.1*
- → Epiglotte, bord libre [*C10.1*]

Marginal

- Cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT] → Lymphome extranodal de la zone *C88.4*
- E) → ulcère (peptique) ou érosion: *K28*
- Pellucide → Dégénérescence *H18.4*
- Simple → Gingivite (chronique): *K05.1*
- Splénique → Lymphome de la zone *C83.0*
- Terrien → Dégénérescence *H18.4*
- Tympan → Autres perforations *H72.2*
- -
- - Lymphome
- - - B cutané de la zone *C83.0*
- - - Nodal de la zone *C83.0*
- - - Splénique de la zone *C83.0*
- - Lymphome nodulaire à cellules B de la zone *C83.0*
- - Repli ary-épiglottique zone
- - - *C13.1*
- - - *D00.0*
- - - *D37.0*
- - Ulcère de (la): cornée: *H16.0*

Marginé

- Cours d'une fièvre rhumatismale aiguë → Érythème *I00†, L54.0**
- Discoïde de Besnier → Érythème *L53.2*
- Hebrea [Jock itch] → Eczéma *B35.6*
- → Glossite: exfoliatrice *K14.1*

Mariage → inscription dans: *Z02***Marie**

- v./v.a. Charcot-Marie-Tooth
- v./v.a. Foix-Chavany-Marie
- Unna → Hypotrichose type *Q84.0*

Marie-Bamberger → Maladie de *M89.4***Marie-Pierre II d'apparition tardive → Syndrome de *G11.2*****Marin →**

- Effet toxique
- - Contact avec d'autres animaux *T63.6*
- - Venin de serpent *T63.0*
- Envenimation suite à une morsure de serpent *T63.0*
- Peau de: *L57.8*

Marinesco-Sjögren → Syndrome de *G11.1***Marinum → Infection par Mycobacterium: *A31.1*****Marisques**

- Hémorroïdaires → *K64.4*
- Péri-anales → *K64.4*
- Rectales → *K64.4*

Markesbery-Griggs → Myopathie distale tardive type *G71.0***Markouizos**

- v./v.a. Qazi-Markouizos

Marks

- v./v.a. Finlay-Marks

Marmorata telangiectatica congenita →

- Cutis *Q27.8*
- Syndrome
- - Macrocéphalie-cutis *Q87.3*
- - Mégalencéphalie-cutis *Q87.3*

Maroteaux

- Lamy (léger) (sévère) → Syndrome de: *E76.2*
- -
- - Brachyolmie type *Q76.4*
- - Dysplasie acromésomélique type *Q77.8*
- - Dysplasie spondylo-épiphyse type *Q77.7*

Maroteaux-Stanescu-Cousin → Syndrome de *Q78.8***Marques de Catlin → *Q75.8*****Marqueur**

- Chaînes Gamma] → Gangliosidose GM [*E75.1*]
- Hétérochromatine → Sujet avec *Q95.4*
- Structurel
- - Sans précision → Réarrangement équilibré et *Q95.9*
- - → Autres réarrangements équilibrés et *Q95.8*
- Supplémentaires → Chromosomes *Q92.6*

MARS à début précoce → Protéinose alvéolaire pulmonaire sévère par déficit en *J84.00***Marshall → Syndrome de *Q87.0*****Marshall-Smith → Syndrome de *Q87.3*****Marsidi**

- v./v.a. Juberg-Marsidi

Marteau

- Acquis) → Autre(s) orteil(s) en *M20.4*
- Congénital → Orteil en *Q66.8*
- Piqueur → Syndrome de: *T75.2*

Martin-Bell → Syndrome de *Q99.2***Martorell**

- v./v.a. Servelle-Martorell

Martsolf → Syndrome de *Q87.8***Masculin**

- v./v.a. Type de maladie

Masochisme →

- *F65.5*
- Sado- *F65.5*

Mason

- v./v.a. Wyburn-Mason

MASP-2 → Immunodéficience par déficit en *D84.1***Masquant les raisons de la consultation et gênant le contact → Proximité et détails *R46.7*****Masquée» SAI → Episodes isolés d'une dépression « *F32.8*****Masse**

- v./v.a. Indice de masse corporelle
- Intra-abdominales et pelviennes → Tuméfaction et *R19.0*
- Localisé peau tissu cellulaire sous-cutané
- - Niveau
- - - Cou → Tuméfaction et *R22.1*
- - - Membre
- - - - Inférieur → Tuméfaction et *R22.4*
- - - - Supérieur → Tuméfaction et *R22.3*
- - - Tête → Tuméfaction et *R22.0*
- - - Tronc → Tuméfaction et *R22.2*
- - Sans précision → Tuméfaction et *R22.9*
- - Sièges multiples → Tuméfaction et *R22.7*
- - Pulmonaire SAI → *R91*
- - Téliangiectasiques périphériques → *D31.2*

Massif

- v./v.a. Type de maladie

Mastectomie

- Partiel
- - Lymphadénectomie stade
- - - I → Lymphoedème après *I97.20*
- - - II → Lymphoedème après *I97.21*
- - - III → Lymphoedème après *I97.22*
- - Sans précision → Lymphoedème après *I97.29*
- -
- - Éléphantiasis après *I97.22*
- - Oblitération des vaisseaux lymphatiques suite à *I97.2*

Masters] → Syndrome de déchirure du ligament large [Allen- *N83.8***Mastication → Difficultés de *R19.88*****Mastite**

- Aigu subaigu non puerpéral
- - Infectieuse → *N61*
- - SAI → *N61*
- - Granulomateuse → *N61*
- - Infectieuse néonatale → *P39.0*
- - Interstitielle gestationnelle ou puerpérale → *Q91.2*
- - Non
- - Infectieuse du nouveau-né → *P83.4*

Mastite –suite

- Non –suite
- - Purulente associée à l'accouchement – 091.2
- Parenchymateuse gestationnelle ou puerpérale – 091.2
- Purulente gestationnel(le) ou puerpéral(e) – 091.1
- SAI gestationnelle ou puerpérale – 091.2

Mastocytaire

- Monoclonal – Syndrome d'activation D89.8
- SM-AHNMD] – Mastocytose systémique associée à une hémopathie clonale non D47.0
- - Sarcome C96.2

Mastocytes

- Évolution imprévisible et inconnue – Tumeurs à histiocytes et D47.0
- Rémission complète – Leucémie à C94.31
- SAI – Tumeur à D47.0
- Tissulaires – Maladie systémique due aux D47.0
- -
- - Leucémie à C94.30
- - Sarcome à C96.2
- - Tumeur maligne à C96.2
- - Variante aleucémique de la leucémie à C94.30

Mastocytome

- Cutané – Q82.2
- Extra-cutané – C96.2
- SAI – D47.0

Mastocytose

- Congénitale) – Q82.2
- Cutané
- - Diffuse – Q82.2
- - Maculeuse télangiectasique – Q82.2
- - - Q82.2
- Isolée de la moelle osseuse – D47.0
- Systémique
- - Agressive – C96.2
- - Associée à une hémopathie clonale non mastocytaire [SM-AHNMD] – D47.0
- - Indolente – D47.0
- - Type smoldering – D47.0
- - - D47.0

Mastodynie – N64.4**Mastoïde**

- Acte médical
- - Sans précision – Affection de l'oreille et de l'apophyse H95.9
- - - Autres affections de l'oreille et de l'apophyse H95.8
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse H75.8*
- Sans précision – Affection de l'oreille moyenne et de l'apophyse H74.9
- -

Mastoïde –suite

- - -suite
- - Abscès de la H70.0
- - Affections précisées de l'oreille moyenne et de l'apophyse H74.8
- - Carie tuberculeuse de l'apophyse A18.0†, H75.0*
- - Empyème de la H70.0
- - Fistule de la H70.1
- - Ostéite mastoïdienne [carie osseuse de la H70.1

Mastoïdectomie –

- Affections survenant après H95.1
- Cholestéatome récidivant après H95.0
- Granulome après H95.1
- Inflammation chronique après H95.1
- Kyste muqueux après H95.1

Mastoïdien

- Carie osseuse de la mastoïde] – Ostéite H70.1
- Congénitale) – Tuméfaction sterno- Q68.0
- -
- - Cellules C30.1
- - Torticolis congénital (sterno- Q68.0

Mastoïdite

- Affections apparentées – Autres H70.8
- Aiguë – H70.0
- Chronique – H70.1
- Cours maladie
- - Infectieux
- - - Parasitaires classées ailleurs – H75.0*
- - - - B99†, H75.0*
- - Parasitaire NCA – B89†, H75.0*
- Sans précision – H70.9
- Tuberculeuse – A18.0†, H75.0*

Mastopathie

- Associées à l'accouchement, autres et sans précision – 092.2
- Fibrokystique – N60
- Grade
- - I – N60.1
- - II – N60.3
- - III – N60.3
- Kystique
- - Diffuse – N60.1
- - Prolifération épithéliale – N60.3

Masturbation excessive – F98.88**MAT – I47.1****Materia alba – Dépôts [accrétions] sur les dents: K03.6****Matériel brûlant – Brûlure ou échaudage par : Autre X19.9†****Maternel**

- Cours du travail et de l'accouchement – Épuisement O75.0
- Généralement rétréci – Soins maternels pour disproportion due à un bassin O33.1

Maternel –suite

- Riboflavine – Lésion du fœtus par déficit P00.4
- Sans précision – Fœtus et nouveau-né affectés par un effet nocif P04.9
- -
- - Hématémèse et mélæna néonataux dus à une déglutition de sang P78.2
- - Ictère néonatal dû à une déglutition de sang P58.5
- - Soins
- - - Examens de l'allaitement Z39.1
- - - Maternel
- - - - Disproportion due à un rétrécissement du détroit supérieur du bassin O33.2
- - - - Lésions fœtales (présumées) dues à l'alcoolisme O35.4

Materno foetal

- Néonatale allo-immune – Thrombopénie P61.0
- - Transfusion (de): O43.0

Mathieu

v./v.a. Piussan-Lenaerts-Mathieu

Matière

- Fécale –
- - Anomalies des R19.5
- - Incontinence des R15
- Procréation – Conseils et avis généraux en Z31.6
- Sexualité – conseil relatif
- - Attitudes, comportement et orientation en Z70
- - Comportement ou à l'orientation de tiers en Z70
- Vaccination
- - Voyageurs – Conseil en Z71
- - - Conseil en Z71

Matraque ou arme à feu – Lésions due à des mesures judiciaires telles que gaz lacrymogène, coup de Y35.7†**Matricome onychocytique**

- Ongle
- - Orteil – D23.7
- - - D23.6
- - - D23.9

Matthew-Wood – Syndrome de Q11.2**Maturation**

- Lipase] – Déficit familial en LMF1 [facteur 1 de E78.3
- Osseuse accélérée-dysmorphie faciale-retard staturo-pondéral – Syndrome de Q87.3
- Retardée – R62.0
- Sexuelle – Trouble de la F66.0
- - Leucémie myéloïde aiguë (avec C92.0

Matures

- Sans précision – Lymphome à cellules T/NK C84.9
- Type Burkitt

Matures –suite

- Type Burkitt –suite
- Rémission complète → LLA-B à cellules C91.81
- → LLA-B à cellules C91.80
- Autres lymphomes à cellules T/NK C84.5
- Maturity onset diabetes of young people**
- Acidocétose → MODY [E11.11
- Coma → MODY [E11.01
- Complication
- Décompensé → MODY [E11.81
- Multiple
- Décompensé → MODY [E11.73
- → MODY [E11.72
- Oculaire
- Décompensé → MODY [E11.31†, H58.8*
- → MODY [E11.30†, H58.8*
- Rénal
- Décompensé → MODY [E11.21†, N08.3*
- → MODY [E11.20†, N08.3*
- → MODY [E11.80
- Complication neurologique
- Décompensé → MODY [E11.41†, G63.2*
- → MODY [E11.40†, G63.2*
- Complication vasculaire périphérique
- Décompensé → MODY [E11.51
- → MODY [E11.50
- Hypoglycémie → MODY [E11.60
- Polyneuropathie
- Décompensé → MODY [E11.41†, G63.2*
- → MODY [E11.40†, G63.2*
- Sans complication
- Décompensé → MODY [E11.91
- → MODY [E11.90
- Syndrome pied diabétique
- Décompensé → MODY [E11.75
- → MODY [E11.74
-
- E11.90
- Choc hypoglycémique au cours de diabète MODY [E11.61
- Coma hypoglycémique au cours de diabète MODY [E11.61

Mauclaire] → Ostéochondrite (juvénile) (de): têtes métacarpiennes [M92.2**Maux de tête dus à l'histamine → G44.0****Maxillaire**

- Aiguë → Sinusite J01.0
- Antérieure-strabisme-déficience intellectuelle → Syndrome de protrusion Q87.8
- Chronique → Sinusite J32.0
- Extension dans la fosse canine → Abcès K10.21
- Genu valgum → Syndrome de pseudoanodontie-hypoplasie K07.8, Q74.1
- Inférieur

Maxillaire –suite

- Inférieur –suite
- Angle maxillaire → Fracture du S02.65
- Apophyse
- Condylienne → Fracture du S02.61
- Coronoïde → Fracture du S02.63
- Branche maxillaire, SAI → Fracture du S02.64
- Maxillaire inférieur: Maxillaire, autre partie ou partie non précisée → Fracture du S02.68
- Partie
- Multiples → Fracture du S02.69
- Non précisée → Fracture du S02.60
- Sub-condylienne → Fracture du S02.62
- Symphyse maxillaire → Fracture du S02.66
-
- C41.1
- Améloblastome du D16.5
- Fibrome
- Chondromyxoïde du D16.5
- Ossifiant familial du D16.5
- Fracture de la partie alvéolaire du S02.67
- Ostéosarcome du C41.1
- Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: Région S01.43
- Tumeur bénigne: D16.5
- Joue → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo- S01.41
- Partie partie
- Multiples de la joue et de la région temporomandibulaire → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo- S01.49
- Non précisée → Fracture du maxillaire inférieur: S02.68
- Région maxillaire
- Inférieure → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo- S01.43
- Supérieure → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo- S01.42
- SAI -
- Fracture du maxillaire inférieur: Branche S02.64
- Sinusite J32.0
- Sans indication d'extension rétromaxillaire ou dans la fosse canine → Abcès K10.20
- Supérieur →
- C41.0
- C41.02
- D16.42
- Carcinome améloblastique du C41.02
- Chondrosarcome du C41.02
- Fibrosarcome
- Améloblastique du C41.02
- Odontogène du C41.02
- Fracture
- S02.4
- Alvéole du S02.43

Maxillaire –suite

- Supérieur → –suite
- Fracture –suite
- Partie alvéolaire du S02.43
- Odontosarcome du C41.02
- Ostéoblastome du D16.42
- Ostéosarcome du C41.02
- Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: Région S01.42
- Sarcome d'Ewing du C41.02
- Sur racines dentaires → Présence d'implants Z96.5
-
- Carcinome épidermoïde du sinus C31.0
- Dysplasie cémento-osseuse floride du D16.42
- Fermeture anormale des K07.5
- Fracture
- Éminence du S02.48
- Maxillaire inférieur
- Angle S02.65
- Symphyse S02.66
- Os malaire et S02.4
- Ouverte du S02.48, S01.87!
- Hyperplasie, hypoplasie: K07.0
- Kératokyste odontogène du D16.42
- Kyste (de): latent des K10.0
- Macrognathie (mandibulaire) (K07.0
- Malformation artério-veineuse du Q27.3
- Mélanome malin de la muqueuse du sinus C31.0
- Micrognathie (mandibulaire) (K07.0
- Ostéoblastome du D16.42
- Polypes du sinus (de): J33.8
- Prognathie (mandibulaire) (K07.1
- Rétrognathie (mandibulaire) (K07.1
- Rhabdomyosarcome embryonnaire du sinus C31.0
- Sarcome du C41.1
- Séquestre du K10.2
- Tumeur odontogène kératokystique du D16.42

Maxillofacial → Tumeur maligne d'un os C41.02**Maxillo-facial → Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: C41.02****Maxillofazial → Tumeur bénigne: D16.42****Maximum →**

- Brûlure partie multiple corps indication degré
- 2a au T29.20
- 2b au T29.21
- Corrosion partie multiple corps indication degré 2a
- T29.60
- T29.61

Mayer

v./v.a. Graham-Burford-Mayer

Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser type

- 1 → Syndrome de *Q51.8*
- 2 → Syndrome de *Q87.8*

May-Hegglin →

- MHA [Anomalie de *D72.0*]
- Syndrome de *D72.0*
- Thrombopénie de *D72.0*

Mayou

v./v.a. Batten-Mayou

Mazabraud → Syndrome de *Q78.1, D21.9***MCAD → Déficit en *E71.3*****McAlpine**

v./v.a. Hunter-McAlpine

McArdle → Maladie de: *E74.0***McArdle-Schmidt-Pearson → Syndrome de *E74.0*****MCC → Déficit en *E71.1*****McCarthy**

v./v.a. Forster-McCarthy-Berry

McCort

v./v.a. Smith-McCort

McCullough

v./v.a. Chudley-McCullough

McCune-Albright → Syndrome de *Q78.1***McDonough → Syndrome de *Q87.8*****McFarlane**

v./v.a. Oliver-McFarlane

McGillivray → Scaphocéphalie familiale type *Q75.0***MCJ sporadique → *A81.0*****McKusick**

v./v.a. Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick

- Déficit immunitaire → Chondrodysplasie métaphysaire de type *Q78.5, D82.2*
- → Chondrodysplasie métaphysaire type *Q78.5*

McKusick-Kaufman → Syndrome de *Q87.8***MCL → *C83.1*****McLachlan**

v./v.a. Fitzsimmons-McLachlan-Gilbert

McLeod

v./v.a. O'Sullivan-McLeod

- → Syndrome neuroacanthocytaire de *E78.6*

MCM4 → Déficit immunitaire primaire par déficit en *D84.8***McMillin**

v./v.a. Johnson-McMillin

MCTD [Mixed connective tissue disease] → *M35.1***MDPL → Syndrome [d'hypoplasie mandibulaire-surdité-apparence progéroïde-lipodystrophie] *E34.8*****MDR-TB → Tuberculose multirésistante [*U82.1*]****Meacham → Syndrome de *Q87.8*****Meadows → Syndrome de *O90.3*****MEAP [méningo-encéphalite amibienne primitive] → *B60.2†, G05.2******Meara**

v./v.a. Dowling-Meara

Méat

- Auditif osseux → Atrésie ou rétrécissement du *Q16.1*
- Trou d'épingle [sténopéique] SAI → *N35.9*
- Urinaire
- - Congénital(e) → Rétrécissement de: *Q64.3*
- - Double → *Q64.7*
- - → Prolapsus congénital de: *Q64.7*
- - → Ulcère de l'urètre (*N34.2*

Méatite urétrale → *N34.2***Mécanique**

v./v.a. Type de maladie

Mécanisme non précis → Infarctus cérébral occlusion sténose

- Artères cérébrales, de *I63.5*
- Artères précérébrales, de *I63.2*

Meckel

- Gruber → Syndrome de *Q61.9*
- Type 7 → Syndrome de *Q61.9*
- →
- - Adénocarcinome d'un diverticule de *C17.3*
- - Carcinome épidermoïde du diverticule de *C17.3*
- - Diverticule de *Q43.0*
- - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] d'un diverticule de *C17.3*
- - Léiomyosarcome d'un diverticule de *C17.3*

Méconial

- Absence reconnue de fibrose kystique du pancréas → Iléus *P76.0*
- Cours de fibrose kystique → Iléus *E84.1†, P75**
- Déficit en guanylate cyclase 2C → Iléus *P76.0*
- →
- - Mucoviscidose avec iléus *E84.1†, P75**
- - Péritonite *P78.0*
- - Pneumonie *P24.0*
- - Syndrome du bouchon *P76.0*

Méconium

- Liquide amniotique →
- - Présence de *P20*
- - Travail accouchement compliqué
- - - Anomalie du rythme cardiaque du fœtus avec présence de *O68.2*
- - - Présence de *O68.1*
- - →
- - Aspiration
- - - *P24.0*
- - - Néonatale de *P24.0*
- - Émission de *P20*

Médecine du travail → Examen de *Z10***Medeira-Dennis-Donnai → Syndrome de *Q87.5*****Media**

- Artérielle → Dégénérescence de la *I70.29*
- →
- - Artériosclérose de la *I70.29*

Media → suite

- → - suite
- - Sclérose
- - - *I70.29*
- - - Mönckeberg (de la *I70.2*

Médial

- Causant un rapprochement des dents → Dent *K07.3*
- Genou → Distorsion du ligament collatéral *S83.42*
- Tibia → Condyles latéral ou *S82.1*
- →
- - Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus: Epicondyle *S42.43*
- - Maladie d'Ahlbäck [ostéonécrose aseptique de la tête fémorale *M87.05*

Médian

- Arcade dentaire → Déviation *K07.2*
- Bassin) entraînant une disproportion → Rétrécissement de: cavité *O33.3*
- Clavicule → Ostéite condensante *M85.31*
- E face cou →
- - Fistule *Q18.8*
- - Kyste *Q18.8*
- - Sinus *Q18.8*
- Holoprosencéphalie → Variant interhémisphérique *Q04.2*
- Lèvre
- - Mâchoire supérieure → Fente *Q37.5*
- - Supérieure → Nodule congénital *Q38.0*
- Niveau
- - Avant-bras → Lésion traumatique du nerf *S54.1*
- - Bras → Lésion traumatique du nerf *S44.1*
- - Poignet et de la main → Lésion traumatique du nerf *S64.1*
- NUT [Nuclear protein in testis] → Carcinome de la ligne *C80.9*
- SAI → Nerf *S54.1*
- Tibia proximal → Luxation du genou: Luxation *S83.13*
- Voile du palais → Fente *Q35.3*
- →
- - Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe
- - - Déchirure du ligament latéral tibial (Ligament *S83.44*
- - - Distorsion du ligament latéral tibial (Ligament *S83.42*
- - Fente
- - - Cervicale *Q18.8*
- - - Labiale *Q36.1*
- - - Palatine et vélaire *Q35.5*
- - Fracture
- - - Clavicule: Tiers *S42.01*
- - - Doigt: Phalange *S62.62*
- - - Extrémité inférieure du fémur: Condyle (latéral) (*S72.41*

Médian –suite

- - -suite
- - Fracture –suite
- - - Os cunéiforme (intermédiaire) (latéral) (*S92.23*)
- - Glossite losangique *K14.2*
- - Granulome léthal de la ligne *C86.0*
- - Lésions du nerf *G56.1*
- - Luxation du coude autre et non précisée: *S53.13*

Médianécrose kystique de l'aorte – *I71.00***Médiastin**

- Antérieur – Tumeur maligne: *C38.1*
- Non classées ailleurs – Autres maladies du *J98.58*
- Partie non précisée – Tumeur maligne: *C38.3*
- Plèvre – Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du cœur, du *C38.8*
- Postérieur – Tumeur maligne: *C38.2*
- -
- - Abcès du *J85.3*
- - Déplacement du *J98.58*
- - Kyste congénital du *Q34.1*
- - Mésothéliome du *C45.7*
- - Primo-infection tuberculeuse du *A16.7*
- - Syphilis tardive du *A52.7†, J99.8**
- - Tumeur bénigne: *D15.2*
- - Tumeur maligne secondaire du *C78.1*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D38.3*

Médiastinal

- v./v.a. Lymphome médiastinal
- Confirmation bactériologique
- - Biologie moléculaire ou histologique – Tuberculose ganglionnaire: *A15.4*
- - Histologique –
- - - Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A15.7*
- - - Tuberculose *A15.8*
- Parapharyngé cervical – Abcès sous-mandibulaire
- - Indication d'extension *K12.22*
- - Sans indication d'extension *K12.21*
- Primitif à grandes cellules – Lymphome B *C85.2*
- Syphilitique – Anévrisme *A52.0†, I79.8**
- -
- - Déviation *R93.8*
- - Emphysème *J98.2*
- - Fibrose *J98.58*
- - Fistule *J86.08*
- - Germinome *C38.3*
- - Hernie *J98.58*
- - Lymphadénopathie *R59.0*
- - Métastase ganglionnaire *C77.1*
- - Primo-infection tuberculeuse d'un ganglion *A16.7*

Médiastinal –suite

- - -suite
- - Tuberculose
- - - *A16.8*
- - - Ganglionnaire *A16.3*
- Médiastinale**
- v./v.a. broncho-pleuro-médiastinale
- Médiastinite**
- Associée à IgG4 – *J98.50*
- Syphilitique
- - Tardive – *A52.7†, J99.8**
- - - *A52.7†, J99.8**
- - Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique – *A15.8*
- - Primaire – *A16.7*
- - - *A16.8*
- - *J98.50*

Médiastino péricardite

- Adhésive – *I31.0*
- Rhumatismale chronique – *I09.2*

Médiation

- Auto-immune – Myopathie nécrosante à *G72.4*
- Cellulaire limitée – Infection à cytomégalovirus lors d'une immunité à *B25.9, D84.9*

Médical

- Appareil auxiliaire
- - Non précisé – Dépendance de longue durée envers un appareil de soutien, appareil *Z99.9*
- - – Dépendance de longue durée envers d'autres appareils de soutien, appareils *Z99.8*
- Cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure – Mesures chirurgicales ou *Y84.9!*
- Chirurgical
- - Non classées ailleurs – Autres complications précisées de soins *T88.8*
- - – Accidents et complications au cours d'actes *Y69!*
- Complications autres et non précisées – Échec d'une tentative d'avortement *O07.3*
- Compliqué
- - Embolie – Échec d'une tentative d'avortement *O07.2*
- - Hémorragie retardée ou sévère – Échec d'une tentative d'avortement *O07.1*
- - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens – Échec d'une tentative d'avortement *O07.0*
- Enfant
- - Bon santé selon circonstances
- - - Attente d'une famille adoptive ou d'un placement – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance *Z76.2*

Médical –suite

- Enfant –suite
- - Bon santé selon circonstances –suite
- - - Enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance *Z76.2*
- - - Maladie de la mère – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance *Z76.2*
- - - Situation socio-économique difficile de la famille – Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance *Z76.2*
- - Trouvés – Surveillance médicale et soins *Z76.1*
- Général – Examen *Z00.0*
- Implantés – Adaptation et manipulation d'autres appareils *Z45.88*
- Infirmiers surveillance médical enfant bon santé selon circonstances
- - Attente d'une famille adoptive ou d'un placement – Soins *Z76.2*
- - Enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale – Soins *Z76.2*
- - Maladie de la mère – Soins *Z76.2*
- - Situation socio-économique difficile de la famille – Soins *Z76.2*
- Mère, non classées ailleurs – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres interventions *P00.7*
- Non classé –
- - Atteintes de l'appareil digestif après des actes *K91.88*
- - Séquelles de complications de soins chirurgicaux et *T98.3*
- - Sujets en contact avec les services de santé pour d'autres conseils et avis *Z71*
- Nourrissons et enfants en bonne santé – Surveillance médicale et soins *Z76.2*
- Précisés – Autres traitements *Z51.88*
- Prise de contact à des fins administratives – Examen *Z02*
- Régime – Antécédents personnels de non-observance d'un traitement *Z91.1*
- SAI – Échec d'une tentative d'avortement *O07.4*
- Sans
- - Complication – Échec d'une tentative d'avortement *O07.4*
- - Précision –
- - - Affection
- - - - Appareil génito-urinaire après des actes *N99.9*
- - - - Œil et de ses annexes après des actes *H59.9*
- - - - Oreille et de l'apophyse mastoïde après des actes *H95.9*
- - - - Système ostéo-articulaire et des muscles après des actes *M96.9*
- - - Anomalie endocrinienne et métabolique après des actes *E89.9*

Médical – suite

- Sans – suite
- Précision – suite
- Antécédents personnels de traitement Z92.9
- Atteinte de l'appareil digestif après des actes K91.9
- Complication de soins chirurgicaux et T88.9
- Conseil et surveillance pour: Conseil Z71
- Incidents dus à des mesures Y84.9!
- Soins Z51.9
- Thérapie sans raison Z41.9
- Trouble respiratoire après des actes J95.9
- Soins
- Médical
- Enfants trouvés – Surveillance Z76.1
- Nourrissons et enfants en bonne santé – Surveillance Z76.2
- Santé
- Sans précision – Difficulté liée aux installations Z75.9
- – Autres difficultés liées aux installations Z75.8
- Spécifiques, non effectués – Sujets ayant recours aux services de santé pour des actes Z53
- Traitement – surveillance
- Z08
- Z09
- Travail – Échec du déclenchement O61.0
-
- Abscesses
- Intra-abdominal après des actes T81.4
- Plaie après des actes T81.4
- Sous-phrénique après des actes T81.4
- Sutures après des actes T81.4
- Adhérences pelvi-péritonéales après des actes N99.4
- Affection
- Appareil génito-urinaire après des actes N99.8
- Œil et de ses annexes après des actes H59.8
- Oreille et de l'apophyse mastoïde après des actes H95.8
- Système
- Nerveux après des actes G97.8
- Ostéo-articulaire et des muscles après des actes M96.88
- Anomalies endocriniennes et métaboliques après des actes E89.8
- Antécédents personnels d'autres traitements Z92.8
- Avortement O04
- Complication vasculaire à la suite d'actes I97.9
- Établissement d'un certificat Z02
- Hypofonctionnement

Médical – suite

- – suite
- Hypofonctionnement – suite
- Corticosurrénal (de la médullaire) après des actes E89.6
- Testiculaire après des actes E89.5
- Hypoinsulinémie après des actes E89.1
- Hypoparathyroïdie après des actes E89.2
- Hypopituitarisme après des actes E89.3
- Hypothyroïdie après des actes E89.0
- Incidents dus à des appareils ou à des produits Y82.8!
- Insuffisance ovarienne après des actes E89.4
- Insuffisance pulmonaire après des mesures J95.88
- Insuffisance rénale après des actes N99.0
- Maladie
- Système nerveux après des actes G97.88
- Voies respiratoires après des actes J95.88
- Pseudoméningocèle après des actes G97.88
- Rétrécissement urétral après des actes N99.18
- Septicémie après des actes T81.4
- Sténose
- Sous-glottique après des actes J95.5
- Trachéale après des actes J95.81
- Thérapies sans raison Z41.8

Médicalement, d'un tatouage ou d'un piercing – Maladie classée dans un autre chapitre, suspectée d'être la conséquence d'une opération esthétique contre-indiquée U69.10!

Médicament

- Absorbés par la mère – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres P04.1
- Action similaire – Intoxication: Glucosides cardiotoniques et T46.0
- Agissant
- Essentiellement sur le système nerveux autonome, autres et sans précision – Intoxication: T44.9
- Sur
- Fibrinolyse – Intoxication: T45.6
- Métabolisme de l'acide urique – Intoxication: T50.4
- Protozoaires du sang – Intoxication: Antipaludiques et T37.2
- Antiallergiques et antiémétiques – Intoxication: T45.0
- Antifongiques, anti-infectieux et anti-inflammatoires à usage topique, non classés ailleurs – Intoxication: T49.0
- Antithyroïdiens – Hypothyroïdie congénitale due à une exposition maternelle aux P72.2
- Antitumoraux et immunosuppresseurs – Intoxication: T45.1
- Approprié à l'indication et correctement administrés – Anurie due aux sulfamides utilisés comme un R34, Y57.9!

Médicament – suite

- Atonie intestinale – T47.4
- Causes externes – Myocardiopathie due à des I42.7
- Contact peau – Dermite
- Allergique de contact due à des L23.3
- Contact avec la peau – Dermite de contact, sans précision, due à des L25.1
- Irritante de contact due à des L24.4
- Contre le coryza [rhume banal] – Intoxication: T48.5
- Cytotoxique –
- P04.1
- Alopecie due à un L65.8
- Hypotrichose due à un L65.8
- Déclencheurs de contractions – Hyperactivité de l'utérus due à une stimulation excessive par des O62.8, Y57.9!
- Dentaires à usage topique – Intoxication: T49.7
- Drogue
- Substances biologiques actives – Empoisonnement (accidentel) par exposition à: X49.9!
- Toxines et des rayonnements [DPAH] – Hypertension artérielle pulmonaire induite par des I27.02
- –
- Complications dues à des Y57.9!
- Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: G40.5
- Difficultés liées à: la consommation d'alcool, de tabac, de Z72.0
- Prise excessive (overdose) accidentelle d'un X49.9!
- Drug fever] – Fièvre due à des R50.2
- Effet stabilisant de membrane – Intoxication aiguë par les T50.9
- Facilitant la digestion – Intoxication: T47.5
- Non précisées – Agranulocytose et neutropénie dues à un D70.19
- Nouveau-né – Symptômes de privation d'une utilisation thérapeutique de P96.2
- Phase critique
- 4 jours
- 7 jours – Agranulocytose et neutropénie dues à un D70.13
- – Agranulocytose et neutropénie dues à un D70.10
- 7 jours à moins de 10 jours – Agranulocytose et neutropénie dues à un D70.14
- Premier ligne –
- Mycobactéries atypiques ou Nocardia résistantes à un ou plusieurs U82.2!
- Mycobacterium tuberculosis résistant à un ou plusieurs U82.0!
- Tuberculose avec résistance au A16.9, U82.0!
- Préparation
- Capillaires – Intoxication: Kératolytiques, kératoplastiques et autres T49.4

Médicament – suite

- Préparation – suite
- - Opthalmologiques – Intoxication: *T49.5*
- - Utilisés en oto-rhino-laryngologie – Intoxication: *T49.6*
- Produit
- - Chimiques – Sclérose systémique due à des *M34.2*
- - Exogènes – Hypothyroïdie due à des *E03.2*
- Psychotrope
- - Non classés ailleurs – Intoxication: Autres *T43.8*
- - Sans précision – Intoxication: *T43.9*
- SAI –
- - Agranulocytose et neutropénie dues à un *D70.19*
- - Hypersensibilité à un *T88.7*
- - Réaction à un *T88.7*
- - Somnifères: *T42.7*
- - Sans précision – Effet indésirable d'un *T88.7*
- Stimulant aussi bien les récepteurs alpha et bêta-adrénergiques – *T44.9*
- Substance biologique
- - Sans précision –
- - - Antécédents personnels d'allergie à un *Z88.9*
- - - Intoxication: *T50.9*
- - - Néphropathie due à un *N14.2*
- - -
- - - Antécédent personnel allergie
- - - - *Z88.8*
- - - - *Z91.0*
- - - Augmentation dans les urines du taux de *R82.5*
- - - Néphropathie due à d'autres *N14.1*
- - - Séquelles d'intoxications par *T96*
- Toxicomanie – Conseil et surveillance pour: abus de *Z71*
- Toxines
- - Transmis par la mère ou administrés au nouveau-né – Ictère néonatal dû à des *P58.4*
- - - Anémie sidéroblastique secondaire, due à des *D64.2*
- Utilisé conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte – Effets secondaires indésirables dus à un *Y57.9!*
- -
- - Administration accidentelle ou prise erronée d'un *X49.9!*
- - Agranulocytose et neutropénie dues à un *D70.1*
- - Anémie hémolytique auto-immune, due à des *D59.0*
- - Anémie par carence en acide folique due à des *D52.1*
- - Antécédents personnels d'utilisation à long terme des *Z92.2*
- - Contrôle des paramètres de fonctionnement d'une pompe à *Z45.82*

Médicament – suite

- - - suite
- - Dermite de contact toxique par contact cutané avec un *L24.4*
- - Détresse foetale au cours du travail ou de l'accouchement due à l'administration de *O68*
- - Diarrhée due aux *K52.1*
- - Effets résiduels dus aux *T88.7*
- - Érosion des dents: due à: *K03.2*
- - Éruption
- - - Généralisée due à des *L27.0*
- - - Localisée due à des *L27.1*
- - Exanthème toxique dû au contact de la peau avec un *L24.4*
- - Formes évolutives d'agranulocytose et neutropénie dues à un *D70.18*
- - Granulocytopenie induite par des *D70.19*
- - Hépatite due aux *K71.6*
- - Hypertension artérielle pulmonaire due à des *I27.02*
- - Hypoglycémie réactive non induite par les *E16.1*
- - Insuffisance hépatique due aux *K71.9*
- - Mise en observation pour suspicion de: effet indésirable d'un *Z03.6*
- - Nécrose de la mâchoire due à des *K10.28*
- - Réaction
- - - Photoallergique à un *L56.1*
- - - Phototoxique à un *L56.0*
- - Rééducation des drogués et après abus de *Z50.3!*
- - Renouvellement d'une ordonnance pour: *Z76.0*
- - Syndromes secondaires parkinsoniens dus à des *G21.1*
- - Tremblement dû à des *G25.1*
- - Ulcère de l'œsophage: dû à l'ingestion de: *K22.1*
- - Vascularite induite par les *D69.0*
- - Voies de fait/agression par: *Y09.9!*

Médicamenteux

- Adulte – Autres ostéomalacies *M83.5*
- Approprié correctement administré –
- - Choc anaphylactique dû à des effets indésirables d'une substance *T88.6*
- - Effet indésirable dû (due) à une substance *T88.7*
- - Hypersensibilité dû (due) à une substance *T88.7*
- - Idiosyncrasie dû (due) à une substance *T88.7*
- - Réaction allergique dû (due) à une substance *T88.7*
- Avant-bras – Ostéonécrose *M87.13*
- Avasculaire secondaire non traumatique
- - Localisations multiples – Ostéonécrose *M87.10*
- - Tête du fémur – Nécrose *M87.15*
- - - Nécrose *M87.19*

Médicamenteux – suite

- Bras – Ostéonécrose *M87.12*
- Colonne vertébrale – Ostéonécrose *M87.18*
- Cuisse – Ostéonécrose *M87.15*
- Due à un traitement cytotatique – Aplasie médullaire [anémie aplastique] *D61.10*
- Enfant
- - Adolescent – Obésité *E66.14*
- - - Lupus érythémateux disséminé *M32.0*
- - Éosinophilie et symptômes systémiques – Réaction *T88.7*
- - Extrême chez l'enfant et l'adolescent – Obésité *E66.15*
- - Foetus et du nouveau-né – Réactions et intoxications *P93*
- - Fracture pathologique – Ostéoporose *M80.4*
- - Grade
- - - I (OMS) – Obésité *E66.10*
- - - II (OMS) – Obésité *E66.11*
- - - III (OMS) – Obésité *E66.19*
- - Indice de masse corporelle IMC
- - - 40 et moins de 50 – Obésité *E66.16*
- - - 50 et moins de 60 – Obésité *E66.17*
- - - 60 et plus – Obésité *E66.18*
- - - Compris
- - - - 30 et moins de 35 – Obésité *E66.10*
- - - - 35 et moins de 40 – Obésité *E66.11*
- - Jambe – Ostéonécrose *M87.16*
- - Localisations multiples – Ostéonécrose *M87.10*
- - Mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) – Ostéonécrose (induite par la radiothérapie) (*K10.2*)
- - Main – Ostéonécrose *M87.14*
- - Non classée ailleurs – Céphalée *G44.4*
- - Pied – Ostéonécrose *M87.17*
- - Région de l'épaule – Ostéonécrose *M87.11*
- - Région pelvienne – Ostéonécrose *M87.15*
- - Sans
- - - Coma – Hypoglycémie *E16.0*
- - - Précision –
- - - - Affection pulmonaire interstitielle, *J70.4*
- - - - Aplasie médullaire [anémie aplastique] *D61.19*
- - - - Systémique – Prophylaxie *Z29.21*
- - - - Tics d'origine organique – Tics *G25.6*
- - -
- - - Affection pulmonaire interstitiel
- - - - Aiguës, *J70.2*
- - - - Chroniques, *J70.3*
- - - - Akathisie (induite par le traitement) (*G25.88*)
- - - - Alopecie androgénique *L64.0*
- - - - Antécédents personnels de fibrose pulmonaire d'origine *Z87.0*
- - - - Aplasie médullaire [anémie aplastique] *D61.18*
- - - - Asthme non allergique *J45.19*

Médicamenteux – suite

- - - suite
- - Cataracte *H26.3*
- - Chorée *G25.4*
- - Constipation d'origine *K59.02*
- - Dystonie *G24.0*
- - Érythème localisé *L27.1*
- - Fibrose
- - - Origine *M79.89*
- - - Poumon *J70.4*
- - Gastroentérite et colite *K52.1*
- - Glaucome *H40.6*
- - Goutte *M10.2*
- - Hypersensibilité *T88.7*
- - Hypopituitarisme *E23.1*
- - Hypotension *I95.2*
- - Insuffisance corticosurrénale *E27.3*
- - Insuffisance hépatique
- - - Aiguë (chronique) *K71.1*
- - - Origine *K71.1, Y57.9!*
- - Lésion hépatique
- - - Idiosyncrasique (imprévisible) *K71*
- - - Toxique (prévisible) *K71*
- - Lipodystrophie localisée *E88.1*
- - Lupus érythémateux disséminé *M32.0*
- - Métaux de toutes origines, sauf substances *T56*
- - Mucite (orale) (oropharyngée) *K12.3*
- - Myélopathie: *G95.8*
- - Myoclonie *G25.3*
- - Myopathie *G72.0*
- - Myotonie: *G71.1*
- - Obésité *E66.19*
- - Ostéonécrose *M87.19*
- - Ostéoporose *M81.4*
- - Pancréatite aiguë *K85.3*
- - Pancytopenie *D61.1*
- - Pemphigus *L70.5*
- - Pneumopathie
- - - Aiguë d'origine *J70.2*
- - - Chronique d'origine *J70.3*
- - - Origine *J70.4*
- - Polynévrite *G62.0*
- - Réaction lichénoïde *L43.2*
- - Sclérose systémique *M34.2*
- - Soins maternels pour lésions fœtales (présomées) *O35.5*
- - Syndrome
- - - Cushing *E24.2*
- - - Sevrage lors de dépendance *F19.3*
- - Thyroïdite *E06.4*
- - Ulcère
- - - Duodénal d'origine *K26.9, Y57.9!*
- - - Estomac d'origine *K25.9, Y57.9!*
- - - Gastro-duodénal d'origine *K27.9, Y57.9!*

Médicamenteux – suite

- - - suite
- - Ulcère – suite
- - - Peptique d'origine *K27.9, Y57.9!*
- Medich – Macrothrombocytopenie de** *D69.1*
- Médiocarpienne – Luxation du poignet: (Articulation)** *S63.03*
- Médiolyse artérielle segmentaire** – *I77.88*
- Médiotarsienne – Luxation de parties autres et non précisées du pied: (Articulation)** *S93.32*
- Méditerranéen**
- v./v.a. Fièvre méditerranéenne
- Hémoglobinoopathie – Anémie *D56.9*
- -
- - Anémie *D56.9*
- - Fièvre
- - - *A23*
- - - Boutonneuse *A77.1*
- - Lymphome *C88.30*
- - Maladie immunoproliférative de l'intestin grêle de type *C88.3*
- MEDNIK – Syndrome** *Q87.8*
- Médullaire**
- v./v.a. Aplasie médullaire
- v./v.a. Nécrose médullaire
- Actes médicaux – Hypofonctionnement corticosurrénal (de la *E89.6*)
- Anémie aplastique] acquises pures – Autres aplasies *D60.8*
- Anormal associé
- - Inv(16)(p13q22) – Leucémie aiguë myéloïde avec éosinophiles *C92.50*
- - T(16;16)(p13;q22) – Leucémie aiguë myéloïde avec éosinophiles *C92.50*
- Autosomique dominant
- - Hyperuricémie – Maladie rénale kystique *Q61.5*
- - - Maladie rénale kystique *Q61.5*
- Central – Syndrome *S24.12*
- Diaphysaire-histocytome fibreux – Syndrome de sténose *Q78.8, C49.9*
- Divisé – Malformation du cordon *Q06.2*
- Dorsale sans autre précision – Lésion *S24.10*
- Due à une toxicité – Dépression *D61.9*
- Élargie-hydrocéphalie – Syndrome de *nævus* en tache de vin-citerne cérébello- *Q04.8, Q82.5*
- Familial de la thyroïde – Carcinome non *C73*
- Histiocytaire – Réticulose *C96.8*
- Latéral – Syndrome *I66.3†, G46.4**
- Lombo-sacrée
- - L1 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.71!*
- - L2 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.72!*
- - L3 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.73!*
- - L4 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.74!*

Médullaire – suite

- Lombo-sacrée – suite
- - L5 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.75!*
- - Niveau SAI – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.70!*
- - S1 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.76!*
- - S2-S5 – Niveau fonctionnel d'une lésion *S34.77!*
- Lors de myélopathie vasculaire) – Claudication intermittente *G95.18*
- Lymphomes malins (maladies relevant de la classification sous C81-C88) – Foyers osseux (*C79.5*)
- Rein – Kyste *Q61.5*
- Rémission complète – Plasmocytome *C90.01*
- Sans précision – Compression *G95.2*
- Thyroïde
- - Familial – Cancer *C73*
- - - Cancer *C73*
- Tuberculeux – Abscès *A17.8†, G07**
- -
- - Carcinome rénal *C64*
- - Dépression *D61.9*
- - Hypoplasie *D61.9*
- - Paralysie *G83.8*
- - Plasmocytome *C90.0*
- - Rétrécissement du canal *M48.0*
- - Tuberculose *A17.8†, G07**
- Medullaris] – Contusion et œdème de la moelle lombaire [Conus** *S34.0*
- Médulloblastome**
- Anaplasique – *C71.6*
- Classique – *C71.6*
- Nodularité extensive – *C71.6*
- - *C71.6*
- Médulloépithéliome**
- Cerveau – *C71.0*
- Cervelet – *C71.6*
- Corps ciliaire – *C69.4*
- Intraoculaire – *C69.9*
- Iris – *C69.4*
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – *C71.8*
- Lobe frontal – *C71.1*
- Lobe occipital – *C71.4*
- Lobe pariétal – *C71.3*
- Lobe temporal – *C71.2*
- Nerf optique – *C72.3*
- Orbite – *C69.6*
- Rétine – *C69.2*
- Système nerveux central – *C72.9*
- Tronc cérébral – *C71.7*
- Médullosurrénale –**
- Ganglioneuroblastome de la *C74.1*
- Hyperfonctionnement de la *E27.5*

Médullosurrénale - -suite

- Hyperplasie de la *E27.5*
- Neuroblastome de la *C74.1*
- Tumeur maligne: *C74.1*

Méduse - *T63.6***Meester-Loeys** - Syndrome de *Q87.8***Méga-appendice** - *Q43.8***Mégacalcosse congénitale** - *Q63.8***Mégacaryoblastique associée à t(1;22)(p13;q13) - Leucémie myéloïde aiguë** *C94.20***Mégacaryocytaire**

- Aiguë -> Leucémie *C94.20*
- Chronique -> Myélose *D47.4*
- Métaplasie myéloïde -> Myélosclérose (*D47.4*)
- -
- - Hépatosplénomégalie myéloïde *D47.4*
- - Ostéomyélosclérose *D47.4*

Mégacaryocytes

- Rémission complète -> Leucémie aiguë à *C94.21*
- -> Leucémie aiguë à *C94.20*

Méga-cisterna magna - *Q03.1***Mégacôlon**

- Aganglionique -> *Q43.1*
- Complication
- - Niveau des organes -> Entérocolite à Clostridium difficile sans *A04.71*
- - Organiques -> Entérocolite à Clostridium difficile avec *A04.73*
- Congénital sans ganglion -> *Q43.1*
- Idiopathique -> *K59.3*
- Non classé ailleurs -> *K59.3*
- Sans complication
- - Niveau des organes -> Entérocolite à Clostridium difficile sans *A04.70*
- - Organiques -> Entérocolite à Clostridium difficile avec *A04.72*
- Toxique -> *K59.3*
- -
- - *Q43.1*
- - GOSHS [Syndrome de Goldberg-Shprintzen avec *Q87.8*
- - Syndrome de Goldberg-Shprintzen avec *Q87.8*

Mégaconiale - Dystrophie musculaire congénitale *G71.2***Mégaoduodénum** - *Q43.8***Mégaépiphysaire-métaphysaire - Dysplasie spondylo-** *Q77.7***Mégalencéphalie**

- Cutis marmorata telangiectatica congenita -> Syndrome de *Q87.3*
- Cyphoscoliose sévère -> Syndrome de croissance excessive- *Q87.3*
- Épilepsie symptomatique] -> Syndrome PMSE [polyhydramnios- *Q87.0*
- Malformation capillaire

Mégalencéphalie -suite

- Malformation capillaire -> suite
- - Polymicrogyrie -> Syndrome *Q87.3*
- - -> Syndrome *Q87.3*
- Polymicrogyrie-polydactylie post-axiale-hydrocéphalie] -> Syndrome MPPH [*Q04.8*
- -
- - *Q04.5*
- - Leucoencéphalopathie kystique sans *E75.2*

Mégalencéphalique avec kystes sous-corticaux - Leucoencéphalopathie *E75.2***Mégalérythème épidémique** - *B08.3***Mégaloblastique**

- v./v.a. Anémie mégaloblastique
- Due à une carence en facteur intrinsèque -> Anémie héréditaire juvénile *D51.0*

Mégalocornée

- Cardiopathie-anomalies squelettiques -> Syndrome d'anophtalmie- *Q87.8*
- Glaucome -> *Q15.0*
- Isolée congénitale -> *Q15.8*
- -
- - *Q15.8*
- - Glaucome secondaire à une sphérophakie/ectopie du cristallin et *Q15.8*

Mégalodactylie du pouce - *Q74.0***Mégalogastrie** - *Q40.2***Mégalopapille isolée** - *Q14.2***Mégarbané - Dysplasie spondylo-métaphysaire autosomique récessive type** *Q77.8***Mégarbané-Loiselet - Syndrome de** *Q87.0***Méga-uretère**

- Congénital -> *Q62.2*
- Primitif
- - Congénital -> *Q62.2*
- - -> *Q62.2*
- - *N28.88*

Mégavessie - Syndrome d'hypopéristaltisme intestinal-microcôlon- *Q43.8***Mégavessie-méga-uretères - Syndrome** *Q62.7***MEGDEL [Syndrome Leigh-like-acidurie 3-méthylglutaconique-surdité-encéphalopathie] - Syndrome** *G31.88***Mehes**

v./v.a. Morava-Mehes

MEHMO - Syndrome de *Q87.8***Meier-Blumberg-Imahorn - Syndrome de** *E83.4***Meier-Gorlin - Syndrome de** *Q87.1***Meige -**

- Lymphœdème de *Q82.09*
- Syndrome de *G24.4*

Meige-like - Maladie de *I89.09***Meigs**

v./v.a. Demons-Meigs
v./v.a. pseudo-Meigs

Meinecke

v./v.a. Bonnemann-Meinecke-Reich

Méiotique -

- Monosomie d'un chromosome entier, non-disjonction *Q93.0*
- Trisomie
- - 13, non-disjonction *Q91.4*
- - 18, non-disjonction *Q91.0*
- - 21, non-disjonction *Q90.0*
- - Chromosome entier, non-disjonction *Q92.0*

Mélæna

- Néonatal
- - Dus à une déglutition de sang maternel -> Hématémèse et *P78.2*
- - -> *P54.1*
- -> *K92.1*

Mélanine -

- Anomalies liées à une diminution de la formation de *L81.6*
- Hyperpigmentations par la *L81.4*

Melanoblastosis cutis linearis sive systematisata -> *Q82.3***Mélanocortine 4 - Obésité par déficit du récepteur de la** *E66.89***Mélanocytaire - Nævus:** *D22***Mélanocytes**

- Cuir chevelu et du cou -> Nævus à *D22.4*
- Lèvre -> Nævus à *D22.0*
- Membre
- - Inférieure, y compris la hanche -> Nævus à *D22.7*
- - Supérieure, y compris l'épaule -> Nævus à *D22.6*
- Oreille et du conduit auditif externe -> Nævus à *D22.2*
- Parties de la face, autres et non précisées -> Nævus à *D22.3*
- Paupière, y compris le canthus -> Nævus à *D22.1*
- Sans précision -> Nævus à *D22.9*
- Tronc -> Nævus à *D22.5*

Mélanocytome

- Globe oculaire -> *D31.9*
- Méningé -> *D42.9*

Mélanocytose

- Dermique congénitale-déficience intellectuelle -> Syndrome de retard de croissance sévère-strabisme- *Q87.8*
- Leptoméningée diffuse -> *D42.9*
- Neurocutanée -> *D22.9*

Mélanodontie infantile -> *K02.4***Mélanodontoclasie** -> *K02.4***Mélanolysosomale - Maladie neuroectodermique** *E70.3***Mélanome**

- Anal -> *C21.0*
- Associé à MITF -> Syndrome de prédisposition au carcinome rénal et *Q99.8*
- Choroidien -> *C69.3*
- In situ
- - Col utérin -> *D03.8*

Mélanome –suite

- In situ –suite
- Cuir chevelu et du cou – D03.4
- Lèvre – D03.0
- Membre
- Inférieur, y compris la hanche – D03.7
- Supérieur, y compris l'épaule – D03.6
- Oreille et du conduit auditif externe – D03.2
- Organes génitaux – D03.8
- Parties de la face, autres et non précisées – D03.3
- Paupière, y compris le canthus – D03.1
- Sans précision – D03.9
- Sièges – D03.8
- Tronc – D03.5
- Malin
- Côlon – C18.9
- Conjonctive – C69.0
- Corps ciliaire Cellule fusiforme type
- A – C69.4
- B – C69.4
- Cuir chevelu et du cou – C43.4
- Face, parties autres et non précisées – C43.3
- Familial
- Canthus – C43.1
- Conduit auditif externe – C43.2
- Cou – C43.4
- Cuir chevelu – C43.4
- Épaule – C43.6
- Face – C43.3
- Hanche – C43.7
- Lésion à localisations contiguës de la peau – C43.8
- Lèvre – C43.0
- Membre
- Inférieur – C43.7
- Supérieur – C43.6
- Paupière – C43.1
- Tronc – C43.5
- C43.9
- Lèvre – C43.0
- Membre
- Inférieur, y compris la hanche – C43.7
- Supérieur, y compris l'épaule – C43.6
- Méninges – C70.9
- Muqueux
- Buccale – C06.0
- Clitoris – C51.2
- Grandes lèvres – C51.0
- Naso-sinusienne – C31.9
- Petites lèvres – C51.1
- Préputiale – C60.0
- Sinus
- Ethmoïdal – C31.1

Mélanome –suite

- Malin –suite
- Muqueux –suite
- Sinus –suite
- Frontal – C31.2
- Maxillaire – C31.0
- Sphénoïdal – C31.3
- C43.9
- Oreille et du conduit auditif externe – C43.2
- Paupière, y compris le canthus – C43.1
- Peau
- Sans précision – C43.9
- Lésion à localisations contiguës d'un C43.8
- Pénis – C60.9
- Prépuce – C60.0
- SAI – C43.9
- Tronc – C43.5
- Primaire méninges
- Cérébrales – C70.0
- Rachidiennes – C70.1
- Primitif du système nerveux central – C72.9

Mélanose lenticulaire progressive – Q82.1**Melanosis corii degenerativa – Q82.3****Mélanurie – R82.9****MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [myopathie, encéphalopathie, acidose lactique, pseudo-épisodes vasculaires cérébraux] – Syndrome G31.81****Mélasme] – Chloasma [L81.1****Melchior**

v./v.a. Dyggve-Melchior-Clausen

Melhem-Fahl – Syndrome de Q76.4**Mélioïdose**

- Aiguë – A24.1
- Chronique – A24.2
- Galopante – A24.1
- Pneumonie – A24.1†, J17.0*
- Pulmonaire – A24.1
- Septicémique – A24.1
- Subaiguë – A24.2

-

-- A24.3

-- A24.4

Melitensis –

- Brucellose à Brucella A23.0
- Infection à Brucella A23.0

Melkersson-Rosenthal – Syndrome de G51.2**Melliturie – E74.8****Melnick-Needles – Syndrome de Q87.5****Mélorhéostose**

- Ostéopoikilose – Q78.8
-
- M85.89
- Syndrome de Léri-Joanny [M85.89

Membrane

- Basale
- Antiglomérulaire – Maladie des anticorps de la M31.0†, N08.5*
- Glomérulaire] au cours de syndrome de Goodpasture – Néphrite à anticorps anti-MBG [M31.0†, N08.5*
- Bowman type II – Dystrophie cornéenne de la H18.5
- Cellulaire [CR3] – Déficit en complexe récepteur de la D71
- Cornéennes – Lésions des H18.3
- Début travail
- 1 à 7 jours – Rupture prématurée des O42.11
- 24 heures – Rupture prématurée des O42.0
- Plus de 7 jours – Rupture prématurée des O42.12
- Descemet –
- Plis de la H18.3
- Rupture de la H18.3
- Fibres hyaloïdes – H43.3
- Hyaline
- Adolescent – Maladie des J80.09
- Adulte – Maladie des J80.09
- Enfant – Maladie des J80.09
- Jackson – Q43.3
- Mitochondriale – Neurodégénérescence associée à la protéine de G23.0
- Muqueuses – Pemphigoïde des L12.1
- Plasmique – Défaut du transporteur de carnitine à travers la E71.3
- Pupillaires – H21.4
- Sans
- Hémorragie – Rétention partielle du placenta et des O73.1
- Précision –
- Anomalie du liquide amniotique et des O41.9
- Foetus et nouveau-né affectés par une anomalie des P02.9
- Rupture prématurée des O42.9
- Synoviale – Syphilis de la A52.7†, M68.09*
- Traitement tocolytique
- Début travail
- 1 à 7 jours – Rupture prématurée des O42.21
- 24 heures – Rupture prématurée des O42.20
- Plus de 7 jours – Rupture prématurée des O42.22
- Sans précision du début du travail – Rupture prématurée des O42.29
-
- Accouchement retardé rupture
- Artificielle des O75.5
- Spontanée ou non précisée des O75.6
- Anomalies précisées du liquide amniotique et des O41.8
- Foetus nouveau-né affecté

Membrane –suite

- - -suite
- - Foetus nouveau-né affecté –suite
- - - Anomalies des *P02.8*
- - - Rupture prématurée des *P01.1*
- - Hémorragie associée à la rétention partielle du placenta ou des *O72.2*
- - Infection du sac amniotique et des *O41.1*
- - Intoxication aiguë par les médicaments avec effet stabilisant de *T50.9*
- - Oligoamnios, sans mention de rupture des *O41.0*
- - Suivi de la mère en cas de prolapsus des *O34.31*

Membraneux

- Congénital
- - Allo-immunisation foeto-maternelle anti-endopeptidase neutre – Néphropathie *P96.0*
- - Anticorps maternels contre l'endopeptidase neutre – Néphropathie *P96.0*
- - - Cataracte *Q12.0*
- Idiopathique – Glomérulopathie *N05.2*
- Modérée – Sténose subaortique *Q24.4*
- Primitive – Glomérulonéphrite extra *N05.2*
- -
- - Agénésie du labyrinthe *Q16.5*
- - Anomalie du labyrinthe *Q16.5*
- - Aplasie du labyrinthe *Q16.5*
- - Bronchite: aiguë et subaiguë (avec): *J20*
- - Hypoplasie du labyrinthe *Q16.5*
- - Lésion traumatique de l'urètre: Partie *S37.31*
- - Retard d'ossification du crâne *Q75.8*

Membranite –

- *O41.1*
- *P02.7*

Membranoproliférative – Syndrome d'hypotrichose-lymphœdème-télangiectasie-glomérulonéphrite *Q87.8***Menace**

- Avortement –
- - *O20.0*
- - Hémorragie due à une *O20.0*
- Insuffisance cardiaque aiguë – Accompagnement de la mère au cours d'un bloc AV du fœtus avec *O35.8*
- Perte d'emploi – *Z56*

Ménarche – Saignements abondants de la *N92.2***MEND – Syndrome** *Q87.8***Mendélien**

- Autosomique récessive aux infections mycobactériennes par déficit partiel en JAK1 – Prédilection *D84.8*
- Infection mycobactérienne
- - Déficit
- - - Complet
- - - - IFNgammaR1 – Prédilection *D84.8*

Mendélien –suite

- Infection mycobactérienne –suite
- - Déficit –suite
- - - Complet –suite
- - - - IFNgammaR2 – Prédilection *D84.8*
- - - - IL12B – Prédilection *D84.8*
- - - - ISG15 – Prédilection *D84.8*
- - - - Récepteur bêta 1 de l'interleukine 12 – Prédilection *D84.8*
- - - Partiel
- - - - Facteur 8 régulateur de l'interféron – Prédilection *D84.8*
- - - - STAT1 – Prédilection *D84.8*
- - - - - Prédilection *D84.8*

Mendelson

- Due anesthésie cours
- - Grossesse – Syndrome de *O29.0*
- - Puerpéralité – Syndrome de *O89.0*
- - Travail et de l'accouchement – Syndrome de *O74.0*
- - - Syndrome de *J95.4*

Mendenhall

v./v.a. Rabson-Mendenhall

Mener une grossesse à terme – incapacité de *N97***Ménétrier** –

- Gastropathie hypertrophique de *K29.6*
- Maladie de *K29.6*

Mengel-Konigsmark-Berlin-McKusick – Syndrome de *Q17.8, H90.5***Mengo – Encéphalite à virus** *A85.8†, G05.1****Ménière** –

- Maladie de *H81.0*
- Syndrome ou vertiges de *H81.0*

Méningé

- Cérébrales) (rachidiennes) – Adhérences *G96.1*
- Tuberculeux – Abscess *A17.0†, G01**
- -

- - Hémorragie *I60.8*

- - Mélanocytome *D42.9*

- - Peste *A20.3†, G01**

- - Tuberculose *A17.0†, G01**

Méninges

- Cérébral –
- - Mélanome primaire des *C70.0*
- - Tumeur bénigne: *D32.0*
- - - *C70.0*
- - - - Secondaire du cerveau et des *C79.3*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D42.0*
- - Non classée ailleurs – Affection des *G96.1*
- Rachidien
- - Cervicales – Lésion traumatique des *S19.80*
- - Dorsales – Lésion traumatique des *S29.80*

Méninges –suite

- Rachidien –suite
- - Lombosacrées – Lésion traumatique des *S39.81*
- - -
- - - Mélanome primaire des *C70.1*
- - - Méningiome des *D32.1*
- - - Tumeur bénigne: *D32.1*
- - - Tumeur maligne
- - - - *C70.1*
- - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D42.1*
- Sans précision –
- - Tumeur bénigne: *D32.9*
- - Tumeur maligne: *C70.9*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D42.9*
- Spinales – Adhérence congénitale de *Q06.8*
- -
- - Adhésion tuberculeuse des *A17.0†, G01**
- - Anomalie congénitale SAI de la moelle épinière et des *Q06.9*
- - Constriction anormale congénitale d'un ligament des *Q07.8*
- - Cryptococcose des *B45.1†, G02.1**
- - Gomme des *A52.1†, G07**
- - Lésion congénitale SAI de la moelle épinière et des *Q06.9*
- - Maladie congénitale SAI de la moelle épinière et des *Q06.9*
- - Mélanome malin des *C70.9*
- - Neurosyphilis adhésive des *A52.1†, G01**
- - Syphilis
- - - *A52.1†, G01**
- - - Aiguë des *A51.4†, G01**
- - TBC [tuberculose] *A17.0†, G01**
- - Thrombose d'une veine des *I67.6*
- - Tuberculome des *A17.1†, G07**
- - Tumeur bénigne des *D32*

Méningiome

- Cérébral – *D32.0*
- Clivus – *D32.0*
- Intracrânien – *D32.0*
- Lobe frontal – *D32.0*
- Méninges rachidiennes – *D32.1*
- Moelle épinière – *D32.1*
- Multiples familiaux – *D32.9*
- Nerf optique – *D32.0*
- Orbitaire – *D32.0*
- SAI – *D32.9*
- Spinal – *D32.1*
- Tente – *D32.0*
- - *D32.9*

Méningisme

- Cadre de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe aviaire ou porcine – *J10.8*

Méningisme – suite

- Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié - Grippe [influenza] avec J09
- Virus de la grippe aviaire identifié - Grippe [Influenza] avec J09, U69.21!

- - R29.1

Méningite

- Adénovirus - A87.1t, G02.0*
- Aiguë - Neurosyphilis avec A52.1t, G01*
- Arbovirus - A87.8t, G02.0*
- Aseptique - Maladie due au VIH avec B20, G03.0
- Aspergillus - B44.8t, G02.1*
- Bacille Friedländer -
- - G00.8
- - G00.8, B96.2!
- Bactérien
- - Sans précision - G00.9
- - -
- - - G00
- - - G00.8
- Basilaire tuberculeuse - A17.0t, G01*
- Candidosique - B37.5t, G02.1*
- Cérébrale tuberculeuse - A17.0t, G01*
- Cérébrospinale
- - Due au typhus - A75.9t, G01*
- - Épidémique - A39.0t, G01*
- - Tuberculeuse - A17.0t, G01*
- Charbonneuse - A22.8t, G01*
- Chronique - G03.1
- Coccidioïdomycose - B38.4t, G02.1*
- Cours
- - Actinomycose - A42.8t, G01*
- - Affections bactériennes classées ailleurs - G01*
- - Infections virales classées ailleurs - G02.0*
- - Listérienne - A32.1t, G01*
- - Maladie
- - - Infectieuses et parasitaires précisées classées ailleurs - G02.8*
- - - Lyme - A69.2t, G01*
- - - Parasitaire NCA - B89t, G02.8*
- - - Virale NCA - A87.9
- - Mononucléose infectieuse - B27.9t, G02.0*
- - Mycoses classées ailleurs - G02.1*
- - Neurosyphilis - A52.1t, G01*
- - Rubéole - B06.0t, G02.0*
- - Sporotrichose - B42.8t, G02.1*
- - Syphilis - A52.1t, G01*
- - Syphilis congénitale - A50.4t, G01*
- - Varicelle - B01.0t, G02.0*
- Cryptocoques
- - SIDA - B20t, G02.1*, B45.1
- - - B45.1t, G02.1*
- Diplocoques - A39.0t, G01*

Méningite – suite

- Due
- - Candidose - B37.5t, G02.1*
- - Causé
- - - Non précisées - G03
- - - Précisées - G03.8
- - Mesures préventives - G03.8, Y84.9!
- - Torulose - B45.1t, G02.1*
- - Vaccination - G03.8, Y59.9!
- - Virus de l'herpès
- - - Simplex - B00.3t, G02.0*
- - - - B00.3t, G02.0*
- - Virus poliomyélite -
- - - A80.9t, G01*
- - - A80.9t, G02.0*
- - VZV [virus varicelle-zona] - B02.1t, G02.0*
- Entérovirus - A87.0t, G02.0*
- Éosinophile - B83.2t, G02.8*
- Épidémique NCA - A39.0t, G01*
- Escherichia coli - G00.8, B96.2!
- Gonococcique - A54.8t, G01*
- Gonocoques - A54.8t, G01*
- Haemophilus influenzae - G00.0
- Herpès zoster - B02.1t, G02.0*
- Infectieuse à méningocoques - A39.0t, G01*
- Klebsiella - G00.8, B96.2!
- Leptospira - A27.9t, G01*
- Liquide clair - G03.0
- Listeria monocytogenes - A32.1t, G01*
- Lymphocytaire
- - Aiguë - A87.2t, G02.0*
- - - A87.2t, G02.0*
- Méningocoques - A39.0t, G01*
- Méningo-encéphalite listériennes - A32.1t
- Mycoplasmes - G00.8, B96.0!
- Mycosique - B49t, G02.1*
- Neisseria meningitidis - A39.0t, G01*
- Néoplasique lors de tumeur des tissus lymphatiques, hématopoïétiques et apparentés - C79.3
- Non suppurée - G03.0
- Oreillons - B26.1t, G02.0*
- Pneumocoques - G00.1
- Post-morbilleuse - B05.1t
- Purulente SAI - G00.9
- Pyogène SAI - G00.9
- Récurrente bénigne [Mollaret] - G03.2
- Salmonella - A02.2t, G01*
- Sans précision - G03.9
- Scarlatineuse - A38t, G01*
- Spinale tuberculeuse - A17.0t, G01*
- Staphylocoques - G00.3
- Streptocoques - G00.2
- Suppurée SAI - G00.9

Méningite – suite

- Syphilitique
- - Aiguë précoce - A51.4t, G01*
- - Congénitale tardive - A50.4t, G01*
- - Secondaire - A51.4t, G01*
- - Tardive - A52.1t, G01*
- Tuberculeuse - A17.0t, G01*
- Typhoïde - A01.0t, G01*
- Varicelleuse - B01.0t, G02.0*
- Viral -
- - A87.8
- - A87.9
- Virus coxsackie - A87.0t, G02.0*
- Virus ECHO - A87.0t, G02.0*
- Zostérienne - B02.1t, G02.0*
- -
- - Exanthème épidémique avec A88.0t, G02.0*
- - Rougeole avec B05.1t, G02.0*

Meningitis cerebrospinalis epidemica - A39.0t, G01***Méningocèle**

- Cérébrale - Q01
- Craniale - Q01.9
- Latérale - Syndrome de Q87.5
- Postérieure - Q05.9
- Rachidienne - Q05
- - Q05.9

Méningo-cérébrale - Cryptococcose B45.1t, G02.1***Méningococcémie**

- Aiguë - A39.2
- Chronique - A39.3

Méningococcique

- SAI -
- - Bactériémie A39.4
- - Maladie A39.9
- - Surrénalien - Syndrome A39.1t
- - Arthrite A39.8t, M01.09*

Méningocoques -

- Adrénalite hémorragique à A39.1t, E35.1*
- Apoplexie des surrénales due à un sepsis à A39.1t, E35.1*
- Arachnoïdite à A39.0t, G01*
- Bactériémie à A39.4
- Cardiopathie à A39.5t, I52.0*
- Cardite
- - A39.5t
- - A39.5t, I52.0*
- Conjonctivite à A39.8t, H13.1*
- Encéphalite à A39.8t, G05.0*
- Endocardite à A39.5t, I39.8*
- Fièvre cérébrospinale à A39.0t, G01*
- Hémorragie des surrénales due à un sepsis à A39.1t, E35.1*
- Infection

Méningocoques - - suite

- Infection - suite
- - A39.8
- - Cérébrospinale à A39.0†, G01*
- - Cerveau à A39.8†, G05.0*
- - Endocardie à A39.5†, I39.8*
- - Généralisée à A39.4
- - Myocardie à A39.5†, I41.0*
- - Péricarde à A39.5†, I32.0*
- Méningite
- - A39.0†, G01*
- - Infectieuse à A39.0†, G01*
- - Méningomyélite à A39.8†, G05.0*
- - Myocardite à A39.5†, I41.0*
- - Névrite rétrobulbaire à A39.8†, H48.1*
- - Péricardite à A39.5†, I32.0*
- Sepsis
- - A39.4
- - Fulminant à A39.2
- Sujet porteur d'une maladie bactérienne due à des: Z22.3
- Surrénalite hémorragique
- - A39.1†
- - A39.1†, E35.1*
- Syndrome hémorragique surrénalien dû à un sepsis à A39.1†, E35.1*

Méningo-encéphalite

- Acquise au cours de toxoplasmose - B58.2†, G05.2*
- Adénovirus -
- - A85.1†
- - A85.1†, G05.1*
- Amibienne primitive] - MEAP [B60.2†, G05.2*
- Angiostrongylus cantonensis - B83.2†, G05.2*
- Biphase - A84.1
- Congénitale à toxoplasmose - P37.1†, G05.2*
- Cours
- - Blastomycose NCA - B40.8†, G05.2*
- - Herpès - B00.4†, G05.1*
- - Éosinophile - B83.2†, G05.2*
- - Épidémique - A39.8†, G05.0*
- - Escherichia coli - G04.2, B96.2!
- - Haemophilus influenzae - G04.2, B96.3!
- - Listeria monocytogenes - A32.1†, G05.0*
- - Listérienne -
- - A32.1†, G05.0*
- - Méningite et A32.1†
- - Lymphocytaire - A87.2†, G05.1*
- - Méningomyélite
- - Bactériennes, non classées ailleurs - G04.2
- - Cours d'affections classées ailleurs - G05*
- - Nægléria - B60.2†, G05.2*
- - Oreillons - B26.2†, G05.1*

Méningo-encéphalite - suite

- Parasitaire NCA - B89†, G05.2*
- Parastrongylus cantonensis - B83.2†, G05.2*
- Pneumocoques - G04.2, B95.3!
- Précisée virale NCA - A85
- Rubéoleuse - B06.0†, G05.1*
- Staphylocoques - G04.2, B95.8!
- Streptocoques - G04.2, B95.5!
- Syphilitique - A52.1†, G05.0*
- Toxoplasma - B58.2†, G05.2*
- Tuberculeuse - A17.8†, G05.0*
- Verno-estivale russe - A84.0
- Virale transmise par des tiques - A84
- Virus
- - SAI - A86
- - Transmise par des moustiques - A83
- - Virus de l'herpès - B00.4†, G05.1*
- - Zostérienne - B02.0†, G05.1*
- - G04

Méningo-encéphalocèle

- Syphilitique
- - Congénitale - A50.4†, G94.8*
- - - A52.1†, G94.8*
- - G01

Méningo-encéphalomyélite

- Acquise au cours de toxoplasmose - B58.2†, G05.2*
- Congénitale à toxoplasmose - P37.1†, G05.2*
- Cours d'actinomycose - A42.8†, G05.0*
- Haemophilus influenzae - G04.2, B96.3!
- Torula histolytica - B45.1†, G05.2*

Méningomyélite

- Bactériennes, non classées ailleurs - Méningo-encéphalite et G04.2
- Cours d'affections classées ailleurs - méningo-encéphalite et G05*
- Cryptocoques - B45.1†, G05.2*
- Méningocoques - A39.8†, G05.0*
- Syphilitique - A52.1†, G05.0*
- Torula histolytica - B45.1†, G05.2*
- Tuberculeuse - A17.8†, G05.0*
- - G04

Méningomyélocèle

- Fœtus
- - Entraînant une disproportion - O33.7
- - - Dystocie due à: O66.3
- - Syphilitique - A52.1†, G94.8*

Méningoradiculite lymphocytaire (Bannwarth) - A69.2**Méningo-vasculaire**

- Cérébrale - Syphilis A52.1†, G01*
- Congénitale - Syphilis A50.4†, G01*
- - Neurosyphilis A52.1†, G01*

Ménisque

- Corne
- - Antérieur ménisque
- - - Externe -
- - - - Atteintes du M23.34
- - - - Kyste du M23.04
- - - Interne -
- - - - Atteintes du M23.31
- - - - Kyste du M23.01
- - Postérieur ménisque
- - - Externe -
- - - - Atteintes du M23.35
- - - - Kyste du M23.05
- - - Interne -
- - - - Atteintes du M23.32
- - - - Kyste du M23.02
- - Détaché - M23.3
- - Discoïde congénital
- - Localisations multiples - M23.10
- - Ménisque
- - - Externe - M23.16
- - - Interne - M23.13
- - - SAI - M23.19
- - Due déchirure traumatisme ancien
- - Corne
- - - Antérieur ménisque
- - - - Externe - Lésion du M23.24
- - - - Interne - Lésion du M23.21
- - - Postérieur ménisque
- - - - Externe - Lésion du M23.25
- - - - Interne - Lésion du M23.22
- - Localisations multiples - Lésion du M23.20
- - Ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien: Ménisque SAI - Lésion du M23.29
- - Partie partie non précis ménisque
- - - Externe - Lésion du M23.26
- - - Interne - Lésion du M23.23
- - Externe
- - - Interne) en association avec les ligaments (latéraux) (croisés) - Lésion traumatique du S83.7
- - - -
- - - - Atteinte ménisque
- - - - - Corne
- - - - - - Antérieure du M23.34
- - - - - - Postérieure du M23.35
- - - - - Partie et partie non précisée du M23.36
- - - - - Déchirure «en anse de seau» (de): S83.2
- - - - - Kyste ménisque
- - - - - Corne
- - - - - - Antérieure du M23.04
- - - - - - Postérieure du M23.05
- - - - - Partie et partie non précisée du M23.06
- - - - - Lésion
- - - - - Interne

Ménisque –suite

- Externe –suite
- - - –suite
- - - Lésion –suite
- - - - Interne –suite
- - - - - Genou, sans précision: Corne postérieure du *M23.95*
- - - - - Genou, sans précision: Ligament externe [Lig. péronier collatéral] ou corne antérieure du *M23.94*
- - - - - Genou, sans précision: Partie autre et non précisée du *M23.96*
- - - - Ménisque
- - - - - Due à une déchirure ou un traumatisme ancien: Autre partie et partie non précisée du *M23.26*
- - - - - Due à une déchirure ou un traumatisme ancien: Corne antérieure du *M23.24*
- - - - - Due à une déchirure ou un traumatisme ancien: Corne postérieure du *M23.25*
- - - - - Ménisque externe → Ménisque discoïde (congénital): *M23.16*
- Genou → Lésion récidivante du cartilage du *M23.39*
- Interne →
- - Atteinte ménisque
- - - Corne
- - - - Antérieure du *M23.31*
- - - - Postérieure du *M23.32*
- - - - Partie et partie non précisée du *M23.33*
- - - Déchirure «en anse de seau» (de): *S83.2*
- - - Kyste ménisque
- - - - Corne
- - - - - Antérieure du *M23.01*
- - - - - Postérieure du *M23.02*
- - - - Partie et partie non précisée du *M23.03*
- - - Lésion
- - - - Interne genou sans précision
- - - - - Ligament croisé
- - - - - - Antérieur ou corne antérieure du *M23.91*
- - - - - - Postérieur ou corne postérieure du *M23.92*
- - - - - Ligament interne [Lig. tibial collatéral] ou partie autre et non précisée du *M23.93*
- - - - - Ménisque due déchirure traumatisme ancien
- - - - - - Corne
- - - - - - - Antérieure du *M23.21*
- - - - - - - Postérieure du *M23.22*
- - - - - - - Partie et partie non précisée du *M23.23*
- - - - - Ménisque interne → Ménisque discoïde (congénital): *M23.13*
- Localisation multiple →
- - Atteintes du *M23.30*
- - Kyste du *M23.00*
- - Ménisque SAI →
- - - Atteintes du *M23.39*

Ménisque –suite

- Ménisque SAI → –suite
- - Kyste du *M23.09*
- - Non précisé → Lésion interne du genou, sans précision: Ligament non précisé ou *M23.99*
- - Partie partie non précis ménisque
- - - Externe →
- - - - Atteintes du *M23.36*
- - - - Kyste du *M23.06*
- - - - Interne →
- - - - - Atteintes du *M23.33*
- - - - - Kyste du *M23.03*
- - - - - SAI →
- - - - - Atteintes du ménisque: *M23.39*
- - - - - Kyste du ménisque: *M23.09*
- - - - - Lésion du ménisque due à une déchirure ou un traumatisme ancien: *M23.29*
- - - - - Ménisque SAI → Ménisque discoïde (congénital): *M23.19*
- - - - - -
- - - - - - Blocage du *M23.3*
- - - - - - Déchirure récente d'un *S83.2*
- - - - - - Dégénérescence du *M23.3*
- - - - - - Lésion récidivante du *M23.39*
- - - - - - Mâchoire (cartilage) (*S03.0*

Menke-Hennekam → Syndrome de *Q87.8***Menkes**

- Cheveux crépus) (en fil de fer) → Maladie de: *E83.0*
- I [syndrome du sirop d'érable] → Maladie de *E71.0*
- - Syndrome des cheveux en fils de fer de *E83.0*

Ménométrorragie → *N92.1***Ménopause**

- Artificiel →
- - Syndrome survenant après une *N95.3*
- - Troubles au cours d'une *N95.3*
- - Climatère féminin → Troubles de la *N95.1*
- - Périménopause
- - - Sans précision → Trouble de la *N95.9*
- - - → Autres troubles précisés de la *N95.8*
- - - Prématuré
- - - - SAI → *E28.3*
- - - - → Syndrome de polyneuropathie-déficience intellectuelle-acromicrie- *Q87.8*
- - - - -
- - - - - Saignement anormal dans la *N95.0*
- - - - - Symptômes tels que bouffées de chaleur, insomnies, céphalées, inattention, au cours de la *N95.1*

Ménopausique

- Anormal → Saignement utérin *N95.0*
- - Ménorragie ou métrorragie: *N92.4*

Ménorragie

- Métrorragie
- - Climatérique → *N92.4*

Ménorragie –suite

- Métrorragie –suite
- - Ménopausique → *N92.4*
- - Préclimatérique → *N92.4*
- - Préménopausique → *N92.4*
- - Puberté → *N92.2*
- - SAI → *N92.0*

Menstruation

- Précoce → *E30.1*
- - SAI → Absence de *N91.2*
- - Trop abondant
- - - Puberté → *N92.2*
- - - Trop fréquente cycle menstruel
- - - Irrégulier → *N92.1*
- - - Régulier → *N92.0*

Menstruel

- Dépendante → Fièvre récurrente cycle *N94.8*
- Irrégulier → Menstruation trop abondante et trop fréquente avec cycle *N92.1*
- Précisées → Autres irrégularités *N92.5*
- Régulier → Menstruation trop abondante et trop fréquente avec cycle *N92.0*
- Sans précision →
- - Affection des organes génitaux de la femme et du cycle *N94.9*
- - Irrégularités *N92.6*
- - → Autres affections précisées des organes génitaux de la femme et du cycle *N94.8*

Mental

- v./v.a. Retard mental
- Anorexie mentale non précisée → Autres types d'anorexie *F50.08*
- Atypique → Anorexie *F50.1*
- Comportement
- - Associés à la puerpéralité, non classés ailleurs → Autres troubles *F53.8*
- - Légers associés à la puerpéralité, non classés ailleurs → Troubles *F53.0*
- - Lié utilisation
- - - Alcool → Troubles *F10*
- - - Cocaïne → Troubles *F14*
- - - Dérivés du cannabis → Troubles *F12*
- - - Drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psychoactives → Troubles *F19*
- - - Hallucinogènes → Troubles *F16*
- - - Opiacés → Troubles *F11*
- - - Sédatifs ou d'hypnotiques → Troubles *F13*
- - - Solvants volatils → Troubles *F18*
- - - Stimulants, y compris la caféine → Troubles *F15*
- - - Tabac → Troubles *F17*
- - - Sévères associés à la puerpéralité, non classés ailleurs → Troubles *F53.1*
- - - -
- - - - Antécédents familiaux de troubles *Z81*
- - - - Antécédents personnels d'autres troubles *Z86.5*

Mental -suite

- Comportement -suite
- - - -suite
- - - Mise en observation pour suspicion de troubles Z03.2
- Enfant - Anorexie F50.08
- Grave - arriération F72
- Légère - Arriération F70
- Maladies du système nerveux compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité - Troubles O99.3
- Mesures de perte de poids - Anorexie F50.01
- Moyenne - arriération F71
- Non précis -
- - Stress physique ou Z73
- - Types d'anorexie mentale et anorexie F50.08
- Organique
- - SAI - Trouble F06.9
- - Symptomatique, sans précision - Trouble F09
- Précisés dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral et à une affection physique - Autres troubles F06.8
- Profonde - arriération F73
- Puerpéralité, sans précision - Trouble F53.9
- SAI -
- - Anorexie F50.08
- - Débilité F79
- - Déficit F79
- - Maladie F99
- Sans
- - Indication - Trouble F99
- - Mesures de perte de poids - Anorexie F50.00
- - Précision, dû à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral, et à une affection physique - Trouble F06.9
- Type
- - Actif - Anorexie F50.01
- - Boulimique - Anorexie F50.01
- - Restrictif - Anorexie F50.00
- Mentolabial - Peau pileuse entre le bord libre de la lèvre inférieure et le sillon C44.0**
- Menton -**
- S01.80
- Présentation du O64.2
- Soins maternels pour présentation de la face, du front et du O32.3
- Mer**
- Non précisé - Effets toxiques d'un fruit de T61.9
- -
- - Anémone de T63.6
- - Effets toxiques d'autres fruits de T61.8
- - Etoile de T63.6
- - Histiocytose bleu de D76.3
- - Mal de: T75.3

Méralgie paresthésique - G57.1**Mercaptopyrivate sulfurtransferase - Déficit en 3- E72.1****Mercier] (prostatique) - Barre moyenne [barrière de N40****Mercurie -**

- Effet toxique
- - T56.1
- - Composés de T56.1
- Intoxication au T56.1

Mercurialisme - T56.1**Merkel**

v./v.a. Carcinome à cellules de Merkel

Méromélie longitudinale

- Fibulaire - Q72.6
- Radiale - Q71.4
- - Q73.8

MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec fibres rouges déchiquetées] - Syndrome G31.81**Merritt**

v./v.a. Kasabach-Merritt

Merten

v./v.a. Singleton-Merten

Mertens

v./v.a. Isaacs-Mertens

Mérycisme

- Enfance - F98.2
- Nouveau-né - Régurgitation et P92.1

Merzbacher

v./v.a. Pelizaeus-Merzbacher

Mésangiale diffus - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant stéroïdes

- Prolifération N04.3
- Sclérose N04.8

Mésartérite syphilitique - A52.0†, I79.8***Mescaline -**

- T40.9
- Intoxication à la T40.9

Mésencéphalique/tegmentale - Paralysie G83.8**Mésentère**

- Universel - Q43.3

- -

- - C45.1

- - C48.1

- - Iléus avec gangrène du K56.6

- - Kyste chyleux du I89.8†, K67.8*

- - Léiomyosarcome du C48.1

- - Lésion traumatique: S36.82

- - Mésothéliome du C45.1

Mesenterica - Tabes A18.3†, K93.0***Mésentérique**v./v.a. Artère mésentérique
v./v.a. omphalo-mésentérique

- Aiguë (chronique) - Lymphadénite I88.0

- Ganglions lymphatiques - Tuberculose A18.3†, K93.0*

Mésentérique -suite

- Inférieur
- - Supérieur) - Plexus: S34.5
- - - Lésion traumatique de la veine S35.3
- Non spécifique - Lymphadénite I88.0
- Salmonella typhi - Lymphadénite A01.0
- Supérieure - Lésion traumatique de la veine S35.3
- Tuberculeuse - Lymphadénite A18.3†, K93.0*
- -
- - Abcès
- - - K65.09
- - - Aigu) tout ganglion lymphatique, sauf L04
- - Adénite chronique, de tout ganglion autre que I88.1
- - Adhérences (de): K66.0
- - Athérosclérose K55.1
- - Embolie de la veine K55.0
- - Infarctus K55.0
- - Insuffisance vasculaire K55.1
- - Kyste K66.8
- - Lésion traumatique veine
- - - S35.3
- - Lymphadénite
- - - Aiguë tout ganglion lymphatique, sauf L04
- - - Chronique
- - - - Sauf I88.1
- - - - Tout ganglion autre que I88.1

- - Lymphadénopathie R59.0
- - Nécrose graisseuse [stéato-nécrose] K65.8
- - Saponification K65.8
- - Thrombose de la veine K55.0
- - Tuberculose des glandes A18.3†, K93.0*

Mésiale

- Familial
- - Bénigne - Épilepsie temporale G40.2
- - Convulsions fébriles - Épilepsie temporale G40.2
- - Infantile avec régression cognitive sévère - Épilepsie temporale G40.2

Mésiooclusion - K07.2**Mesiodens** - K00.1**Mésio-temporal avec sclérose de l'hippocampe - Épilepsie du lobe G40.2, G37.8****Mésoblastique congénital - Néphrome D41.0****Mésocardie** - Q24.8**Mésocervicale**

- Col du fémur - Fracture S72.04
- - Fracture du col du fémur: S72.04

Mésocôlon -

- C45.1
- C48.1
- Mésothéliome du C45.1

Mésodermique axiale - Dysplasie Q87.8

Mésomélie-synostoses - Syndrome de Q78.8**Mésomélique**

v./v.a. Dysplasie mésomélique

Mésosomatique de Roch-Leri - Lipomatose E88.29**Mésothélial**

- Péritoine - Tumeur bénigne: Tissu D19.1
- Plèvre - Tumeur bénigne: Tissu D19.0
- Sans précision - Tumeur bénigne: Tissu D19.9
- Sièges - Tumeur bénigne: Tissu D19.7

Mésothéliome

- Bénin SAI - D19.9
- Biphase malin - C45.9
- Épидидyme - C63.0
- Épiploon - C45.1
- Épithélioïde - C45.9
- Fibreux - C45.9
- Foie - C45.7
- Kystique du péritoine - D19.1
- Malin - C45.9
- Médiastin - C45.7
- Mésentère - C45.1
- Mésocôlon - C45.1
- Péricarde - C45.2
- Péritoine
 - Pariétal - C45.1
 - Pelvien - C45.1
 - - C45.1
- Péritonéal
 - Malin - C45.1
 - - C45.1
- Plèvre
 - Épanchement pleural - C45.0†, J91*
 - - C45.0
- Poumon - C45.7
- Rétropéritoine - C45.7
- Sans précision - C45.9
- Sièges - C45.7
- Testiculaire - C62.9

Mesure

- Chimiothérapie prophylactique -
 - Z29.2
 - Z29.28
- Chirurgical
 - Médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure - Y84.9!
 - - Choc septique après T81.1, R57.2
- Immunosuppressives -
 - Immunocompromission après radiothérapie, chimiothérapie et autres D90
- Insuffisantes de précautions aseptiques - Y69!
- Judiciaire

Mesure -suite

- Judiciaire -suite
 - Gaz lacrymogène, coup de matraque ou arme à feu - Lésions due à des Y35.7!
 - - Lésion due à des Y35.7!
- Médical
 - Sans précision - Incidents dus à des Y84.9!
 - - Insuffisance pulmonaire après des J95.88
- Perte poids - Anorexie mentale
 - F50.01
 - Sans F50.00
- Préventives - Méningite due à des G03.8, Y84.9!
- Procréative
 - Sans précision - Z31.9
 - - Autres Z31.8
- Prophylactique
 - Précisées - Autres Z29.8
 - Sans précision - Z29.9
- Réadaptation - Antécédents de Z92.8
- Tension artérielle - Z01.3
 - Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la Y84.9!

Métabolique

- Acte médical
 - Sans précision - Anomalie endocrinienne et E89.9
 - - Autres anomalies endocriniennes et E89.8
- Arythmie associé à TANGO2 - Syndrome d'encéphalopathie G31.88
- Classés ailleurs - Arthropathie à microcristaux au cours d'autres troubles M14.1*
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité - Maladies endocriniennes, nutritionnelles et O99.2
- Cours de maladies classées ailleurs - Anomalies nutritionnelles et E90*
- Défaut de transport du lactate - Myopathie E74.8†, G73.6*
- Déplétion des hydrates de carbone - Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles O21.1
- Déséquilibre électrolytique - Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles O21.1
- Déshydratation - Hyperémèse gravidique, commençant avant la fin de la 20ème semaine de gestation, avec troubles O21.1
- Précisées - Autres anomalies E88.8
- Sans précision - Anomalie E88.9
- Tardive du nouveau-né - Acidose P74.0
- Transitoire nouveau-né
 - Sans précision - Anomalie P74.9
 - - Autres anomalies P74.8

Métabolique -suite

- -
 - Acidose: E87.2
 - Alcalose: E87.3
 - Antécédents familiaux d'autres maladies endocriniennes, nutritionnelles et Z83.4
 - Antécédents personnels de maladies endocriniennes, nutritionnelles et Z86.3
 - Arthropathie cours maladie
 - E88.9†, M14.59*
 - Endocriniennes, nutritionnelles et M14.5*
 - Cardiomyopathie E88.9†, I43.8*
 - Cataracte cours maladie
 - E88.9†, H28.1*
 - Endocriniennes, nutritionnelles et H28.1*
 - Glaucome cours maladie
 - E88.9†, H42.0*
 - Endocriniennes, nutritionnelles et H42.0*
 - Glomérulopathie au cours de maladies endocriniennes, nutritionnelles et N08.4*
 - Hyperémèse gravidique avec troubles O21.1
 - Maladie
 - Peau au cours de trouble E88.9†, L99.8*
 - Rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies N16.3*
 - Myocardiopathie au cours de maladies I43.1*
 - Myopathie cours maladie
 - E88.9†, G73.6*
 - G73.6*
 - Neuropathie des nerfs périphériques autonomes au cours de maladie E88.9†, G99.08*
 - Polyneuropathie au cours de maladie E88.9†, G63.3*
 - Psychose aiguë au cours d'un trouble F05.8
 - Syndrome SAM [dermatite sévère-allergies multiples-cachexie Q80.8

Métabolisme

- Acide
 - Argininosuccinique - Anomalies du E72.2
 - Gamma-aminobutyrique - Trouble du E72.8
 - Gras - Anomalie du E71.3
 - Urique - Intoxication: Médicaments agissant sur le T50.4
- Acides aminés
 - Aromatiques, sans précision - Anomalies du E70.9
 - Bêta - Anomalies du E72.8
 - Chaîne ramifié - anomalie
 - E71.1
 - E71.2
 - Non ramifiés - Trouble du E72.8
 - Sans précision - Anomalie du E72.9
 - Soufrés - Anomalies du E72.1
 - -

Métabolisme –suite

- Acides aminés –suite
- - - –suite
- - - Anomalies précisées du *E72.8*
- - - Trouble
- - - - *E72.9*
- - - - Congénital du *E72.9*
- Ammoniac → Trouble du *E72.2*
- Arginine → Trouble du *E72.2*
- Base → Anomalie de: *R94.8*
- Bilirubine
- - Sans précision → Anomalie du *E80.7*
- - → Autres anomalies du *E80.6*
- Calcium
- - Magnésium nouveau-né
- - - Sans précision → Anomalie transitoire du *P71.9*
- - - → Autres anomalies transitoires du *P71.8*
- - Sans précision → Anomalies du *E83.59*
- - -
- - - Anomalies du *E83.58*
- - - Hypocalcémie due à une anomalie du *E83.58*
- Citrulline → Trouble du *E72.2*
- Cofacteur cobalamine → Homocystinurie due à un défaut du *E72.1*
- Consécutifs à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire → Troubles du *O08.5*
- Corps cétoniques → Trouble de l'oxydation des acides gras et du *E71.3*
- Cuivre → Maladie de Charcot-Marie-Tooth axonale autosomique récessive due à un défaut du *G60.0*
- Cycle
- - Méthionine → Trouble du *E72.1*
- - Urée et de la détoxification de l'ammoniac → Trouble du *E72.2*
- Cystathionine → Trouble du *E72.1*
- GABA → Trouble du *E72.8*
- Glucides fœtus nouveau-né
- - Sans précision → Anomalie transitoire du *P70.9*
- - → Autres anomalies transitoires du *P70.8*
- Glucosaminoglycane
- - Sans précision → Anomalie du *E76.9*
- - → Autres anomalies du *E76.8*
- Glutamine → Trouble du *E72.8*
- Glutathion → Anémie due à d'autres anomalies du *D55.1*
- Glycine →
- - Anomalies du *E72.5*
- - Trouble du *E72.5*
- Glycoprotéine
- - Sans précision → Anomalie du *E77.9*
- - → Autres anomalies du *E77.8*
- Histidine → Anomalies du *E70.8*
- Homocystine → Trouble du *E72.1*
- Hydrates carbone

Métabolisme –suite

- Hydrates carbone –suite
- - Sans précision → Anomalie du *E74.9*
- - → Autres anomalies précisées du *E74.8*
- Hydroxylysine → Trouble du *E72.3*
- Lipides → Démence au cours de trouble cérébral du *E75.6†, F02.8**
- Lipoprotéines, sans précision → Anomalie du *E78.9*
- Magnésium → Anomalies du *E83.4*
- Minéraux
- - Sans précision → Anomalie du *E83.9*
- - → Autres anomalies du *E83.8*
- Nucléotides → Anémie due à des anomalies du *D55.3*
- Pentoses-phosphates → Trouble du *E74.8*
- Phosphore phosphatase
- - Sans précision → Anomalies du *E83.39*
- - → Autres anomalies du *E83.38*
- Potassium → Déséquilibre du *E87.8*
- Protéines plasmatiques, non classés ailleurs → Anomalies du *E88.0*
- Purine pyrimidine
- - Sans précision → Anomalie du *E79.9*
- - → Autres anomalies du *E79.8*
- Pyruvate
- - Gluconéogenèse → Anomalies du *E74.4*
- - → Trouble du *E74.4*
- Sérine → Trouble du *E72.8*
- Thréonine → Trouble du *E72.8*
- Tryptophane →
- - Anomalies du *E70.8*
- - Trouble du *E70.8*
- Valine → Trouble du *E71.1*
- → Affections (des): glandes endocrines et du *Z13.8*
- Métacarpe**
- Base → Fracture d'un autre os du *S62.31*
- Col → Fracture d'un autre os du *S62.33*
- Diaphyse → Fracture d'un autre os du *S62.32*
- Doigt → Fracture du *S62.8*
- Partie non précisée → Fracture d'un autre os du *S62.30*
- Tête → Fracture d'un autre os du *S62.34*
- Métacarpien**
v./v.a. carpo-métacarpien
- Col → Fracture du premier *S62.23*
- Diaphyse → Fracture du premier *S62.22*
- Mauclaire] → Ostéochondrite (juvénile) (de): têtes *M92.2*
- Métatarsiennes → Syndrome de surdité-anomalies génitales-synostoses *Q87.8*
- Partie non précisée → Fracture du premier *S62.20*
- Tête → Fracture du premier *S62.24*
- -
- - Fracture
- - - Base du premier *S62.21*

Métacarpien –suite

- - - –suite
- - Fracture –suite
- - - Multiples des *S62.4*
- - Ostéoblastome des *D16.1*
- - Syndrome de lissencéphalie type 3 dysplasie *Q04.3*
- Métacarpo-phalangien**
- Interphalangienne → Rupture traumatique de ligaments du doigt au niveau des articulations *S63.4*
- -
- - Entorse et foulure de doigt(s): (Articulation) *S63.61*
- - Luxation du doigt: (Articulation) *S63.11*
- Métachondromatose → *Q78.4***
- Métachromatique →**
- Leucodystrophie *E75.2*
- Leucoencéphalopathie *E75.2*
- Maladie de Greenfield [Leucodystrophie *E75.2*
- Métagonimiasse → *B66.8***
- Métal**
- Lourd
- - Sang → Présence d'un taux anormalement élevé de *R78.7*
- - Urines → Taux anormal de *R82.6*
- - -
- - - Hypersensibilité aux *T78.4*
- - - Intoxication
- - - - *T56.9*
- - - - Nucléides transuraniens de *T66*
- - - Néphropathie due à des *N14.3*
- - Sans précision → Effet toxique: *T56.9*
- - Toutes origines, sauf substances médicamenteuses → *T56*
- -
- - Dermite allergique de contact due aux *L23.0*
- - Effet toxique: Autres *T56.8*
- - Fumées et vapeurs de *T56*
- Métamérique artério-veineux**
- Cérébro-facial
- - Type
- - - 1 → Syndrome *Q28.28*
- - - 2 → Syndrome *Q28.28*
- - - 3 → Syndrome *Q28.28*
- - - Syndrome *Q28.28*
- - Spinal → Syndrome *Q27.3*
- Métamorphopsie → *H53.1***
- Métanéphrique**
- Bénigne → Tumeur *D30.0*
- -
- - Adénofibrome *D30.0*
- - Adénome *D30.0*
- Métaphysaire**
v./v.a. Dysplasie métaphysaire

Métaphysaire – suite

- Acidurie D-2-hydroxyglutarique – Chondromatose *Q78.4, E72.8*
- Déficience intellectuelle-surdité – Syndrome de dysostose *Q87.2*
- Réduit-dysplasie spondyloaire – Syndrome de croissance excessive-modelage *Q87.3*
- Type
 - Jansen – Chondrodysplasie *Q78.5*
 - Kaitila – Chondrodysplasie *Q78.5*
 - McKusick
 - Déficit immunitaire – Chondrodysplasie *Q78.5, D82.2*
 - Chondrodysplasie *Q78.5*
 - Rosenberg – Chondrodysplasie *Q78.5*
 - Schmid – Chondrodysplasie *Q78.5*
 - Spahr – Chondrodysplasie *Q78.5*
 -
 - Acroscyphodysplasie *Q78.5*
 - Anadysplasie *Q78.5*
 - Dysplasie spondylo-mégaépiphyse – *Q77.7*

Métaplasie

- Glandes apocrines du sein – *N60.8*
- Myéloïde –
- Myélofibrose (idiopathique) (avec *D47.4*)
- Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec *D47.4*

Métaplasique

v./v.a. Carcinome métaplasique

Métopneumovirus humain –

- *B97.8!*
- Bronchiolite aiguë au *J21.1*
- Bronchite à *J20.8*
- Encéphalite à *A85.8†, G05.1**
- Pneumonie due au *J12.3*

Métaraminol – *T44.4***Métastase**

- Cutanée non-mélanome – *C79.2*
- Ganglion lymphatique
 - Abdomen – *C77.2*
 - Intra-abdominaux – *C77.2*
 - Intrathoraciques – *C77.1*
- Ganglionnaire
 - Inguinale rétropéritonéale – *C77.8*
 - Médiastinale – *C77.1*
 - Susclaviculaire – *C77.0*
- Omphalique – *C79.2*
- Sur tissu conjonctif – *C79.88*
- – Fracture vertébrale due à une *C79.5†, M49.59**

Métastatique

- Intestin grêle – Carcinoïde *C17.9*
-
- Fracture *C79.5†, M90.79**
- Tumeur neuroendocrinienne *C80.9*

Métastrongylose – *B83.8***Métatarsalgie**

- Morton – *G57.6*
- *M77.4*

Métatarse –

- Fracture
 - Os du *S92.3*
 - Ouverte du *S92.3, S91.87!*
- Malformation acquise du *M21.68*
- Ostéochondrite juvénile
 - *M92.7*
- Os du *M92.7*
- Raccourcissement acquise du *M21.68*

Métatarsien

- Court-déficience intellectuelle – Syndrome de dysplasie spondylo-épimétaphysaire progressive-petite taille-quatrième *Q87.1*
- (Os), articulation non précisée – Luxation de parties autres et non précisées du pied: *S93.34*
-
- Ostéoblastome des *D16.3*
- Ostéochondrite juvénile
 - Cinquième *M92.7*
 - Deuxième *M92.7*
- Syndrome de surdité-anomalies génitales-synostoses métacarpiennes et *Q87.8*

Métatarsique – Dysplasie tchèque type *Q77.7***Métatarsophalangien**

- Gros orteil – Arthroplastie *Z96.68*
- (S) – Articulation(s): *S93.5*
- – Luxation d'un (des) orteil(s): (Articulation) *S93.11*

Metatarsus valgus – *Q66.6***Metatarsus varus**

- Acquis – Pied en *M21.68*
- *Q66.2*

Métatropique –

- Dysplasie *Q77.8*
- Insuffisance staturale *Q77.8*

Météorisme – *R14***Météorologiques) – Exposition à une pression atmosphérique élevée ou basse (sans relation avec les conditions *W94.9!*)****Méthadone –**

- Intoxication: *T40.3*
- Traitement de substitution à la *Z51.83*

Méthamphétamine –

- Consommation non intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la *U69.34!*)
- Utilisation intraveineuse de produits contenant de l'amphétamine (ou de la *U69.33!*)

Méthanthiol oxydase – Halitose extra-orale autosomique récessive due à un déficit en *E88.8***Méthanol –**

- Effet toxique: *T51.1*

Méthanol – suite

- Intoxication
 - *T51.1*

Méthaquealone –

- *T42.6*
- Intoxication à la *T42.6*

Méthémoglobémie

- Acquise (avec sulfhémoglobémie) – *D74.8*
- Congénitale – *D74.0*
- Héritaire – *D74.0*
- Sans précision – *D74.9*
- Toxique – *D74.8*
- – Autres *D74.8*

Méthicilline – Staphylocoque doré résistant à la *U80.0!***Méthimazole – Embryofœtopathie au *Q86.88*****Méthionine**

- Adénosyltransférase –
- Déficit en *E72.1*
- Démyélinisation du cerveau par déficit en *E72.1*
- Synthase
 - Type cblG – Déficit fonctionnel en *E72.1*
 - – Déficit fonctionnel en *E72.1*
 -
- Syndrome de malabsorption de la *E72.1*
- Trouble du métabolisme du cycle de la *E72.1*

Méthioninémie – *E72.1***Méthode**

- Fécondation assistée – Autres *Z31.3*
- Physique – Dépistage prénatal
- Malformations par échographie et autres *Z36.3*
- Retard de croissance du fœtus par échographie et autres *Z36.4*
- Spécial exploration
 - Infections principalement transmises lors des rapports sexuels – *Z11*
 - Maladies intestinales d'origine infectieuse – *Z11*
 - Protozooses et helminthiases – *Z11*
 - Tuberculose pulmonaire et autres maladies bactériennes – *Z11*
 - VIH [virus de l'immunodéficience humaine] et autres maladies virales – *Z11*

Méthotrexate – Toxicité au *T45.1***Méthotrexate – Troubles lymphoprolifératifs associés au *D47.9, Y57.9!*****Méthyl**

v./v.a. alpha-méthyl-acétoacétyl-CoA
v./v.a. alpha-méthyl-acétoacétylique
v./v.a. N-méthyl-D-aspartate

Méthylacyl

v./v.a. alpha-méthylacyl-CoA

Méthylbenzène] – Toluène [*T52.2***Méthylbutyrique – Acidurie 2- *E71.1*****Méthylbutyryl-CoA déshydrogénase –**

- Déficit en 2- *E71.1*

Méthylbutyryl-CoA déshydrogénase – suite

- Retard de développement par déficit en 2-
E71.1

Méthylcobalamine

- Type
- - CblE – Déficit en E72.1
- - CblG – Déficit en E72.1
- - Déficit en E72.1

Méthylcrotonyl glycinurie – 3- E71.1**Méthylcrotonyl-CoA carboxylase** – Déficit en 3- E71.1**Méthyle** – Anomalie du transfert cytosolique du groupement E72.1**Méthylène**

- Tétrahydrofolate réductase –
- - Déficit en E72.1
- - Homocystinurie
- - - Déficit en E72.1
- - - Due à un déficit en E72.1
- - Chlorure de T53.4

Méthylglutaconique

- Surdité-encéphalopathie] – Syndrome MEGDEL [Syndrome Leigh-like-acidurie 3- G31.88
- Type
- - 1 – Acidurie 3- E71.1
- - 2 – Acidurie 3- E71.1
- - 3 – Acidurie 3- E71.1
- - 4 – Acidurie 3- E71.1
- - 5 – Acidurie 3- E71.1†, I43.1*
- - 7 – Acidurie 3- E71.1
- - 8 – Acidurie 3- E71.1
- - 9 – Acidurie 3- E71.1

Méthylglutaconyl-CoA hydratase – Déficit en 3- E71.1**Méthylglutaryl**

v./v.a. hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA

Méthylque –

- Alcool T51.1
- Effet toxique de l'alcool T51.1

Méthylmalonate semialdéhyde déshydrogénase – Retard de développement par déficit en E71.1**Méthylmalonique**

- Déficit
- - Méthylmalonyl-CoA épimérase – Acidurie E71.1
- - Récepteur de la transcobalamine – Acidurie E71.1
- Homocystinurie
- - Type
- - - CblC – Acidémie E72.8
- - - CblD – Acidémie E72.8
- - - CblF – Acidémie E72.8
- - - CblJ – Acidémie E72.8
- - - Acidémie E71.1, E72.1
- Résistant vitamine B12 –
- - Acidémie E71.1

Méthylmalonique – suite

- Résistant vitamine B12 – suite
- - Acidurie E71.1
- Sensible vitamine B12
- - Type
- - - CblA – Acidurie E71.1
- - - CblB – Acidémie E71.1
- - -
- - - Acidémie E71.1
- - - Acidurie E71.1
- - -
- - Acidémie: E71.1
- - Acidose lactique fatale avec acidurie E71.1, E87.2
- - Acidurie combinée malonique et E71.1, E72.8
- - Syndrome de déplétion de l'ADN mitochondrial forme encéphalomyopathique avec acidurie G31.81, E71.1

Méthylmalonyl-CoA

- Épimérase – Acidurie méthylmalonique par déficit en E71.1
- Mutase – Déficit
- - Complet en E71.1
- - Partiel en E71.1

Méthoxydase type I – Déficit en corticostéro ne E27.4**Méthyltransférase** – Déficit

- Congénital en TPMT (thiopurine E88.8
- Guanidinoacétate E72.8

Méticilline

- Échéant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones – Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la U80.00!
- - Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non résistant à l'oxacilline ou à la U80.01!
- - MRSA] – Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la U80.00!
- - Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non résistant à l'oxacilline ou à la U80.01!

Métopique

- Ptosis-dysmorphie faciale – Syndrome d'épaississement de la suture Q87.0
- Sagittale non syndromique – Craniosynostose Q75.0
- - Synostose bilatérale non syndromique de la suture coronale et de la suture Q75.0

Mérite – N71**Métrorragie**

- Climatérique – Ménorragie ou N92.4
- Ménopausique – Ménorragie ou N92.4
- Préclimatérique – Ménorragie ou N92.4
- Préménopausique – Ménorragie ou N92.4
- - N92.1

Mettre les doigts dans le nez – Se F98.88**Meulengracht** – Syndrome de Gilbert E80.4**Meurtrissure du cuir chevelu due à un traumatisme obstétrical** – P12.3**Mévalonate kinase** – Déficit

- Complet en E88.8
- Partiel en D89.8

Mévalonique – Acidurie E88.8**Meyenburg**

v./v.a. Von-Meyenburg-Altherr-Uehlinger

Meyer

v./v.a. Say-Meyer

- - Dysplasie de la tête du fémur type Q78.8

Meyer-Schwickerath – Syndrome de Q87.0**MFA** – Myélite flasque aiguë [A88.8**MFDM** – Syndrome Q87.8**MFF** – Encéphalopathie par défaut de fission mitochondriale et peroxyosomale associée à G31.81**MFS** – Q87.4**MFS1** – Q87.4**MFS2** – Q87.4**MGF**, type non précisé – Female genital mutilation [Z91.70**MHA [Anomalie de May-Hegglin]** – D72.0**MHF [Fièvre hémorrhagique de Marbourg]** – A98.3**Miasi urogenitale** – B87.8**Mibelli** – Porokératose de Q82.8**Micafungine** – *Candida glabrata* résistant à la U83.1†**Micheli**

v./v.a. Marchiafava-Micheli

Michels

v./v.a. Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale

MICI [maladie inflammatoire chronique de l'intestin] – K52.9**Micro**

- Embolie rétinienne – H34.2
- Encéphale – Q02
- Papulaire (papulaire) – Pian récent (cutané) (maculaire) (maculo-papulaire) (A66.2
- - Syndrome Q04.3

Micro-anévrisme

- Diabétique de la rétine – E14.30†, H36.0*
- Rétinien(ne)(s) – H35.0

Microangiopathie

- Cérébrale pontine autosomique dominante avec leucoencéphalopathie] – PADMAL [I67.88, G93.4
- Conjonctive dû au VIH – Syndrome de B23.8, M31.1
- Diabétique
- - Diabète sucré de type 1 – E10.50†, I79.2*
- - Diabète sucré de type 2 – E11.50†, I79.2*
- Macroangiopathie – Diabète sucré avec E14.50†, I79.2*
- Rétine dû au VIH – Syndrome de B23.8, H35.0
- Thrombotique
- - Novo après transplantation rénale – M31.1, Z94.0
- - - M31.1

Microbiologique

- Anormal du liquide céphalorachidien -
Résultat *R83.5*

- Urines - Résultats anormaux de l'examen
R82.7

Microbrachycéphalie

- Ptosis-fente labiale - Syndrome de *Q87.8*

- Sévère-déficiência intellectuelle-paralysie
cérébrale athétosique - Syndrome de *Q87.0*

Microcéphalie

v./v.a. achalasie-microcéphalie

v./v.a. aphalangie-syndactylie-microcéphalie

- Albinisme-anomalies digitales - Syndrome
de *Q87.8*

- Autosomique récessive - Syndrome de
choriorétinopathie- *Q87.8*

- Brachydactylie-cyphoscoliose - Syndrome
de *Q87.8*

- Cataracte

- - Bilatérale congénitale - Syndrome de
porencéphalie- *Q04.8, Q12.0*

- - - Syndrome d'ostéogenèse imparfaite-
Q87.8

- Cataracte congénitale-dermatite
psoriasiforme - Syndrome de *Q87.8*

- Congénital

- - Due à la toxoplasmose - *P37.1*

- - Dystonie-anémie-retard de croissance -
Syndrome CIMDAG [hypoplasie
cérébelleuse-déficiência intellectuelle-
Q87.8

- - Encéphalopathie sévère-atrophie cérébrale
progressive - Syndrome de *E72.8*

- Corps calleux fin-déficiência intellectuelle -
Syndrome de *Q87.8*

- Craniosténose-dermatite sévère - Syndrome
d'agammaglobulinémie- *D80.0*

- Déficiência intellectuelle

- - Modérée-diabète juvénile - Syndrome de
Q87.1

- - Petite taille liée à l'X - Syndrome de
microphthalmie colobomateuse- *Q87.1*

- - Sévère-anomalies congénitales multiples
associé à SETD2 - Syndrome de *Q87.8*

- - Surdité neurosensorielle-épilepsie-tonus
musculaire anormal - Syndrome de *Q87.8*

- Due à la maladie congénitale à virus Zika -
P35.4

- Dymorphie facial

- - Anomalies oculaires-anomalies
congénitales multiples - Syndrome de
Q87.0

- - Associé à THOC6 - Syndrome de retard de
développement- *Q87.0*

- Dysplasie squelettique - Syndrome
d'épilepsie- *Q87.8*

- Épilepsie-déficiência intellectuelle-
cardiopathie - Syndrome de *Q87.8*

- Faiblesse musculaire-atrophie optique -
Syndrome d'atrophie cérébrale diffuse
précoce- *G31.88*

- Fente palatine-pigmentation rétinienne
anormale - Syndrome de *Q87.8*

- Fusions des vertèbres cervicales -
Syndrome de *Q87.8*

Microcéphalie –suite

- Glomérulonéphrite et habitus marfanoïde -
Syndrome de *Q87.8*

- Hypoplasie cérébelleuse-trouble de la
conduction cardiaque - Syndrome de *Q87.0*

- Hypoplasie corps calleux

- - Déficiência intellectuelle-dysmorphie faciale
- Syndrome de *Q87.0*

- - Vermis cérébelleux-dysmorphie faciale-
déficiência intellectuelle - Syndrome de
Q87.0

- Létale type Amish - *Q02*

- Leucoencéphalopathie progressive associée
à PYCR2 - *Q87.0*

- Malformation capillaire - Syndrome de
Q87.8

- Malformation cérébrale - spasticité -
hypernatrémie - Syndrome de *Q04.8*

- Malformation corticale-habitus mince -
Syndrome de déficiência intellectuelle liée à
l'X- *Q87.8*

- Microcornée type Seemanova - *Q87.8*

- Neuropathie sensitivo-motrice axonale
complexe - Syndrome de *G60.0, Q02*

- Petite taille

- - Anomalies des membres associé à
DONSON - Spectre *Q87.1*

- - Déficiência intellectuelle-dysmorphie faciale
- Syndrome de *Q87.1*

- - Épilepsie associé à MTHFS - Syndrome de
retard de développement- *G31.88*

- Polymicrogyrie-agénésie du corps calleux -
Syndrome de *Q02, Q04.0*

- Post-natal

- - Hypotonie infantile-diplégie spastique-
dysarthrie-déficiência intellectuelle -
Syndrome de *Q87.8*

- - Progressif -

- - - Atrophie cérébrale et cérébelleuse
infantile avec *G31.9, Q02*

- - - Syndrome tétraplégie spastique-corps
calleux fin- *Q02*

- Primaire-épilepsie-diabète néonatal
permanent - Syndrome de *Q87.8*

- Progressif

- - Épilepsie-cécité corticale-retard de
développement - Syndrome de *Q02*

- - - Syndrome d'atrophie cérébrale et
cérébelleuse diffuse-épilepsie réfractaire-
Q02

- Retard de croissance

- - Prognathisme-cryptorchidie - Syndrome lié
à l'X de *Q87.8*

- - Sensibilité aux radiations ionisantes -
Syndrome de déficit immunitaire combiné-
D81.1

- Scoliose - Syndrome de synostose radio-
ulnaire- *Q02, Q77.8*

- Sévère-surdité neurosensorielle-dysmorphie
- Syndrome d'hypogonadisme
hypogonadotrope- *Q87.8*

- Surdité-déficiência intellectuelle - Syndrome
de *Q87.8*

- Tétraplégie - Syndrome d'ichtyose
congénitale- *Q87.8*

Microcéphalie –suite

- -

- - *Q02*

- - Encéphalopathie néonatale sévère avec
G93.4, Q02

- - Syndrome d'extrasystoles-petite taille-
hyperpigmentation- *Q87.1*

**Microcéphalie-cardiomyopathie - Syndrome
de *Q87.8***

**Microcéphalie-cardiopathie-
malsegmentation pulmonaire - Syndrome de
*Q87.8***

**Microcéphalie-facio-cardio-squelettique,
type Hadziselimovic - Syndrome de *Q87.8***

**Microcéphalie-lymphœdème-
choriorétinopathie - Syndrome de *Q87.8***

Microcéphalique

- Déficit en ZNF335 - Nanisme primordial
Q87.1

- Ostéodysplasique primordial type

- - I - Nanisme *Q87.1*

- - II - Nanisme *Q87.1*

- - III - Nanisme *Q87.1*

- Petite taille par déficit en RTTN -
Malformations corticales *Q87.1*

- Primordial

- - Résistance à l'insuline - Syndrome de
nanisme *Q87.1*

- - Type

- - - Dauber - Nanisme *Q87.1*

- - - Toriello - Nanisme *Q87.1*

- Type Saul-Wilson - Dysplasie
ostéodysplasique *Q87.5*

Microcheilie - *Q18.7*

Microcôlon

- Mégavessie - Syndrome d'hypopéristaltisme
intestinal- *Q43.8*

- - *Q43.8*

Microcorie congénitale - *Q13.2*

**Microcorie-néphrose congénitale) -
Syndrome de Pierson (*N04.1, Q13.8***

Microcornée

- Dystrophie des cônes et des bâtonnets-
cataracte-staphylome postérieur -
Syndrome MRCS [*Q15.8*

- Glaucome-absence de sinus frontaux -
Syndrome de *Q15.0, Q13.4*

- Glucosurie rénale - Syndrome de cataracte
juvénile- *E88.8*

- Lenticône postérieur, vitré primaire
hyperplasique persistant et colobome -
Syndrome *Q15.8*

- Myopie avec atrophie choriorétinienne-
télécanthus] - Syndrome MMCAT [*Q15.8*

- Opacité cornéenne - Syndrome de cataracte
congénitale- *Q13.8*

- Type Seemanova - Microcéphalie- *Q87.8*

- -

- - *Q13.4*

- - Syndrome

- - - Aphakie congénitale-hypoplasie de l'iris-
microphthalmie- *Q13.8*

Microcornée –suite

- - -suite
- - Syndrome –suite
- - - Cataracte- *Q13.8*
- - - MACOM [macrophthalmie colobomateuse- *Q15.8*

Microcristaux

- Cours
- - Hyperparathyroïdie – Arthropathie due à des *E21.3†, M14.19**
- - Troubles métaboliques classés ailleurs – Arthropathie à *M14.1**
- - Précisés – Autres arthropathies dues à des *M11.8*
- - Sans précision – Arthropathie due à des *M11.9*

Microcystoïde – Dégénérescence rétinienne: *H35.4***Microcytaire avec surcharge hépatique en fer – Anémie *D50.8*****Microdélétion**

- 1p21.3 – Syndrome de *Q93.5*
- 1p31p32 – Syndrome de *Q93.5*
- 1p35.2 – Syndrome de *Q93.5*
- 1q21.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 1q41q42 – Syndrome de *Q93.5*
- 1q44 – Syndrome de *Q93.5*
- 2p13.2 – Syndrome de *Q93.5*
- 2p15p16.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 2p21
- - Sans cystinurie – Syndrome de *Q93.5*
- - - Syndrome de *Q93.5*
- 2q23.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 2q24 – Syndrome de *Q93.5*
- 2q31.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 2q32q33 – Syndrome de *Q93.5*
- 2q33.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 2q37 – Syndrome de *Q93.5*
- 3p25.3 – Syndrome de *Q93.5*
- 3q13 – Syndrome de *Q93.5*
- 3q26q27 – Syndrome de *Q93.5*
- 3q27.3 – Syndrome de *Q93.5*
- 3q29 – Syndrome de *Q93.5*
- 4q21 – Syndrome de *Q93.5*
- 5q14.3 – Syndrome de *Q93.5*
- 5q35 – Syndrome de *Q93.5*
- 6p22 – Syndrome de *Q93.5*
- 6q16 – Syndrome de *Q93.5*
- 6q25 – Syndrome de *Q93.5*
- 7q11.23 distale – Syndrome de *Q93.5*
- 7q31 – Syndrome de *Q93.5*
- 8p11.2 – Syndrome de *Q93.5*
- 8p23.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 8q21.11 – Syndrome de *Q93.5*
- 8q22.1 – Syndrome de *Q93.5*
- 8q24.3 – Syndrome de *Q93.5*
- 9 q31.1q31.3 – Syndrome de *Q93.5*

Microdélétion –suite

- 9p13 – Syndrome de *Q93.5*
 - 9q21.13 – Syndrome de *Q93.5*
 - 9q22.3 – *Q93.5*
 - 9q33.3q34.11 – Syndrome de *Q93.5*
 - 10q22.3q23.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 11p15 – Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
 - 11q22.2q22.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 12p12.1 – Syndrome de *Q93.5*
 - 12p13.33 – Syndrome de *Q93.5*
 - 12q14 – Syndrome de *Q93.5*
 - 12q15q21.1 – Syndrome de *Q93.5*
 - 13q12.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 13q14 – Syndrome de *Q93.5*
 - 14q11.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 14q12 – Syndrome
 - - *Q93.5*
 - - FOXG1 dû à une *Q93.5*
 - 14q22q23 – Syndrome de *Q93.5*
 - 14q24.1q24.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 15q11.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 15q13.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 15q14 – Syndrome de *Q93.5*
 - 15q24 – Syndrome de *Q93.5*
 - 16p11.2 proximale – Syndrome de *Q93.5*
 - 16p11.2p12.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 16p13.11 – Syndrome de *Q93.5*
 - 16p13.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 16q24.1 – Syndrome de *Q93.5*
 - 16q24.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 17q12 – Syndrome de *Q93.5*
 - 17q23.1q23.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 17q24.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 19p13.12 – Syndrome de *Q93.5*
 - 19p13.13 – Syndrome de *Q93.5*
 - 19q13.11 – Syndrome de *Q93.5*
 - 20p12 – Syndrome d'Alagille dû à une *Q44.7*
 - 20p12.3 – Syndrome de *Q93.5*
 - 20p13 – Syndrome de *Q93.5*
 - 20q11.2 – Syndrome de *Q93.5*
 - 20q13.33 – Syndrome de *Q93.5*
 - 21q22.11q22.12 – Syndrome de *Q93.5*
 - 22q11.2 distale – Syndrome de *Q93.5*
 - Chromosome Y – *Q98.6*
 - Xp11.3 – Maladie de Norrie atypique due à une *Q15.8*
 - Xp22.3 – Syndrome de *Q99.8*
- Microdélétion-neurofibromatose type 1 – Syndrome de *Q85.0***
- Microdélétion-NF1 – Syndrome de *Q85.0***
- Microdontie –**
- *K00.2*
 - Surdité avec aplasie du labyrinthe, microtie et *Q16.5*

Microduplication

- 1q21.1 – Syndrome de *Q92.3*
- 2q31.1 – Syndrome de syndactylie-nystagmus dû à une *Q92.3*
- 3q26 – Syndrome de *Q92.3*
- 3q29 – Syndrome de *Q92.3*
- 4p16.3 – Syndrome de *Q92.3*
- 5p13 – Syndrome de *Q92.3*
- 5q35 – Syndrome de *Q92.3*
- 7p22.1 – Syndrome de *Q92.3*
- 7q11.23 – Syndrome de *Q92.3*
- 8q12 – Syndrome de *Q92.3*
- 10q22.3q23.3 – Syndrome de *Q92.3*
- 10q24 – Syndrome de *Q92.3*
- 11p15 – Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
- 11p15.4 – Syndrome de *Q92.3*
- 14q11.2 – Syndrome de *Q92.3*
- 15q11q13 – Syndrome de *Q92.3*
- 16p11.2 proximale – Syndrome de *Q92.3*
- 16p11.2p12.2 – Syndrome de *Q92.3*
- 16p13.11 – Syndrome de *Q92.3*
- 17p11.2 – Syndrome de *Q92.3*
- 17q11.2 – Syndrome de *Q92.3*
- 17q12 – Syndrome de *Q92.3*
- 17q21.31 – Syndrome de *Q92.3*
- 19p13.3 – Syndrome de *Q92.3*
- 20q11.2 – Syndrome de *Q92.3*
- 22q11.2
- - Distale – Syndrome de *Q92.3*
- - - Syndrome de *Q92.3*
- Xp11.22p11.23 – Syndrome de *Q99.8*
- Xq25 – Syndrome de *Q99.8*
- Xq27.3-q28 – Syndrome de *Q99.8*

Microgastrie

- Anomalie des membres – Syndrome de *Q87.8*
- - *Q40.2*

Microgliome – *C85.7***Microglossie – *Q38.3*****Micrognathie**

- Infections récurrentes-troubles du comportement-déficience intellectuelle modérée – Syndrome de *Q87.0*
- Mandibulaire (maxillaire) – *K07.0*
- - Syndrome
- - Agénésie du corps calleux avec déficience intellectuelle, colobome et *Q87.8*
- - Fusion splénogonadique-anomalie transversale des membres- *Q87.8*

Microgyrie – *Q04.3***Micro-hémorragie – *R58*****Microhydranencéphalie associée à NDE1 – *Q04.8*****Microkystique**

- Tissulaire infiltrante – Malformation lymphatique *D18.19*

Microkystique – suite

- -
- - Adénome
- - - D13.6
- - - Pancréatique D13.6
- - Tumeur stromale D27

Microlissencéphalie – Q04.3**Microlithiase pulmonaire alvéolaire**

- Exacerbation aiguë – J84.01
- Sans mention d'exacerbation aiguë – J84.00
- – J84.00

Micromastie

- Développement insuffisant des glandes mammaires] – Q83.88
- – Q83.88

Micromélie –

- Q73.8
- Déficit immunitaire avec D82.2

Micronodulaire

- Corticosurrénalienne isolée – Maladie E24.8
- – Cirrhose (du foie): K74.6

Micro-organisme

- Aérobies Gram positif précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Autres B95.90!
- Anaérobies
- - Gram négatif, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Bacillus fragilis et autres B96.6!
- - Gram positif non sporulants non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Autres B95.91!
- - Sporulants Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres – Clostridium perfringens et autres B96.7!
- - - Septicémie à A41.4
- Gram négatif
- - SAI – Septicémie à A41.5
- - -
- - - Choc septique à A41.58, R57.2
- - - Septicémie
- - - - A41.5
- - - - A41.58
- Infectieux – Pneumonie due à d'autres J16.8
- Non précisé – Autres pneumonies, J18.8
- Précis –
- - Amygdalite aiguë due à d'autres J03.8
- - Bronchiolite aiguë due à d'autres J21.8
- - Bronchite aiguë due à d'autres J20.8
- - Pharyngite aiguë due à d'autres J02.8
- Toute localisation] – Impétigo [tout L01.0
- – Pneumonie congénitale due à d'autres P23.8

Micropénis

- Isolé idiopathique – Q55.6
- – Syndrome MORM [déficiência intellectuelle-obésité du tronc-dystrophie rétinienne- Q87.8

Microphthalmie

- Ankyloblépharon-déficiência intellectuelle – Syndrome de Q11.2
- Atrésie de l'œsophage – Syndrome de Q11.2, Q39.0
- Atrophie cérébrale – Syndrome de Q11.2
- Colobomateux
- - Microcéphalie-déficiência intellectuelle-petite taille liée à l'X – Syndrome de Q87.1
- - Obésité-hypogénitalisme-déficiência intellectuelle – Syndrome de Q87.8
- Colobome-dysplasie rhizomélique – Syndrome de Q87.1
- Congénitale due à la toxoplasmose – P37.1
- Fente palatine – Syndrome de macrosomie- Q87.0
- Fryns – Syndrome Q87.8
- Glaucome – Syndrome de dégénérescence rétinienne- H35.5†, H42.8*, Q11.2
- Kyste colobomateux – Syndrome de Q11.2
- Macrocéphalie-albinisme-surdité] – Syndrome COMMAD [colobome-ostéopétrose- Q87.8
- Microcornée – Syndrome d'aphakie congénitale-hypoplasie de l'iris- Q13.8
- Microtie-akinésie foetale – Syndrome de Q87.8
- Rétinite pigmentaire-fovéoschisis-drusen de la papille optique – Syndrome de Q15.8
- Syndromique type 5 – Q11.2
- Type Lenz – Q11.2
- -
- - Q11.2
- - Syndrome d'arhinie-atrésie des choanes- Q87.0

Micropolyangéite microscopique – M31.7**Microrétrognathie-déficiência intellectuelle sévère** – Syndrome de craniosynostose- Q87.8**Microsomie**

- Cranio-faciale – Q87.0
- Latéro-faciale – Q87.0

Microsphérophakie

- Dysplasie métaphysaire – Syndrome de Q12.4, Q78.5
- Isolée – Q12.4
- – Syndrome d'ichtyose-petite taille-brachydactylie- Q87.1

Microsporidiose

- Intestinale – A07.8

- -

- - B60.88

- - Entérite à A07.8

Microsporosis nigra – B36.1**Microsporium et Trichophyton** – Infections causées par les espèces appartenant aux genres Epidermophyton, B35**Microstomie** – Q18.5**Microtie**

- Akinésie foetale – Syndrome de microphthalmie- Q87.8

Microtie – suite

- Anomalies squelettiques-petite taille – Syndrome de Q87.1
- Bilatérale-surdité-fente palatine – Syndrome de Q87.0
- Colobome oculaire-imperforation du canal lacrymonasal – Syndrome de Q15.8, Q17.2
- Congénitale – Q17.2
- Microdontie – Surdité avec aplasie du labyrinthe, Q16.5
- Oreille externe – Q17.2

Microtropie – H50.4**Microvillositaire congénitale** – Atrophie K90.8**Micro-Warburg** – Syndrome Q04.3**Miction**

- Douleuruse, sans précision – R30.9
- Fréquente –
- - R35.1
- - Formes psychogènes de: F45.3
- Nocturne fréquente – R35.2
- Ralentie – R39.1
- SAI – Douleurs à la R30.9
- -
- - Crises induites par la G40.8
- - Fractionnement de la R39.1
- - Troubles de la R39.1

Mictionnelle – Syncope R55**Mid-aortique** – Syndrome « Q25.1**MIDAS** – Syndrome Q11.2**Miel** – Dystrophie cornéenne en rayon de H18.5**Mietens** – Syndrome de Q87.2**Mietens-Weber** – Déficiência intellectuelle type Q87.2**Migraine**

- Aura
- - Migraine classique] – G43.1
- - Prolongée – G43.1
- - Sans céphalée – G43.1
- - Typique – G43.1
- Basilaire – G43.1
- Classique] – Migraine avec aura [G43.1
- Commune] – Migraine sans aura [G43.0
- Complicquée – G43.3
- Équivalents migraineux – G43.1
- Familiale, hémiplégique – G43.1
- Installation aiguë de l'aura – G43.1
- Ophthalmoplogique – G43.8
- Rétinienne – G43.8
- Sans
- - Aura [migraine commune] – G43.0
- - Précision – G43.9
- -
- - G43.8
- - Céphalée unilatérale dans le sens d'une G43.9

Migraine – suite

- - - suite
- - Hémicrânie dans le sens d'une G43.9

Migraineux -

- État de mal G43.2
- Migraine: équivalents G43.1
- Névralgie G44.0
- Syndrome de dystrophie rétinienne-œdème du nerf optique-splénomégalie-anhidrose-céphalée Q87.8

Migrans viscérale - Larva B83.0**Migrant**

- Continues - Encéphalopathie progressive précoce avec crises myocloniques G40.4
- Maligne du nourrisson - Épilepsie partielle G40.4
- -
- - Dermatite B83.1
- - Érythème A26.0

Migrateur à Borrelia burgdorferi - Érythème chronique A69.2**Migration du testicule** - Q55.2**Migratoire**

- Bénigne - Glossite: K14.1
- -
- - Epidermolyse bulleuse simple Q81.0
- - Épilepsie de la petite enfance avec crises focales G40.4

Migratrice - Thrombophlébite I82.1**Mikati-Najjar-Sahli** - Syndrome de Q87.1**Mikity** - Syndrome de Wilson- P27.0**Mikulicz** - Maladie de K11.8**Miles-Carpenter** - Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8**Miliaire**

- Aigu
- - Localisation unique et précisée - Tuberculose A19.0
- - Multiple - Tuberculose A19.1
- - - Tuberculose A19.2
- Apocrine - L75.2
- Chronique - Tuberculose A19.8
- Cristalline - L74.1
- Nécrosante - Acné L70.2
- Profonde - L74.2
- Rouge - L74.0
- Sans précision - L74.3
- Tropicale - L74.2
- Viscères NCA - Tuberculose A18.3†, K93.0*
- -
- - Granulomateuse A32.8
- - Pneumonie J18.8
- - Tuberculose
- - - A19.9
- - - Pulmonaire A19.9

Milieu

- Familial - Trouble des conduites limité au F91.0
- Isoler après un contact avec une personne atteinte d'une maladie infectieuse - Admission pour protéger le sujet de son Z29.0

Millard-Gubler - Syndrome de I67.9†, G46.3***Millard-Gubler-Foville** - Paralysie de I67.9†, G46.3***Miller**

- v./v.a. Say-Barber-Miller
- Fisher - Syndrome de G61.0

Miller-Dieker - Syndrome de Q93.5**Mills** - Syndrome de G12.2**Milroy**

- v./v.a. Nonne-Milroy
- - Maladie de Q82.09

Mims

- v./v.a. Schimmelpenning-Feuerstein-Mims

Minamata - Maladie de T56.1**Minérale**

- Mention d'exacerbation aiguë - Pneumoconiose due à des fibres J61.1
- Sans mention d'exacerbation aiguë - Pneumoconiose due à des fibres J61.0
- -
- - Pneumonie due à des fibres J61.0
- - Taux anormal de: substance R79.0

Minéralocorticoïdes

- Antagonistes - Intoxication: T50.0
- Crise hypertensive - Excès apparent de I15.11
- - Excès apparent de I15.10

Minéraux

- Sang - Taux anormal de R79.0
- Sans précision - Anomalie du métabolisme des E83.9
- - Autres anomalies du métabolisme des E83.8

Mingarelli

- v./v.a. Malpuech-Michels-Mingarelli-Carnevale

Mini-core - Myopathie: de type: « G71.2**Minimale** -

- Leucémie myéloïde aiguë avec différenciation C92.00
- Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux stéroïdes avec lésions N04.0

Minkowski-Chauffard - Syndrome de D58.0**Minoxidil foetal** - Syndrome du Q86.88**Miotique** - Kyste pupillaire H21.2**Mirabilis**

- Agent pathogène - Proteus B96.2†
- Multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - Proteus U81.07†
- - 3MRGN - Proteus U81.27†
- - 4MRGN - Proteus U81.47†

MIRAGE [Syndrome de myélodysplasie-infections-retard de croissance-hypoplasie surrénalienne-anomalies génitales-entéropathie] - Syndrome Q87.8**MIRAS** - G11.8**Miroir**

- Congénitaux familiaux - Mouvements en G25.88
- Segmentation vertébrale-anomalies des membres - Syndrome de polydactylie en Q87.2
- Situs inversus - Disposition auriculaire en Q89.3
- - Polydactylie en Q69.9

Missouri - Dysplasie spondylo-épimétophysaire type Q77.7**MiT** - Carcinome rénal associé à une translocation de la famille C64**Mitchell**

- Érythromélagie) - Maladie de I73.8
- Polyneuropathie) - Syndrome de G37.8

Mitis - Prurigo (de): L28.2**Mitochondrial**

- Acidose lactique
- - Déficit en MTO1 - Cardiomyopathie hypertrophique I42.2
- - Surdité - Syndrome de myopathie G71.3
- Anémie sidéroblastique - Myopathie G71.3
- Aspartate-glutamate 1 - Déficit en transporteur E72.0
- Associé
- - DNA2 - Syndrome de délétion de l'ADN G71.3
- - MT-AP6 - Paraplégie spastique G11.4
- - TMEM70 - Encéphalo-cardio-myopathie G31.81
- Ataxie cérébelleuse-rétinopathie pigmentaire - Syndrome de myopathie G31.81
- Autosomique dominante avec intolérance à l'effort - Myopathie G71.3
- Déficit de synthèse des protéines mitochondriales - Maladie E88.8
- Déficit réversible en COX - Myopathie G71.3
- Diabète sucré - Syndrome de myopathie G71.3, E14.90
- DPTFM] - Déficit en protéine trifonctionnelle E71.3
- Due à un déficit combiné de la phosphorylation oxydative de type 6 - Encéphalomyopathie G31.81
- Encéphalopathie, acidose lactique et épisodes ressemblant à des AVC - Myopathie G31.81
- Épilepsie - Ataxie spinocérébelleuse G31.81
- Focale - Myopathie proximale avec déplétion G71.3
- Forme
- - Encéphalomyopathique
- - - Acidurie méthylmalonique - Syndrome de déplétion de l'ADN G31.81, E71.1
- - - Anomalies cranio-faciales variables - Syndrome de déplétion de l'ADN G31.81, Q75.9

Mitochondrial –suite

- Forme –suite
- Encéphalomyopathique –suite
- Tubulopathie rénale – Déplétion de l'ADN *G31.81†, N16.8**
- Hépatocérébrale par déficit en DGUOK – Déplétion de l'ADN *G31.81*
- Hépatocérébro-rénale – Déplétion de l'ADN *G31.81*
- Myopathique – Déplétion de l'ADN *G71.3*
- Létale infantile – Myopathy *G71.3*
- Multiple
- Type
- 1 – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- 2 – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- 3 – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- 4 – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- 5 – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- 6 – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- – Syndrome de dysfonctionnements *G31.81*
- Neuro-gastro-intestinale – Encéphalomyopathie *G31.81*
- Non syndromique avec sensibilité accrue aux aminoglycosides – Surdité neurosensorielle *H90.5*
- Peroxysomale
- Associé
- DNM1L – Encéphalopathie par défaut de fission *G31.81*
- MFF – Encéphalopathie par défaut de fission *G31.81*
- – Encéphalopathie par défaut de fission *G31.81*
- Pyruvate – Déficit en transporteur *G31.81*
- Récessive – Syndrome d'ataxie *G11.8*
- Sévère liée à l'X – Encéphalomyopathie *G31.81*
- Type Ghezzi-Zeviani – Encéphalomyopathie *G31.81*
- –
- Cardiomyopathie
- Hypertrophique
- Infantile létale par déficit en complexe I de la chaîne respiratoire *I42.2*
- Tubulopathie dues à une mutation de l'ADN *I42.2*
- Surdité dues à une mutation de l'ADN *G31.81*
- Cytopathie *G31.81*
- Déficit
- Acétoacétyl-CoA thiolase *E71.1*
- Isolé complexe
- I de la chaîne respiratoire *G31.81*
- III de la chaîne respiratoire *G31.81*

Mitochondrial –suite

- – –suite
- Déficit –suite
- Isolé complexe –suite
- IV de la chaîne respiratoire *G31.81*
- V de la chaîne respiratoire *G31.81*
- Protéine trifonctionnelle *E71.3*
- Insuffisance hépatique infantile aiguë par défaut de synthèse des protéines codées par l'ADN *K72.0*
- Maladie mitochondriale par défaut de synthèse des protéines *E88.8*
- Myoencéphalopathie *G31.81*
- Neurodégénérescence associée à la protéine de membrane *G23.0*
- Ophtalmoplégie externe progressive chronique de l'adulte avec myopathie *G71.3, H49.4*
- Surdité neurosensorielle non syndromique *H90.5*
- Syndrome de cataracte congénitale-cardiomyopathie hypertrophique-myopathie *Q87.8*

Mitochondriopathie –

- *G31.81*
- Myopathie cardiosquelettique avec neutropénie et *E71.1*

Mitotique –

- Monosomie d'un chromosome entier, mosaïque chromosomique (non-disjonction) *Q93.1*
- Trisomie
- 13, mosaïque chromosomique (non-disjonction) *Q91.5*
- 18 mosaïque chromosomique non-disjonction
- *Q91.1*
- 21, mosaïque chromosomique (non-disjonction) *Q90.1*
- Chromosome entier mosaïque chromosomique non-disjonction
- *Q92.1*

Mitral

- v./v.a. Valve mitrale
- Accessoire – Tissu valvulaire *Q23.8*
- Aortique
- Combinées – Atteintes des valves *I08.0*
- Précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée – Lésions des valves *I08.0*
- Tricuspide, combinées – Atteintes des valves *I08.3*
- Chronique) SAI – Atteinte (valvulaire) *I05.9*
- Congénital –
- Atrésie *Q23.2*
- Insuffisance *Q23.3*
- Malformation *Q23.9*
- Rétrécissement *Q23.2*
- Sténose *Q23.2*
- Cours de maladies classées ailleurs – Atteintes de la valvule *I39.0**

Mitral –suite

- E
- Rhumatismal(e) – Reflux *I05.1*
- SAI cause précis sauf rhumatismal –
- Insuffisance (de la valvule) *I34.0*
- Régurgitation (de la valvule) *I34.0*
- – Prolapsus (de la valvule) *I34.1*
- Familial – Prolapsus valvulaire *I34.1*
- Insuffisance
- Mitrale – Sténose non rhumatismale de la valvule *I34.80*
- Régurgitation – Sténose *I05.2*
- – Sténose *I05.2*
- Rhumatismale – Insuffisance *I05.1*
- Sans précision –
- Atteinte non rhumatismale de la valvule *I34.9*
- Maladie de la valvule *I05.9*
- Malformation congénitale des valvules aortique et *Q23.9*
- Subvalvulaire – Anomalie de l'appareil *Q23.8*
- Syphilitique – Sténose *A52.0†, I39.0**
- Tricuspide, combinées – Atteintes des valves *I08.1*
- –
- Anneau supra-valvulaire *Q23.2*
- Anomalie de l'appareil sous-valvulaire *Q23.3*
- Atrésie *Q23.2*
- Endocardite rhumatismale aiguë de la valve aortique avec maladie de la valvule *I01.1*
- Fente *Q23.8*
- Hypoplasie de l'anneau *Q23.2*
- Insuffisance (de la valvule) *I34.0*
- Macrothrombocytopenie avec insuffisance *D69.1, I34.0*
- Maladies de la valvule *I05.8*
- Malformations congénitales des valvules aortique et *Q23.8*
- Rétrécissement (rhumatismal) de la valvule *I05.0*
- Sténose
- *I05.0*
- Non rhumatismal valvule
- *I34.2*
- Mitrale avec insuffisance *I34.80*
- Syndrome de Barlow [prolapsus] *I34.1*
- Valvulopathie *I05.8*
- Mixed connective tissue disease] – MCTD [**
M35.1
- Miyoshi – Myopathie distale type** *G71.0*
- MKL1 – Déficit immunitaire combiné induit par des troubles de la motilité des neutrophiles par déficit en** *D81.8*
- MLD –** *E75.2*
- MLL – Leucémie myéloïde aiguë avec altérations du gène** *C92.60*

MLT] - Lymphoendothéliomatose multifocale avec thrombocytopenie [*D18.19, D69.61*

MMCAT [microcornée-myopie avec atrophie choroïdienne-télécanthus] - Syndrome *Q15.8*

MME - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 associée à *G60.0*

MMEP - Syndrome *Q87.8*

MMSE

- 0-16 points - *U51.22*

- 17-23 points - *U51.12*

- 24-30 points - *U51.02*

MNGIE - *G31.81*

MOA maladie occlusif artériel -

- Diabète sucré avec *E14.50†, I79.2**

- Diabète sucré de type 1 avec *E10.50†, I79.2**

- Diabète sucré de type 2 avec *E11.50†, I79.2**

Mobbing - *Z60*

Mobilité restreinte - Difficultés liées à: dépendance due à une *Z74.0*

Möbitz, type I et II - Bloc (de) (du): *I44.1*

Modelage métaphysaire réduit-dysplasie spondyloaire - Syndrome de croissance excessive- *Q87.3*

Modification

- Aigu

- - Peau due aux rayons ultraviolets, sans précision - *L56.9*

- - Précisées de la peau dues aux rayons ultraviolets - Autres *L56.8*

- Conscience

- - Comportant souvent des automatismes - Crises: avec *G40.2*

- - - Crises: ne comportant pas de *G40.1*

- Durable personnalité

- - Expérience de catastrophe - *F62.0*

- - Liée à un syndrome algique chronique - *F62.80*

- - Maladie psychiatrique - *F62.1*

- - Sans précision - *F62.9*

- - -

- - - *F62.8*

- - - *F62.88*

- Hormonales - Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: *G40.5*

- Peau

- - Due à une exposition chronique aux rayonnements non ionisants, sans précision - *L57.9*

- - Exposition chronique aux rayonnements non ionisants - Autres *L57.8*

- - Non précisées - *R23.8*

- Personnalité

- - Captivité prolongée avec risque d'être tué à tout moment - *F62.0*

- - Désastres - *F62.0*

- - Expériences de camp de concentration - *F62.0*

Modification -suite

- Personnalité -suite

- - Exposition prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme - *F62.0*

- - Torture - *F62.0*

- Précisées des taux de protéines plasmatiques - Autres *R77.88*

- Qualitatives des plaquettes - *D69.1*

- Squelette - Autres syndromes congénitaux malformatifs avec d'autres *Q87.5*

- Taux d'antigène spécifique de la prostate [PSA] - *R77.80*

- Teinte des tissus dentaires durs après l'éruption - *K03.7*

- Temporaire du seuil auditif - *H93.2*

- Tissu cutané - *R23.4*

- Transit intestinal - *R19.4*

MODY

- Maturity onset diabetes of young people

- - Acidocétose - *E11.11*

- - Coma - *E11.01*

- - Complication

- - - Décompensé - *E11.81*

- - - Multiple

- - - - Décompensé - *E11.73*

- - - - - *E11.72*

- - - Oculaire

- - - - Décompensé - *E11.31†, H58.8**

- - - - - *E11.30†, H58.8**

- - - Rénal

- - - - Décompensé - *E11.21†, N08.3**

- - - - - *E11.20†, N08.3**

- - - - - *E11.80*

- - Complication neurologique

- - - Décompensé - *E11.41†, G63.2**

- - - - *E11.40†, G63.2**

- - Complication vasculaire périphérique

- - - Décompensé - *E11.51*

- - - - *E11.50*

- - - Hypoglycémie - *E11.60*

- - - Polyneuropathie

- - - - Décompensé - *E11.41†, G63.2**

- - - - - *E11.40†, G63.2**

- - - Sans complication

- - - - Décompensé - *E11.91*

- - - - - *E11.90*

- - - Syndrome pied diabétique

- - - - Décompensé - *E11.75*

- - - - - *E11.74*

- - - -

- - - - Choc hypoglycémique au cours de diabète *E11.61*

- - - - Coma hypoglycémique au cours de diabète *E11.61*

- - - - *E11.90*

MODY5 - *E11.20†, N29.8**

Mœbius

- Neuropathie axonale-hypogonadisme hypogonadotrope - Syndrome de *Q87.0*

- - Syndrome de *Q87.0*

Moelle allongée [bulbe rachidien] - Astrocytome de la *C71.7*

Moelle cervicale

- C1 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.71!*

- C2 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.72!*

- C3 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.73!*

- C4 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.74!*

- C5 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.75!*

- C6 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.76!*

- C7 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.77!*

- C8 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.78!*

- Lésion transversale incomplète) - Lésion centrale de la *S14.12*

- Niveau SAI - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S14.70!*

- SAI -

- - *S14.70!*

- - Lésion de la *S14.10*

- -

- - Contusion et œdème de la *S14.0*

- - Lésion transversal

- - - Complète de la *S14.11*

- - - Incomplètes de la *S14.13*

Moelle dorsale

- D1 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.71!*

- D10/D11 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.76!*

- D12 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.77!*

- D2/D3 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.72!*

- D4/D5 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.73!*

- D6/D7 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.74!*

- D8/D9 - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.75!*

- Lésion transversale incomplète) - Lésion centrale de la *S24.12*

- Niveau SAI - Niveau fonctionnel d'une lésion de la *S24.70!*

- SAI -

- - *S24.70!*

- - Lésions transversales incomplètes de la *S24.12*

- -

- - Contusion et œdème de la *S24.0*

- - Lésion transversale complète de la *S24.11*

Moelle épinière

- C1-C3 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.60!*
- C4-C5 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.61!*
- C6-C8 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.62!*
- Cervicale → Multiples blessures de la *S14.10*
- Cours
- Carence en vitamine B12 → Dégénérescence combinée subaiguë de la *E53.8†, G32.0**
- Maladies classées ailleurs → Dégénérescence combinée subaiguë de la *G32.0**
- D11-L1 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.65!*
- D1-D6 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.63!*
- D7-D10 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.64!*
- Dédoublé type
- - 1 → *Q06.2*
- - 2 → *Q06.2*
- Due
- Hernie discale cervicale → Compression de la *M50.0†, G99.2**
- Traumatisme obstétrical
- - Non précisé → Lésion du rachis et de la *P11.59*
- - Paraplégie
- - - Aiguë → Lésion du rachis et de la *P11.50*
- - - Chronique → Lésion du rachis et de la *P11.51*
- Élévation des lactates → Syndrome de leucoencéphalopathie avec atteinte du tronc cérébral et de la *G31.81*
- Embolique (non embolique) → Infarctus aigu de la *G95.18*
- L2-S1 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.66!*
- Méninges →
- - Anomalie congénitale SAI de la *Q06.9*
- - Lésion congénitale SAI de la *Q06.9*
- - Maladie congénitale SAI de la *Q06.9*
- Niveau du cou → Lésions traumatiques du cerveau et des nerfs crâniens avec lésions traumatiques des nerfs et de la *T06.0*
- Non précisée → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.69!*
- Plusieurs autres parties du corps → Lésions traumatiques des nerfs et de la *T06.1*
- S2-S5 → Hauteur fonctionnelle des lésions de la *G82.67!*
- Sans précision →
- - Affection de la *G95.9*
- - Malformation congénitale de la *Q06.9*
- Spasticité des jambes → Hypomyélinisation avec atteinte du tronc cérébral et de la *E75.2*
- Toute localisation] → Abscès (embolique) de la *G06.1*
- -

Moelle épinière –suite

- - -suite
- - Abscès à staphylocoques de la *G06.1, B95.8!*
- - Anémie avec dégénérescence combinée de la *D51.0†, G32.0**
- - Compression spondylogène de la *M47.19†, G99.2**
- - Dégénérescence
- - - Amyloïde de la *E85.4†, G32.8**
- - - Tuberculeuse de la *A17.8†, G07**
- - Douleur de désafférentation liée à une lésion de la *G95.85*
- - Dyssynergie vésicosphinctérienne liée à une lésion de la *G95.84*
- - Épendymome
- - - *C72.0*
- - - Anaplasique de *C72.0*
- - Fracture
- - - Colonne vertébrale avec lésion de la *T08.0, T09.3*
- - - Sacrum avec lésion de la *S32.1, S34.18*
- - - Vertèbre
- - - - Cervicales avec lésion de la *S12.9, S14.10*
- - - - Lombaires avec lésion de la *S32.00, S34.18*
- - - - Thoraciques avec lésion de la *S22.00, S24.10*
- - Gomme de la *A52.1†, G07**
- - Hypoplasie et dysplasie de la *Q06.1*
- - Infection à streptocoques de la *G04.8, B95.5!*
- - Lésion
- - - *T09.3*
- - - Traumatique de la *T09.3*
- - Maladies précisées de la *G95.88*
- - Malformations congénitales précisées de la *Q06.8*
- - Méningiome de la *D32.1*
- - Myélodysplasie de la *Q06.1*
- - Œdème
- - - *G95.18*
- - - Traumatique de la *T09.3*
- - Paralyse de la *G83.8*
- - Sclérose en plaques (de): *G35*
- - Séquelles de lésion traumatique de la *T91.3*
- - Thrombose
- - - Artérielle de la *G95.18*
- - - Syphilitique d'une artère de la *A52.0†, I79.8**
- - Tuberculome de *A17.8†, G07**
- - Tuberculose de la *A17.8†, G07**
- - Tumeur bénigne: *D33.4*
- - Tumeur maligne: *C72.0*
- - Tumeur neuroectodermique primitive de *C72.0*

Moelle épinière –suite

- - -suite
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D43.4*
- Moelle lombaire**
- Conus medullaris] → Contusion et œdème de la *S34.0*
- SAI → *S34.70!*
- - Lésion
- - *S34.18*
- - Transversal
- - - Complète de la *S34.10*
- - - Incomplète de la *S34.11*
- Moelle osseuse**
- Naissance, sans paraplégie → Lésion de la colonne vertébrale et de la *P11.59*
- -
- - Donneur de *Z52.3*
- - Échec d'une greffe de *T86.00*
- - Effets toxiques de l'alcool sur la *D61.2*
- - Fibrose de la *D47.4*
- - Hyperplasie de la *D47.4*
- - Lésions de la *D61.9*
- - Mastocytose isolée de la *D47.0*
- - Rejet d'une greffe de *T86.00*
- - Syndrome de fibrose pulmonaire-hyperplasie hépatique-hypoplasie de la *Q87.8*
- - Tumeur maligne
- - - Envahissement de la *C79.5*
- - - Secondaire des os et de la *C79.5*
- Moersch-Woltman → Syndrome de *G25.88***
- Moesin → Déficit immunitaire combiné par déficit en *D81.8***
- Mofétil → Embryopathie au mycophénolate *Q86.88***
- Mohr → Syndrome de *Q87.0***
- Mohr-Tranebjaerg → Syndrome de *G31.81***
- Moignon amputation →**
- Complications autres et non précisées au niveau d'un *T87.6*
- Contracture (flexion) (de l'articulation la plus proche) au niveau d'un *T87.6*
- Hématome au niveau d'un *T87.6*
- Infection d'un *T87.4*
- Nécrose d'un *T87.5*
- Névrome sur *T87.3*
- Œdème au niveau d'un *T87.6*
- Moissure**
- Foin → Maladie des *J67.00*
- -
- - Allergie aux *J30.3*
- - Alvéolite allergique due à des *J67.70*
- Moissonneurs → Poumon des *J67.00***
- Moite → Peau froide et *R23.1***
- Molaire**
- Racines fusionnées d'Ackerman → Syndrome de *Q87.8*

Molaire – suite

- Sans précision -> Complication consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.9*
- -
- - Choc consécutif à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.3*
- - Choc septique après grossesse *O08.0, R57.2*
- - Complication
- - - Consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.8*
- - - Veineuses consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.7*
- - Embolie consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.2*
- - Hémorragie retardée ou sévère consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.1*
- - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.0*
- - Insuffisance rénale consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.4*
- - Lésions des organes et tissus pelviens consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.6*
- - Quatrième *K00.1*
- - Troubles du métabolisme consécutifs à un avortement, une grossesse extra-utérine et *O08.5*

Molaires-incisives [HMI] - Hypominéralisation *K00.4***Môle**

- Charnue -> *O02.0*
- Hémorragique -> *O02.0*
- Hydatiforme
- - Classique -> *O01.0*
- - Complète -> *O01.0*
- - Incomplète -> *O01.1*
- - Invasive -> *D39.2*
- - Maligne -> *D39.2*
- - Sans précision -> *O01.9*
- - -
- - - *O01.9*
- - - Surveillance d'une grossesse avec antécédent de *Z35.1*
- - Intra-utérine SAI -> *O02.0*
- - Invasive -> *D39.2*
- - Non hydatiforme -> (Œuf clair et *O02.0*)
- - Vésiculaire
- - SAI -> *O01.9*
- - -
- - - *O01.9*
- - - Surveillance d'une grossesse avec antécédent de *Z35.1*

Mollaret] - Méningite récurrente bénigne [*G03.2*]**Möller Hunter due à une carence en vitamine B - Glossite de** *E53.9†, K93.8****Molluscum contagiosum**

- Paupière -> *B08.1†, H03.1**
- -> *B08.1*

Molybdène

- Type
- - A -> Déficit en sulfite oxydase dû à un déficit en cofacteurs du *E72.1*
- - B -> Déficit en sulfite-oxydase dû à un déficit en cofacteurs du *E72.1*
- - C -> Déficit en sulfite-oxydase dû à un déficit en cofacteurs du *E72.1*
- - -
- - Anémie associée à carence en: *D53.8*
- - Carence en *E61.5*
- - Déficit en sulfite oxydase dû à un déficit en cofacteurs du *E72.1*

MOMO - Syndrome *Q87.3***MONA [ostéolyse multicentrique-nodulose-arthropathie] - Spectre** *Q87.5***Mönckeberg**

- Media) -> Sclérose de *I70.2*
- -
- - Artériosclérose de *I70.29*
- - Dégénérescence de *I70.29*
- - Sclérose de *I70.29*

Mondor - Maladie de *I80.88***Monge - Maladie de(s):** *T70.2***Monilethrix -** *Q84.1***Monilia - Vaginite à** *B37.3†, N77.1****Moniliase**

- Bronchique -> *B37.1†, J99.8**
- Pulmonaire -> *B37.1†, J99.8**
- -
- - *B37*
- - Otomycose au cours de *B37.88†, H62.2**
- - Vulvite due à une *B37.3†, N77.1**
- - Vulvo-vaginite due à une *B37.3†, N77.1**

Moniliforme -

- Aplasie *Q84.1*
- Lichen ruber *L44.3*

Monkeypox - *B04***Monoamine-oxydase**

- A -> Déficit en *E70.8*
- -> Intoxication: Antidépresseurs inhibiteurs de la *T43.1*

Monoarthritis, non classée ailleurs - *M13.1***Monoblastique aigu**

- Rémission complète -> Leucémie *C93.01*
- -> Leucémie *C93.00*

Monobranchius - *Q71.0***Monocarboxylate - Cétoacidose par déficit en transporteur 1 de** *E88.8***Monochloroacétate - Intoxication systémique au** *T60.3***Monochromatie à bâtonnets -** *H53.5***Monochromatisme à cônes bleus -** *H53.5***Monoclonal**

- Épanchements périnéphrétiques-shunt pulmonaire] -> Syndrome TEMPI [télangiectasie-érythrocytose-gammopathie *D47.2*
- IgA
- - Sans anticorps connus -> Polyradiculoneuropathie avec gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - -> Polyneuropathie axonale avec gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - IgG
- - Sans anticorps connus -> Polyradiculoneuropathie avec gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - -> Polyneuropathie axonale avec gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - IgM
- - Activité anti-MAG -> Polyneuropathie associée à une gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - Sans anticorps connus -> Polyradiculoneuropathie avec gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - -> Polyneuropathie axonale avec gammopathie *D47.2†, G63.1**
- - Signification indéterminée [GMSI] -> Gammopathie *D47.2*
- - -
- - -> Macroglobulinémie *D47.2*
- - Maladie des dépôts d'immunoglobuline *D47.7*
- - Syndrome
- - -> Activation mastocytaire *D89.8*
- - -> Fanconi acquis
- - - -> Associé à la chaîne légère des Ig *D47.2, E83.38*
- - - -> Secondaire à une gammopathie *D47.2, E83.38*

Monoculaire

- Non intermittent ->
- - Ésotropie (alternante) (*H50.0*)
- - Exotropie (alternante) (*H50.1*)
- - -
- - -> Atteinte
- - -> Moyennement sévère de la vision *H54.6*
- - -> Sévère de la vision *H54.5*
- - Cécité et forte baisse de la vision *H54.4*
- - Ésotropie [strabisme convergent] intermittente (alternante) (*H50.3*)
- - Exotropie [strabisme divergens] intermittente (alternante) (*H50.3*)

Monocytaire

- v./v.a. Leucémie monocyttaire
- -> Réaction leucémoïde de type: *D72.8*

Monocytes - angine à *B27***Monocytogenes -**

- Infection à *Listeria* *A32.9*
- Méningite à *Listeria* *A32.1†, G01**
- Méningo-encéphalite à *Listeria* *A32.1†, G05.0**

Monocytoïde -

- Leucémie C93
- Lymphome à cellules B C85.9

Monocytopenie

- v./v.a. neutropénie-monocytopenie-surdité
- Syndrome de l'infection bactérienne - D81.8
- - R72

Monocytose (symptomatique) - D72.8**Monolobulaire - Cirrhose K74.3****Monomélique - Amyotrophie G12.2****Mononen-Karnes-Senac - Syndrome de Q74.8****Mononeuropathie**

- Diabétique NCA - E14.40†, G59.0*
- Tuberculeuse - A17.8†, G59.8*

Mononévrite

- Cours de maladies classées ailleurs - Autres G59.8*
- Membre
- - Inférieur
- - - Sans précision - G57.9
- - - - Autres G57.8
- - Supérieur
- - - Sans précision - G56.9
- - - - Autres G56.8
- Multiple - G58.7
- Précisées - Autres G58.8
- Sans précision - G58.9
- Sièges multiples - G58.7

Mononucléés - Histiocytoses de phagocytes D76.1**Mononucléose**

- Cytomégalovirus - B27.1
- Due
- - Herpès virus gamma - B27.0
- - Virus d'Epstein-Barr - B27.0
- Infectieux -
- - B27.8
- - Méningite au cours de B27.9†, G02.0*
- - Polyneuropathie au cours de B27.9†, G63.0*
- Virus de l'herpès gamma -
- - Hépatite au cours de B27.0†, K77.0*
- - Hépatomégalie au cours de B27.0†, K77.0*

Monoparésie monoplégie

- Membre supérieur - G83.2
- Sans précision - G83.3

Monophosphate

- Désaminase - Déficit en adénosine E79.8
- HMP] - Anémie (due à): déficit enzymatique, excepté G6PD, de la voie de l'hexose D55.1
- Synthase - Déficit en uridine E79.8

Monoplégie

- Embolique en tant qu'événement en cours - I63.4, G83.3
- Hystérique passagère - F44.4
- Membre

Monoplégie -suite

- Membre -suite
- - Inférieur - G83.1
- - Supérieur - Monoparésie et G83.2
- Psychogène - F44.4
- Sans précision - Monoparésie et G83.3
- Thrombotique en tant qu'événement en cours - I63.3, G83.3

Monorchidie - Q55.0**Monosaccharide - Malabsorption de E74.3****Monosomie**

- 1p36 - Q93.5
- 1qter - Q93.5
- 2q22 - Syndrome de Mowat-Wilson dû à une Q87.8
- 7
- - Familiale - Syndrome de Q93.0
- - -
- - - Leucémie myéloïde aiguë au cours de syndrome familial de C92.00
- - - Syndrome myélodysplasique au cours de syndrome familial de D46.9
- 9p - Q93.5
- 13q34 - Q93.5
- 18p - Q93.5
- 18q - Q93.5
- 20p12 -
- - Dysplasie artério-hépatique due à une Q44.7
- - Paucité des voies biliaires syndromique due à une Q44.7
- - Syndrome d'Alagille-Watsons dû à une Q44.7

Chromosome entier

- - Mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique) - Q93.1
- - Non-disjonction méiotique - Q93.0
- Distal
- - 7p - Q93.5
- - 7q36 - Q93.5
- - 9p - Q93.5
- - 10p - Q93.5
- - 13q32 - Q93.5
- - 14q - Q93.5
- - 15q - Q93.5
- Partielle du chromosome 18p - Q93.5
- X
- - Mosaïque - Q96.3
- - - Q96.0

Monostotique

v./v.a. Dysplasie fibreuse monostotique

Monotronculaire -

- Cardiopathie artérioscléreuse: Implication I25.11
- Maladie coronarienne I25.11

Monoxyde carbone -

- Effet toxique du T58

Monoxyde carbone - -suite

- Encéphalopathie différée par intoxication au T58†, G94.39*
- Séquelles d'intoxication au T97

Monstre

- Double - Q89.4
- SAI - Q89.7

Montagnes - Mal des T70.2**Montana - Fièvre du A78****Monteggia - Fracture de S52.21****Montréal - Nanisme à tête d'oiseau type Q87.1****Moon**

v./v.a. Laurence-Moon

Moore

v./v.a. Dennis-Fairhurst-Moore

Mooren - Ulcère de (la): H16.0**Morava-Mehes - Syndrome de Q79.8****Moraxella, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Haemophilus influenzae et B96.3!****Morbidité**

- Soins supplémentaires
- - Fœtus ou du nouveau-né - les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de P08
- - Nouveau-né - les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de P07
- - Causes inconnues et non précisées de R69

Morgagni -

- Cataracte sénile, de type H25.2
- Hernie de K44.9
- Torsion (de): hydatide de N83.5

Morganii comme agent pathogène - Proteus B96.2!**MORM [déficience intellectuelle-obésité du tronc-dystrophie rétinienne-micropénis] - Syndrome Q87.8****Morphine - T40.2****Morphologie des cheveux, non classées ailleurs - Anomalies congénitales de la Q84.1****Morpions - Infestation par: B85.3****Morquio (-semblable à) (classique) - Syndrome de: E76.2****Morquio-Ullrich-Brailsford - Syndrome de E76.2****Morse-Rawnsley-Sargent - Syndrome Q04.2****Morsier - Syndrome de De Q04.4****Morsure**

- Animal
- - Multiples SAI - T01.9
- - Non venimeux) - W64.9!
- - Piqûre d'insecte venimeux - X29.9!
- - SAI - T14.1
- Insecte venimeux - Piqûre ou T63.4
- Joue et de la lèvre - K13.1
- Piqûre insecte non venimeux - lésion traumatique superficielle

Morsure – suite

- Piqûre insecte non venimeux → lésion traumatique superficiel – suite
- Abdomen, des lombes et du bassin: *S30.83*
- Avant-bras: *S50.83*
- Cheville et du pied: *S90.83*
- Épaule et du bras: *S40.83*
- Hanche et de la cuisse: *S70.83*
- Jambe: *S80.83*
- Membre
- Inférieur, niveau non précisé: *T13.03*
- Supérieur, niveau non précisé: *T11.03*
- Partie du corps non précisée: *T14.03*
- Poignet et de la main: *S60.83*
- Tronc, niveau non précisé: *T09.03*
- Rat
- Spirochaeta morsus muris → Fièvre causée par *A25.0*
- → Fièvre
- Causée par *A25.9*
- Due aux *A25.9*
- Spirillum minus causée par *A25.0*
- Streptobacillaire causée par *A25.1*
- Streptobacilles causée par *A25.1*
- Scorpion → *T63.2*
- Serpent
- Marin → Envenimation suite à une *T63.0*
- → Envenimation suite à une *T63.0*

Mort

- Cardiaque subite, décrite ainsi → *I46.1*
- Fœtal
- Cause non précisée → *P95*
- Précoce avec rétention → *O02.1*
- In utero → Rétention d'un fœtus *O02.1*
- Instantanée → *R96.0*
- Intra-utérin
- Fœtus → Soins maternels pour *O36.4*
- Plusieurs fœtus → Poursuite de la grossesse après *O31.2*
- Mère → Fœtus et nouveau-né affectés par la *P01.6*
- Néonatales → Surveillance d'une grossesse avec antécédent de: *Z35.2*
- Nés → Surveillance d'une grossesse avec antécédent de: *Z35.2*
- Origine obstétricale de cause non précisée → *O95*
- Séquelle relevant
- Cause obstétrical sans précision
- Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement → *O96.9*
- → *O97.9*
- Directement cause obstétrical
- Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement → *O96.0*
- → *O97.0*
- Indirectement cause obstétrical

Mort – suite

- Séquelle relevant – suite
- Indirectement cause obstétrical – suite
- Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement → *O96.1*
- → *O97.1*
- Violente ou instantanée et dont la cause reste inconnue → Décès que l'on sait n'être pas une *R96.1*
- Mort subite**
- Cause inconnue → Autre *R96*
- Inexpliquée mort subite nourrisson
- Âge d'un an → *R96.0*
- Avant l'âge d'un an → *R95*
- Nourrisson
- Âge →
- *R96.0*
- Mort subite du nourrisson), après l'âge d'un an → Mort subite inexpliquée (*R96.0*
- Avant âge →
- *R95.9*
- Mort subite du nourrisson), avant l'âge d'un an → Mort subite inexpliquée (*R95*
- Dysgénésie des testicules → Syndrome de *R95.9, Q55.2*
- Mention d'autopsie → Syndrome de la *R95.0*
- SAI → Syndrome de la *R95.9*
- Sans mention d'autopsie → Syndrome de la *R95.9*
- →
- Quasi-syndrome de *R06.80*
- Syndrome de la *R95.9*

Mortelle – Noyade et submersion non *T75.1***Mort-né**

- SAI → *P95*
- → Naissance
- Gémellaire Jumeau
- *Z37.4!*
- Né vivant, l'autre *Z37.3!*
- Multiples, tous *Z37.7!*
- Unique, enfant *Z37.1!*

Morton

- v./v.a. Casamassima-Morton-Nance
- → Métatarsalgie de *G57.6*

Morvan – Syndrome de *G60.8***Morve** –

- *A24.0*
- Malleus (*A24.0*

Mosaïque

- Chromosomes sexuels → Homme avec *Q98.7*
- Chromosomique
- 45 X
- 46,XX ou XY → *Q96.3*
- Lignées cellulaires avec chromosome sexuel anormal → *Q96.4*

Mosaïque – suite

- Chromosomique – suite
- Lignées avec divers nombres de chromosomes X → *Q97.2*
- Non-disjonction mitotique →
- Monosomie d'un chromosome entier, *Q93.1*
- Trisomie
- 13, *Q91.5*
- 18
- *Q91.1*
- *Q91.1*
- 21, *Q90.1*
- Chromosome
- Entier, *Q92.1*
- Entier, *Q92.1*
-
- Monosomie X en *Q96.3*
- Neurofibromatose type
- 1 *Q85.0*
- 2 *Q85.0*
- 3 *Q85.0*
- Syndrome
- Legius *Q85.0*
- Variable d'aneuploidie en *Q99.8*
- Trisomie
- 1 en *Q92.1*
- 2 en *Q92.1*
- 3 en *Q92.1*
- 4 en *Q92.1*
- 5 en *Q92.1*
- 7 en *Q92.1*
- 8 en *Q92.1*
- 9 en *Q92.1*
- 10 en *Q92.1*
- 12 en *Q92.1*
- 14 en *Q92.1*
- 15 en *Q92.1*
- 16 en *Q92.1*
- 17 en *Q92.1*
- 20 en *Q92.1*
- 22 en *Q92.1*

Moss

- v./v.a. Gorlin-Chaudhry-Moss

Moteur

- Causé délibérément → Accident de véhicule à *Y09.9!*
- Contractures articulaires multiples → Syndrome de déficience intellectuelle récessive-dysfonctionnement *Q87.8*
- Dissociatifs → Troubles *F44.4*
- Inférieur → Paralyse faciale (parésie faciale) (faiblesse faciale) due à une lésion du neurone *G51.0*
- Oculaire
- Commun
- III) → Paralyse du nerf *H49.0*

Moteur – suite

- Oculaire – suite
- Commun – suite
- - Lésion traumatique du nerf *S04.1*
- Externe
- VI) – Paralyse du nerf *H49.2*
- - Lésion traumatique du nerf *S04.4*
- (Esophagiens-sclérodactylie-télangiectasie – Syndrome de calcinose-maladie de Raynaud-troubles *M34.1*
- Psychogène – Trouble *F44.4*
- Pur – Syndrome lacunaire *I67.9†, G46.5**
- Supérieur – Paralyse (parésie) (faiblesse) faciale due à une lésion du neurone *G83.6*
- Syndrome de Gilles de la Tourette] – Forme associant tics vocaux et tics *F95.2*
- Verbal associé à TRAF7 – Syndrome d'anomalies cardiaques-anomalies digitales-dysmorphie faciale-retard *Q87.0*
- Vocal chronique – Tic *F95.1*
- -
- Dégénérescence familiale du neurone *G12.2*
- Maladies du neurone *G12.2*

Motifs cosmétiques – Chirurgie plastique pour *Z41.1***Motilité**

- Intestinale chronique] – Syndrome CAID [dysrythmie atriale et trouble de la *I49.5, K59.8*
- Neutrophiles par déficit en MKL1 – Déficit immunitaire combiné induit par des troubles de la *D81.8*
- Non précisées – Anomalies de la démarche et de la *R26.8*
- (Esophage tubulaire – Troubles de la *K22.4*

Moto – Accident de *V99!***Motoneurone**

- Type Madras – Maladie du *G12.2*
- - Démence fronto-temporale avec maladie du *G31.0†, F02.0*, G12.2*

Motrice

- Aiguë – Neuropathie axonale *G61.0*
- Cérébral
- - Forme spastique hémiplegique – Infirmité *G80.2*
- - Autres infirmités *G80.8*
- Cognitive de l'enfance avec syndrome extrapyramidal – Syndrome de régression *G31.88*
- Constipation chronique-trouble du rythme veille-sommeil associé à NRXN1 – Syndrome de trouble neurodéveloppemental sévère-stéréotypies *G96.8*
- Distal héréditaire type
- 1 – Neuropathie *G12.2*
- 2 – Neuropathie *G12.2*
- 5 – Neuropathie *G12.2*
- 7 – Neuropathie *G12.2*
- Jerash – Neuropathie *G12.2*
- Enfant – Débilité *F82*

Motrice – suite

- Intellectuelle sévères-surdité neurosensorielle-dystonie – Syndrome de déficiences *Q87.8*
- Multifocale –
- Neuropathie *G61.8*
- NMM [neuropathie *G61.8*
- Sans précision – Troubles spécifiques du développement des fonctions *F82.9*
- Sensoriel
- Début facial] – Syndrome FOSMN [Neuronopathie *G60.0*
- Types I-IV – Neuropathie héréditaire *G60.0*
- - Vessie neurogène: atonique (*N31.2*
- -
- Limitation fonctionnelle *U50*
- Locked-in syndrome [syndrome de déefférentation *G83.5*
- Stéréotypies *F98.49*

Motricité

- Buccale – Troubles spécifiques du développement de la *F82.2*
- Cours d'affections classées ailleurs – Syndromes extrapyramidaux et troubles de la *G26**
- Fine et graphique – Troubles spécifiques du développement de la *F82.1*
- Globale – Troubles spécifiques du développement de la *F82.0*
- Sans précision – Syndrome extrapyramidal et trouble de la *G25.9*
- - Autres syndromes précisés extrapyramidaux et troubles de la *G25.88*

Mouche

- Daim – Fièvre (de): *A27*
- - infestation par larves de *B87*

Mouchet

v./v.a. Köhler-Mouchet

Moulin – Atrophodermie linéaire de *L90.8***Moussous**

v./v.a. Leiner-Moussous

Moustiques –

- Encéphalites virales transmises par des *A83.8*
- Fièvres virales précisées, transmises par des *A92.8*
- Méningo-encéphalite à virus transmise par des *A83*

Mouth and genital ulcers with inflamed cartilage] – Syndrome MAGIC [*M35.2, M94.1***Mouton – Maladie due à la douve du foie de** *B66.3***Mouvement**

- Anormal
- Psychogènes – *F44.4*
- Tête – *R25.0*
- Binoculaire
- Sans précision – Anomalie des *H51.9*
- - Autres anomalies précisées des *H51.8*
- Hyperkinétique

Mouvement – suite

- Hyperkinétique – suite
- Ataxie tronculaire – Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*
- Retard de développement – Syndrome d'hypotonie infantile-anomalies oculomotrices- *Q87.8*
- Involontaires anormaux, autres et non précisés – *R25.8*
- Miroir congénitaux familiaux – *G25.88*
- Muscles oculaires – Limitation traumatique des *H50.6*
- Oculaire
- Limité-absence de point lacrymal – Syndrome de ptosis- *Q87.0*
- - Nystagmus et autres anomalies des *H55*
- Panique de foule – Être pressé ou poussé par une foule ou dans un *W64.9!*
- Périodiques des jambes au cours du sommeil – *G25.80*
- Stéréotypés
- Lésion auto-infligée – *F98.41*
- Mains-cataracte bilatérale – Trouble neurologique du développement sévère avec troubles de l'alimentation- *G31.88*
- Sans
- - Lésion auto-infligée – *F98.40*
- - Précision d'une lésion auto-infligée – *F98.49*
- - Hyperactivité associée à un retard mental et à des *F84.4*
- Stressants et répétés, aussi en sport – Lésion ou maladie due au stress excessif ou à des *X59.9!*
- -
- Raideur articulaire limitation
- - Complète des *M25.69*
- - Partielle des *M25.69*
- Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypotonie-anomalie du *Q87.8*

Mowat

v./v.a. Galloway-Mowat

Mowat-Wilson

- Monosomie 2q22 – Syndrome de *Q87.8*
- - Syndrome de *Q87.8*

Moyamoya

- Achalasie précoce – Maladie de *I67.5*
- Petite taille-dysmorphie faciale-hypogonadisme hypergonadotrope – Maladie de *Q87.1*
- - Maladie de *I67.5*

Moyen

v./v.a. Type de maladie

Moyenne

- Aigu
- SAI – Otite *H66.9*
- Subaigu
- - Allergique (muqueuse) (sanglante) (séreuse) – Otite *H65.1*
- - Muqueuse – Otite *H65.1*
- - Non suppurée SAI – Otite *H65.1*

Moyenne –suite

- Aigu –suite
- Subaigu –suite
- Sanglante → Otite H65.1
- Séromuqueuse → Otite H65.1
- Suppurée → Otite H66.0
- Allergique → Otite H65.9
- Apophyse mastoïde
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections précisées de l'oreille H75.8*
- Sans précision → Affection de l'oreille H74.9
- → Autres affections précisées de l'oreille H74.8
- Barotraumatique → Otite T70.0
- Barrière de Mercier] (prostatique) → Barre N40
- Catarrhale → Otite H65.9
- CD4+ → Lymphome T cutané à cellules pléomorphes de taille petite à C84.4
- Chronique
- Allergique → Otite H65.4
- Attico-antrale suppurée → Otite H66.2
- Épanchement (non purulent) → Otite H65.4
- Exsudative → Otite H65.4
- Muqueuse → Otite H65.3
- Non suppurée SAI → Otite H65.4
- SAI → Otite H66.9
- Sécrétoire → Otite H65.3
- Séromuqueuse → Otite H65.4
- Transsudative → Otite H65.3
- Col de l'utérus → Dysplasie N87.1
- Cours
- Maladie
- Bactériennes classées ailleurs → Otite H67.0*
- Viral
- Classées ailleurs → Otite H67.1*
- → Otite B34.9t, H67.1*
- Maladies classées ailleurs → Otite H67.8*
- Rougeole → Otite B05.3t, H67.1*
- Épanchement (non purulent) → Otite H65.9
- Exsudative → Otite H65.9
- Fosses nasales et sinus de la face → Tumeur bénigne: Oreille D14.0
- Mucoïde chronique → Otite H65.3
- Muqueuse → Otite H65.9
- Nécessaire aigu
- Cours de scarlatine → Otite A38t, H67.0*
- Lors de grippe [Influenza] → Otite J11.8t, H67.1*
- Non
- Suppurée, sans précision → Otite H65.9
- Syndromique autosomique dominante → Déficience intellectuelle F71.9
- Purulente SAI → Otite H66.4
- SAI →

Moyenne –suite

- SAI → –suite
- Malformation congénitale de l'oreille Q16.4
- Otite H66.9
- Sans précision → Otite H66.9
- Sécrétoire → Otite H65.9
- Séreux
- Aiguë → Otite H65.0
- Chronique → Otite H65.2
- → Otite H65.9
- Séromuqueuse → Otite H65.9
- Suppuré
- Chronique
- Bénigne → Otite H66.1
- SAI → Otite H66.3
- Tubo-tympanique → Otite H66.1
- Sans précision → Otite H66.4
- Transsudative → Otite H65.9
- Tuberculeuse → Otite A18.6t, H67.0*
- Vagin → Dysplasie N89.1
- Virus de la grippe aviaire
- Identifié → Grippe [Influenza] avec otite J09t, H67.1*, U69.21!
- Zoonotique ou pandémie identifié → Grippe [Influenza] avec otite J09t, H67.1*
- Vulve → Dysplasie N90.1
- →
- Anomalie congénitale de l'oreille Q16.4
- Arriération mentale F71
- Cholestéatome de l'oreille H71
- Déficit en acyl-CoA déshydrogénase des acides gras à chaîne E71.3
- Diphtérie de l'oreille A36.8t, H67.0*
- Dystocie due à un rétrécissement du détroit inférieur et de la cavité O65.3
- Écoulement aigu et subaigu de l'oreille H65.0
- Embolie de l'artère cérébrale I66.0
- Fosse: S02.1
- Hémorragie sous-arachnoïdienne
- Acquis due à une rupture d'anévrisme de l'artère cérébrale I60.1
- Artère cérébrale I60.1
- Maladie adhésive de l'oreille H74.1
- Malformations congénitales de l'oreille Q16.4
- Obstruction
- Artère cérébrale I66.0
- Complète de l'artère cérébrale I66.0
- Partielle de l'artère cérébrale I66.0
- Occlusion et sténose de l'artère cérébrale I66.0
- Oreille
- D02.3
- D38.5
- Polype de l'oreille H74.4
- Sténose de l'artère cérébrale I66.0

Moyenne –suite

- → –suite
- Syndrome de l'artère cérébrale I66.0t, G46.0*
- Syphilis de l'oreille A52.7t, H75.8*
- Thalassémie: intermédiaire D56.1
- Thrombose de l'artère cérébrale I66.0
- Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression légère ou F31.3
- Tuberculose de l'oreille A18.6t, H67.0*
- Tumeur maligne
- Neuroendocrine de l'oreille C30.1
- Oreille C30.1
- Tumeur neuroendocrine
- Bénigne de l'oreille D14.0
- Incertain de l'oreille D38.5
- Moyennement sévère de la vision monoculaire → Atteinte H54.6**
- Moynahan → Syndrome de Q87.8**
- MPA [polyangite microscopique] → M31.7**
- MPNST] Tumeur maligne des gaines des nerfs périphériques → [C47.9**
- MPPH [mégaloencéphalie-polymicrogyrie-polydactylie post-axiale-hydrocéphalie] → Syndrome Q04.8**
- MPSI [Mucopolysaccharidose type 1] → E76.0**
- MPSIII → E76.2**
- MPSVI → E76.2**
- MRCS [microcornée-dystrophie des cônes et des bâtonnets-cataracte-staphylome postérieur] → Syndrome Q15.8**
- MRSA] → Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline [U80.00!**
- Mseleni → Syndrome de nanisme-brachydactylie type Q77.7**
- MSMD autosomique**
- Dominant déficit partiel récepteur
- 1 de l'interféron gamma → D84.8
- 2 de l'interféron gamma → D84.8
- Récessif déficit partiel
- IFNgammaR2 → D84.8
- Récepteur 1 de l'interféron gamma → D84.8
- MSUD [Maple syrup urine disease] → E71.0**
- MTHFR → E72.1**
- MTHFS → Syndrome de retard de développement-microcéphalie-petite taille-épilepsie associé à G31.88**
- MT01 → Cardiomyopathie hypertrophique mitochondriale avec acidose lactique par déficit en I42.2**
- Mucha-Habermann] → Pityriasis lichénoïde et varioliforme aigu [Maladie de L41.0**
- Mucineux**
- Appendice → Adénocarcinome C18.1
- Col du pancréas → Cystadénocarcinome C25.7
- Corps du pancréas → Cystadénocarcinome C25.1
- Héritaire → Histiocytose progressive D76.3

Mucineux –suite

- Localisations contiguës du pancréas – Cystadénocarcinome *C25.8*
- Ovaire
 - Faible potentiel malignité – Tumeur
 - *C56*
 - Papillaire *C56*
 - Limite de la malignité – Cystadénome *C56*
 -
 - Adénocarcinome *C56*
 - Cystadénocarcinome *C56*
- Pancréas –
 - Carcinome intracanaux papillaire *C25.3*
 - Cystadénocarcinome *C25.9*
- Pinkus – Alopecie *L65.2*
- Queue du pancréas – Cystadénocarcinome *C25.2*
- Tête du pancréas – Cystadénocarcinome *C25.0*
-
- Cystadénome *D27*
- Dystrophie cornéenne sous-épithéliale *H18.5*

Mucinose

- Cutané
 - Spontanément régressive – *L98.5*
 - *L98.5*
 - Érythémateuse réticulée – *L98.5*
 - Focale orale – *K13.7*
 - Foyer – *L98.5*
- Papuleux
 - Acrale persistante – *L98.5*
 - Infantile – *L98.5*
 - *L98.5*
 - Réticulée érythémateuse – *L98.5*

Mucite oral oropharyngé

- Induite par des rayonnements – *K12.3*
- Médicamenteuse – *K12.3*
- SAI – *K12.3*
- Virale – *K12.3*

Muckle-Wells – Syndrome de *M35.8***Mucocèle**

- Glandes salivaires – *K11.6*
- Lacrymo-nasal – *H04.6*
- Nez et des sinus du nez – Kyste et *J34.1*
- Sac lacrymal chronique – *H04.4*
- Vésicule biliaire – *K82.1*

Mucoépithéliale héréditaire – Dysplasie *Q87.8***Mucoïde**

- v./v.a. Cellule mucoïde
- Articulation du doigt – Kyste *M67.44*
- Chronique – Otite moyenne *H65.3*
 - Otite *H65.3*

Mucopolysaccharidose

- I] – Sialidose [*E77.1*

Mucopolysaccharidose –suite

- II [maladie à inclusion cellulaire] – *E77.0*
- IV – *E75.1*

Mucopolysaccharidose

- Sans précision – *E76.3*
- Type
 - 1] – MPSI [*E76.0*
 - II
 - Forme
 - Atténuée – *E76.1*
 - Sévère – *E76.1*
 - *E76.1*
 - III, IV, VI, VII – *E76.2*
 - IIIB – *E76.2*
 - IS – *E76.0*
 -
 - *E76.2*
 - *E76.3*
 - Cardiopathie au cours de *E76.3†, I52.8**
 - Dégénérescence cérébrale au cours de *E76.3†, G32.8**

Mucopurulente –

- Bronchite chronique
 - *J41.1*
 - Simple et *J41.8*
- Conjonctivite *H10.0*

Mucorales – Septicémie à *B46.40***Mucormycose**

- Cutanée – *B46.3†, L99.8**
- Disséminée – *B46.48*
- Gastro-intestinale – *B46.2†, K93.8**
- Pulmonaire – *B46.0†, J99.8**
- Rhinocérébrale – *B46.1†, G99.8**
- Sous-cutanée – *B46.3†, L99.8**
 - *B46.5*

Mucosite

- Iléale – *K92.8*
- Orale (ulcéreuse) – *K12.3*
- Sigmoïde – *K92.8*

Mucosulfatidose – *E75.2***Mucoviscidose**

- Gastrite-anémie mégalo-blastique – Syndrome de *Q87.8*
- Iléus méconial – *E84.1†, P75**
- Manifestation
 - Multiples – *E84.87*
 - Pulmonaire et intestinale – *E84.80*
 - *E84.88*
 -
 - *E84*
- Maladie hépatobiliaire néonatale au cours de *E84.88*

Mucus

- Appendice – Tumeur carcinoïde productrice de *C18.1*

Mucus –suite

- Poumons – Tumeur carcinoïde productrice de *C34.9*
- Selles – *R19.5*
-
- Aspiration néonatale de liquide amniotique et de *P24.1*
- Suffocation par: *T17*

Muelenaere

v./v.a. Haspesslagh-Fryns-Muelenaere

Muenke – Syndrome de *Q87.0***Muguet**

- Buccal – *B37.0*
- SAI – *B37.9*
- Vaginal – *B37.3†*

MUL – *G40.3***Mulas**

v./v.a. Prieto-Badia-Mulas

Mulcahy] – Myélosclérose [type *D47.4***Mulibrey – Nanisme** *Q87.8***Müller**v./v.a. Anti-Müller
v./v.a. Bindewald-Ulmer-Müller
v./v.a. Canal de Müller**Müllérien**

- Aplasie rénale-anomalies cervicothoraciques – Syndrome d'aplasie *Q87.8*
- Lymphangiectasies-polydactylie – Syndrome de dérivés *Q87.8*
- Mixte maligne du col de l'utérus – Tumeur *C53.9*
- Ovaire – Tumeur maligne mixte *C56*

Müller-Ribbing-Clément – Syndrome de *Q78.8***Multicentrique**

- Néphropathie – Ostéolyse carpo-tarsienne *M89.50, N28.9*
- Nodulose-arthropathie] – Spectre MONA [ostéolyse *Q87.5*
-

-- Ostéolyse carpo-tarsienne *M89.50*-- Réticulohistiocytose *E78.88†, M14.39****Multi-core» – Myopathie: de type: «** *G71.2***Multifocale**

- Chronique récurrent
 - Avant-bras – Ostéomyélite *M86.33*
 - Bras – Ostéomyélite *M86.32*
 - Colonne vertébrale – Ostéomyélite *M86.38*
 - Cuisse – Ostéomyélite *M86.35*
 - Jambe – Ostéomyélite *M86.36*
 - Main – Ostéomyélite *M86.34*
 - Pied – Ostéomyélite *M86.37*
 - Région pelvienne – Ostéomyélite *M86.35*
 - Région scapulaire – Ostéomyélite *M86.31*
 - Ostéomyélite *M86.30*
- Cryptogénétique – Entérite sténosante ulcéreuse *K63.3*
- Épithélium pigmentaire rétinien (simulant le fundus flavimaculatus) – Dystrophie tachetée *H35.5*

Multifocale – suite

- Multisystémique – Histiocytose à cellules de Langerhans *C96.0*
- Périostéite et pustulose – Ostéomyélite stérile *M86.39*
- Progressif –
- - Leucoencéphalopathie *A81.2*
- - LMP [Leucoencéphalopathie *A81.2*
- - SAI – Leucoencéphalopathie *A81.2*
- Thrombocytopenie [MLT] – Lymphangioendothéliomatose *D18.19, D69.61*
- Unisystémique – Histiocytose à cellules de Langerhans *C96.5*
- -
- - Histiocytose X *C96.5*
- - Maladie due au VIH avec leucoencéphalite *B22†, G05.1**
- - Neuropathie motrice *G61.8*
- - NMM [neuropathie motrice *G61.8*
- - Tachycardie atriale *I47.1*
- - Tuberculose *A18.8*

Multiforme

- Conjonctive – Érythème *L51.1†, H13.8**
- - Glioblastome *C71.9*

Multigemini – Pili *L67.8***Multikystique**

- Bilatérale – Syndrome muscle-œil-cerveau avec leucodystrophie *G71.2, E75.2*
- Dysplasie rénale – *Q61.4*
- Néphropathie – *Q61.4*
- Potter type II] – Dysplasie rénale *Q61.4*
- Rein (développement) – *Q61.4*

Multilignées – Anémie réfractaire avec dysplasie *D46.5***Multilinéaire – Leucémie myéloïde aiguë avec dysplasie** *C92.8***Multinodulaire**

- Endémique) lié à une carence en iode – Goitre *E01.1*
- Familial – Syndrome de goitre *E04.2*
- Kystique) SAI – Goitre: *E04.2*
- Non toxique – Goitre *E04.2*
- Rein kystique-polydactylie – Syndrome de goitre *Q87.8*
- Toxique – Thyrotoxicose avec goitre *E05.2*

Multinucléarité érythroblastique héréditaire avec test de lyse positif dans un sérum acidifié – *D64.4***Multinuclés-anhydrannios-dysplasie rénale-hypplasie cérébelleuse-hydranencéphalie – Syndrome de neurones** *Q87.8***Multiparité**

- Élevée – Surveillance de grossesse avec *Z35.4*
- - Difficultés liées à une *Z64.1*

Multiple

v./v.a. Type de maladie

Multiple-dents néonatales – Syndrome de stéatocystome *L72.2***Multiple-hémihyperplasie – Syndrome de la lipomatose** *Q87.3***Multiplication des anticorps contre le facteur VIII – Affection hémorragique due à** *D68.31***Multirésistants 3MRGN – Pseudomonas et Acinetobacter** *U81.3†***Multisystem inflammatory syndrome in children] temporairement associé au COVID-19 – MIS-C [** *U10.9***Multisystématisé**

- v./v.a. Atrophie multisystématisée
- - Dégénérescence *G23.2*

Multisystémique

- Associé au COVID-19 – Syndrome inflammatoire *U10.9*
- Dysfonctionnement des muscles lisses – Syndrome *I73.8*
- Lié à LAMA5 [laminine-alpha-5] – Syndrome *M79.89*
- Neurologique-endocrine-pancréatique] – IMNEPD [Maladie infantile *Q87.8*
- Précoce associée à STAT3 – Maladie auto-immune *M35.8*
- Syndromique par déficit en Itch – Maladie auto-immune *M35.8*
- -
- - Histiocytose
- - - Cellules de Langerhans multifocales et *C96.0*
- - - X *C96.0*
- - Syndrome
- - - Anasarque-acidose lactique-anémie sidéroblastique-défaillance *Q87.8*
- - - Insuffisance hépatique aiguë infantile-manifestations *K72.0*

Münchhausen – Syndrome de *F68.1***Munk**

v./v.a. Haim-Munk

Muqueux

- Anale au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.2*, intéressant aussi la *O70.3*
- Bénin – Pemphigoïde *L12.1*
- Buccal
- - SAI – *C06.0*
- - Sans précision – Lésions de la *K13.7*
- - Stade
- - - 1 – Maladie GVH chronique de la *T86.05†, K93.41**
- - - 2 – Maladie GVH chronique de la *T86.06†, K93.42**
- - - 3 – Maladie GVH chronique de la *T86.07†, K93.43**
- - -
- - - Atrophie de la *K13.7*
- - - Granulome
- - - - Éosinophile de la *K13.4*
- - - - Lésions pseudo-granulomateuses de la *K13.4*
- - - - Pyogène de la *K13.4*
- - - - Télangiectasique de la *K13.4*
- - - Hyperplasie inflammatoire de la *K13.6*

Muqueux – suite

- Buccal – suite
- - - - suite
- - - Maladie due au VIH avec leucoplasie de la *B23.8, K13.2*
- - - Mélanome malin de la *C06.0*
- - - Ulcère de la *K12.1*
- - - Xanthome verruqueux de la *K13.4*
- Clitoris – Mélanome malin *C51.2*
- Col – Polype *N84.1*
- Crête) alvéolaire – *C03*
- Épanchement des glandes salivaires – Kyste *K11.6*
- Grandes lèvres – Mélanome malin de la *C51.0*
- Immunodéficience – Inflammation généralisée des *K91.80*
- Joue –
- - Carcinome épidermoïde de la *C06.0*
- - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: *S01.52*
- - Tumeur maligne: *C06.0*
- Lymphome MALT] – Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux *C88.4*
- Maladie de Kawasaki] – Syndrome adéno-cutané- *M30.3*
- Mastoïdectomie – Kyste *H95.1*
- Nasale – Cicatrice de la *J34.8*
- Naso-sinusienne – Mélanome malin de la *C31.9*
- Nérotique récidivante – Périadénite *K12.0*
- Petites lèvres – Mélanome malin de la *C51.1*
- Pianiques – Lésions *A66.7*
- Préputiale – Mélanome malin de la *C60.0*
- Psychogène – Colite *F54, K58.8*
- Rectal
- - Cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.2*, intéressant aussi la *O70.3*
- - - Prolapsus de la *K62.3*
- Rétention des glandes salivaires – Kyste *K11.6*
- Sanglante) (sérouse) – Otite moyenne, aiguë et subaiguë: allergique (*H65.1*
- Sinus
- - Ethmoïdal – Mélanome malin de la *C31.1*
- - Frontal – Mélanome malin de la *C31.2*
- - Maxillaire – Mélanome malin de la *C31.0*
- - Sphénoïdal – Mélanome malin de la *C31.3*
- Syphilitique
- - Congénitales – Plaques *A50.0*
- - - Plaque *A51.3*
- Urétral
- - Femme – Prolapsus de *N81.0*
- - - Prolapsus de la *N36.3*
- Utérine – Présence congénitale d'épithélium pavimenteux dans la *Q51.8*
- -

Muqueux –suite

- - -suite
- - Atteinte de la L00.1
- - Infections virales précisées, caractérisées par des lésions cutané- B08.8
- - Lèvre
- - - Bord libre) (face intérieure) (frein) (D10.0
- - - Inférieur
- - - - C00.4
- - - - Face: C00.4
- - - Sans indication inférieur supérieur
- - - - C00.5
- - - - Face: C00.5
- - - Supérieur
- - - - C00.3
- - - - Face: C00.3
- - Mélanome malin C43.9
- - Nævus blanc
- - - Q38.6
- - Spongieux des Q38.6
- - Nécrolyse épidermique toxique avec atteinte de la L51.21
- - Otite moyenne
- - - H65.9
- - - Aiguë et subaiguë: H65.1
- - - Chronique: H65.3
- - Pemphigoïde des membranes L12.1
- - Prolapsus congénital de: vessie (Q64.7
- - Syndrome de Lyell avec atteinte de la L51.21
- - Syphilis secondaire de la peau et des A51.3

MURCS – Association Q87.8**Murday**

v./v.a. Lynch-Lee-Murday

Murin

- Typhus mexicain, typhus endémique, tabardillo) – Typhus A75.9
- - Typhus A75.2

Murray Valley – Encéphalite de la A83.4**Muscle**

- Acte médical
- - Sans précision – Affection du système ostéo-articulaire et des M96.9
- - - Autres affections du système ostéo-articulaire et des M96.88
- Antérieurs des mains – Myopathie distale avec atteinte des muscles postérieurs des jambes et des G71.0
- Associées à des brûlures – Calcification et ossification de M61.3
- Biceps brachial – Tendinite du M75.2
- Cuisse et de la hanche – Ischémie traumatique des T79.61
- Extenseurs des doigts et pouce- polyneuropathie – Aplasie des G60.0, Q68.1
- Extra-oculaire –
- - C69.6
- - D31.6

Muscle –suite

- Jambe – Ischémie traumatique des T79.62
- Larynx – Paralyse des J38.00
- Lisses – Syndrome multisystémique de dysfonctionnement des I73.8
- Localisation
- - Non précisée – Ischémie traumatique des T79.69
- - - Ischémie traumatique des T79.68
- Membre supérieur – Ischémie traumatique des T79.60
- Oculaire
- - Surnuméraire – Q10.3
- - - Limitation traumatique des mouvements des H50.6
- Oculomoteur –
- - Fibrose congénitale des H49.8
- - Paralyse congénitale de plusieurs nerfs de H49.9
- Œil cerveau
- - Leucodystrophie multikystique bilatérale – Syndrome G71.2, E75.2
- - - Syndrome G71.2
- Papillaire
- - Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde – Rupture du I23.5
- - Non classée ailleurs – Rupture du I51.2
- Périnée au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale comme en O70.0, intéressant aussi: O70.1
- Pied – Ischémie traumatique des T79.63
- Plancher pelvien – Déchirure ancienne des N81.8
- Postérieurs des jambes et des muscles antérieurs des mains – Myopathie distale avec atteinte des G71.0
- Posturaux – Myopathie liée à l'X avec atrophie des G71.0
- Précisées – Autres anomalies morphologiques congénitales ostéo-articulaires et des Q68.8
- Releveur de l'anus – Syndrome du K59.4
- S tendon s
- - Antérieurs au niveau de la jambe – Lésion traumatique de S86.2
- - Péroniers au niveau de la jambe – Lésion traumatique de S86.3
- - Postérieurs au niveau de la jambe – Lésion traumatique d'autre(s) S86.1
- - SAI –
- - - Arrachement de T14.6
- - - Déchirures de T14.6
- - - Entorses/foulures de T14.6
- - - Lacération de T14.6
- - - Lésion traumatique de T14.6
- - - Rupture traumatique de T14.6
- - - Section de T14.6
- Sans précision –
- - Calcification et ossification d'un M61.9
- - Intoxication: Substances agissant essentiellement sur les T48.2

Muscle –suite

- Sans précision – -suite
- - Malformation congénitale du système ostéo-articulaire et des Q79.9
- Sterno-cléido-mastoïdien –
- - Anomalie morphologique congénitale des Q68.0
- - Contracture du Q68.0
- Strié
- - Bloquants neuromusculaires] – Intoxication: Myorelaxants (T48.1
- - - Spasticité d'origine rachidienne des G95.83
- Surnuméraire – Q79.8
- Tendon
- - Abdomen, des lombes et du bassin – Lésion traumatique de S39.0
- - Adducteurs de la cuisse – Lésion traumatique de S76.2
- - Chef long du biceps brachial – Lésion traumatique du S46.1
- - Coiffe des rotateurs – Lésion traumatique de S46.0
- - Extenseur
- - - Abducteurs du pouce au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique de S56.3
- - - Doigt au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique du S66.3
- - - Niveau
- - - - Avant-bras – Lésion traumatique d'un autre S56.5
- - - - Poignet et de la main – Lésion traumatique de multiples S66.7
- - - - Pouce au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique du S66.2
- - - - S) doigt(s) au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique de S56.4
- - Fléchisseur
- - - Doigt au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique du S66.1
- - - Niveau
- - - - Avant-bras – Lésion traumatique d'un autre S56.2
- - - - Poignet et de la main – Lésion traumatique de multiples S66.6
- - - Pouce au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique du S56.0
- - - - S) doigt(s) au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique de S56.1
- - Hanche – Lésion traumatique de S76.0
- - Intrinsèque
- - - Doigt au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique de S66.5
- - - Niveau de la cheville et du pied – Lésion traumatique d'un S96.2
- - - Pouce au niveau du poignet et de la main – Lésion traumatique de S66.4
- - Long
- - - Extenseur d'un orteil, au niveau de la cheville et du pied – Lésion traumatique d'un S96.1
- - - Fléchisseur

Muscle –suite

- Tendon –suite
- Long –suite
- Fléchisseur –suite
- Orteil, au niveau de la cheville et du pied
↳ Lésion traumatique d'un *S96.0*
- Pouce au niveau du poignet et de la main
↳ Lésion traumatique du *S66.0*
- Membre
- Inférieur ↳ Séquelles de lésion traumatique de *T93.5*
- Supérieur ↳ Séquelles d'une lésion traumatique de *T92.5*
- Niveau
- Avant-bras ↳ Lésion traumatique de multiples *S56.7*
- Cheville pied ↳ Lésion traumatique
- *S96.8*
- Multiples *S96.7*
- Cou ↳ Lésion traumatique des *S16*
- Épaule bras ↳ Lésion traumatique
- *S46.8*
- Multiples *S46.7*
- Hanche et de la cuisse ↳ Lésion traumatique de multiples *S76.7*
- Jambe ↳ Lésion traumatique
- *S86.8*
- Multiples *S86.7*
- Poignet et de la main ↳ Lésion traumatique d'autres *S66.8*
- Thorax ↳ Lésion traumatique des *S29.0*
- Non précis
- Membre
- Inférieur, niveau non précisé ↳ Lésion traumatique d'un *T13.5*
- Supérieur, niveau non précisé ↳ Lésion traumatique d'un *T11.5*
- Niveau
- Avant-bras ↳ Lésion traumatique de *S56.8*
- Cheville et du pied ↳ Lésion traumatique d'un *S96.9*
- Cuisse ↳ Lésion traumatique de *S76.4*
- Épaule et du bras ↳ Lésion traumatique de *S46.9*
- Jambe ↳ Lésion traumatique d'un *S86.9*
- Poignet et de la main ↳ Lésion traumatique d'un *S66.9*
- Tronc ↳ Lésion traumatique de *T09.5*
- Partie
- Biceps brachial ↳ Lésion traumatique du *S46.2*
- Corps non précisée ↳ Lésion traumatique de *T14.6*
- Plusieurs parties du corps ↳ Lésions traumatiques de *T06.4*
- Postérieurs au niveau de la cuisse ↳ Lésion traumatique de *S76.3*
- Quadriceps ↳ Lésion traumatique de *S76.1*
- Tête ↳ Lésion traumatique des *S09.1*

Muscle –suite

- Tendon –suite
- Triceps ↳ Lésion traumatique du *S46.3*
- Tibial antérieur ↳ Myopathie distale du *G71.0*
- Tissu conjonctif
- Sans précision ↳ Déformation acquise du système ostéo-articulaire, des *M95.9*
-
- Antécédents personnels de maladies du système ostéo-articulaire, des *Z87.3*
- Déformations acquises précisées du système ostéo-articulaire, des *M95.8*
- Vagin au cours de l'accouchement ↳ Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.0*, intéressant aussi: *O70.1*
- Vésicale sans substrat neurologique ↳ Hypo- et acontractilité du *N31.81*
-
- *C49*
- *D21*
- Abscès tuberculeux du *A18.8†, M63.09**
- Absence de: *Q79.8*
- Calcification
- *M61.4*
- Ossification paralytiques d'un *M61.2*
- Infection gonococcique du système ostéo-articulaire et des *A54.4†*
- Ischémie traumatique d'un *T79.6*
- Malformations congénitales du système ostéo-articulaire et des *Q79.8*
- Ossifications d'un *M61.5*
- Syphilis du *A52.7†, M63.09**
- Syphilis secondaire du *A51.4†, M63.09**
- Tuberculose du *A18.8†, M63.09**

Musculaire

- v./v.a. Dystrophie musculaire
- v./v.a. ostéo-musculaire
- Accru ↳ Tonus *R29.8*
- Anormal ↳ Syndrome de microcéphalie-déficiência intellectuelle-surdité neurosensorielle-épilepsie-tonus *Q87.8*
- Atrophie optique ↳ Syndrome d'atrophie cérébrale diffuse précoce-microcéphalie-faiblesse *G31.88*
- Ceintures-dystrophie musculaire ↳ Syndrome de contracture progressive de l'enfance-faiblesse *G71.0*
- Colonne vertébrale ↳
- Atteinte des insertions ligamentaires ou *M46.0*
- Lésion des sites d'insertion *M46.09*
- Cours de maladies classées ailleurs ↳ Autres atteintes *M63.8**
- Déficiência intellectuelle ↳ Syndrome de cubitus court-dysmorphie faciale-hypotonie *Q87.0*
- Déformante ↳ Dystonie *G24.1*
- HANAC ↳ Syndrome héréditaire d'angiopathie-néphropathie-anévrysmes-crampes *Q28.88, Q61.8*
- Hépatomégalie-polyhydramnios ↳ Syndrome d'hypertrophie *Q87.8*

Musculaire –suite

- Hypercontractile généralisée ↳ Syndrome congénital de rigidité *E72.8*
- Hypothyroïdie ↳ Syndrome de pseudohypertrophie *E03.1*
- Ischémique
- Artère intracrânienne durant l'enfance ↳ Infarctus *I63.5*
-
- Paralysie *T79.60*
- Syndrome de Volkmann [rétraction] *T79.60*
- Liée à la myostatine ↳ Hypertrophie *M62.89*
- Lisse congénital ↳ Hamartome *Q85.8*
- Myopathies avec anomalies structurelles] ↳ Dystrophie musculaire congénitale: avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres *G71.2*
- Néonatale sévère associé au PURA avec convulsions et encéphalopathie ↳ Syndrome d'hypotonie *G40.4*
- Neuritique ↳ Atrophie *G58.9†, M63.89**
- Non
- Classées ailleurs ↳ Atrophie et fonte *M62.5*
- Traumatique ↳
- Déchirures *M62.1*
- Hématome *M62.8*
- Infarcissement ischémique *M62.2*
- Nouveau-né
- Sans précision ↳ Anomalie du tonus *P94.9*
- Autres anomalies du tonus *P94.8*
- Oculaire ↳ Lissencéphalie pavimenteuse sans atteinte *Q04.3*
- Petite taille-dysmorphie faciale ↳ Syndrome de déficiéncie intellectuelle-faiblesse *Q87.1*
- Précisées ↳ Autres atteintes *M62.8*
- Primitif
- Sans précision ↳ Affection *G71.9*
- Autres affections *G71.8*
- Progressive-surdité-retard de développement ↳ Syndrome de cataracte congénitale-hypotonie *G71.3*
- Psychogène en tant que réaction de conversion ↳ Contracture *F44.4*
- Sans précision ↳ Atteinte *M62.9*
- Spinale distale liée à l'X type 3 ↳ Atrophie *G12.1*
- Spinobulbaire de type Kennedy [Maladie de Kennedy] ↳ Atrophie *G12.2*
- Syphilitique ↳ Atrophie *A52.7†, M63.89**
- Trouble sévère du langage-retard cognitif sévère ↳ Syndrome d'hypotonie *Q87.8*
- Type 2 ↳ Myopathie congénitale avec atrophie des fibres *G71.2*
- Werdnig-Hoffmann ↳ Atrophie *G12.0*
-
- Activité continue familiale de la fibre *G71.1*
- Carence en carnitine palmityl/transférase *E71.3*
- Contracture *M62.4*
- Déficit en phosphorylase *E74.0*

Musculaire – suite

- - - suite
- - Diastasis *M62.0*
- - Fasciculations *R25.3*
- - Filaminopathie *G71.8*
- - Fonte *M62.89*
- - Foulure *M62.6*
- - Glycogénose déficit
- - - Aldolase A *E74.0*
- - - Bêta-énolase *E74.0*
- - - Glycogène phosphorylase *E74.0*
- - - Phosphofructokinase *E74.0*
- - - Phosphorylase kinase hépatique et *E74.0*
- - GSD déficit
- - - Aldolase A *E74.0*
- - - Phosphorylase kinase *E74.0*
- - Hernie *M62.8*
- - Intoxication: Antiparkinsoniens et autres dépresseurs centraux du tonus *T42.8*
- - Ischémie *M62.29*
- - Myopathie congénitale avec disproportion des types de fibres *G71.2*
- - Syndrome
- - - Homme raide [rigidité] *G25.88*
- - - Loge *T79.6*
- - - Synostose radio-cubitale-retard de développement-hypotonie *Q87.0*

Musculature

- Abdominale - Aplasie congénitale de la *Q79.4*
- Intrinsèque du larynx - *C32.0*
- Squelettique - Rigidité de la *R29.8*
- Ventre - Absence congénitale de la *Q79.4*

Musculo-contractionnel - Syndrome d'Ehlers-Danlos type *Q79.6***Mutarotase - Déficit en galactose *E74.2*****Mutase -**

- Déficit
- - Complet en méthylmalonyl-CoA *E71.1*
- - Partiel en méthylmalonyl-CoA *E71.1*
- Glycogénose par déficit en phosphoglycérate *E74.0†, G73.6**

Mutation

- ADN mitochondrial - Cardiomyopathie
- - Hypertrophique et tubulopathie dues à une *I42.2*
- - Surdité dues à une *G31.81*
- C19orf12 - Neurodégénérescence avec surcharge cérébrale en fer liée à des *G23.0*
- CDKN1C - Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
- Chaîne alpha de CD8 - Susceptibilité aux infections respiratoires associée à une *D84.8*
- CREBBP - Syndrome de Rubinstein-Taybi dû à des *Q87.2*
- Délétion intragénique de NF1 - Neurofibromatose type 1 par *Q85.0*

Mutation – suite

- DGAT2 - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 due à une *G60.0*
- Diacylglycérol kinase epsilon - Syndrome hémolytique et urémique avec *D58.8*
- Enzyme 1 à l'X, syndrome auto-inflammatoire et somatique] - Syndrome VEXAS [Vacuole, *M35.8*
- Facteur V Leiden] - Résistance à la protéine C activée [*D68.5*
- FBLN1 - Syndrome de retard de développement-anomalie du système nerveux central-syndactylie dû à des *Q87.8*
- Gène
- - ABCB4 - Cholélithiase par *K80.80*
- - COL2A1 - Arthrose précoce avec dysplasie spondylo-épiphyse intermédiaire due à une *Q77.7, M19.90*
- - Prothrombine - *D68.5*
- - GRIA3 - Déficience intellectuelle liée à l'X par *Q87.8*
- - Hétérozygotes du gène THOX2 - Hypothyroïdie congénitale transitoire par *P72.2*
- - KIF5A - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 due à une *G60.0*
- - LIS1 - Lissencéphalie par *Q04.3*
- - NSD1 - Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
- - Pittsburgh de l'alpha-1-antitrypsine - Hémorragie due à la *E88.0†, D77**
- - Ponctuel
- - DYRK1A - Syndrome de déficience intellectuelle dû à une *Q87.0*
- - JAG1 -
- - - Dysplasie artério-hépatique due à une *Q44.7*
- - - Paucité des voies biliaires syndromique due à une *Q44.7*
- - - Syndrome d'Alagille-Watsons dû à une *Q44.7*
- - NOTCH2 - Dysplasie artério-hépatique due à une *Q44.7*
- - - Syndrome
- - - Angelman dû à une *Q93.5*
- - - Dysmorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques-cardiopathie-trouble neurologique du développement dû à une *Q87.0*
- - - Létal d'hypoplasie pontocérébelleuse-hypotonie-insuffisance respiratoire dû à une *Q04.3*
- Récepteur
- - Hormone thyroïdien
- - - Alpha - Résistance aux hormones thyroïdiennes par *E05.8*
- - - Bêta - Résistance aux hormones thyroïdiennes par *E05.8*
- - TSH -
- - - Hyperthyroïdie familiale par *E05.8*
- - - Hypothyroïdie par *E03.1*

Mutation – suite

- RNU12 - Ataxie cérébelleuse congénitale due à une *G11.1*
- RORC - Déficit immunitaire primaire autosomique récessif due à une *D84.8*
- Somatique
- - CEBPA - Leucémie myéloïde aiguë avec *C92.00*
- - NPM1 - Leucémie myéloïde aiguë associée à des *C92.00*
- - SPG11 - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique récessive type 2 due à une *G60.0*
- - TFG - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 due à une *G60.0*
- TUBA1 - Lissencéphalie due à une *Q04.3*
- TUBB2B - Polymicrogyrie due à une *Q04.3*
- TUBB3 - Dysgénésie corticale avec hypoplasie pontocérébelleuse due à une *Q04.8*
- VCP - Myopathie distale de l'adulte due à des *G71.0*

Mutchinick - Syndrome de *Q87.8***Mutilante**

- Ichtyose - Kératodermie *Q82.8*
- Plaques kératosiques péri-orificielles - Kératodermie palmoplantaire *Q82.8*
- -
- - Kératodermie ainhumide et *Q82.8*
- - Rhinopharyngite *A66.5*

Mutilation

- v./v.a. Antécédent personnel de mutilation génitale féminine
- Génital féminin -
- - *Z91.70*

Mutisme

- Cérébelleux) postopératoire - *G97.81*
- Électif - *F94.0*
- Hystérique - *F44.4*
- Sélectif - *F94.0*

MUTYH -

- PAF atténuée liée à *D12.6*
- Polypose adénomateuse familiale atténuée liée à *D12.6*

MVOP [maladie veino-occlusive pulmonaire] - *I27.08***Myalgie**

- Épidémique - *B33.0*
- Fasciculations-crampes - Syndrome *G71.1*
- Lié au tryptophane - Syndrome d'éosinophilie- *M35.8*
- - *M79.1*

Myalgique - Encéphalomyélite *G93.3***Myasthenia gravis -**

- *G70.0*
- Rippling muscle disease avec *G71.8, G70.0*

Myasthénie

- Auto-immune - *G70.0*

Myasthénie - suite

- Congénitale et au cours du développement - *G70.2*
- Pseudoparalytique - *G70.0*
- Transitoire néonatale - *P94.0*
- - *G70.0*

Myasthénique

- Congénital - Syndrome *G70.2*
- Cours
- - Hyperthyroïdie - Syndrome *E05.9†, G73.0**
- - Maladie endocrinien - Syndrome
- - - *E34.9†, G73.0**
- - - *G73.0**
- - Maladies classées ailleurs - Syndrome *G73.3**
- - Thyrotoxicose - Syndrome *E05.9†, G73.0**
- - Tumeur - Syndrome *D48.9†, G73.2**
- - Tumeur maligne NCA - Syndrome *C80.9†, G73.2**
- - Diabète sucré - Syndrome *E14.40†, G73.0**
- - Lambert-Eaton - Syndrome *C80.9†, G73.1**
- - Paralytie bulbaire *G70.0*

Myatrophie -

- Diabète sucré avec *E14.40†, G73.0**
- Diabète sucré de type 1 avec *E10.40†, G73.0**
- Diabète sucré de type 2 avec *E11.40†, G73.0**

Mycétome

- Actinomycètes - *B47.1*
- - *B47.9*

Mycobactérie

- Atypique
- - Nocardia résistantes à un ou plusieurs médicaments de première ligne - *U82.2!*
- - - Infection pulmonaire
- - - *A31.0*
- - - Tuberculeuse à *A16.2*
- - Non-tuberculeuses - Infection pulmonaire à *A31.0*

Mycobactérien

- Atypique disséminée - Infection *A31.80*
- Déficit
- - Complet
- - - IFN γ R1 - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*
- - - IFN γ R2 - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*
- - - IL12B - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*
- - - ISG15 - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*
- - Récepteur bêta 1 de l'interleukine 12 - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*
- - Partiel
- - - Facteur 8 régulateur de l'interféron - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*

Mycobactérien - suite

- Déficit - suite
- - Partiel - suite
- - - JAK1 - Prédilection mendélienne autosomique récessive aux infections *D84.8*
- - - STAT1 - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*
- - -
- - Infections *A31.88*
- - Maladie due au VIH avec infection *B20, A31.9*
- - Prédilection mendélienne aux infections *D84.8*

Mycobactériose

- SAI - *A31.9*
- - Sensibilité familiale aux *D84.8*

Mycobacterium

- Avium
- - Intracellulaire - Maladie due au VIH avec infection à *B20, A31.0*
- - - Infection à *A31.0*
- - Battey - Infection à *A31.0*
- - Intracellulaire - Infection à *A31.0*
- - Kansasii - Infection à *A31.0*
- - Lepreae - Infection à *A30*
- - Marinum - Infection par *A31.1*
- - SAI - Infection atypique à *A31.9*
- - Tuberculosis résistant à un ou plusieurs médicaments de première ligne - *U82.0!*
- - Ulcerans [Ulçère de Buruli] - Infection par *A31.1*
- - Xenopi - Infection à *A31.88*
- - Infection
- - Cutanée à *A31.1*
- - Pulmonaire à *A31.0*

Mycophénolate mofétil - Embryopathie au *Q86.88***Mycoplasma**

- Pneumoniae
- - M. pneumoniae - *B96.0!*
- - -
- - - Bronchite aiguë due à *J20.0*
- - - Pneumonie due à *J15.7*
- - Siège non précisé - Infection à *A49.3*
- - Ureaplasma, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - *B96.0!*

Mycoplasmes -

- Encéphalite à *G04.8, B96.0!*
- Infection uro-génitale à *N39.0, B96.0!*
- Méningite à *G00.8, B96.0!*
- Pneumonie congénitale à *P23.6, B96.0!*

Mycose

- Barbe - *B35.0*
- Candidosique
- - Gland du pénis - *B37.4†, N51.2**
- - Vagin - *B37.3†, N77.1**

Mycose - suite

- Classées ailleurs - Méningite au cours de *G02.1**
- Intestin - *B49†, K93.8**
- Myosite - *B49†, M63.29**
- Occasionnelle - *B48.7*
- Ongles - *B35.1*
- Opportuniste -
- - *B48.7*
- Oreille - *B36.9†, H62.2**
- Organes génitaux masculins - *B49†, N51.8**
- Poumon - *B49†, J99.8**
- Pulmonaire NCA - *B49†, J99.8**
- Sans précision - *B49*
- Superficielles précisées - Autres *B36.8*
- Urètre - *B49†, N37.0**
- Vaginale - *B37.3†, N77.1**
- Vulve - *B37.3†, N77.1**
- Vulvo-vaginale - *B37.3†, N77.1**
- Yeux - *B49†, H58.8**
- -
- - Maladie due au VIH avec *B20, B49*
- - Otite externe cours
- - - *B36.9†, H62.2**
- - - *H62.2**
- - Pneumonie au cours de *J17.2**

Mycosique -

- Arthrite *B49†, M01.69**
- Colpite *B37.3†, N77.1**
- Diarrhée *B49†, K93.8**
- Fluor *B37.3†, N77.1**
- Kératite *B49†, H19.2**
- Maladie due au VIH avec rétinite *B20†, H32.0*, B49*
- Méningite *B49†, G02.1**
- Vaginite *B37.3†, N77.1**
- Vulvo-vaginite *B37.3†, N77.1**

Mycosis

- Barbae - *B35.0*
- Capillitii - *B35.0*
- Fongoïde
- - Folliculotrope - *C84.0*
- - - *C84.0*

Mycotica -

- Balanitis *B37.4†, N51.2**
- Vulvitis *B37.3†, N77.1**

Mycotoxines contaminant des aliments - Effet toxique de l'aflatoxine et d'autres *T64***Myélatélie** - *Q06.1***Myélinisées de gros calibre - Neuropathie héréditaire avec surdité, défiance intellectuelle et absence de fibres sensitives** *G60.0***My linoclastique diffuse - Sclérose** *G37.0***Myélinolyse centropontine** - *G37.2*

Myélite

- Adénovirus → A85.1†, G05.1*
- Ascendant
- - Aiguë → G04
- - Nécessaire sub-aiguë → G37.4
- Cours
- - Næglériase → B60.2†, G05.2*
- - Rougeole → B05.0†, G05.1*
- - Rubéole → B06.0†, G05.1*
- - Syphilis congénitale → A50.4†, G05.0*
- - Syphilis tardive → A52.1†, G05.0*
- - Toxoplasmose → B58.2†, G05.2*
- Due à zona → B02.0†, G05.1*
- Encéphalomyélite
- - Cours
- - - Infection
- - - - Bactériennes classées ailleurs → Encéphalite, G05.0*
- - - - Virales classées ailleurs → Encéphalite, G05.1*
- - - - Maladies classées ailleurs → Encéphalite, G05.8*
- - - - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Encéphalite, G05.2*
- - Sans précision → Encéphalite, G04.9
- - - Autres encéphalites, G04.8
- Entérovirus → A85.0†, G05.1*
- Flasque aiguë [MFA] → A88.8
- Funiculaire → E53.8†, G32.0*
- Nécessaire subaiguë [Syndrome de Foix-Alajouanine] → G37.4
- Oreillons → B26.2†, G05.1*
- Radique → G97.88
- Transverse
- - Aigu
- - - Anticorps anti-MOG → G37.3
- - - Cours d'affections démyélinisantes du système nerveux central → G37.3
- - - - SAI → G37.3
- - - - - G37.3
- - Syphilitique → A52.1†, G05.0*
- Tuberculeuse → A17.8†, G05.0*
- Varicelleuse → B01.1†, G05.1*
- Virus de l'herpès → B00.4†, G05.1*
- - Maladie due au VIH avec B23.8, G04.9

Myéloblastique aigu

- Associée à une translocation t(8;16)(p11;p13) → Leucémie C92.00
- LMA] → Leucémie C92.0
- Type associée à une translocation t(8;21)(q22;q22) → Leucémie C92.00

Myélocèle → Q05**Myélocystocèle**

- Cervicale → Q05.5
- Terminal → Q05.7
- Thoracique → Q05.6
- - Q05.9

Myélocytaire → Réaction leucémoïde de type: Myéloïde –suite

D72.8

Myélodysplasie

- Excès de blastes → D46.9
 - Infections-retard de croissance-hypoplasie surrénalienne-anomalies génitales-entéropathie] → Syndrome MIRAGE [Syndrome de Q87.8
 - Moelle épinière → Q06.1
 - SAI → D46.9
- Myélodysplasique**
- Agents alkylants → Syndrome D46.9
 - Associé à une anomalie chromosomique isolée del(5q) → Syndrome D46.6
 - Cours de syndrome familial de monosomie 7 → Syndrome D46.9
 - Délétion isolée du chromosome 5 [del(5q)] → Syndrome D46.6
 - Épipodophylotoxines → Syndrome D46.9
 - Induit
 - - Thérapie, SAI → Syndrome D46
 - - Traitement → Syndrome D46.9
 - Inhibiteurs de la topoisomérase II → Syndrome D46.9
 - Irradiation aux rayons X → Syndrome D46.9
 - Liés aux radiations → Leucémie aiguë myéloïde et syndromes C92.00
 - Myéloproliférative non classifiable → Maladie C94.60
 - Non-classifié → Syndrome D46.7
 - Sans précision → Syndrome D46.9
 - - Syndrome
 - - D46.7
 - - Alpha-thalassémie-syndrome D56.0, D46.9

Myélofibreuse → Anémie D47.4†, D63.0***Myélofibrose**

- Aiguë → C94.4
- Chronique idiopathique → D47.4
- Début précoce → Thrombocytopenie héréditaire avec D69.41, D47.4
- Idiopathique) (avec métaplasie myéloïde) → D47.4
- Primaire → D47.4
- Secondaire à un syndrome myéloprolifératif → D47.4
- -
- - D47.4
- - Ostéosclérose au cours d'une D47.4
- - Panmyélose aiguë avec C94.4

Myélogène

- Chronique → Leucémie C92.10
- - leucémie: C92

Myéloïde

v./v.a. Tumeur myéloïde

- Aigu
- - Altérations du gène MLL → Leucémie C92.60
- - Associé
- - - Inv(3)(q21q26.2) → Leucémie C92.00

Myéloïde –suite

- Aigu –suite
- - Associé –suite
- - - Mutations somatiques de NPM1 → Leucémie C92.00
- - - T(3;3)(q21;q26.2) → Leucémie C92.00
- - - T(6;9)(p23;q34) → Leucémie C92.00
- - - T(9;11)(p22;q23) → Leucémie C92.00
- - - T(9;22)(q34.1;q11.2) → Leucémie C92.00
- - Cours de syndrome familial de monosomie 7 → Leucémie C92.00
- - Différenciation minimale → Leucémie C92.00
- - Due
- - - Agents alkylants → Leucémie C92.00
- - - Inhibiteur de la topoisomérase de type II → Leucémie C92.00
- - Dysplasie multilinéaire → Leucémie C92.8
- - LAM
- - - Rémission complète → Leucémie C92.01
- - - - Leucémie C92.00
- - M6 a b
- - - Rémission complète → Leucémie C94.01
- - - - Leucémie C94.00
- - M7
- - - Rémission complète → Leucémie C94.21
- - - - Leucémie C94.20
- - Maturation) → Leucémie C92.0
- - Mégacaryoblastique associée à t(1;22)(p13;q13) → Leucémie C94.20
- - Mutations somatiques de CEBPA → Leucémie C92.00
- - Réfractaire à un traitement d'induction → Leucémie C92.00
- - Associée à des anomalies en 11q23 → Leucémie aiguë C92.60
- Chronique
- - Atypique BCR/ABL négatif
- - - Rémission complète → Leucémie C92.21
- - - - Leucémie C92.20
- - - BCR/ABL positive → Leucémie C92.10
- - - Chromosome Philadelphie (Ph1) positive → Leucémie C92.10
- - - LMC
- - - - BCR/ABL positive en rémission complète → Leucémie C92.11
- - - - Chromosome Philadelphie (Ph1) positive en rémission complète → Leucémie C92.11
- - - - Rémission complète → Leucémie C92.11
- - - - -
- - - - - Crise blastique au cours d'une leucémie C94.8!
- - - - - Leucémie C92.10
- - - - - T(9;22)(q34;q11)
- - - - Rémission complète → Leucémie C92.11
- - - - - Leucémie C92.10
- - Éosinophile médullaire anormal associé
- - - Inv(16)(p13q22) → Leucémie aiguë C92.50

Myéloïde – suite

- Éosinophile médullaire anormal associé – suite
- - T(16;16)(p13;q22) – Leucémie aiguë C92.50
- Familiale – Leucémie aiguë C92.00
- Lymphatique réarrangement JAK2 associé forme
- - Aiguë – Tumeur mixte C95.00
- - Chronique – Tumeur mixte C95.10
- Mégacaryocytaire – Hépatosplénomégalie D47.4
- Rémission complète – Sarcome C92.31
- Sans précision – Leucémie C92.9
- Syndromes myélodysplasiques liés aux radiations – Leucémie aiguë C92.00
- -
- - Leucémies C92.7
- - Myélofibrose (idiopathique) (avec métaplasie D47.4
- - Myélosclérose (mégacaryocytaire) avec métaplasie D47.4
- - Polio-encéphalite bulbaire A80.9†, G05.1*
- - Pousseé blastique au cours de leucémie C92.10, C94.8!
- - Sarcome C92.30

Myélokathexis

v./v.a. verrues-hypogammaglobulinémie-infections-myélokathexis

Myéloleucodystrophie – E75.2**Myéomalacie angiohypertrophique sub-aiguë – G37.4****Myéломатозе**

- Multiple – Ostéoporose au cours de C90.00†, M82.09*
- - C90.0

Myéломе

- Multiple –
- - C90.0
- - Arthropathie au cours de C90.00†, M36.1*
- - Glomérulonéphrite au cours de C90.00†, N08.1*
- - Glomérulopathie au cours de C90.00†, N08.1*
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de C90.00†, N16.1*
- - Pyélonéphrite au cours de C90.00†, N16.1*
- - Trouble glomérulaire au cours de C90.00†, N08.1*
- Plasmocytes
- - Rémission complète – C90.01
- - - C90.0
- Solitaire
- - Rémission complète – C90.31
- - - C90.30

Myéломéningоcèle –

- Q05
- Q05.9

Myéломоnоcуtаire

- Aigu

Myéломоnоcуtаire – suite

- Aigu – suite
- - Rémission complète – Leucémie C92.51
- - - Leucémie C92.50
- Chronique LMMC
- - Éosinophilie
- - - Rémission complète – Leucémie C93.11
- - - - Leucémie C93.10
- - Rémission complète – Leucémie C93.11
- - - Leucémie C93.10
- - Juvénile
- - LMMJ
- - - Rémission complète – Leucémie C93.31
- - - - Leucémie C93.30
- - - Syndrome Noonan-like avec leucémie Q87.0, C93.30

Myéлоpathie

- Associée à un virus lymphotrope des lymphocytes T humains – G04.1
- Cours
- - Atteinte des disques intervertébraux – M51.0†, G99.2*
- - Carence en vitamine B12 – E53.8†, G32.0*
- - Discopathie – M51.0†, G99.2*
- - Maladies classées ailleurs – G99.2*
- - Spondylarthrose
- - - Cervicale – M47.12†, G99.2*
- - - Lombaire – M47.16†, G99.2*
- - - Lombosacrée – M47.17†, G99.2*
- - - Thoracique – M47.14†, G99.2*
- - Sténose du canal rachidien – M48.09†, G99.2*
- - Tumeur NCA – D48.9†, G99.2*
- - Dégénérescence des disques intervertébraux NCA – M51.0†, G99.2*
- - Déplacement de disque intervertébral NCA – M51.0†, G99.2*
- - Due à une infection à virus lymphotrope des lymphocytes T humains de type 1 (HTLV-1) – G04.1
- - Médicamenteuse – G95.8
- - Nérotique subaiguë – G95.18
- - Post-radiothérapie – G95.8
- - Radiculopathie – Spondylarthrose
- - - Cervicale sans M47.8
- - - Lombo-sacrée sans M47.8
- - - Thoracique sans M47.8
- - SAI – G95.9
- - Spondylogène NCA – M47.19†, G99.2*
- - Vasculaire –
- - - G95.18
- - Claudication intermittente médullaire (lors de G95.18
- -

- - - Atteinte d'un disque cervical avec M50.0†, G99.2*
- - - Compression racine nerveux lors atteinte disque intervertébral

Myéлоpathie – suite

- - - suite
- - Compression racine nerveux lors atteinte disque intervertébral – suite
- - - M51.0†, G99.2*
- - - Cervicaux avec M50.0†, G99.2*
- - Dégénérescence des disques intervertébral
- - - Cervicaux avec M50.0†, G99.2*
- - - Lombaires avec M51.0†, G99.2*
- - Hernie du noyau gélatineux avec M51.0†, G99.2*
- - Maladie due au VIH avec B23.8, G95.9
- - Spondylarthrose
- - - M47.1
- - - M47.99†, G99.2*
- - - Sacrale avec M47.18†, G99.2*
- - - Sacro-coccygienne avec M47.18†, G99.2*
- - Subluxation récidivante atloïdo-axoïdienne avec M43.3

Myéлоperoxydase – Déficit en E80.3**Myéлоprolifératif**

- Chronique – Maladie D47.1
- Non classifiable
- - Rémission complète – Maladie C94.61
- - - Maladie
- - - C94.60
- - - Myélodysplasique et C94.60
- - Sans précision – Maladie D47.1
- - Transitoire – Syndrome D47.1
- - Myélofibrose secondaire à un syndrome D47.4

Myéloréticulose – D47.4**Myéлоschisis – Q05.9****Myéлоsclérose**

- Aiguë – C94.40
- - Mégacaryocytaire) avec métaplasie myéloïde – D47.4
- - Type Mulcahy] – D47.4

Myélose

- Chronique
- - Rémission complète – D47.1
- - - D47.1
- - Érythémique
- - Aiguë en rémission complète – C94.01
- - - C94.00
- - Funiculaire NCA – Anémie avec D51.0†, G32.0*
- - Mégacaryocytaire chronique – D47.4
- - Paralytique atrophique aiguë – A80.3

Myhre

- Smith – Syndrome de Ruvalcaba- Q89.8
- - Syndrome de Q87.8

Myiase

- Auriculaire – B87.4†, H94.8*
- - Cavités – B87.8
- - Cutané

Myiase – suite

- Cutané – suite
- - Rampante – B87.0
- - - B87.0†, L99.8*
- Furonculoïde
- - Cordylobia anthropophaga – B87.0
- - Dermatobia hominis – B87.0
- - - B87.0
- Intestinale – B87.8†, K93.8*
- Laryngée – B87.3
- Localisations – B87.8
- Oculaire – B87.2†, H58.8*
- Plaies cutanées – B87.1
- Rhinopharyngée – B87.3†, J99.8*
- - B87.9

Myocarde

- Graisseuse – Dégénérescence du cœur ou du I51.5
- Infarctus type
- - 1 – Infarctus sous-endocardique aigu du I21.40
- - 2 – Infarctus sous-endocardique aigu du I21.41
- Localisation
- - Non précisée – Infarctus transmural aigu du I21.3
- - - Infarctus transmural aigu du I21.2
- - Méningocoques – Infection du A39.5†, I41.0*
- - Nouveau-né – Ischémie transitoire du P29.4
- - Paroi
- - Antérieure – Infarctus transmural aigu du I21.0
- - Inférieure – Infarctus transmural aigu du I21.1
- - SAI – Infarctus transmural du I21.3
- - Sénile – Dégénérescence du cœur ou du I51.5
- - Spongieux – I42.88
- - -
- - - C79.84
- - - Défaut du I51.5
- - - Dégénérescence
- - - - I51.5
- - - - Syphilitique du A52.0†, I52.0*
- - - Fibrose du I51.4
- - - Hémochromatose du E83.1†, I43.1*
- - - Infarctus sous-endocardique aigu du I21.48
- - - Maladie du I51.5
- - - Malformation congénitale du: Q24.8
- - - Syndrome post-infarctus du I24.1
- - - Syphilis du A52.0†, I41.0*
- - - Tuberculose de A18.8†, I41.0*

Myocardiopathie

- Alcoolique – I42.6
- Congénitale – I42.4

Myocardiopathie – suite

- Constrictive SAI – I42.5
- Cours
- - Diphtérie – A36.8†, I43.0*
- - Maladie
- - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs – I43.0*
- - - Métaboliques – I43.1*
- - - Nutritionnelles – I43.2*
- - Maladies classées ailleurs – I43.8*
- - Puerpéralité – O90.3
- - Due à des médicaments et d'autres causes externes – I42.7
- - Hypertrophique
- - Non obstructive – I42.2
- - - Autres I42.2
- - Ischémique – I25.5
- - Nutritionnelle – E63.9†, I43.2*
- - Obstructive hypertrophique – I42.1
- - Primitive) (secondaire) SAI – I42.9
- - Restrictive NCA – I42.5
- - Sans précision – I42.9
- - Virale – B33.2†, I43.0*

Myocardique

- Asymptomatique – Ischémie I25.6
- Rhumatismal
- - Aiguë – Insuffisance I01.2
- - Subaiguë – Insuffisance I01.2
- - SAI – Insuffisance cardiaque ou I50.9
- - Syphilitique – Insuffisance A52.0†, I52.0*

Myocardite

- Aigu
- - Grippal
- - - Sans précision ou virus spécifique non identifié – J11.8
- - - Virus d'influenza saisonnière identifié – J10.8
- - - Sans précision – I40.9
- - - Autres I40.8
- - Aseptique chez le nouveau-né – B33.2†, I41.1*
- - Aspergillus – B44.8†, I41.2*
- - Candida – B37.88†, I41.2*
- - Chronique (interstitielle) – I51.4
- - Cours
- - Maladie
- - - Bactériennes classées ailleurs – I41.0*
- - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs – I41.2*
- - - Virales classées ailleurs – I41.1*
- - Maladies classées ailleurs – I41.8*
- - Paludisme – B50.8†, I41.2*
- - Polyarthrite chronique – M05.30†, I41.8*
- - Sarcoidose – D86.8†, I41.8*
- - Scarlatine – A38†, I41.0*
- - Toxoplasmose – B58.8†, I41.2*

Myocardite – suite

- Cours – suite
- - Typhus NCA – A75.9†, I41.0*
- - Cryptocoques – B45.8
- - Diphtérique – A36.8†, I41.0*
- - Due au typhus épidémique à poux – A75.0†, I41.0*
- - Épidémique chez le nouveau-né – B33.2†, I41.1*
- - Gonocoques – A54.8†, I41.0*
- - Grippale par virus de la grippe aviaire identifié – J09, U69.21†
- - Hypertensive – I11.90†, I41.8*
- - Idiopathique à cellules géantes – I40.8
- - Infectieuse – I40.0
- - Isolée – I40.1
- - Lors
- - - Arthrite rhumatoïde séropositive chronique – M05.30†, I41.8*
- - - Grippe Influenza
- - - - Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – J10.8†, I41.1*
- - - - J11.8†, I41.1*
- - - Sarcôïde – D86.8†, I41.8*
- - Méningocoques – A39.5†, I41.0*
- - Ourlienne – B26.8†, I41.1*
- - Rhumatismal
- - - Aiguë – I01.2
- - - Subaiguë – I01.2
- - - Toxique – I01.2
- - - - I09.0
- - - Rhumatoïde – M05.39†, I41.8*
- - - SAI – I51.4
- - - Sans précision – I51.4
- - - Septique – I40.0
- - - Syphilitique – A52.0†, I41.0*
- - - Toxoplasma – B58.8†, I41.2*
- - - Tuberculeuse – A18.8†, I41.0*
- - - Typhoïde – A01.0†, I41.0*
- - - Virale chez le nouveau-né – B33.2†, I41.1*
- - - Virus Coxsackie – B33.2†, I41.1*
- - - Virus de grippe porcine identifié – Grippe [influenza] avec J09, U69.20†
- - - Virus de la grippe aviaire zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [Influenza] avec J09†, I41.1*

- - -

- - - Arthrite rhumatismal
- - - - Aiguë avec I01.2
- - - - Subaiguë avec I01.2
- - - Rhumatisme articulaire aigu avec I01.2

Myoclonica – Dyssynergia cerebellaris G11.1**Myoclonie**

- v./v.a. opsoclonie-myoclonie
- - Ataxie cérébelleuse-surdité – Syndrome de G11.1
- - Corticale familiale – G25.3

Myoclonie –suite

- Faciale → G51.3
- Médicamenteuse → G25.3
- Périorale avec absence] → POMA [G40.3
- Ramsay-Hunt] → Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: G11.1
- Taches rouge cerise → Syndrome E77.1
- → G25.3

Myoclonique

- Bénin
- - Enfance → Épilepsie
- - - G40.3
- - Familiale de l'adulte → Épilepsie G40.3
- Encéphalopathies non-progressives → Épilepsie G40.4
- Fibres rouges déchetées] → Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie G31.81
- Infantile familiale → Épilepsie G40.3
- Migrantes et continues → Encéphalopathie progressive précoce avec crises G40.4
- Petit mal impulsif] juvénile → Épilepsie (avec): G40.3
- Précoce
- - Suppression-bursts → Encéphalopathie G40.4
- - Symptomatique) → Encéphalopathie G40.4
- Progressif
- - Dystonie → Épilepsie G40.3, G24.9
- - Type
- - - 4 → Épilepsie G40.3
- - - 5 → Épilepsie G40.3
- - -
- - - Épilepsie G40.3
- - - Syndrome d'amyotrophie spinale proximale-épilepsie G12.1, G40.3
- Sévère de l'enfance → Épilepsie avec syndrome G40.4
- →
- - Crises non spécifiques: G40.3
- - Épilepsie
- - - Absences G40.4
- - - Crises astato- G40.4

Myoclonostatiques → Épilepsie avec crises G40.4**Myoclonus**

- Action-insuffisance rénale → Syndrome de G40.3
- Dystonie → G24.1

Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec fibres rouges déchetées] → Syndrome MERRF [G31.81**Myocutané →**

- Échec d'une greffe T86.59
- Nécrose d'une greffe T86.51
- Perte d'une greffe T86.52
- Rejet d'une greffe T86.59
- Troubles circulatoires d'une greffe T86.50

Myoencéphalopathie mitochondriale → G31.81**Myo-endocardite aiguë ou subaiguë → I33.9****Myofasciite macrophages**

- Région de l'épaule → M60.81
- → M60.89

Myofibrillaire

- Hypertonique infantile fatale → Myopathie G71.2
- Lié
- - Desmine → Myopathie G71.8
- - Filamine C → Myopathie G71.8
- →
- - Myopathie G71.8
- - Syndrome de cyphose-atrophie de la langue-myopathie G71.8

Myofibroblastique inflammatoire → Tumeur D48.9**Myofibrosite → M79.7****Myogénique autosomique récessive → Arthrogyrose multiple congénitale Q74.3****Myoglobulinurie**

- Autosomique dominante → R82.1
- Récurrente génétique → R82.1
- → R82.1

Myohyperplasie hémifaciale → Q67.0**Myokymie**

- Facial →
- - G51.4
- - Dyskinésie familiale avec G24.8, G51.4
- Hémifaciale → G51.3

Myomètre →

- Carcinofibrome du C54.2
- Léiomyosarcome du C54.2
- Tumeur maligne: C54.2
- Tumeur neuroectodermique primitive du C54.2

Myomérite → N71**Myonécrose à Clostridium → A48.0****Myopathie**

- v./v.a. Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes
- Agrégats tubulaires → G71.2
- Alcoolique → G72.1
- Amérindienne → G71.2
- Anomalies structurelles] → Dystrophie musculaire congénitale: avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires [G71.2
- Autophagie excessive liée à l'X → G71.8
- Autosomique
- - Dominante avec surcharge en myosine → G71.2
- - Récessif
- - - Ophtalmoplégie externe de l'enfant → G71.2, H49.8
- - - Surcharge en myosine → G71.2
- Axe central [myopathie à cores centraux] → G71.2

Myopathie –suite

- Bethlem → G71.0
- Brody → G71.8
- Cap → G71.2
- Cardioquelettique et neutropénie liée à l'X → E71.1
- Cardiosquelettique avec neutropénie et mitochondriopathie → E71.1
- Cardiosquelettique-neutropénie → Syndrome de E71.1
- Centronucléaire
- - Autosomique
- - - Dominante → G71.2
- - - Récessive → G71.2
- - Lié X
- - - Anomalies génitales → Syndrome de G71.2, Q55.9
- - - Femme porteuse → Forme symptomatique de la G71.2
- - - → G71.2
- Congénital
- - Atrophie des fibres musculaires de type 2 → G71.2
- - Bâtonnets → G71.2
- - Disproportion des types de fibres musculaires → G71.2
- - Type Paradax → G71.2
- - - G71.2
- Cores centraux] → Myopathie: à axe central [G71.2
- Corps
- - Hyalins → G71.2
- - Inclusion type 2 → G71.8
- - Polyglucosane type
- - - 1 → E74.0
- - - 2 → E74.0†, G73.6*
- - Réducteurs → G71.2
- - Sphéroïdes → G71.2
- - Zébrés → G71.2
- Cours
- - Amylose → E85.4†, G73.6*
- - Anomalies de stockage du glycogène → E74.0†, G73.6*
- - Artérite à cellules géantes → M31.6†, G73.7*
- - Hyperadrénocorticisme → E24.9†, G73.5*
- - Hyperparathyroïdie NCA → E21.3†, G73.5*
- - Hyperthyroïdie → E05.9†, G73.5*
- - Hypoparathyroïdie → E20.9†, G73.5*
- - Hypopituitarisme → E23.0†, G73.5*
- - Hypothyroïdie → E03.9†, G73.5*
- - Lupus érythémateux disséminé → M32.1†, G73.7*
- - Maladie
- - - Addison → E27.1†, G73.5*
- - - Endocrinien →
- - - - E34.9†, G73.5*
- - - - G73.5*

Myopathie –suite

- Cours –suite
- Maladie –suite
- Infectieux
- Parasitaires classées ailleurs – G73.4*
- B99†, G73.4*
- Métabolique –
- E88.9†, G73.6*
- G73.6*
- Parasitaire NCA – B89†, G73.4*
- Stockage des lipides – E75.6†, G73.6*
- Maladies classées ailleurs – G73.7*
- Myxœdème – E03.9†, G73.5*
- Périartérite noueuse – M30.0†, G73.7*
- Polyarthrite chronique – M05.30†, G73.7*
- Sarcoïdose – D86.8†, G73.7*
- Sclérodermie – M34.8†, G73.7*
- Syndrome
- Sec – M35.0†, G73.7*
- Sjögren – M35.0†, G73.7*
- Thyrotoxicose – E05.9†, G73.5*
- Tumeur maligne – C80.9†, M63.89*
- Crétinisme – E00.9†, G73.5*
- Début précoce-aréflexie-détresse respiratoire-dysphagie] – EMARDD [Syndrome de G71.2
- Distal
- Adulte due à des mutations de VCP – G71.0
- Associée à l'ADSSL1 – G71.0
- Atteinte
- Initiale des membres supérieurs, type finlandais – G71.0
- Muscles postérieurs des jambes et des muscles antérieurs des mains – G71.0
- Respiratoire précoce – G71.0
- Faiblesse des cordes vocales – G71.0
- Muscle tibial antérieur – G71.0
- Précoce
- Associé
- KLHL9 – G71.0
- Nébuline – G71.0
- Type Laing – G71.0
- Scapulohuméro-péronière progressive – G71.0
- Tardif
- Associée à l'alpha-B cristalline – G71.0
- Type Markesbery-Griggs – G71.0
- Type
- Miyoshi – G71.0
- Nonaka – G71.0
- Tateyama – G71.0
- Welander – G71.0
- Vacuoles bordées – G71.8
- Due à d'autres agents toxiques – G72.2
- Dysmorphie faciale – Syndrome de malformation de Klippel-Feil- Q76.1

Myopathie –suite

- Émaciation – Syndrome d'ophtalmoplégie externe progressive- G71.3
- Empreintes digitales – G71.2
- Encéphalopathie, acidose lactique, pseudo-épisodes vasculaires cérébraux] – Syndrome MELAS [Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [G31.81
- Endocrinienne – E34.9†, G73.5*
- Épargnant le quadriceps – G71.8
- Facio-scapulo-humérale – G71.0
- Fatale infantile par déficit en cytochrome oxydase C – Cardio-encéphalo- G31.81
- Héritaire
- Atteinte respiratoire précoce – G71.8
- SAI – G71.9
- Inclusion
- Héritaire type
- 2 – G71.8
- 3 – G71.8
- 4 – G71.8
- Maladie de Paget-démence fronto-temporale – Syndrome de G71.8, G31.0
- – G71.8
- Inflammatoire, non classée ailleurs – G72.4
- Intolérance à l'effort type suédois – G71.3
- Létale congénitale type Compton-North – G71.2
- Liée à l'X avec atrophie des muscles posturaux – G71.0
- Lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique – M05.30†, G73.7*
- Médicamenteuse – G72.0
- Métabolique par défaut de transport du lactate – E74.8†, G73.6*
- Mitochondrial
- Acidose lactique-surdité – Syndrome de G71.3
- Anémie sidéroblastique – G71.3
- Associée à TMEM70 – Encéphalo-cardio- G31.81
- Ataxie cérébelleuse-rétinopathie pigmentaire – Syndrome de G31.81
- Autosomique dominante avec intolérance à l'effort – G71.3
- Déficit réversible en COX – G71.3
- Diabète sucré – Syndrome de G71.3, E14.90
- Encéphalopathie, acidose lactique et épisodes ressemblant à des AVC – G31.81
-
- Ophtalmoplégie externe progressive chronique de l'adulte avec G71.3, H49.4
- Syndrome de cataracte congénitale-cardiomyopathie hypertrophique- Q87.8
- Myofibrillaire
- Hypertonique infantile fatale – G71.2
- Lié
- Desmine – G71.8
- Filamine C – G71.8

Myopathie –suite

- Myofibrillaire –suite
-
- G71.8
- Syndrome de cyphose-atrophie de la langue- G71.8
- Myotubulaire centro-nucléaire – G71.2
- Nécrosante à médiation auto-immune – G72.4
- Némaline
- Adulte – G71.2
- Enfant – G71.2
- Type Amish – G71.2
- Typique – G71.2
- – G71.2
- Oculo-pharyngée distale – G71.0
- Petite taille-hypogonadisme hypogonadotrophique – Syndrome de déficience intellectuelle- Q87.1
- Précisées – Autres G72.88
- Précoce avec cardiomyopathie létale – G71.8
- Proximal
- Déplétion mitochondriale focale – G71.3
- Signes extrapyramidaux – G71.3, G25.9
- Raucité de la voix-surdité – Syndrome de neuropathie périphérique- G60.0
- Réanimation – G72.80
- Rétractile-fibrose pulmonaire – Syndrome de poikilodermie héréditaire fibrosante- Q82.8
- Sans précision – G72.9
- Spirales cylindriques – G71.2
- Surcharge
- Actine – G71.2
- Desmine et inclusions de corps de Mallory – G71.8
- Myosine – G71.2
- Syndrome de Cushing – E24.9†, G73.5*
- Thyrotoxicose – E05.9†, G73.5*
- Type
- Mini-core» – G71.2
- Multi-core» – G71.2
- Viscérale familiale – Q87.8
-
- Lipodystrophie congénitale généralisée avec E88.1
- NLSDM [Lipidose avec surcharge en triglycérides avec E75.5†, G73.6*
- Sclérose systémique avec M34.8†, G73.7*
- Syndrome d'atrophie optique-surdité-polyneuropathie- H47.2
- Myopathique –**
- Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme G71.3
- Glycogénose type 4 de l'enfant, forme hépatique et E74.0
- Syndrome d'Ehlers-Danlos Q79.6
- Myopathy mitochondriale létale infantile – G71.3**

Myopathy, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes [myopathie, encéphalopathie, acidose lactique, pseudo-épisodes vasculaires cérébraux] - Syndrome MELAS [G31.81

Myopéricardite rhumatismale chronique - I09.2

Myopéricytome -

- C49.9
- D21.9

Myophosphorylase - Maladie glycogénique par déficit en E74.0

Myopie

- v./v.a. polydactylie-myopie
- Atrophie choriorétinienne-télécanthus - Syndrome MMCAAT [microcornée- Q15.8
- Dégénérative - H44.2
- Ectopie du cristallin - Syndrome de blépharoptosis- Q15.8
- Forte-surdité neurosensorielle - Syndrome de H90.5
- Lié à l'X - Syndrome d'anomalie des cônes avec H35.5, H52.1
- Malformation de Dandy-Walker - Syndrome de dysmorphie-macrocéphalie- Q87.8
- Maligne - H44.2
- Retrusion du visage-surdité neurosensorielle-dysplasie rhizomérique - Syndrome autosomique dominant de Q87.0
- Sévère-hyperlaxité articulaire généralisée-petite taille - Syndrome de Q87.1
- -
- - H52.1
- - Syndrome
- - - Aplasie cutanée congénitale- Q84.8, Q15.8
- - - Ectopie du cristallin-dystrophie choriorétinienne- Q15.8

Myopique - Maculopathie H35.38

Myorelaxants

- Muscles striés [bloquants neuromusculaires] - Intoxication: T48.1
- - Réaction anaphylactique aux T88.6

Myosclérose - G71.8

Myosine - Myopathie

- Autosomique
- - Dominante avec surcharge en G71.2
- - Récessive avec surcharge en G71.2
- Surcharge en G71.2

Myosis congénital -

- Q13.2
- Syndrome d'ataxie- G11.4

Myosite

- Bactérien
- - Avant-bras - M60.03
- - Bras - M60.02
- - Cuisse - M60.05
- - Jambe - M60.06
- - Localisations multiples - M60.00
- - Main - M60.04

Myosite -suite

- Bactérien -suite
- - Pied - M60.07
- - Région de l'épaule - M60.01
- - Région pelvienne - M60.05
- - Tronc - M60.08
- - - M60.09
- Chevauchement
- - Juvénile - M33.0
- - - M35.1
- Cours
- - Cysticercose - B69.8t, M63.19*
- - Infections parasitaires et à protozoaires classées ailleurs - M63.1*
- - Maladie
- - - Bactériennes classées ailleurs - M63.0*
- - - Infectieuses classées ailleurs - M63.2*
- - Sarcoidose - D86.8t, M63.39*
- - Toxoplasmose - B58.8t, M63.19*
- - Trichinellose - B75t, M63.19*
- - Cytomégalovirus - B25.88t, M63.29*
- Éosinophile idiopathique
- - Avant-bras - M60.83
- - Bras - M60.82
- - Cuisse - M60.85
- - Jambe - M60.86
- - Localisations multiples - M60.80
- - - M60.89
- Focal
- - Cuisse - M60.85
- - Jambe - M60.86
- - Tête - M60.88
- - - M60.89
- Fongique
- - Avant-bras - M60.03
- - Bras - M60.02
- - Cuisse - M60.05
- - Jambe - M60.06
- - Localisations multiples - M60.00
- - Main - M60.04
- - Pied - M60.07
- - Région de l'épaule - M60.01
- - Région pelvienne - M60.05
- - Tronc - M60.08
- - - M60.09
- Inclusions - G72.4
- Infectieuse - M60.09
- Interstitielle - M60.1
- Ossifiant
- - Associée à des brûlures - M61.3
- - Liée à une tétraplégie ou une paraplégie - M61.2
- - Traumatique - M61.0
- Purulente tropicale - M60.09
- Sans précision - M60.9

Myosite -suite

- Secondaire au cours de syphilis - A51.4t, M63.09*
- Suppurative - M60.09
- Syphilitique tardive - A52.7t, M63.09*
- Toxoplasma - B58.8t, M63.19*
- Tropicale - M60.09
- Typhoïde - A01.0t, M63.09*
- Viral
- - Avant-bras - M60.03
- - Bras - M60.02
- - Cuisse - M60.05
- - Jambe - M60.06
- - Localisations multiples - M60.00
- - Main - M60.04
- - Pied - M60.07
- - Région de l'épaule - M60.01
- - Région pelvienne - M60.05
- - Tronc - M60.08
- - - M60.09
- - -
- - M60.8
- - Mycose avec B49t, M63.29*
- Myositis fibrosa generalisata - G71.8**
- Myosphéroluse - T88.8**
- Myostatine - Hypertrophie musculaire liée à la M62.89**
- Myotilinopathie distale - G71.0**
- Myotonie**
 - v./v.a. Pseudomyotonie
 - Chondrodystrophique -
 - - G71.1
 - - Q78.8
 - Congénital
 - - Dominante [Thomsen] - G71.1
 - - Récessive [Becker] - G71.1
 - - SAI - G71.1
 - Fluctuante - G71.1
 - Médicamenteuse - G71.1
 - Permanente - G71.1
 - Répondant à l'acétazolamide - G71.1
 - Symptomatique - G71.1- Myotonique**
 - v./v.a. Dystrophie myotonique
 - -
 - - Cataracte G71.1t, H28.2*
 - - Paralysie périodique (familiale): G72.3- Myotubulaire centro-nucléaire - Myopathie G71.2**
- Myringite**
 - Aiguë - H73.0
 - Bulleuse - H73.0
 - Chronique - H73.1
 - -
 - - H65
 - - H66

Myringotomie [diabolo] - Tube(s) de Z96.2**Myxœdémateux**

- Nodulaire - Lichen L98.5

- -

-- Coma E03.5

-- Crétinisme endémique (de): type E00.1

-- Syndrome d'insuffisance thyroïdienne congénitale de type E00.1

Myxœdémateuse lichéniforme

- Papulaire et sclérodermoïde généralisé - L98.5

- - L98.5

Myxœdème

- SAI - E03.9

- -

-- Anémie due à un E03.9†, D63.8*

-- Ataxie cérébelleuse au cours de E03.9†, G13.2*

-- Atrophie systémique du système nerveux central au cours de E03.9†, G13.2*

-- Cataracte au cours de E03.9†, H28.1*

-- Dégénérescence cérébrale au cours de E03.9†, G32.8*

-- Myopathie au cours de E03.9†, G73.5*

Myxofibrosarcome - C49.9**Myxoïde**

v./v.a. Chondrosarcome myxoïde

v./v.a. Liposarcome myxoïde

- Malin - Fibrohistiocytome C49.9

Myxomatose liée à l'X associée à FLNA - Dysplasie valvulaire Q24.8

Myxome atrial - D15.1

Myxopapillaire - Épendymome D43.2

N-acétyl-6-sulfatase - Déficit en glucosamine E76.2**N-acétylgalactosamine 4-sulfatase - Carence en E76.2****N-acétylgalactosamine phosphotransférase - Déficit en dolichyl-phosphate E77.8****N-acétylglucosamine-1-phosphotransférase - Déficit en E77.0****N-acétylglucosaminyltransférase 2 - Déficit en E77.8****N-acétylglutamate synthase -**

- Déficit en E72.2

- Hyperammoniémie par déficit en E72.2

N-acétyltransférase - Déficit en héparane-alpha-glucosaminide E76.2**N-acyl-L-amino acide amidohydrolase - Déficit en E72.8****NADH-coenzyme Q réductase -**

- Cardiomyopathie hypertrophique infantile létale par déficit en I42.2

- Déficit isolé en G31.81

NADH-CoQ réductase - Cardiomyopathie hypertrophique infantile létale par déficit en I42.2**NADH-méthémoglobine-réductase - Déficit congénital en D74.0****NADH-ubiquinone réductase - Déficit isolé en G31.81****NADHX**

- Déshydratase - Neurodégénérescence par déficit en E88.8†, G32.8*

- Épimérase - Neurodégénérescence par déficit E88.8†, G32.8*

NADPHX

- Déshydratase - Neurodégénérescence par déficit en E88.8†, G32.8*

- Épimérase - Neurodégénérescence due à un déficit en E88.8†, G32.8*

Naegeli

- Rémission complète - Leucémie monocyttaire de C93.11

- - Leucémie monocyttaire de C93.10

Naegeli-Franceschetti-Jadassohn - Syndrome de Q82.4**Nægleria -**

- Infection à B60.2

- Méningo-encéphalite à B60.2†, G05.2*

Næglériase -

- Encéphalite au cours de B60.2†, G05.2*

- Encéphalomyélite au cours de B60.2†, G05.2*

- Myélite au cours de B60.2†, G05.2*

Nævoïde linéaire et spiralee - Hypermélanose L81.4**Nævomatose basocellulaire - Q85.8****Nævus**

- Arachnéen - I78.1

- Atypiques - Syndrome familial des D48.5

- Becker - Syndrome du Q87.8

- Blanc

- - Muqueuses - Q38.6

Nævus -suite

- Blanc -suite

- - Spongieux des muqueuses - Q38.6

- Bleu - D22

- Cellules ballonnantes sur la conjonctive - D31.0

- Comédonien

- - Paume des mains - Q82.5

- - - Syndrome du Q85.8

- Congénital non néoplasique - Q82.5

- Eccrin porokératotique - Q82.5

- Épidermique

- - Papulaires avec couche basale en palissade - Syndrome PENS [Q87.8

- - Verruqueux

- - - Angiodysplasie et anévrismes] - Syndrome NEVADA [Q87.8

- - - Inflammatoire linéaire [NEVL] - Q82.5

- - - - Syndrome SOLAMEN [hypertrophie segmentaire-lipomatose-malformation artério-veineuse- Q87.8

- - Épidermolytique épidermique - Q80.3

- Facial lie de vin - Autisme avec F84.0, Q82.5

- Flammeux - Q82.5

- Fraise - Q82.5

- Ichtyosiforme-anomalies des membres - Syndrome d'hémidysplasie congénitale- Q87.8

- Ito - D22.6

- Mélanocytaire - D22

- Mélanocytes

- - Cuir chevelu et du cou - D22.4

- - Lèvre - D22.0

- - Membre

- - - Inférieur, y compris la hanche - D22.7

- - - Supérieur, y compris l'épaule - D22.6

- - Oreille et du conduit auditif externe - D22.2

- - Parties de la face, autres et non précisées - D22.3

- - Paupière, y compris le canthus - D22.1

- - Sans précision - D22.9

- - Tronc - D22.5

- - Non néoplasique - I78.1

- Ota sur peau

- - Paupière - D22.1

- - Visage (à l'exception des yeux) - D22.3

- Panfolliculaire congénital - Q85.8

- Pigmentaire

- - Congénital géant - D22.9

- - - D22

- Pigmentés - Syndrome de progeria - petite taille - E34.8

- Pileux - D22

- Poils angora - Q82.5

- SAI - D22

- Sanguin - Q82.5

- Sébacé linéaire - Syndrome du Q85.8

Nævus -suite

- Spitz - D22.9

- Stellaire - I78.1

- Tache vin

- - Citerne cérébello-médullaire élargie-hydrocéphalie - Syndrome de Q04.8, Q82.5

- - Multiples familiaux - Q82.5

- - - Q82.5

- Vasculaire SAI - Q82.5

- Verruqueux

- - Forme linéaire - Q82.5

- - - Q82.5

- - - Cheveux laineux sur Q82.5

Naffziger - Syndrome de G54.0**Nagashima - Kératodermie palmoplantaire type Q82.8****Nager -**

- Dysostose acrofaciale de Q75.4

- Syndrome de Q75.4

Nageur -

- Crampe des T75.1

- Oreille du H60.3

- Prurit des B65.3

NAGS - Déficit en E72.2**Naguib-Richier-Costa - Syndrome de Q87.8****Nail-patella - Syndrome Q87.2****Naissance**

- 500 à moins de 750 grammes - Poids extrêmement faible à la naissance: Poids de P07.01

- 750 à moins de 1000 grammes - Poids extrêmement faible à la naissance: Poids de P07.02

- 1250 à moins de 1500 grammes - Autres poids faibles à la naissance: Poids de P07.11

- 1500 à moins de 2500 grammes - Autres poids faibles à la naissance: Poids de P07.12

- Artère coronaire à partir de l'artère pulmonaire - Anomalie de Q24.5

- Gémellaire Jumeau

- - Morts-nés - Z37.4!

- - Né vivant, l'autre mort-né - Z37.3!

- - Nés vivants - Z37.2!

- Inférieur à 500 grammes - Poids extrêmement faible à la naissance: Poids de P07.00

- Multiple

- - Certains enfants nés vivants - Autres Z37.6!

- - Enfant nés

- - - Hôpital - Autres Z38.6

- - - Hors d'un hôpital - Autres Z38.7

- - Lieu de naissance non précisé - Autre Z38.8

- - SAI - Z37.9!

- - Tous

- - - Morts-nés - Autres Z37.7!

Naissance –suite

- Multiple –suite
- - Tous –suite
- - - Nés vivants → Autres *Z37.5!*
- Non précis →
- - Enfant unique, lieu de *Z38.2*
- - Jumeaux, lieu de *Z38.5*
- - Naissances multiples, lieu de *Z38.8*
- Perpuéralité → Autres affections hépatiques au cours de la grossesse, de la *O26.68*
- Poids naissance
- - 500 à moins de 750 grammes → Poids extrêmement faible à la *P07.01*
- - 750 à moins de 1000 grammes → Poids extrêmement faible à la *P07.02*
- - 1250 à moins de 1500 grammes → Autres poids faibles à la *P07.11*
- - 1500 à moins de 2500 grammes → Autres poids faibles à la *P07.12*
- - Inférieur à 500 grammes → Poids extrêmement faible à la *P07.00*
- Sans paraplégie → Lésion de la colonne vertébrale et de la moelle osseuse à la *P11.59*
- Spontanée par voie vaginale d'un enfant unique → *O80*
- Terme → *O48*
- Type Turnpenny → Syndrome de dysplasie ectodermique-dents de *Q82.8*
- Unique
- - Enfant
- - - Mort-né → *Z37.1!*
- - - Vivant → *Z37.0!*
- - SAI → *Z37.9!*

Najjar

v./v.a. Crigler-Najjar
v./v.a. Mikati-Najjar-Sahli

Najm → Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8***Nakagawa → Angioblastome de** *D18.01***Nakao**

v./v.a. Furukawa-Takagi-Nakao

NALD → *E71.3***Nana → Infection par Hymenolepis** *B71.0***Nance**

v./v.a. Casamassima-Morton-Nance

Nance-Horan → Syndrome de *Q87.0***Nanisme**

v./v.a. Peters-nanisme

- Anomalie rénale → Syndrome d'ichtyose-déficience intellectuelle- *Q87.1*
- Atrophie cérébrale → Syndrome de kératose folliculaire- *Q87.1*
- Brachydactylie type Mseleni → Syndrome de *Q77.7*
- Chondrodystrophique → *Q77.4*
- Déficience intellectuelle → Syndrome d'alopécie-contractures- *Q87.8*
- Lenz-Majewski → *Q87.1*
- Microcéphalique
- - Ostéodysplasique primordial type

Nanisme –suite

- Microcéphalique –suite
- - Ostéodysplasique primordial type –suite
- - - I → *Q87.1*
- - - II → *Q87.1*
- - - III → *Q87.1*
- - Primordial
- - - Résistance à l'insuline → Syndrome de *Q87.1*
- - - Type
- - - - Dauber → *Q87.1*
- - - - Toriello → *Q87.1*
- - Mulibrey → *Q87.8*
- - Néphrotico-glycosurique avec rachitisme hypophosphatémique → *E72.0†, N16.3**
- - Oculo-palato-cérébral → *Q87.1*
- - Ostéochondrodysplasique-surdité-rétinopathie pigmentaire → Syndrome de *Q87.1*
- - Parastremmatique → *Q87.1*
- - Primordial microcéphalique par déficit en ZNF335 → *Q87.1*
- - Tête d'oiseau type Montréal → *Q87.1*
- - Thanatophore → *Q77.1*
- - - Syndrome
- - - Aplasie médullaire-déficience intellectuelle- *Q87.1*
- - - Dysplasie osseuse Larsen-like- *Q87.1*

Nanophtalmie → *Q11.2***Nanophyétiaze →** *B66.8***Nanukayami →** *A27.8***Narcissique → Personnalité:** *F60.8***Narcolepsie**

- Cataplexie → *G47.4*
- Sans cataplexie → *G47.4*
- -
- - *G47.4*
- - Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique dominante-surdité- *G11.2*

Narcotiques

- Sans précision → Intoxication: *T40.6*
- Synthétiques → Intoxication: Autres *T40.4*
- -
- - Antécédents personnels d'allergie aux *Z88.5*
- - Intoxication aiguë par *F19.0*

Narine

- Surnuméraire → *Q30.8*
- -
- - Corps étranger dans une *T17.1*
- - Rétrécissement syphilitique
- - - *A52.7†, J99.8**
- - - Congénitale de la *A50.5†, J99.8**

NARP [Syndrome de neuropathie-ataxie-rétinite pigmentaire] → *G31.81***Nasal**

v./v.a. cranio-fronto-nasal
v./v.a. oculo-auriculo-fronto-nasal

Nasal –suite

- Acquise → Déviation de la cloison (*J34.2*
- Antérieur postérieur →
- - Atrésie d'un orifice *Q30.0*
- - Sténose congénitale d'un orifice *Q30.0*
- Choanes → Bord postérieur cloison
- - *C11.3*
- - *D10.6*
- Confirmation bactériologique ou histologique → Tuberculose *A15.8*
- Insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] → Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes *Q89.3*
- SAI → Perforation de la cloison *J34.8*
- Sans précision → Polype *J33.9*
- Sinus
- - Face → Tumeur bénigne: Oreille moyenne, fosses *D14.0*
- - Paranasaux → Carcinome épidermoïde des fosses *C30.0*
- - Syphilitique congénitale → Difformité *A50.5*
- -
- - Absence familiale de cils *Q30.8*
- - Anomalie congénitale de l'os *Q30.9*
- - Cicatrice de la muqueuse *J34.8*
- - Cloison *C30.0*
- - Corps étranger dans un sinus *T17.0*
- - Déviation
- - - Cloison *J34.2*
- - - Congénitale de la cloison *Q67.4*
- - - Diphtérie *A36.8*
- - - Échancrure *Q30.2*
- - - Fente *Q30.2*
- - - Fosse
- - - *D02.3*
- - - *D38.5*
- - - Gliome *Q30.8*
- - - Kyste dermoïde *Q18.8*
- - Lymphome NK/T extranodulaire type *C86.0*
- - Nécrose du nez et de la cloison *J34.0*
- - Os
- - - *C41.02*
- - - *D16.42*
- - - Ostéoblastome
- - - - Cornet *D16.42*
- - - Os *D16.42*
- - - Perforation congénitale de la cloison *Q30.3*
- - - Phlegmon du nez et de la cloison *J34.0*
- - - Plaie ouverte nez
- - - Orifice *S01.22*
- - - Septum *S01.23*
- - - Polype des fosses *J33.0*

Nasal –suite

- - -suite
- - Résultats anormaux de: sécrétions *R84*
- - Sarcome de l'os *C41.02*
- - Septum *C30.0*
- - Syphilis de la cloison *A52.7†, J99.8**
- - Tuberculose *A16.8*
- - Tumeur maligne: Fosses *C30.0*
- - Ulcération du nez et de la cloison *J34.0*
- - Ulcère
- - - Cornet *J34.0*
- - - Variqueux du septum *I86.88*
- - Vestibule des fosses *C30.0*

Nasale

v./v.a. fronto-facio-nasale

Nascimento – Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8***NASH** – Stéatohépatite non alcoolique [*K75.8*]**Nasi** – Granulome gangraenescens *C86.0***Naso**

- Alvéolaire] – Kyste (de): naso-labial [*K09.1*]
- Frontale – Encéphalocèle *Q01.1*
- Labial [naso-alvéolaire] – Kyste (de): *K09.1*
- Palatin [canal incisif] – Kyste (de): *K09.1*
- Sinusienne – Mélanome malin de la muqueuse *C31.9*

Nasopalpébral colobome-téléthane – Syndrome du lipome *D17.0, Q10.3***Nasopharyngé**

- Bénin – Tératome *D10.6*
- Juvénile – Angiofibrome *D10.6*
- Localisations contiguës – Carcinome *C11.8*
- Malin – Tératome *C11.9*
- -
- - Carcinome *C11.9*
- - Tératome *D37.0*

Nasopharynx à localisations contiguës – Tératome malin du *C11.8***Nasu-Hakola** – Maladie de *E75.2***Natale** – Dent: *K00.6***Natural Killer** – Déficit immunitaire primaire autosomique récessif avec un défaut de cytotoxicité spontanée des cellules *D84.8***Naturalisation** – inscription dans: *Z02***Naturel**

- Excessif – Exposition à: Chaleur ou froid *X59.9†*
- -
- - Chute d'objets lors de catastrophes *X59.9†*
- - Séquelles d'effets dus à un corps étranger ayant pénétré dans un orifice *T98.0*

Naturopathie – Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: Plantes et produits de *F55.6***Naumoff**

v./v.a. Verma-Naumoff

Nausées

- Cours

Nausées –suite

- Cours –suite
- - Chimiothérapie – *R11, Y57.9†*
- - Radiothérapie – *R11, Y57.9†*
- - Vomissements – *R11*
- **Navajo** – Neurohépatopathie type *G31.81, K76.8*
- **Naviculaire**
- - Carpien ou tarsien – os *S62.0*
- - Pied
- - Scaphoïde du tarse] – Fracture :Os *S92.21*
- - -
- - - Nécrose aseptique de l'os *M92.6*
- - - Ostéochondrite juvénile, os *M92.6*

Naxos – Maladie de *Q87.8***NBIA [Neurodegeneration with Brain Iron Accumulation] Typ 1** – *G23.0***NCL [Céroïde-lipofuscinose neuronale]** – *E75.4***NCVG** – *I42.88***Nébuline** – Myopathie distale précoce associée à la *G71.0***Nécatorose** – *B76.1***Nécessitant**

- Aspiration avec canule trachéale (partiellement) obstruée – Dysphagie sur trachéostomie *R13.1*
- Dialyse – Insuffisance rénale chronique, *N18.5*
- Soins – Parent à charge au domicile, *Z63*
- Surveillance pendant la prise de nourriture – Dysphagie *R13.0*

Nécessité

- Immunisation contre le COVID-19 – *U11.9*
- Vaccination
- - Associé contre
- - - Diphtérie-tétanos-coqueluche [DTCoq] – *Z27.1*
- - - Plusieurs maladies infectieuses, sans précision – *Z27.9*
- - Contre
- - - Associations de maladies infectieuses – *Z27.8*
- - - Choléra
- - - - Seul – *Z23.0*
- - - - Typhoïde-paratyphoïde [choléra + TAB] – *Z27.0*
- - - Coqueluche seule – *Z23.7*
- - - COVID-19 – *U11.9*
- - - Diphtérie
- - - - Seule – *Z23.6*
- - - - Tétanos
- - - - - Coqueluche et poliomyélite [DTCoq + polio] – *Z27.3*
- - - - - Coqueluche et typhoïde-paratyphoïde [DTCoq + TAB] – *Z27.2*
- - - Encéphalite virale transmise par les arthropodes – *Z24.1*
- - - Fièvre jaune – *Z24.3*

Nécessité –suite

- Vaccination –suite
- - Contre –suite
- - - Grippe – *Z25.1*
- - - Hépatite virale – *Z24.6*
- - - Leishmaniose – *Z26.0*
- - - Maladie
- - - - Bactériennes uniques – *Z23.8*
- - - - Infectieux
- - - - - Sans précision – *Z26.9*
- - - - - Uniques précisées – *Z26.8*
- - - - Virales uniques précisées – *Z25.8*
- - - Oreillons seuls – *Z25.0*
- - - Peste – *Z23.3*
- - - Poliomyélite – *Z24.0*
- - - Rage – *Z24.2*
- - - Rougeole
- - - - Oreillons-rubéole [ROR] – *Z27.4*
- - - - Seule – *Z24.4*
- - - Rubéole seule – *Z24.5*
- - - Tétanos seul – *Z23.5*
- - - Tuberculose [BCG] – *Z23.2*
- - - Tularémie – *Z23.4*
- - - Typhoïde-paratyphoïde seule [TAB] – *Z23.1*
- - - SAI – *Z26.9*

Neck

v./v.a. Van Neck

Nécrobiose lipéidique

- Diabétique
- - Diabète sucré de type 1 – *E10.60†, L99.8**
- - Diabète sucré de type 2 – *E11.60†, L99.8**
- - - *E14.60†, L99.8**
- - -

- - *L92.1*

- - Maladie d'Oppenheim-Urbach [*L92.1*]

Nécrobiotique – Xanthogranulome *D76.3***Nécrolyse épidermique toxique**

- Atteinte
- - 30% et plus de la surface corporelle – *L51.21*
- - Muqueuse – *L51.21*
- - -
- - - NET [*L51.20*]
- - Spectre syndrome de Stevens-Johnson/*L51.20*

- - NET [*L51.20*]

- - Spectre syndrome de Stevens-Johnson/*L51.20*

Nécrolytique acral – Érythème *L53.8***Nécrophilie** – *F65.8***Nécrosante**

- Aigu
- - Cours de scarlatine – Otite moyenne *A38†, H67.0**
- - Enfant – Encéphalopathie *G31.81*
- - Familiale] – ADANE [Encéphalopathie *G93.4*]
- - Lors de grippe [Influenza] – Otite moyenne *J11.8†, H67.1**

Nécrosante –suite

- Atteinte de moins de 30% de la surface corporelle → Epidermolyse *L51.20*
- Médiation auto-immune → Myopathie *G72.4*
- Nouveau-né →
 - Entérite *P77*
 - Entérocolite *P77*
- Précisées → Autres vasculopathies *M31.8*
- Sans précision → Vasculopathie *M31.9*
- Staphylococcique → Pneumonie *J15.2*
- Subaigu syndrome
 - Foix-Alajouanine] → Myélite *G37.4*
 - Leigh] → Encéphalomyélopathie *G31.88*
- Sub-aiguë → Myélite ascendante *G37.4*
- →
 - Acné miliaire *L70.2*
 - Entérite aiguë *A05.2*
 - Fasciite *M72.6*
 - Granulomatose respiratoire *M31.3*
 - Hépatite *K72.9*
 - Sialométaplasie *K11.8*

Nécrose

- Adipeuse (segmentaire) du sein → *N64.1*
- Artère → *I77.5*
- Cæcum → *K35.8*
- Cornéenne → *H18.8*
- Graisseux
 - Pancréas → *K86.88*
 - Stéato-nécrose] mésentérique → *K65.8*
- Greffe
 - Fascio-cutanée → *T86.51*
 - Lipocutanée → *T86.51*
 - Mammaire avec partie cutanée → *T86.51*
 - Myocutanée → *T86.51*
 - Peau → *T86.51*
- Hémorragique centrale du foie → *K76.2*
- Hépatique → Maladie toxique du foie avec *K71.1*
- Hépatocytes avec insuffisance hépatique → *K72*
- Hyaline de l'aorte → *I71.9*
- Larynx → *J38.7*
- Mâchoire
 - Due à des médicaments → *K10.28*
 - → *K10.28*
- Médicamenteux avasculaire secondaire non traumatique
 - Tête du fémur → *M87.15*
 - → *M87.19*
- Mésentérique → Nécrose graisseuse [stéato-*K65.8*
- Moignon d'amputation → *T87.5*
- Nez et de la cloison nasale → *J34.0*
- Pancréas → *K86.88*
- Papillaire stade
 - 1 → Insuffisance rénale aiguë avec *N17.21*

Nécrose –suite

- Papillaire stade –suite
 - 2 → Insuffisance rénale aiguë avec *N17.22*
 - 3 → Insuffisance rénale aiguë avec *N17.23*
- Peau tissu sous-cutané non classé
 - Avant-bras et poignet → *R02.02*
 - Jambe et genou → *R02.06*
 - Localisation non précisée → *R02.09*
 - Main et doigt → *R02.03*
 - Région de l'épaule, bras et coude → *R02.01*
 - Région de la cheville, pied et orteils → *R02.07*
 - Région pelvienne et cuisse → *R02.05*
 - Tête et cou → *R02.00*
 - Tronc → *R02.04*
- Pituitaire (post-partum) → *E23.0*
- Post-traumatique de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs → *R02*
- Poumon → *J85.0*
- Pulpaire → *K04.1*
- Rénal stade
 - 1 → *N17.91*
 - 2 → *N17.92*
 - 3 → *N17.93*
- Semi-lunaire de l'adulte → *M93.1*
- Striatale bilatéral
 - Enfant forme
 - Familiale → *G23.2*
 - Sporadique → *G23.2*
 - → Polyneuropathie progressive avec *Q87.8*
- Tuberculeux
 - Colonne vertébrale → *A18.0†, M49.09**
 - Os → *A18.0†, M90.09**
 - → *A16.9*
- Tumorale] → Syndrome TRAPS [Syndrome périodique associé au récepteur 1 du facteur de *E85.0*

Nécrose aseptique

- Condyles huméraux → *M92.0*
- Hanche → *M87.95*
- Os naviculaire du pied → *M92.6*
- Pancréas → *K86.88*
- Semi-lunaire → *M92.2*

Nécrose avasculaire

- Familiale de la tête fémorale → *M87.85*
- Hanche → *M87.95*
- Idiopathique
 - Avant-bras → *M87.03*
 - Bras → *M87.02*
 - Colonne vertébrale → *M87.08*
 - Cuisse → *M87.05*
 - Jambe → *M87.06*
 - Main → *M87.04*
 - Pied → *M87.07*
 - Région pelvienne → *M87.05*
 - Région scapulaire → *M87.01*

Nécrose avasculaire –suite

- Idiopathique –suite
 - Sièges multiples → *M87.00*
 - → *M87.09*
- Secondaire non traumatique
 - Tête du fémur → *M87.35*
 - → *M87.39*
- Traumatique
 - Avant-bras → *M87.23*
 - Bras → *M87.22*
 - Cuisse → *M87.25*
 - Jambe → *M87.26*
 - Localisations multiples → *M87.20*
 - Main → *M87.24*
 - Pied → *M87.27*
 - Région de l'épaule → *M87.21*
 - Région pelvienne → *M87.25*
 - → *M87.29*

Nécrose corticale

- Aigu
 - Stade
 - 1 →
 - *N17.11*
 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.11*
 - 2 →
 - *N17.12*
 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.12*
 - 3 →
 - *N17.13*
 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.13*
 - →
 - *N17.1*
 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.1*
 - Rénal
 - Stade
 - 1 →
 - *N17.11*
 - *N17.13*
 - 2 → *N17.12*
 - → *N17.1*
 - SAI → *N17.1*

Nécrose des tissus

- Membre inférieur SAI → Gelure avec *T34.9*
- SAI → Gelure
 - *T34.9*
 - Multiples, avec *T35.1*
- Tronc SAI → Gelure avec *T34.9*
- → Gelure
 - Bras et de l'avant-bras, avec *T34.4*
 - Cheville et du pied, avec *T34.8*
 - Cou, avec *T34.1*
 - Genou et de la jambe, avec *T34.7*
 - Hanche et de la cuisse, avec *T34.6*
 - Localisations autres et non précisées, avec *T34.9*

Nécrose des tissus –suite

- - Gelure –suite
- - Paroi abdominale, des lombes et du bassin, avec *T34.3*
- - Parties multiples du corps, avec *T35.1*
- - Poignet et de la main, avec *T34.5*
- - Tête, avec *T34.0*
- - Thorax, avec *T34.2*

Nécrose médullaire

- Papillaire
- - Aiguë - *N17.2*
- - Rénale - *N17.2*
- - SAI - *N17.2*
- Rénal stade
- - 1 - *N17.21*
- - 2 - *N17.22*
- - 4 - *N17.23*
- Stade
- - 1 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.21*
- - 2 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.22*
- - 3 - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.23*
- - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.2*

Nécrose papillaire rénale stade

- 1 - *N17.21*
- 2 - *N17.22*
- 5 - *N17.23*

Nécrose tubulaire

- Aigu
- - Stade
- - - 1 - *N17.01*
- - - 2 - *N17.02*
- - - 3 - *N17.03*
- - - *N17.0*
- Rénal
- - Stade
- - - 1 - *N17.01*
- - - 2 - *N17.02*
- - - 3 - *N17.03*
- - - *N17.0*
- SAI - *N17.0*
- Stade
- - 1 -
- - - *N17.01*
- - - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.01*
- - 2 -
- - - *N17.02*
- - - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.02*
- - 3 -
- - - *N17.03*
- - - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.03*
- Survenant après les états classés en *O00-007* - *O08.4*
- - Insuffisance rénale aiguë avec *N17.0*

Nécrotique

- Récidivante - Périadénite muqueuse *K12.0*

Nécrotique –suite

- Solitaire du foie - Nodule *K76.8*
- Subaiguë - Myélopathie *G95.18*
- - Œsophagite *K20.9*

Needles

v./v.a. Melnick-Needles

Négatif

v./v.a. Type de maladie

Négligence

- Affective ou autre forme de négligence d'un enfant - *Z62*
- Côté gauche - *R29.5*
- Enfant - Négligence affective ou autre forme de *Z62*
- Hémitatérale - *R29.5*
- Neurologique - *R29.5*
- Sensorielle - *R29.5*
- Soi
- - SAI - *R46.8*
- - - Prise insuffisante de nourriture et de boisson par suite de *R63.6*
- Visuo-spatiale - *R29.5*
- -
- - *Y09.9!*
- - Corps étranger abandonné dans le corps par *Y69!*
- - Incision, ponction, perforation ou hémorragie due à la *Y69!*

NEH] - Hyperplasie des cellules neuroendocrines du nourrisson [*J84.80***Neige**

- Visuelle - Syndrome de *H53.1*
- -
- - Dégénérescence vitréo-rétinienne en flocons de *H35.5*
- - Ophtalmie des *H16.1*

Neisseria

- Déficit en facteur D - Infections récurrentes à *D84.1, A49.8*
- Gonorrhoeae - Épididymo-orchite à *A54.2†, N51.1**
- Meningitidis - Méningite à *A39.0†, G01**

Nelson

v./v.a. Emery-Nelson

- - Syndrome de *E24.1*

NEM

- Néoplasie endocrinienne multiple] - *D44.8*
- - *G71.2*

Némaline

- Adulte - Myopathie *G71.2*
- Enfant - Myopathie *G71.2*
- Type Amish - Myopathie *G71.2*
- Typique - Myopathie *G71.2*
- - Myopathie à *G71.2*

Nématodes - Infection à B80**Néoformation SAI** - *D48.9***Néonatal**

v./v.a. Type de maladie

Neonatal-onset multisystem inflammatory disease] - NOMID [*M35.8***Néoplasie**

- Anale - *D37.78*
 - Canal anal - *D37.78*
 - Endocrinienne multiple] - NEM [*D44.8*
 - Intraépithéliale
 - - Bas degré de la prostate [PIN] - *N40*
 - - Col de l'utérus NIC stade
 - - - I - *N87.0*
 - - - II - *N87.1*
 - - - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère - *D06*
 - - Haut grade de la prostate [NIP de haut grade] - *D07.5*
 - - Prostate NIP stade
 - - - I - *N42.3*
 - - - II - *N42.3*
 - - Vagin NIVA stade
 - - - I - *N89.0*
 - - - II - *N89.1*
 - - - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère - *D07.2*
 - - Vulve
 - - - NIV stade
 - - - - I - *N90.0*
 - - - - II - *N90.1*
 - - - - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère - *D07.1*
 - - - VIN] - *N90.3*
 - Larynx - *D38.0*
 - Maligne - Cure combinée de radiothérapie et chimiothérapie pour une *Z51.82*
 - Neuroendocrine
 - - Œsophage
 - - - Abdominal - *C15.2*
 - - - Cervical - *C15.0*
 - - - Thoracique - *C15.1*
 - - - *C15.9*
 - - Tiers
 - - - Inférieur de l'œsophage - *C15.5*
 - - - Moyen de l'œsophage - *C15.4*
 - - - Supérieur de l'œsophage - *C15.3*
 - - Œsophagienne - *D37.78*
 - - Rénale papillaire - Cancer familial papillaire de la thyroïde avec *C73, C64*
 - - Lyse (spontanée) des tumeurs (après traitement cytostatique d'une *E88.3*
- Néoplasique**
- Lors de tumeur des tissus lymphatiques, hématopoïétiques et apparentés - Méningite *C79.3*
 - - Nævus
 - - Congénital non *Q82.5*
 - - Non *I78.1*
- Néoplasme neuroendocrine**
- Appendice -
 - - *C18.1*

Néoplasme neuroendocrine – suite

- Appendice → – suite
- - D12.1
- Incertain de l'appendice → D37.3
- Localisations contiguës de l'œsophage → C15.8
- Non neuroendocrine mixte
- - Canal pancréatique → C25.3
- - Col du pancréas → C25.7
- - Corps du pancréas → C25.1
- - Localisations contiguës du pancréas → C25.8
- - Pancréas → C25.9
- - Queue du pancréas → C25.2
- - Tête du pancréas → C25.0
- Œsophage → C15.9
- - C80.9

Néovaisseaux (de la cornée) → H16.4**Néovasculaire**

- Autosomique dominante → Vitreo-rétinopathie inflammatoire H35.2
- -
- - Dégénérescence de la macula liée à l'âge, H35.30
- - Glaucome H40.5

Néovascularisation

- Choroidienne → H31.8
- Cornéenne → H16.4
- Cours rétinopathie diabétique
- - Diabète sucré de type 1 → Glaucome de E10.30†, H36.0*
- - Diabète sucré de type 2 → Glaucome de E11.30†, H36.0*
- Iris ou du corps ciliaire → H21.1
- Rétinien(ne)(s) → H35.0
- Rétinopathie diabétique → Glaucome de E14.30†, H36.0*

Néovessie →

- Calcul vésical dans une N21.0
- Rupture de N32.4
- Sténose du col de la N32.0

Néphrétique, sans précision → Colique N23**Néphrite**

- Aiguë → N00
- Anticorps anti-MBG [membrane basale glomérulaire] au cours de syndrome de Goodpasture → M31.0†, N08.5*
- Artérioscléreuse (chronique) (interstitielle) → I12
- Aspergillus → B44.8†, N08.0*
- Candida → B37.4†, N08.0*
- Chronique → N03
- Cours de lupus érythémateux disséminé → M32.1†, N08.5*
- Cryptocoques → B45.8
- Évolution rapide → N01
- Gonorrhéique → A54.2†, N08.0*
- Goutte → M10.99†, N29.8*

Néphrite – suite

- Interstitiel
- - Caryomégalique → N11.8
- - Infectieux
- - - Aiguë → N10
- - - Chronique → N11
- - SAI
- - - Chronique → N11.9
- - - - N12
- - Ourlienne → B26.8†, N08.0*
- - Oxalate de calcium → E74.8
- - Pendant la grossesse → O26.81
- - SAI → N05
- - Scarlatineuse → A38†, N29.1*
- - Syphilitique
- - Congénitale → A50.5†, N08.0*
- - Précoce → A51.4†, N08.0*
- - Tardive → A52.7†, N08.0*
- - Tuberculeuse → A18.1†, N29.1*
- - Tubulo-interstitiel
- - Aiguë → N10
- - Chronique
- - - Sans précision → N11.9
- - - - Autres N11.8
- - Non précisée comme aiguë ou chronique → N12
- - Uvéite → Syndrome TINU [N12, H20.9
- - - Syndrome de Sjögren avec M35.0†, N16.4*

Néphritique

- Aigu → Syndrome N00
- Chronique → Syndrome N03
- Évolution rapide → Syndrome N01
- Sans précision → Syndrome N05

Néphroblastomatosse-ascite fœtale-macrosome-tumeur de Wilms → Syndrome de Q87.3**Néphroblastome** → C64**Néphrocalcinosse**

- Atteinte oculaire sévère → Hypomagnésémie primaire familiale avec hypercalciurie et E83.4
- Indicanurie → Syndrome d'hypercalcémie familiale- E70.8
- Sans atteinte oculaire sévère → Hypomagnésémie primaire familiale avec hypercalciurie et E83.4
- -
- - E83.58†, N29.8*
- - Syndrome d'amélogénèse imparfaite- K00.5†, N29.8*

Néphrogène → Polycythémie: D75.1**Néphrogénique**

- Antidiurèse inappropriée → Syndrome E22.2
- Calcifications intracrâniennes-petite taille-dysmorphie faciale → Syndrome de diabète insipide Q87.1
- -

Néphrogénique – suite

- - - suite
- - Diabète insipide N25.1
- - Fibrose systémique M35.8

Néphrolithiase

- Calcul d'acide urique → M10.09†, N22.8*
- Congénitale → Q63.8
- Goutte → M10.09†, N22.8*
- Ostéoporose → Hypophosphatémie dominante avec E83.30†, N22.8*, M81.99
- Parenchymateuse → E83.58†, N29.8*
- SAI → N20.0
- - Hypophosphatémie dominante avec E83.30†, N22.8*

Néphrome mésoblastique congénital → D41.0**Néphronoptise**

- Familiale de l'adulte-quadruparésie spastique → Syndrome de Q61.5, G82.49
- Infantile → Q61.5
- Juvénile → Q61.5
- Tardive → Q61.5
- - Q61.5

Néphropathie

v./v.a. surdité-néphropathie

- Amyloïde
- - Familiale → E85.0†, N08.4*
- - Héritaire → E85.0†, N08.4*
- - - E85.4†, N08.4*
- - Anévrismes-crampes musculaires [HANAC] → Syndrome héréditaire d'angiopathie- Q28.88, Q61.8
- - Balkans → N15.0
- - Chronique stade
- - 3 → Anémie au cours de N18.3†, D63.8*
- - 4 → Anémie au cours de N18.4†, D63.8*
- - 5 → Anémie au cours de N18.5†, D63.8*
- - Non précisé → Autre N18.89
- - Cours
- - Drépanocytose → D57.1†, N08.2*
- - Maladies classées ailleurs → N08*
- - Due
- - - Analgésique → N14.0
- - - Médicament substance biologique
- - - - Sans précision → N14.2
- - - - N14.1
- - - - Métaux lourds → N14.3
- - Endémique des Balkans → N15.0
- - Femme enceinte → Présence d'une hypertension préexistante, due à une O10.4
- - Full-house non lupique idiopathique → N05.9
- - Goutte → M10.99†, N29.8*
- - Héritaire, non classée ailleurs → N07
- - Hypertensif
- - - Insuffisance rénale → I12.0
- - - Préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → O10.2
- - - SAI → I12.9

Néphropathie – suite

- Hypertensif – suite
- - Sans insuffisance rénale – *I12.9*
- Kystique acquise associée à un carcinome à cellules rénales – *C64, N28.1*
- Liée à la grossesse – *O26.81*
- Membraneux congénital
- - Allo-immunisation foeto-maternelle anti-endopeptidase neutre – *P96.0*
- - Anticorps maternels contre l'endopeptidase neutre – *P96.0*
- Oxalate – *E74.8*
- Progressif hypertension autosomique dominant
- - Crise hypertensive – *I15.11*
- - - *I15.10*
- SAI – *N28.9*
- Surdité – Syndrome de paraplégie spastique-*Q87.8*
- Toxique, non classée ailleurs – *N14.4*
- Tubulaire – Syndrome d'encéphalopathie-cardiomyopathie hypertrophique- *E88.8*
- Tubulo-interstitiel
- - Autosomique dominant
- - - Associé
- - - - MUC1 – *Q61.5*
- - - - UMOD – *Q61.5*
- - - - *Q61.5*
- - Cours de lupus érythémateux disséminé – *M32.1†, N16.4**
- Urate – *M10.99†, N29.8**
- -
- - Diabète sucré avec *E14.20†, N08.3**
- - Diabète sucré de type 2 avec *E11.20†, N08.3**
- - Multikystique: *Q61.4*
- - Ostéolyse carpo-tarsienne multicentrique avec *M89.50, N28.9*
- - Syndrome
- - - Athérosclérose-surdité-épilepsie-diabète-*Q87.8*
- - - Dyschondrostéose - *Q77.8, N07.9*
- - - Hydrocéphalie-sclérotiques bleues- *Q87.8*

Néphropathie-surdité-hyperparathyroïdie – Syndrome de *Q87.8***Néphroptose – *N28.88*****Néphrosclérose**

- Cours de cystinose – *E72.0†, N29.8**
- Goutte – *M10.99†, N29.8**
- - *I12*

Néphrose

- v./v.a. microcorie-néphrose
- Congénitale finlandaise – *N04.8*
- Cours
- - Lupus érythémateux disséminé – *M32.1†, N08.5**
- - Paludisme – *B52.0†, N08.0**
- Lipoidique – *N04*
- Osmotique – *N14.2*

Néphrose – suite

- Syphilitique tardive – *A52.7†, N08.0**

Néphrostomie –

- *Z43.6*
- *Z93.6*

Néphrotico-glycosurique avec rachitisme hypophosphatémique – Nanisme *E72.0†, N16.3****Néphrotique**

- Congénital – syndrome *N04*
- Épidermolyse bulleuse – Syndrome de pneumopathie interstitielle-syndrome *J84.90†, N08.8*, Q81.8*
- Familial
- - Cortico-résistant
- - - Insuffisance surrénalienne – Syndrome *N04.1, E27.4*
- - - Surdité neurosensorielle – Syndrome *N04.1, H90.5*
- - Idiopathique résistant stéroïdes
- - - Hyalinose focale et segmentaire – Syndrome *N04.1*
- - - Lésions minimales – Syndrome *N04.0*
- - - Prolifération mésangiale diffuse – Syndrome *N04.3*
- - - Sclérose mésangiale diffuse – Syndrome *N04.8*
- Idiopathique
- - Cortico-sensible
- - - Glomérulosclérose segmentaire focale – Syndrome *N04.1*
- - - - Syndrome *N04.0*
- - Résistance aux stéroïdes – Syndrome *N04.9*
- - Sporadique cortico-résistant – Syndrome *N04.9*
- - Infantile lié à LAMB2 – Syndrome *N04.8*
- - Sensible aux stéroïdes avec résistance secondaire – Syndrome *N04.9*
- - Surdité neurosensorielle – Syndrome d'épidermolyse bulleuse-syndrome *Q87.8*
- - Syphilitique secondaire – Syndrome *A51.4†, N08.0**
- -
- - (Edème au cours de syndrome *N04.9*
- - Syndrome
- - - *N04*
- - - Leigh avec syndrome *G31.88†, N08.8**

Nerf

- Abdomen –
- - Ganglioneuroblastome des *C47.4*
- - Neuroblastome des *C47.4*
- - Schwannome malin des *C47.4*
- - Tumeur rhabdoïde des *C47.4*
- - Abdomino-pelviens – Schwannome malin des *C47.8*
- - Acoustique
- - N. stato-acoustique] – *S04.6*
- - - Syphilis du *A52.1†, H94.0**
- - Autonomes – Neuroblastome des *C47.9*

Nerf – suite

- Axillaire – Lésion traumatique du *S44.3*
- Brachial due au déplacement de disque intervertébral – Névrite du *M50.1†, G55.1**
- Bras – Ganglioneuroblastome des *C47.1*
- Cathéter au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Collatéral
- - Doigt – Lésion traumatique du *S64.4*
- - Pouce – Lésion traumatique du *S64.3*
- Cou
- - Non précisés – Lésion traumatique de *S14.6*
- - -
- - - Neuroblastome des *C47.0*
- - - Schwannome malin des *C47.0*
- - - Tumeur triton maligne des *C47.0*
- - Endoscope au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Perforation accidentelle de: *T81.2*
- - Fémoro-cutané – Syndrome du *G57.1*
- - Ganglions sympathiques et parasympathiques – *C47*
- - Glossopharyngien
- - IX] – *S04.8*
- - -
- - - Affection du *G52.1*
- - - Névralgie du *G52.1*
- - Grand hypoglosse
- - Nerf crânien XII] – Affections du *G52.3*
- - XII] – *S04.8*
- - Hanche – Schwannome malin des *C47.2*
- - Instrument au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Perforation accidentelle de: *T81.2*
- - Médian
- - Niveau
- - - Avant-bras – Lésion traumatique du *S54.1*
- - - Bras – Lésion traumatique du *S44.1*
- - - Poignet et de la main – Lésion traumatique du *S64.1*
- - SAI – *S54.1*
- - - Autres lésions du *G56.1*
- - Membre
- - Inférieur –
- - - Neuroblastome des *C47.2*
- - - Schwannome malin des *C47.2*
- - - Séquelles de lésion traumatique de *T93.4*
- - - Tumeur rhabdoïde des *C47.2*
- - - Tumeur triton maligne des *C47.2*
- - Supérieur –
- - - Neuroblastome des *C47.1*
- - - Schwannome malin des *C47.1*
- - - Séquelles d'une lésion traumatique de *T92.4*
- - - Tumeur rhabdoïde des *C47.1*

Nerf –suite

- Membre –suite
- Supérieur –suite
- Tumeur triton maligne des *C47.1*
- Moelle épinière
- Niveau du cou – Lésions traumatiques du cerveau et des nerfs crâniens avec lésions traumatiques des *T06.0*
- Plusieurs autres parties du corps – Lésions traumatiques des *T06.1*
- Moteur oculaire
- Commun
- III) – Paralyse du *H49.0*
- – Lésion traumatique du *S04.1*
- Externe
- VI) – Paralyse du *H49.2*
- – Lésion traumatique du *S04.4*
- Muscles oculomoteurs – Paralyse congénitale de plusieurs *H49.9*
- Musculo-cutané – Lésion traumatique du *S44.4*
- Niveau
- Avant-bras – Lésion traumatique
- *S54.8*
- Multiples *S54.7*
- Cheville pied – Lésion traumatique
- *S94.8*
- Multiples *S94.7*
- Épaule bras – Lésion traumatique
- *S44.8*
- Multiples *S44.7*
- Hanche cuisse – Lésion traumatique
- *S74.8*
- Multiples *S74.7*
- Jambe – Lésion traumatique
- *S84.8*
- Multiples *S84.7*
- Poignet main – Lésion traumatique
- *S64.8*
- Multiples *S64.7*
- Non précis
- Membre
- Inférieur, niveau non précisé – Lésion traumatique d'un *T13.3*
- Supérieur, niveau non précisé – Lésion traumatique d'un *T11.3*
- Niveau
- Abdomen, des lombes et du bassin – Lésion traumatique de *S34.8*
- Avant-bras – Lésion traumatique d'un *S54.9*
- Cheville et du pied – Lésion traumatique d'un *S94.9*
- Épaule et du bras – Lésion traumatique d'un *S44.9*
- Hanche et de la cuisse – Lésion traumatique d'un *S74.9*
- Jambe – Lésion traumatique d'un *S84.9*

Nerf –suite

- Non précis –suite
- Niveau –suite
- Poignet et de la main – Lésion traumatique d'un *S64.9*
- Thorax – Lésion traumatique d'un *S24.6*
- Oculomoteur –
- Paralyse alternante du *G83.8*
- Paralyse congénitale du *H49.0*
- Olfactif
- I] – *S04.8*
- Nerf crânien I] – Tumeur maligne: *C72.2*
- Premier nerf crânien] – Affections du *G52.0*
- Ophthalmique – Névralgie du *G50.0*
- Paroi abdominale – Tumeur triton maligne des *C47.4*
- Pathétique
- IV) – Paralyse du *H49.1*
- – Lésion traumatique du *S04.2*
- Pelvien –
- Neuroblastome des *C47.5*
- Schwannome malin des *C47.5*
- Tumeur rhabdoïde des *C47.5*
- Tumeur triton maligne des *C47.5*
- Péronier – Paralyse du *G57.3*
- Phrénique due à un traumatisme obstétrical – Paralyse du *P14.2*
- Plantaire
- Externe – Lésion traumatique du *S94.0*
- Interne – Lésion traumatique du *S94.1*
- – Lésion du *G57.6*
- Plusieurs parties du corps – Lésions traumatiques des *T06.2*
- Pneumogastrique [X] – *S04.8*
- Racine nerveuse et du plexus rachidien du tronc, non précisés – Lésion traumatique d'un *T09.4*
- Radial
- Niveau
- Avant-bras – Lésion traumatique du *S54.2*
- Bras – Lésion traumatique du *S44.2*
- Poignet et de la main – Lésion traumatique du *S64.2*
- SAI – *S54.2*
- – Lésion du *G56.3*
- S
- Partie du corps non précisée – Lésion traumatique de *T14.4*
- Périphérique(s) de l'abdomen, des lombes et du bassin – Lésion traumatique de *S34.6*
- SAI – Lésions traumatiques multiples de *T06.2*
- Sciatique
- Due au déplacement de disque intervertébral – Névrite du *M51.1†, G55.1**
- Niveau de la hanche et de la cuisse – Lésion traumatique du *S74.0*
- Poplité

Nerf –suite

- Sciatique –suite
- Poplité –suite
- Externe
- – Niveau de la jambe – Lésion traumatique du *S84.1*
- – Lésion du *G57.3*
- Interne
- – Niveau de la jambe – Lésion traumatique du *S84.0*
- – Lésion du *G57.4*
- – Lésion du *G57.0*
- Sensitif cutané au niveau de l'avant-bras – Lésion traumatique d'un *S54.3*
- Sonde au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Spinal – Lésion traumatique du *S04.7*
- Splanchnique – *S34.5*
- Tête –
- Schwannome malin des *C47.0*
- Tumeur rhabdoïde des *C47.0*
- Tumeur triton maligne des *C47.0*
- Thorax –
- Ganglioneuroblastome des *C47.3*
- Lésion traumatique d'autres *S24.5*
- Neuroblastome des *C47.3*
- Schwannome malin des *C47.3*
- Tumeur rhabdoïde des *C47.3*
- Tumeur triton maligne des *C47.3*
- Tibial antérieur
- Niveau de la cheville et du pied – Lésion traumatique du *S94.2*
- – Branche terminale externe du *S94.2*
- Traumatique SAI –
- Lésion d'un *T14.4*
- Section d'un *T14.4*
- Trijumeau
- Sans précision – Affection du *G50.9*
-
- Affections du *G50.8*
- Anesthésie congénitale du *G50.8*
- Lésion traumatique du *S04.3*
- Trochléaire – Paralyse congénitale
- *H49.1*
- Familiale du *H49.1*
- Tronc –
- Neuroblastome es *C47.6*
- Schwannome malin es *C47.6*
- Tumeur rhabdoïde es *C47.6*
- Tumeur triton maligne des *C47.6*
- Vestibulocochléaire –
- Névrite syphilitique
- *A52.1†, H94.0**
- Tardive du *A52.1†, H94.0**
- Syphilis du *A52.1†, H94.0**

Nerf –suite

- Vestibulo-cochléaire cours maladie
- Infectieuse NCA → Névrite du *B99†, H94.0**
- Parasitaire NCA → Névrite du *B89†, H94.0**
- Voie optique
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections du *H48.8**
- → Lésion traumatique du *S04.0*
-
- Agénésie d'un *Q07.8*
- Paralyse syphilitique
- *A52.1†, G59.8**
- Multiples des *A52.1†, G63.0**

Nerf auditif

- Cours maladie
- Infectieuse NCA → Névrite du *B99†, H94.0**
- Parasitaire NCA → Névrite du *B89†, H94.0**
- Nerf crânien VIII →
- Affections du *H93.3*
- Tumeur maligne: *C72.4*
-
- *S04.6*
- Lésion traumatique du *S04.6*
- Syphilis du *A52.1†, H94.0**

Nerf cochléaire →

- Aplasie du *Q07.8*
- Hypoplasie du *Q07.8*

Nerf crânien

- Cours
- Maladie
- Infectieuse NCA → Paralyse de plusieurs *B99†, G53.1**
- Parasitaire NCA → Paralyse de plusieurs *B89†, G53.1**
- Maladies classées ailleurs → Autres affections des *G53.8**
- Sarcoidose → Paralyse de plusieurs *D86.8†, G53.2**
- Tumeur NCA → Paralyse de plusieurs *D48.9†, G53.3**
- Due à un traumatisme obstétrical → Lésion des autres *P11.4*
- I] → Tumeur maligne: Nerf olfactif [*C72.2*
- II →
- *S04.0*
- Lésion traumatique du *S04.0*
- Tumeur maligne: Nerf optique [*C72.3*
- III → *S04.1*
- IV → *S04.2*
- Lésions traumatiques des nerfs et de la moelle épinière au niveau du cou → Lésions traumatiques du cerveau et des *T06.0*
- Non précisés → Tumeur maligne: *C72.5*
- Paralysies multiples → Syphilis du *A52.1†, G53.1**
- Précisés → Affections d'autres *G52.8*
- SAI → *C72.5*
- Sans précision →

Nerf crânien –suite

- Sans précision → –suite
- Affection des *G52.9*
- Lésion traumatique d'un *S04.9*
- V → *S04.3*
- VI → *S04.4*
- VII →
- *S04.5*
- Lésion du nerf facial due à un traumatisme obstétrical [*P11.3*
- VIII
- Vestibulocochléaire] au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Névrite acoustique [inflammation du *H94.0**
-
- *S04.6*
- Affections du nerf auditif [*H93.3*
- Névrite syphilitique du *A52.1†, H94.0**
- Tumeur maligne: Nerf auditif [*C72.4*
- X] → Affections du nerf vagal [*G52.2*
- XI → *S04.7*
- XII] → Affections du nerf grand hypoglosse [*G52.3*
-
- Affection
- Nerf olfactif [premier *G52.0*
- Plusieurs *G52.7*
- Lésion traumatique d'autres *S04.8*
- Paralyse syphilitique des *A52.1†, G53.8**
- Séquelles de lésion traumatique de *T90.3*
- Syndrome de dysfonctionnement hyperactif combiné des *G52.7*
- Syphilis des *A52.1†, G53.8**
- Tumeur bénigne: *D33.3*
- Tumeur neuroectodermique primitive d' *C72.5*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D43.3*

Nerf cubital

- Niveau
- Avant-bras → Lésion traumatique du *S54.0*
- Bras → Lésion traumatique du *S44.0*
- Poignet et de la main → Lésion traumatique du *S64.0*
- SAI → *S54.0*
-
- Lésion du *G56.2*
- Paralyse lente du *G56.2*

Nerf cutané sensitif niveau

- Cheville et du pied → Lésion traumatique d'un *S94.3*
- Épaule et du bras → Lésion traumatique d'un *S44.5*
- Hanche et de la cuisse → Lésion traumatique d'un *S74.2*
- Jambe → Lésion traumatique d'un *S84.2*

Nerf facial

- Due à un traumatisme obstétrical [nerf crânien VII] → Lésion du *P11.3*
- Sans précision → Affection du *G51.9*
-
- Affections du *G51.8*
- Herpès zoster du *B02.2†, G53.0**
- Lésion traumatique du *S04.5*
- Syphilis du *A52.1†, G53.8**

Nerf fémoral

- Niveau de la hanche et de la cuisse → Lésion traumatique du *S74.1*
-
- Lésion du *G57.2*
- Syndrome compressif du *G57.2*

Nerf optique

- Cours
- Accouchement → Lésion du *P11.4*
- Maladie Leber → Atrophie
- *H47.2*
- Héritaire du *H47.2*
- Nerf crânien II] → Tumeur maligne: *C72.3*
- Non classées ailleurs → Affections du *H47.0*
- Splénomégalie-anhidrose-céphalée migraineuse → Syndrome de dystrophie rétinienne-œdème du *Q87.8*
-
- Anomalie congénitale de la papille du *Q14.2*
- Aplasie isolée du *Q07.8*
- Atrophie syphilitique
- *A52.1†, H48.0**
- Congénitale du *A50.4†, H48.0**
- Compression du *H47.0*
- Dégénérescence du *H47.0*
- Hémorragie de la gaine du *H47.0*
- Hypoplasie isolée du *Q07.8*
- Médulloépithéliome du *C72.3*
- Méningiome du *D32.0*
- Polymicrogyrie avec hypoplasie du *Q04.3*
- Syphilis du *A52.1†, H48.0**
- Tuberculose du *A18.5†, H48.8**

Nerf périphérique

- Abdomen → Tumeur maligne: *C47.4*
- Autonome
- Cours
- Amylose → Neuropathie des *E85.4†, G99.08**
- Hyperthyroïdie → Neuropathie des *E05.9†, G99.08**
- Maladie
- Endocrinienne NCA → Neuropathie des *E34.9†, G99.08**
- Métabolique NCA → Neuropathie des *E88.9†, G99.08**
- Diabète sucré → Neuropathie des *E14.40†, G99.08**
- Goutte → Neuropathie des *M10.09†, G63.6**

Nerf périphérique – suite

- Cou – Lésion traumatique des *S14.4*
- Localisation contigu –
 - Neuroblastome des *C47.8*
 - Schwannome malin des *C47.8*
 - Tumeur rhabdoïde des *C47.8*
 - Tumeur triton maligne des *C47.8*
- Membre
 - Inférieur, y compris la hanche – Tumeur maligne: *C47.2*
 - Supérieur, y compris l'épaule – Tumeur maligne: *C47.1*
- Orbite –
 - *C69.6*
 - *D31.6*
 - *D48.7*
- Pelvis – Tumeur maligne: *C47.5*
- Système nerveux autonome
 - Sans précision – Tumeur maligne: *C47.9*
 - –
 - Tumeur bénigne: *D36.1*
 - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C47.8*
 - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D48.2*
- Tête, de la face et du cou – Tumeur maligne: *C47.0*
- Thorax –
 - Lésion traumatique de *S24.3*
 - Tumeur maligne: *C47.3*
- Tronc, sans précision – Tumeur maligne: *C47.6*
- –
 - Atrophie d'un *G58.9*
 - Compression d'un *G58.9*
 - Irritation d'un *G58.9*
 - Lésion d'un *G58.9*
 - MPNST] Tumeur maligne des gaines des *C47.9*
 - Neuroblastome des *C47.9*
 - Syphilis d'un *A52.7†, G59.8**

Nerf pneumogastrique

v./v.a. Nerf vagal

Nerf sympathique

- Cervicaux – Lésion traumatique des *S14.5*
- Lombaires, sacrés et du bassin – Lésion traumatique des *S34.5*
- Thorax – Lésion traumatique de *S24.4*
- –
 - Compression d'un *G90.88*
 - Paralysie du *G90.88*

Nerf vagal [nerf crânien X] – Affections du *G52.2***Nerveux**

- Acte
 - Médical –
 - Affections du système *G97.8*
 - Maladies du système *G97.88*

Nerveux – suite

- Acte – suite
 - Visée diagnostique et thérapeutique, sans précision – Affection du système *G97.9*
- Asymptomatique – Syphilis *A52.2*
- Autonome
 - Cours d'autres maladies classées ailleurs – Autres affections du système *G99.1**
- Périphérique –
 - Compression du système *G90.88*
 - Paralysie du système *G90.88*
 - Sans précision –
 - Affection du système *G90.9*
 - Intoxication: Médicaments agissant essentiellement sur le système *T44.9*
 - Tumeur maligne: Nerfs périphériques et système *C47.9*
 - –
 - Tumeur bénigne: Nerfs périphériques et du système *D36.1*
 - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des nerfs périphériques et du système *C47.8*
 - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Nerfs périphériques et du système *D48.2*
- Central
 - Anesthésie cours
 - Grossesse – Complications impliquant le système *O29.2*
 - Puerpéralité – Complications intéressant le système *O89.2*
 - Travail et de l'accouchement – Complications intéressant le système *O74.3*
 - Cours
 - Maladies classées ailleurs – Affections dégénératives systémiques affectant principalement le système *G13.8**
 - Maladies tumorales – Autres affections dégénératives systémiques affectant principalement le système *G13.1**
 - Myxœdème – Atrophie systémique du système *E03.9†, G13.2**
 - Tumeur NCA – Atrophie systémique du système *D48.9†, G13.1**
 - Due à un traumatisme obstétrical, sans précision – Lésion du système *P11.9*
 - Fœtus – Soins maternels pour malformation (présumée) du système *O35.0*
 - SAI –
 - Gomme (syphilitique) du système *A52.3*
 - Syphilis (tardive) du système *A52.3*
 - Syphilome du système *A52.3*
 - Système
 - *D33.9*
 - *D43.9*
 - Sans précision –
 - Affection
 - Démyélinisante du système *G37.9*
 - Système *G96.9*

Nerveux – suite

- Central – suite
 - Sans précision – suite
 - Tumeur bénigne: Système *D33.9*
 - Tumeur maligne: Système *C72.9*
 - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Système *D43.9*
 - Surdité-acidose tubulaire-anémie – Syndrome de calcification du système *Q87.8*
 - Syndactylie dû à des mutations de FBLN1 – Syndrome de retard de développement-anomalie du système *Q87.8*
 - –
 - Affection
 - Démyélinisantes précisées du système *G37.8*
 - Précisées du système *G96.8*
 - Angéite primaire du système *I67.7*
 - Carcinome embryonnaire
 - Non localisé au système *C80.9*
 - Système *C72.9*
 - Choriocarcinome du système *C72.9*
 - Cysticercose du système *B69.0†, G99.8**
 - Dermoïde du système *D33.9*
 - Fièvre rhumatismale avec atteinte du système *I02.9*
 - Germinome du système *C72.9*
 - Gomme syphilitique du système *A52.3†, G07**
 - Infection
 - Entérovirus du système *A88.8*
 - Viral
 - Précisées du système *A88.8*
 - Système *A89*
 - Kyste dermoïde du système *D33.9*
 - Lymphome
 - Diffus à grandes cellules B du système *C83.3*
 - Primitif du système *C83.3*
 - Maladie
 - Due au VIH avec affection du système *B22†, G94.8**
 - Prions du système *A81*
 - Rire [infection virale atypique du système *A81.8*
 - Secousses [infection virale atypique du système *A81.8*
 - Médulloépithéliome du système *C72.9*
 - Mélanome primitif du système *C72.9*
 - Myélite transverse aiguë au cours d'affections démyélinisantes du système *G37.3*
 - Résultat anormal
 - Explorations fonctionnelles du système *R94.0*
 - Imagerie diagnostique du système *R90.8*
 - Séquelle

Nerveux –suite

- Central –suite
- - - –suite
- - - Séquelle –suite
- - - - Affections inflammatoires du système *G09*
- - - - Tuberculose du système *B90.0*
- - - - Syndrome de dysplasie ectodermique-déficiência intellectuelle-malformation du système *Q87.8*
- - - - Syphilis
- - - - Anévrisme du système *A52.0†, I68.8**
- - - - Juvénile du système *A50.4*
- - - - Vasculaire du système *A52.0†, I68.8**
- - - - Syphilis congénitale du système *A50.4*
- - - - Tératome
- - - - Bénin du système *D33.9*
- - - - Malin du système *C72.9*
- - - - Système *D43.9*
- - - - Tuberculose du système *A17.9†, G99.8**
- - - - Tumeur bénigne: Autres parties précisées du système *D33.7*
- - - - Tumeur du sac vitellin du système *C72.9*
- - - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de l'encéphale et d'autres parties du système *C72.8*
- - - - Tumeur mixte des cellules germinales du système *C72.9*
- - - - Tumeur neuroectodermique primitif
- - - - (PNET) du système *C72.9*
- - - - Système *C72.9*
- - - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres parties du système *D43.7*
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Troubles mentaux et maladies du système *O99.3*
- Cours
- - Maladies classées ailleurs –
- - - Affection
- - - - Dégénératives précisées du système *G32.8**
- - - - Précisées du système *G99.8**
- - - - Compression des racines et des plexus *G55.8**
- - - - Spondylarthrose – Compression des racines *M47.29†, G55.2**
- - - - Tumeur NCA – Compression des racines *D48.9†, G55.0**
- Liée à l'alcool – Dégénérescence du système *G31.2*
- Lombaire – Syndrome d'irritation de la racine *M51.1†, G55.1**
- Lors atteinte disque intervertébral
- - Cervicaux avec myélopathie – Compression des racines *M50.0†, G99.2**
- - Myélopathie – Compression des racines *M51.0†, G99.2**
- - - Compression des racines *M51.1†, G55.1**
- Non

Nerveux –suite

- Non –suite
- - Classées ailleurs – Autres affections du système *G98*
- - Précisées – Tumeur maligne secondaire de parties du système *C79.4*
- Organe sens –
- - Antécédents personnels de maladies du système *Z86.6*
- - Mise en place et ajustement d'autres appareils en rapport avec le système *Z46.2*
- - Ostéo-musculaire, autres et non précisés – Symptômes et signes relatifs aux systèmes *R29.8*
- Périphérique
- - Due à un traumatisme obstétrical, sans précision – Lésion du système *P14.9*
- - Épreuves sensorielles spéciales – Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles du système *R94.1*
- - SAI – Affection du système *G64*
- - Traumatisme obstétrical – Lésions d'autres parties du système *P14.8*
- - -
- - - Affections du système *G64*
- - - - Maladie démyélinisante du système *G62.88*
- Périphériques – Tumeur bénigne des gaines *D36.1*
- Plexus rachidien du tronc, non précisés – Lésion traumatique d'un nerf, de la racine *T09.4*
- Précisées – Autres maladies dégénératives du système *G31.88*
- Rachis
- - Cervical – Lésion traumatique d'une racine *S14.2*
- - Dorsal – Lésion traumatique d'une racine *S24.2*
- - Lombaire et sacré – Lésion traumatique de la racine *S34.2*
- SAI –
- - Affection du système *G98*
- - Surdité (de): *H90.5*
- - Système *C72.9*
- - Sans précision –
- - Affection
- - - Dégénérative du système *G31.9*
- - - Racines et des plexus *G54.9*
- - - Malformation congénitale du système *Q07.9*
- - - Syphilis *A52.3*
- - - Symptomatique – Syphilis *A52.1*
- - - Tabétique
- - - Juvénile – Syphilis *A50.4*
- - - - Syphilis *A50.4*
- - - Tardive – Syphilis congénitale *A50.4*
- - - Végétatif du à l'alcool – Dysfonctionnement du système *G31.2*
- - -
- - - Affection

Nerveux –suite

- - - –suite
- - Affection –suite
- - - Dégénératives précisées du système *G31.8*
- - - Racines et des plexus *G54.8*
- - - Anomalie
- - - Congénitale SAI du système *Q07.9*
- - - Réponse à une stimulation *R94.1*
- - - Asthme *J45.19*
- - - Atteinte des disques intervertébraux cervicaux avec compression des racines *M50.1†, G55.1**
- - - Complication mécanique de l'implantation d'un stimulateur électronique du système *T85.1*
- - - Complications dues à des prothèses, implants et greffes internes du système *T85.81*
- - - Dégénérescence amyloïde du système *E85.4†, G99.8**
- - - Érucation *F45.31*
- - - Formes de tuberculose du système *A17.8†*
- - - Gastrite *F54, K29.7*
- - - Glioblastome du système *C72.9*
- - - Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et greffes internes du système *T85.72*
- - - Lésion congénitale SAI du système *Q07.9*
- - - Maladie
- - - - Chagas chronique avec atteinte du système *B57.4†, G99.8**
- - - - Congénitale SAI du système *Q07.9*
- - - - Malformations congénitales précisées du système *Q07.8*
- - - - Mise en observation pour suspicion d'affection du système *Z03.3*
- - - - Syphilis congénitale *A50.4*
- - - - Tension *R45.0*
- - - - Tuberculose
- - - - - *A17.8†, G59.8**
- - - - - Système *A17.9†, G99.8**
- Nervosa –**
- - Boulimie (bulimia) *F50.2*
- - Hyperorexie *F50.2*
- Nervosité – R45.0**
- Nés**
- Avant terme – Autres enfants *P07.3*
- Hôpital –
- - Jumeaux, *Z38.3*
- - Naissances multiples, enfants *Z38.6*
- - Hors hôpital –
- - - Jumeaux, *Z38.4*
- - - Naissances multiples, enfants *Z38.7*
- - - Vivant – Naissance
- - - - Gémellaire, jumeaux *Z37.2!*
- - - - Multiple
- - - - - Certains enfants *Z37.6!*
- - - - - Tous *Z37.5!*

Nés –suite

- → Surveillance d'une grossesse avec antécédent de: mort- *Z35.2*

Nestor-Guillermo → Progéria de *E34.8***NET**

- Nécrolyse épidermique toxique] → *L51.20*
- → Intolérance orthostatique par déficit en *I95.1*

Netherton → Syndrome de *Q80.8***Netter**

v./v.a. Weismann-Netter-Stuhl

Nettleship → Syndrome de *Q82.2***Nettleship-Falls → Albinisme oculaire type** *E70.3***Nettoyage →** *Z43***Neugebauer**

v./v.a. Karsck-Neugebauer

Neuhäuser

v./v.a. Boucher-Neuhäuser

- → Syndrome de *Q87.8*

Neuhauser → Anomalie de *Q25.4***Neuhauser-Eichner-Opitz → Syndrome de** *G93.4***Neu-Laxova → Syndrome de** *Q87.8***Neural →**

- Anomalie du tube *Q05.9*
- ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique-hypoventilation-dysautonomie-tumeurs *E23.3, C80.9*
- Syndrome de cataracte-cardiopathie congénitale-défaut de fermeture du tube *Q87.0*

Neurasthénie → *F48.0***Neurexine-3 → Encéphalite limbique avec anticorps** *G04.8, M35.9***Neurilemmome →** *D36.1***Neurilemmosarcome →** *C47.9***Neurinome de l'acoustique →** *D33.3***Neuritique → Atrophie musculaire** *G58.9†, M63.89****Neuroacanthocytaire de McLeod → Syndrome** *E78.6***Neuro-avitaminose →** *E56.9†, G99.8****Neuroaxonale**

- Infantile [maladie de Seitelberger] → Dystrophie *G31.88*
- → Ostéopétrose infantile avec dysplasie *Q78.2, Q04.0*

Neuroblastome

- Médullosurrénale → *C74.1*
- Nerf
 - Abdomen → *C47.4*
 - Autonomes → *C47.9*
 - Cou → *C47.0*
 - Membre
 - Inférieurs → *C47.2*
 - Supérieurs → *C47.1*
 - Pelviens → *C47.5*
 - Thorax → *C47.3*

Neuroblastome –suite

- Nerf –suite
 - Tronc → *C47.6*
- Nerf périphérique
 - Localisations contiguës → *C47.8*
 - → *C47.9*
- Olfactif → *C30.0*
- → *C74.9*

Neuroborréliose → *A69.2†, G05.0****Neurocirculatoire**

- Psychogène → Trouble *F45.30*
- → Asthénie *F45.30*

Neurocutané

- Héritaire → Malformation *D18.08*
- → Mélanocytose *D22.9*

Neurocysticercose → *B69.0†, G99.8****Neurocytome**

- Central → *D43.0*
- Extraventriculaire → *D43.2*

Neurodégénératif

- Déficit de transport cérébral des folates → Syndrome *G31.88*
- Fatale post-virale → Maladie *G04.8, E06.3*
- Lié X type
 - Bertini → Syndrome *G31.88*
 - Hamel → Syndrome *G31.88*
- Progressif avec photosensibilité associé à PCNA → Syndrome *G11.3*
- Sévère avec lipodystrophie → Syndrome *G31.88, E88.1*

Neurodegeneration with Brain Iron Accumulation] Typ 1 → NBIA [*G23.0***Neurodégénérescence**

- Angiomatose cérébrale → Syndrome de fibrose pulmonaire interstitielle- *Q87.8*
- Associé
 - Déficit en pantothénate kinase → *G23.0*
 - Ferritine → *G23.0*
 - Hydroxylase des acides gras → *G23.0*
 - Phospholipase A2 → *G31.88*
 - Protéine
 - Bêta-propeller → *G23.0*
 - COASY → *G23.0*
 - Membrane mitochondriale → *G23.0*
- Début infantile → Syndrome de neuropathie sensitivo-motrice axonale-atrophie optique- *G60.0, H47.2*
- Déficit
 - 3-hydroxyisobutyryl-CoA hydrolase → *E71.1*
 - NADHX
 - Déshydratase → *E88.8†, G32.8**
 - Épimérase → *E88.8†, G32.8**
 - NADPHX déshydratase → *E88.8†, G32.8**
- Due à un déficit en NADPHX épimérase → *E88.8†, G32.8**
- Infantile-spasticité progressive-déficiência intellectuelle-lésions de la substance blanche → Syndrome de *G31.88*

Neurodégénérescence –suite

- Progressif
 - Associée à CLCN6 avec neuropathie périphérique débutant durant l'enfance → *G31.88*
 - Enfant-cécité-ataxie-spasticité → Syndrome de *G31.88*
- Striatale autosomique dominante → *G23.8*
- Surcharge cérébral fer
 - Liée à des mutations de C19orf12 → *G23.0*
 - Type 1 → *G23.0*

Neurodéveloppemental

- Déficience intellectuelle sévère-dysmorphie faciale associé à CCNK → Syndrome de trouble *Q87.0*
- Dystonie-épilepsie lié à IRF2BPL → Syndrome de régression *G31.88*
- Sévère-stéréotypies motrices-constipation chronique-trouble du rythme veille-sommeil associé à NRXN1 → Syndrome de trouble *G96.8*

Neuroectodermique

- v./v.a. Tumeur neuroectodermique
 - Johnson → Syndrome *Q87.8*
 - Mélanolysosomale → Maladie *E70.3*
 - Type Zurich → Syndrome *Q87.8*

Neuroendocrine

- v./v.a. Carcinome neuroendocrine
 - v./v.a. Tumeur neuroendocrine
 - Appendice → Néoplasme
 - *C18.1*
 - *D12.1*
 - Incertain de l'appendice → Néoplasme *D37.3*
 - L'oreille moyenne → Tumeur maligne *C30.1*
 - Localisation contiguë
 - Œsophage → Néoplasme *C15.8*
 - → Tumeur bronchique *C34.8*
 - Métastatique → Tumeur *C80.9*
 - Mixte
 - Canal pancréatique → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.3*
 - Col du pancréas → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.7*
 - Corps du pancréas → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.1*
 - Localisations contiguës du pancréas → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.8*
 - Pancréas → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.9*
 - Queue du pancréas → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.2*
 - Tête du pancréas → Néoplasme neuroendocrine-non *C25.0*
 - Non neuroendocrine mixte
 - Canal pancréatique → Néoplasme *C25.3*
 - Col du pancréas → Néoplasme *C25.7*
 - Corps du pancréas → Néoplasme *C25.1*
 - Localisations contiguës du pancréas → Néoplasme *C25.8*
 - Pancréas → Néoplasme *C25.9*
 - Queue du pancréas → Néoplasme *C25.2*

Neuroendocrine –suite

- Non neuroendocrine mixte –suite
- - Tête du pancréas → Néoplasme *C25.0*
- Nourrisson
- - Exacerbation aiguë → Hyperplasie des cellules *J84.81*
- - NEHJ → Hyperplasie des cellules *J84.80*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → Hyperplasie des cellules *J84.80*
- Œsophage
- - Abdominal → Néoplasie *C15.2*
- - Cervical → Néoplasie *C15.0*
- - Thoracique → Néoplasie *C15.1*
- - -
- - - Néoplasie *C15.9*
- - - Néoplasme *C15.9*
- Pulmonaire diffuse idiopathique → Hyperplasie *D14.3*
- Tiers
- - Inférieur de l'œsophage → Néoplasie *C15.5*
- - Moyen de l'œsophage → Néoplasie *C15.4*
- - Supérieur de l'œsophage → Néoplasie *C15.3*
- - -
- - Néoplasme *C80.9*
- - Tumeur gastro-intestinale *C26.9*

Neuroépithélial

- Dysembryoplasique → Tumeur *D33.2*
- - Tumeur embryonnaire du tissu *C72.9*

Neuroépithéliome → *C71.9***Neuro-facio-digito-rénal → Syndrome *Q87.8*****Neuroferritinopathie → *G23.0*****Neurofibromatose**

- v./v.a. microdélétion-neurofibromatose
- Syndrome de Noonan → *Q87.1*
- Type
- - 1
- - - Mosaïque → *Q85.0*
- - - Mutation ou délétion intragénique de NF1 → *Q85.0*
- - 2 mosaïque → *Q85.0*
- - 3 mosaïque → *Q85.0*
- - *Q85.0*

Neurofibrome

- Malin → *C47.9*
- Systémiques et orbitaux douloureux → Syndrome marfanoïde- *Q87.8*
- - *D36.1*

Neurofibrosarcome → *C47.9***Neurofilaments → Neuropathie axonale sévère précoce par déficit en chaîne légère des *G60.0*****Neuro-gastro-intestinale → Encéphalomyopathie mitochondriale *G31.81*****Neurogène**

- Atonique (motrice) (sensorielle) → Vessie *N31.2*
- Autonome → Vessie *N31.2*

Neurogène –suite

- Dénervation afférente chirurgicale → Vessie *N31.2*
- Détrusor/sphincter de la vessie → Dysfonctionnement *N31.88*
- Due
- - Neuropathie autonome → Vessie *N31.2*
- - Syndrome du cortex frontal → Vessie *N31.2*
- Flasque (périphérique), non classée ailleurs → Vessie *N31.2*
- Non
- - Classé ailleurs → Intestin *K59.2*
- - Inhibée, non classée ailleurs → Vessie *N31.0*
- - Non-réflexe → Vessie *N31.2*
- Réflexe, non classée ailleurs → Vessie *N31.1*
- SAI → Dysfonctionnement de la vessie *N31.9*
- Syndrome de Shy-Drager] → Hypotension orthostatique *G23.8*
- - -
- - Atrophie osseuse tabique *A52.1†, M90.29**
- - Diabète insipide *E23.2*
- - Maladie de Sudeck [atrophie osseuse post-traumatique *G90.59*
- - Sarcome *C47.9*
- - Syndrome parkinsonien au cours d'hypotension orthostatique *G23.8*

Neurogénique

- Type Kaeser → Syndrome scapulo-péronier *G12.1*
- - Arthrogrypose congénitale multiple *Q74.3*

Neurohépatopathie type Navajo → *G31.81, K76.8***Neurohypophysite infundibulaire → *G04.9, E23.2*****Neuro-immunologique-dysplasie squelettique par déficit en EXT3 → Syndrome *Q87.1*****Neuroleptiques**

- Dérivés de la phénothiazine → Intoxication: Psycholeptiques et *T43.3*
- Non précisés → Intoxication: Psycholeptiques et *T43.5*
- Type butyrophénone et thioxanthène → Intoxication: *T43.4*
- - -
- - Intoxication aux *T43.5*
- - Syndrome malin des *G21.0*

Neurolipidose → *E75.4***Neurolipomatose → *E88.29*****Neurologique**

- v./v.a. Complication neurologique
- Cours
- - Syringobulbie → Spondylopathie *G95.0†, M49.49**
- - Syringomyélie → Spondylopathie *G95.0†, M49.49**
- - Tabès → Spondylopathie *A52.1†, M49.49**
- Cutané et articulaire infantile chronique] → Syndrome CINCA [Syndrome *M35.8*
- Développement

Neurologique –suite

- Développement –suite
- - Associé
- - - CTCF → Trouble *Q87.8*
- - - PLAA → Trouble *Q02*
- - - RERE → Trouble *Q87.8*
- - - SYT1 → Trouble *Q87.8*
- - Mutation ponctuelle → Syndrome de dysmorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques-cardiopathie-trouble *Q87.0*
- - Sévère avec troubles de l'alimentation-mouvements stéréotypés des mains-cataracte bilatérale → Trouble *G31.88*
- - - Syndrome
- - - Dysmorphie cranio-faciale-anomalies squelettiques-cardiopathie-trouble *Q87.0*
- - - Oculogastrointestinal-trouble *Q87.8*
- Endocrine-pancréatique] → IMNEPD [Maladie infantile multisystémique *Q87.8*
- Épilepsie-anomalies ophtalmiques-ostéopénie-atrophie cérébelleuse → Retard du développement *E88.8*
- Létal infantile avec cataracte et atteinte cardiaque associé à ITPA → Trouble *G40.4*
- Progressive → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-hypogammaglobulinémie-détérioration *Q87.8*
- - -
- - Arthrite au cours d'une affection *G98†, M14.69**
- - Crétinisme endémique, de type *E00.0*
- - Hypo- et contractilité du muscle vésicale sans substrat *N31.81*
- - Maladie inflammatoire infantile de l'intestin avec atteinte *K52.8, G31.88*
- - Négligence *R29.5*
- - Spondylopathie *M49.4**
- - Syndrome
- - - Hyperaldostérionisme primitif-épilepsie-anomalies *E26.0†, G99.8**
- - - Insuffisance thyroïdienne congénitale de type *E00.0*
- - - Piébaldisme-anomalies *Q87.8*
- - - Pili torti-retard de développement-anomalies *Q87.8*
- - Vessie instable sans substrat *N31.82*
- - Zona accompagné d'autres manifestations *B02.2†*

Neurolymphomatose

- Lors d'un lymphome non hodgkinien → *C96.9†, G63.1**
- - *C96.9†, G63.1**

Neurométabolique par déficit en sérine → Maladie *E72.8***Neuromusculaire**

- Congénitale → GSD type 4, forme *E74.0*
- Périnatal fatale -
- - Glycogénose
- - - Déficit en enzyme branchante, forme *E74.0*
- - - Type 4, forme *E74.0*

Neuromusculaire – suite

- Périnatal fatale → – suite
- - GSD
- - - Déficit en enzyme branchante, forme E74.0
- - - Type 4, forme E74.0
- Sans précision → Affection G70.9
- Vessie, sans précision → Dysfonctionnement N31.9
- -
- - Dysfonction vésicale d'origine N31.88
- - Glycogénose type 4
- - - Adulte, forme E74.0
- - - Enfant, forme E74.0
- - Scoliose M41.4

Neuromusculaires

- Précisées → Autres affections G70.8
- Toxiques → Affections G70.1
- - Intoxication: Myorelaxants (muscles striés) [bloquants T48.1

Neuro-musculosquelettique type chypriote – Syndrome Q87.8**Neuromyéélite optique**

- Anticorps
- - Anti-AQP4 → Trouble du spectre de la G36.0
- - Anti-MOG → Trouble du spectre de la G36.0
- Sans anticorps anti-MOG et sans anticorps anti-AQP4 → Trouble du spectre de la G36.0
- - G36.0

Neuromyopathie

- Neuropathie paranéoplasiques → G13.0*
- Paranéoplasique → D48.9†, G13.0*

Neuromyotonie

- Acquis → G71.1
- Hyperhidrose-polyneuropathie → Syndrome d'encéphalite limbique- G60.8
- - G71.1

Neuronal

- Adrénériques et d'action centrale, non classés ailleurs → Intoxication: Agents bloquants T44.8
- Adulte → Céroïde-lipofuscinose E75.4
- Infantile tardive → Céroïde-lipofuscinose E75.4
- Juvénile associée à ATP13A2 → Céroïde-lipofuscinose E75.4
- Nodulaire → Hétérotopie Q04.8
- Progressive de l'enfant avec maladie du foie → Dégénérescence G31.88
- Variante épilepsie nordique → Céroïde-lipofuscinose E75.4
- -
- - Lipofuscinose
- - - E75.4
- - - Céroïdes E75.4
- - NCL [Céroïde-lipofuscinose E75.4

Neurone

- Moteur

Neurone – suite

- Moteur – suite
- - Inférieur → Paralyse faciale (parésie faciale) (faiblesse faciale) due à une lésion du G51.0
- - Supérieur → Paralyse (parésie) (faiblesse) faciale due à une lésion du G83.6
- - -
- - - Dégénérescence familiale du G12.2
- - - Maladies du G12.2
- - Multinucléaires-anhydramnios-dysplasie rénale-hypoplasie cérébelleuse-hydranencéphalie → Syndrome de Q87.8

Neuronite vestibulaire → H81.2**Neuronopathie motrice et sensorielle à début facial] → Syndrome FOSMN [G60.0****Neuronopathie subaiguë → Maladie de Gaucher E75.2****Neuro-ophtalmologiques-épilepsie-déficience intellectuelle → Syndrome de retard global de développement-anomalies Q87.8****Neuropathie**

- Amyloïde autonome → E85.9†, G99.08*
- Aréflexie vestibulaire bilatérale] → CANVAS [Syndrome d'ataxie cérébelleuse avec G11.8
- - Ataxie héréditaire → G60.2
- - Ataxie sensorielle aiguë → G61.0
- - Auditive-atrophie optique] → ANOA [Syndrome de H90.5, H47.2
- - Autonome
- - - Périphérique idiopathique
- - - - Non précisée → G90.09
- - - - Autre G90.08
- - - -
- - - - Trouble fonctionnel vésical avec instabilité du détrusor due à une N31.1
- - - Vessie neurogène: due à une N31.2
- - Axonal
- - - Congénitale avec encéphalopathie → G60.0, G93.4
- - - Hypogonadisme hypogonadotrope → Syndrome de Moëbius- Q87.0
- - - Motrice aiguë → G61.0
- - - Sévère précoce par déficit en chaîne légère des neurofilaments → G60.0
- - - Type 1 → Syndrome d'ataxie spinocérébelleuse- G60.2
- - Axones géants → G60.8
- - - Carcinomateuse → C80.9†, G13.0*
- - - Cours de carence en vitamine B12 → E53.8†, G63.4*
- - - Diabétique
- - - - Cœur → E14.40†, G99.08*
- - - - Diabète sucré de type 1 → E10.40†, G63.2*
- - - - Héréditaire
- - - - Hypersensibilité à la pression → G60.0
- - - - Idiopathiques → Autres G60.8
- - - - Motrice et sensorielle, types I-IV → G60.0
- - - - Sensitif autonome

Neuropathie – suite

- Héréditaire – suite
- - Sensitif autonome – suite
- - - Liée à l'X avec surdité → G60.8, H90.5
- - - Type
- - - - 1 → G60.8
- - - - 1B → G60.8
- - - - 2 → G60.8
- - - - 4 → G60.8
- - - - 5 → G60.8
- - - - 6 → G60.8
- - - - 7 → G60.8
- - - - 8 → G60.8
- - Sensorielle et autonome avec paraplégie spastique → G60.8, G11.4
- - Surdité, déficience intellectuelle et absence de fibres sensitives myélinisées de gros calibre → G60.0
- - - G60.9
- - Hypertrophique de l'enfant → G60.0
- - Hypomyélinisante-arthrogrypose → Syndrome de G83.8, Q74.3
- - Motrice
- - - Distal héréditaire type
- - - - 1 → G12.2
- - - - 2 → G12.2
- - - - 5 → G12.2
- - - - 7 → G12.2
- - - Jerash → G12.2
- - - Multifocale →
- - - - G61.8
- - - - NMM [G61.8
- - Nerf périphérique autonome
- - Cours
- - - Amylose → E85.4†, G99.08*
- - - Hyperthyroïdie → E05.9†, G99.08*
- - - Maladie
- - - - Endocrinienne NCA → E34.9†, G99.08*
- - - - Métabolique NCA → E88.9†, G99.08*
- - - Diabète sucré → E14.40†, G99.08*
- - - Goutte → M10.09†, G63.6*
- - - Non systémique due à une vascularite → G61.8
- - Optique
- - - Héréditaire de Leber → H47.2
- - - Inflammatoire chronique récurrente] → CRION [H46
- - - Ischémique → H47.0
- - - Non ischémique → H46
- - - Paranéoplasique →
- - - - D48.9†, G13.0*
- - - - Neuromyopathie et G13.0*
- - - Périphérique
- - - Débutant durant l'enfance → Neurodégénérescence progressive associée à CLCN6 avec G31.88
- - - Héréditaire → G60.9

Neuropathie –suite

- Périphérique –suite
- - Leucodystrophie centrale dysmyélinisante-syndrome de Waardenburg-maladie de Hirschsprung] – PCWH [Syndrome de Q87.8
- - Myopathie-raucité de la voix-surdité – Syndrome de G60.0
- - Retard global de développement – Syndrome d'atrophie optique-ataxie G31.81
- - Type Fiskerstrand – G60.1
- - - Atrophie optique autosomique dominante avec H47.2
- Petites fibres due à une canalopathie sodique – G60.8
- Poikilodermie – Syndrome de paraplégie spastique- G11.4
- Progressive idiopathique – G60.3
- Radiculaire avec atteinte des disques intervertébraux – M51.1†, G55.1*
- SAI – G62.9
- Sensitif héréditaire transmission
 - - Dominante – G60.8
 - - Récessive – G60.8
- Sensitivo-motrice
 - - Axonal
 - - - Aiguë – G61.0
 - - - - Atrophie optique-neurodégénérescence à début infantile – Syndrome de G60.0, H47.2
 - - - - Complexe – Syndrome de microcéphalie- G60.0, Q02
 - - - - Héréditaire avec acrodystrophie – G60.0
 - - - - Héréditaire
 - - - - Type
 - - - - - 5 – G60.0
 - - - - - III – G60.0
 - - - - - Okinawa – G60.0
 - - - - - Syndrome de kératodermie palmoplantaire- G60.0, Q82.8
 - Sensorielle et autonome héréditaire avec surdité neurosensorielle et retard général de développement – G60.8, H90.5
 - Sensorimotrice
 - - Héréditaire] – NSMH [G60.0
 - - Périphérique – Syndrome d'hypertrichose cervicale avec G60.0, Q84.2
 - Sérique – G61.1
 - Thermosensible héréditaire – G60.0
 - Trouble de l'audition – G60.8
 - Urémique – N18.89†, G63.8*
 - Viscérale-anomalies cérébrales-dysmorphie-retard du développement – Syndrome de Q87.8
 - -
 - - - Diabète sucré avec E14.40†, G63.2*
 - - - Diabète sucré de type 2 avec E11.40†, G63.2*
 - - - Syndrome

Neuropathie –suite

- - -suite
- - Syndrome –suite
 - - - Cataracte congénitale-dysmorphie faciale- Q87.8
 - - - Paraplégie spastique-atrophie optique- G11.4
- Neuropathie-ataxie-rétinite pigmentaire –**
 - NARP [Syndrome de G31.81
 - Syndrome de G31.81
- Neuropathique**
 - Cours de syphilis – Arthrite A52.1†, M14.69*
 - Diabète sucré – Arthropathie E14.60†, M14.69*
 - Non syphilitique NCA – Arthrite G98†, M14.69*
 - Sensorielle-dysarthrie-ophtalmoplégie – Syndrome d'ataxie G31.81, H49.4
 - Tabique – Arthropathie A52.1†, M14.69*
 - -
 - - - Amylose hérédofamiliale
 - - - - E85.1
 - - - - Non E85.0
 - - - Arthropathie M14.6*
 - - - Insensibilité congénitale à la douleur-anosmie-arthropathie G60.8†, M14.69*, Q07.8
- Neuropsychiatrie auto-immune pédiatrique avec infection streptococcique du groupe A] – PANDAS [Maladie G25.88, B95.0†, F07.8**
- Neurorécidive**
 - Syphilitique de la rétine – A52.1†, H36.8*
 - - Syphilis de l'oreille interne avec A52.1†, H94.0*
- Neurorétinite**
 - Idiopathique récurrente – H30.8
 - Syphilitique – A52.1†, H36.8*
- Neurorétinopathie aiguë maculaire – [AMNR] H35.39**
- Neurosarcoïdose – D86.8†, G99.8***
- Neurosarcome – C47.9**
- Neurosensoriel**
 - Aigu
 - - Brutale due à un traumatisme acoustique – Perte auditive H83.3
 - - Due à une surdité brusque – Perte auditive H91.2
 - Bilatéral –
 - - Déficit auditif H90.3
 - - Surdité H90.3
 - Cardiomyopathie dilatée – Surdité H90.5, I42.0
 - Congénitale – Albinisme oculaire avec surdité E70.3
 - Déficience intellectuelle-amaurose congénitale de Leber – Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire-surdité Q87.1

Neurosensoriel –suite

- Dysmorphie – Syndrome d'hypogonadisme hypogonadotrope-microcéphalie sévère-surdité Q87.8
- Dysplasie rhizomélique – Syndrome autosomique dominant de myopie-retrusion du visage-surdité Q87.0
- Dystonie – Syndrome de déficiences motrice et intellectuelle sévères-surdité Q87.8
- Épilepsie-tonus musculaire anormal – Syndrome de microcéphalie-déficience intellectuelle-surdité Q87.8
- Grisonnement précoce-tremblement essentiel – Syndrome de surdité H90.5, G25.0
- Lié X – Surdité mixte transmission
 - - H90.3
 - - H90.8
- Mitochondriale non syndromique avec sensibilité accrue aux aminoglycosides – Surdité H90.5
- Non syndromique mitochondriale – Surdité H90.5
- Postopératoire – Perte auditive H95.8
- Progressive-cardiomyopathie hypertrophique – Syndrome de surdité H90.5, I42.2
- Retard général de développement – Neuropathie sensorielle et autonome héréditaire avec surdité G60.8, H90.5
 - SAI –
 - - Déficit auditif H90.5
 - - Perte de l'audition H90.5
 - Sans
 - - Altération de l'audition de l'autre oreille – Surdité unilatérale mixte de transmission et H90.7
 - - Précision – Surdité
 - - - H90.5
 - - - Mixte de transmission et H90.8
 - Syndromique due à un déficit combiné de la phosphorylation oxydative – Surdité G31.81, H90.8
 - - Thrombocytopénie associé à DIAPH1 – Syndrome de surdité H90.5, D69.41
- Unilatéral
 - - Sans altération de l'audition de l'autre oreille – Surdité H90.4
 - - - Déficit auditif H90.4
 - - -
 - - - - Surdité bilatérale mixte de transmission et H90.6
 - - - - Syndrome
 - - - - - Ataxie cérébelleuse-aréflexie-pieds creux-atrophie optique-surdité G11.8
 - - - - - Dysplasie ectodermique-surdité Q82.8
 - - - - - Épidermolyse bulleuse-syndrome néphrotique-surdité Q87.8
 - - - - - Myopie forte-surdité H90.5
 - - - - - Néphrotique familial corticorésistant avec surdité N04.1, H90.5

Neuroserpine – Encéphalopathie familiale à corps d'inclusion de G31.88

Neurostimulateur – Adaptation et manipulation d'un *Z45.80***Neurosyphilis**

- Adhésive des méninges – *A52.1†, G01**
- Anévrisme cérébral – *A52.0†, I68.8**
- Arachnoïde – *A52.1†, G01**
- Artérite cérébrale – *A52.0†, I68.1**
- Ataxie cérébelleuse – *A52.1†, G99.8**
- Atrophie optique – *A52.1†, H48.0**
- Dure-mère – *A52.1†, G01**
- Hémorragique – *A52.3†, I68.1**
- Juvénile – *A50.4*
- Leptoméninges – *A52.1†, G01**
- Méningite aiguë – *A52.1†, G01**
- Méningo-vasculaire – *A52.1†, G01**
- Thrombose cérébrale – *A52.0†, I68.8**
- Vasculaire NCA – *A52.0†, I68.8**
- - -
- - - Chorioretinite disséminée au cours de *A52.1†, H32.0**
- - - Démence au cours de *A52.1†, F02.8**
- - - Méningite au cours de *A52.1†, G01**

Neurosyphilitique – Gomme *A52.3†, G07****Neurotoxicité associée aux cellules à effecteur immun – Syndrome de** *G92.0***Neurotrophique –**

- Kératoconjonctivite: *H16.2*
- Kératopathie *B00.5†, H19.1**

Neurovégétatif somatoforme

- Appareil
- - Digestif haut – Dysfonctionnement *F45.31*
- - Uro-génital – Dysfonctionnement *F45.34*
- Organe système
- - Non précisé – Dysfonctionnement *F45.39*
- - - Dysfonctionnement *F45.38*
- Plusieurs organes et systèmes – Dysfonctionnement *F45.37*
- Système
- - Cardio-vasculaire – Dysfonctionnement *F45.30*
- - Respiratoire – Dysfonctionnement *F45.33*
- Voies digestives basses – Dysfonctionnement *F45.32*

Neutropénie

v./v.a. cardiosquelettique-neutropénie

- Congénital
- - Sévère autosomique
- - - Dominante – *D70.0*
- - - Recessif déficit
- - - - CSF3R – *D70.0*
- - - - CXCR2 – *D70.0*
- - - - G6PC3 – *D70.0*
- - - - JAGN1 – *D70.0*
- - - -
- - - *D70.0*
- - - Agranulocytose et *D70.0*
- Cyclique – *D70.5*

Neutropénie –suite

- Idiopathique de l'adulte – *D70.6*
- Liée à l'X – Myopathie cardioquelettique et *E71.1*
- Lors d'hypersplénisme – *D70.6*
- Médicament
- - Non précisées – Agranulocytose et *D70.19*
- - Phase critique
- - - 4 jours
- - - - 7 jours – Agranulocytose et *D70.13*
- - - - - Agranulocytose et *D70.10*
- - - 7 jours à moins de 10 jours – Agranulocytose et *D70.14*
- - SAI – Agranulocytose et *D70.19*
- - -
- - - Agranulocytose et *D70.1*
- - - - Formes évolutives d'agranulocytose et *D70.18*
- Mitochondriopathie – Myopathie cardiosquelettique avec *E71.1*
- Néonatal
- - Allo-immune – *P61.5*
- - Transitoire – *P61.5*
- Périodique – *D70.5*
- Phase critique
- - 10 à moins de 20 jours – Agranulocytose et *D70.11*
- - 20 jours ou plus – Agranulocytose et *D70.12*
- Sans précision – *D70.7*
- Sévère congénitale liée à l'X – *D70.0*
- Splénogène (primaire) – *D70.6*
- Traitement – Agranulocytose et *D70.1*
- -
- - *D70.6*
- - Anémie dysérythropoïétique liée à l'X avec plaquettes anormales et *D64.4, D70.0*
- - Poikilodermie avec *Q82.8, D70.0*

Neutropénie-monocytopénie-surdité – Syndrome de *D82.8***Neutrophile**

- Aiguë fébrile [Syndrome de Sweet] – Dermatose *L98.2*
- Associé à CEBPE – Syndrome de déficit immunitaire-auto-inflammation-anomalie des *M35.8*
- Atypique chronique-lipodystrophie-fièvre] – Syndrome CANDLE [dermatose *M35.8*
- Déficit en MKL1 – Déficit immunitaire combiné induit par des troubles de la motilité des *D81.8*
- Fébrile [Sweet] – Dermatose *L98.2*
- -
- - Anomalies fonctionnelles des granulocytes *D71*
- - Leucémie chronique à *D47.1*
- - Syndrome de déficit immunitaire *D71*

Neutrophilie héréditaire – *D72.8***NEVADA [naevus épidermique verruqueux avec angiodyplasie et anévrismes] – Syndrome** *Q87.8***NEVIL] – Naevus épidermique verruqueux inflammatoire linéaire [** *Q82.5***Névralgie**

- Amyotrophique – *G54.5*
- Cervicale – Atteinte des disques intervertébraux cervicaux avec *M50.8†, G55.1**
- Crânienne après herpès zoster – *B02.2†, G53.0**
- Faciale paroxystique – *G50.0*
- Fothergill – *G50.0*
- Horton – *G44.0*
- Mammaire de Cooper – *N64.4*
- Migraineuse – *G44.0*
- Nerf
- - Glossopharyngien – *G52.1*
- - Ophthalmique – *G50.0*
- Névrite, sans précision – *M79.2*
- Post-zostérienne du trijumeau – *B02.2†, G53.0**
- Quintus – *G50.0*
- Trigémينية post-herpétique – *B02.2†, G53.0**
- Trijumeau – *G50.0*
- -
- - *O26.83*
- - Diabète sucré de type 1 avec *E10.40†, G63.2**
- - Diabète sucré de type 2 avec *E11.40†, G63.2**
- - Herpès zoster avec *B02.2†, G53.0**
- - Maladie due au VIH avec *B23.8, M79.29*

Névralgique

- Épaule] – Syndrome de Parsonage-Turner [Amyotrophie *G54.5*
- Unilatérale brève avec injection conjonctivale – Céphalée *G44.8*

Névrite

- Acoustique
- - Cours de la syphilis – *A52.1†, H94.0**
- - Inflammation du nerf crânien VIII, vestibulocochléaire] au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – *H94.0**
- Amyloïde – *E85.4†, G63.3**
- Cours d'une hernie du noyau gélatineux – *M51.1†, G55.1**
- Diphtérique – *A36.8†, G59.8**
- Due
- - Atteinte des disques intervertébraux – *M51.1†, G55.1**
- - Déplacement de disque intervertébral – *M51.1†, G55.1**
- - Hernie discale – *M51.1†, G55.1**
- - Rupture discale – *M51.1†, G55.1**
- Endémique – *E51.1†, G63.4**
- Ganglion géniculé zostérien – *B02.2†, G53.0**

Névrite –suite

- Gombault – *G60.0*
- Goutteuse – *M10.09†, G63.6**
- Intercostale – *G58.0*
- Nerf
 - Brachial due au déplacement de disque intervertébral – *M50.1†, G55.1**
 - Sciatique due au déplacement de disque intervertébral – *M51.1†, G55.1**
 - Vestibulo-cochléaire cours maladie
 - Infectieuse NCA – *B99†, H94.0**
 - Parasitaire NCA – *B89†, H94.0**
 - Nerf auditif cours maladie
 - Infectieuse NCA – *B99†, H94.0**
 - Parasitaire NCA – *B89†, H94.0**
 - Optique
 - Isolé
 - Anticorps anti-MOG – *H46*
 - Sans anticorps anti-MOG – *H46*
 - *H46*
 - Démyélinisation au cours d'une *G36.0*
 - Périphérique pendant la grossesse – *O26.83*
 - Plexus brachial
 - Due au déplacement de disque intervertébral – *M50.1†, G55.1**
 - *G54.5*
 - Radiculite
 - Brachiale SAI – *M54.1*
 - Dorsale SAI – *M54.1*
 - Lombaire SAI – *M54.1*
 - Lombo-sacrée SAI – *M54.1*
 - Rétrobulbaire
 - Cours
 - Maladies classées ailleurs – *H48.1**
 - Sclérose en plaques – *G35.9†, H48.1**
 - Méningocoques – *A39.8†, H48.1**
 - SAI – *H46*
 - Syphilitique
 - Tardive – *A52.1†, H48.1**
 - *A52.1†, H48.1**
 - Sans précision – Névralgie et *M79.2*
 - Scapulaire – *G54.5*
 - Syphilitique
 - Nerf crânien VIII – *A52.1†, H94.0**
 - Nerf vestibulocochléaire – *A52.1†, H94.0**
 - Tardive du nerf vestibulocochléaire – *A52.1†, H94.0**
 - *A52.1†, G59.8**
 - Zoster – *B02.2†, G53.0**
 - - Dégénérescence des disques
 - *M51.1†, G55.1**
 - Intervertébraux cervicaux avec *M50.1†, G55.1**

Névrite –suite

- - -suite
- Diabète sucré de type 1 avec *E10.40†, G63.2**
- Diabète sucré de type 2 avec *E11.40†, G63.2**
- Hernie cervicale du noyau gélatineux avec *M50.1†, G55.1**
- Hernie cervico-thoracique du noyau gélatineux avec *M50.1†, G55.1**
- Maladie due au VIH avec *B23.8, M79.29*

Névrodermite

- Atopique – *L20.8*
- Circonscrite – *L28.0*
- Diffuse – *L20.8*
- Névrome**
 - Interdigital membre
 - Inférieur – *G57.8*
 - Supérieur – *G56.8*
 - Sur moignon d'amputation – *T87.3*

Névrose

- Anankastique – *F42*
- Anxieuse – *F41.1*
- Caractère SAI – *F60.9*
- Cardiaque – *F45.3*
- Compensation – *F68.0*
- Dépressive – *F34.1*
- Gastrique – *F45.3*
- Hypochondriaque – *F45.2*
- Laryngée hystérique – *F44.4*
- Obsessionnelle-compulsive – *F42*
- Professionnelle, y compris crampe de l'écrivain – *F48.8*
- Psychasthénique – *F48.8*
- SAI – *F48.9*
- Sociale – *F40.1*
- Traumatique – *F43.1*

Névrotique

- Précisés – Autres troubles *F48.8*
- Sans précision – Trouble *F48.9*
- -
- Dépression: *F34.1*
- Excoriation *L98.1*

Newcastle – Conjonctivite à virus de la maladie de *B30.8†, H13.1****Newcomer**

v./v.a. Dahlberg-Borer-Newcomer

Nez

- Bifide
 - Anomalie
 - Extrémités – Syndrome de trigonocéphalie- *Q87.0*
 - Membres supérieurs – Syndrome de dysplasie fronto-nasale- *Q87.0*
 - *Q30.2*
- Cloison
 - Nasal –

Nez –suite

- Cloison –suite
 - Nasal – –suite
 - Nécrose du *J34.0*
 - Phlegmon du *J34.0*
 - Ulcération du *J34.0*
 - *T20*
 - Double – *Q30.8*
 - Orifice nasal – Plaie ouverte du *S01.22*
 - Partie
 - Non précisée – Plaie ouverte du *S01.20*
 - Parties ou parties multiples du nez – Plaie ouverte du *S01.29*
 - Peau externe du nez – Plaie ouverte du *S01.21*
 - Plus – Syndrome EVEN [dysplasie épiphysaire-vertébrale-oreilles- *Q87.8*
 - SAI –
 - *C76.0*
 - *D36.7*
 - *T17.1*
 - Lésion traumatique de: *S09.9*
 - Sans précision – Malformation congénitale du *Q30.9*
 - Selle attribuable à la syphilis – *A50.5*
 - Septum nasal – Plaie ouverte du *S01.23*
 - Sinus nez –
 - Kyste et mucocèle du *J34.1*
 - Maladies précisées du *J34.8*
 - Surnuméraire – *Q30.8*
 - -
 - *Z90.0*
 - Abscès, furoncle et anthrax du *J34.0*
 - Absence congénitale du *Q30.1*
 - Agénésie du *Q30.1*
 - Blessure superficielle du *S00.3*
 - Carie tuberculeuse du *A18.0†, M90.08**
 - Cartilage
 - *C30.0*
 - *D14.0*
 - *D38.5*
 - Déformation
 - Acquise du *M95.0*
 - Syphilitique tardive du *A52.7†, J99.8**
 - Écrasement ou déviation congénital(e) du *Q67.4*
 - Fistule du dos du *Q18.8*
 - Fracture
 - Os du *S02.2*
 - Ouverte des os du *S02.2, S01.87!*
 - Gomme du *A52.7†, J99.8**
 - Hémorragie du *R04.0*
 - Hypertrophie des cornets du *J34.3*
 - Hypoplasie du *Q30.1*
 - Kyste
 - Embouchure du *K09.1*

Nez – suite

- - - suite
- - Kyste – suite
- - - Mucocèle du nez et des sinus du J34.1
- - Luxation de la cloison du S03.1
- - Maladies précisées du nez et des sinus du J34.8
- - Malformations congénitales du Q30.8
- - Mettre les doigts dans le F98.88
- - Peau pileuse entre le bord libre de la lèvre supérieure et le C44.0
- - Perforation syphilitique du A52.7†, J99.8*
- - Plaie ouverte nez
- - - Parties ou parties multiples du S01.29
- - - Peau externe du S01.21
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire de l'intérieur du C30.0
- - Saignement de R04.0
- - Syphilis du A52.7†, J99.8*
- - Syphilis tardive du A52.7†, J99.8*

Nézélof – Syndrome de D81.4**NF1** –

- Q85.0
- Neurofibromatose type 1 par mutation ou délétion intragénique de Q85.0

NF2 – Q85.0**NFAT [facteur nucléaire des lymphocytes T activés]-5** – Haploinsuffisance de D84.8**NF-Kappa-B-inducing kinase** – Déficit immunitaire combiné par déficit en NIK [D81.8**NFPA [Adénome hypophysaire non fonctionnel]** – D35.2**NFS1-ISD11** – Acidose lactique néonatale sévère par déficit en complexe E87.2**NGLY1** – Anomalie congénitale de la biosynthèse des glycoprotéines induite par déficience E77.8**N-glycosylation des protéines** – Trouble de la E77.8**NHSA1B** – G60.8**NHSA2** – G60.8**NHSA5** – G60.8**NHSA6** – G60.8**NHSA7** – G60.8**NHSA8** – G60.8**NIC stade**

- I – Néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [N87.0
- II – Néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [N87.1
- III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – néoplasie intraépithéliale du col de l'utérus [D06

NICH [Hémangiome congénital non involutif] – D18.00**Nickel** – L23.0**Nicolaidés-Baraitser** – Syndrome de Q87.8**Nicolas-Favre** – Maladie de (Durand-) A55**Nicotine** – Effet toxique: Tabac et T65.2**Nicotinique**

- Dérivés) – Acide T46.7
 - Palais – Leucokératose K13.2
 - Pellagre] – Carence en acide E52
 - Tryptophane) – Carence en: acide E52
 - - Démence au cours de carence en acide E52†, F02.8*
- Nid d'abeille, congénital** – Poumon en Q33.0
- Nid vide** – Syndrome du Z60

Nielsen

- v./v.a. Gamburg-Nielsen
- v./v.a. Lange-Nielsen

Niemann Pick – Splénomégalie de E75.2**Niemann-Pick**

- Type A/B – Maladie de E75.2
- - Dégénérescence cérébrale au cours de maladie de E75.2†, G32.8*

Nievergelt – Dysplasie mésomélique type Q78.8**Nigra** –

- Microsporosis B36.1
- Pityriasis B36.1
- Tinea B36.1

Nigricans

- Cheveux anormaux – Syndrome de leuconychie totale-lésions de type acanthosis Q84.4, L83
- Palmaris – Keratomyxose B36.1
- Résistance à l'insuline-crampe-hypertrophie acrale – Syndrome d'acanthosis Q87.8
- -

Nigra – Acanthosis L83**Nigra** – Syndrome d'achondroplasie sévère-retard de développement-acanthosis Q77.4**Niikawa-Kuroki** – Syndrome de Q87.5**Nijmegen**

- Breakage – Syndrome Q87.8
- - Maladie apparentée au syndrome de Q87.8

NIK [NF-Kappa-B-inducing kinase] – Déficit immunitaire combiné par déficit en D81.8**Nikolic**

- v./v.a. Levic-Stefanovic-Nikolic

Nile

- Occidentale – Fièvre du A92.3
- - Fièvre due au virus West- A92.3

NIP

- Haut grade] – Néoplasie intraépithéliale de haut grade de la prostate [D07.5
- Stade
- - I – Néoplasie intra-épithéliale de la prostate (N42.3
- - II – Néoplasie intra-épithéliale de la prostate (N42.3

Nipah – Maladie à virus A85.8**NISCH [Syndrome néonatal d'ichtyose-cholangite sclérosante]** – K83.00, Q80.8**Nishimura** – Dysplasie spondylo-épiphysaire type Q77.7**Nitidus** – Lichen L44.1**Nitrile** – Intoxications au T65.0**Nitriques** – Effet toxique: Nitroglycérine et autres acides et esters T65.5**Nitroaminés du benzène et de ses homologues** – Effet toxique: Dérivés aminés et T65.3**Nitrobenzène** – T65.3**Nitroglycérine et autres acides et esters nitriques** – Effet toxique: T65.5**NIV stade**

- I – Néoplasie intraépithéliale de la vulve [N90.0
- II – Néoplasie intraépithéliale de la vulve [N90.1
- III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – Néoplasie intraépithéliale de la vulve [D07.1

NIVA stade

- I – Néoplasie intraépithéliale du vagin [N89.0
- II – Néoplasie intraépithéliale du vagin [N89.1
- III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – Néoplasie intraépithéliale du vagin [D07.2

Njovera – A65**NKX6-2** – Leucodystrophie hypomyélinisante autosomique récessive associée à E75.2**NLRC4** – Syndrome d'activation des macrophages associé à M35.8**NLSDM [Lipidose avec surcharge en triglycérides avec myopathie]** – E75.5†, G73.6***NMC** – C80.9**N-méthyl-D-aspartate** – Encéphalite limbique avec anticorps anti-récepteur M35.8†, G13.8***NMM [neuropathie motrice multifocale]** – G61.8**Nocardia**

- Résistantes à un ou plusieurs médicaments de première ligne – Mycobactéries atypiques ou U82.2†
- - Infection à A43.9

Nocardiose

- Cutanée – A43.1
- Poumon – A43.0†, J99.8*
- Pulmonaire – A43.0

- -**- -** A43.9**- -** Formes de A43.8**- -** Pneumonie au cours de A43.0†, J17.0***Nocif**

- v./v.a. Usage nocif

- Absorbée par le biais d'aliment, sans précision – Effet toxique: Substance T62.9
- Maternel

- - Sans précision – Fœtus et nouveau-né affectés par un effet P04.9

- - - Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres effets P04.8

- Précisées absorbées par le biais d'aliments – Effet toxique: Autres substances T62.8

Nocturne

- Ainsi que diurne → Énurésie *F98.02*
- Anomalies squelettiques-dysmorphie faciale → Syndrome de cécité *Q87.8*
- Autosomique dominante → ADNFLÉ [Épilepsie frontale à crises *G40.1*
- Bénigne de l'enfance → Hémiplégie alternante *G81.9*
- Fréquente → Miction *R35.2*
- Paroxystique [Marchiafava-Micheli] → Hémoglobinurie *D59.5*
- Stationnaire congénitale → Cécité *H53.6*
- - -
- - Cécité *H53.6*
- - Énurésie *F98.00*
- - Polyurie *R35.2*
- - Sueurs *R61.9*
- - Terreurs *F51.4*

Nodal

- Auriculoventriculaire [TRNAV] → Tachycardie (paroxystique): atrio-ventriculaire [AV] par réentrée (*I47.1*
- Zone marginale → Lymphome *C83.0*
- - -
- - Tachycardie (paroxystique): *I47.1*
- - Trouble du rythme (du): *I49.8*

Nodosa -

- Artérite *M30.0*
- Ophtalmia *H16.2*

Nodosités

- Boucharde (avec arthropathie) → *M15.2*
- Heberden (avec arthropathie) → *M15.1*
- PLACK] → Syndrome de peau décidual-leuconychie-kératose acrale ponctuée-chéilite- *Q84.8*

Nodulaire

- v./v.a. Lymphome nodulaire
- Chronique de l'hélix → Chondrodermite *H61.0*
- Focal
- - Télangiectasique du foie → Hyperplasie *D13.4*
- - → Hyperplasie hépatique *K76.8*
- Foyer → Maladie toxique du foie avec hyperplasie *K71.88*
- Hyde → Prurigo *L28.1*
- Lié à une carence en iode → Goitre *E01.1*
- Non toxique) SAI → Goitre: *E04.9*
- Périventriculaire → Hétérotopie *Q04.8*
- Pigmentée primaire → Maladie adrénocorticale *E24.8*
- Prédominance lymphocytaire → Lymphome de Hodgkin *C81.0*
- Pulmonaire → Hyperplasie lymphoïde *J84.80*
- Régénérative du foie → Hyperplasie *K76.8*
- Riche en lymphocytes → Lymphome de Hodgkin *C81.4*
- SAI → Lymphome, *C82.9*
- Sous-corticale → Hétérotopie *Q04.8*
- Sous-épendymaire → Hétérotopie *Q04.8*

Nodulaire -suite

- Toxique SAI → Goitre *E05.2*
- Tubéreuse) → Cordite (fibrineuse) (*J38.2*
- Ulcéré) → Pian tardif *A66.4*
- - -
- - Amylose cutanée *E85.4†, L99.0**
- - Fasciite *M72.4*
- - Hétérotopie neuronale *Q04.8*
- - Histiocytose progressive *D76.3*
- - Lésion tendineuse *M65.3*
- - Lichen myxoœdémateux *L98.5*
- - Lymphome de Hodgkin (classique) avec sclérose *C81.1*
- - Paragranulome *C81.0*
- - Réticulolymphosarcome *C82.9*
- - Réticulosarcome *C96.9*
- - Urticatoire pigmentaire *Q82.2*

Nodularité extensive - Médulloblastome à C71.6**Nodule**

- Actinomycotique → *A42.9*
- Chanteur → *J38.2*
- Colloïde (kystique) (thyroïdien) → *E04.1*
- Congénital médian de la lèvre supérieure → *Q38.0*
- Cordes vocales → *J38.2*
- Juxta-articulaire au cours de syphilis → *A52.7†, M14.89**
- Juxta-articulaires pianiques → *A66.7*
- Laryngés → *J38.2*
- Nérotique solitaire du foie → *K76.8*
- Pian (précoce) (tardif) → *A66.6*
- Pulmonaire SAI → *R91*
- Rhumatoïde → *M06.3*
- S) mammaire(s) SAI → *N63*
- Schmorl → *M51.4*
- Sous-cutané (localisés) (superficiels) → *R22*
- Thyroïdien
- - Ectopiques → Thyrotoxicose due à des *E05.3*
- - Kystique) SAI → *E04.1*
- - Simple non toxique → *E04.1*
- - Trayeurs] → Pseudovaccin [*B08.0*

Noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée irrégulière, ondulée, avec des structures E88.2†**Nodulose-arthropathie] - Spectre MONA [ostéolyse multicentrique- Q87.5****Noël - Cataracte en sapin de G71.1†, H28.2*****Nœud**

- Atrio-ventriculaire → Arythmie du *I49.8*
- Cordon → *O69.2*
- Cordon ombilical → *P02.5*
- Sinusal
- - Forme familiale → Maladie du *I49.5*

Nœud -suite

- Sinusal -suite
- - - Syndrome de dysfonctionnement sinusal [maladie du *I49.5*
- Syphilitique à proximité de l'articulation → *A52.7†, M14.89**
- - -
- - Dépôts [accrétions] sur les dents: *K03.6*
- - Dermatose papuleuse *L82*
- - Œil au beurre *S00.1*

Noix - Hypersensibilité aux T78.1**Noma - A69.0****Nombre**

- Chromosomes X → Mosaïque chromosomique, lignées avec divers *Q97.2*
- Faible
- - Cellules B et T → Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec *D81.1*
- - Normal de cellules B → Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec *D81.2*
- Fonction des lymphocytes B → Déficit immunitaire commun variable avec anomalies prédominantes du *D83.0*
- Lymphocytes T auxiliaire
- - CD4+) non précisé → *U61.9!*
- - Maladie due VIH Catégorie
- - - 1 → *U61.1!*
- - - 2 → *U61.2!*
- - - 3 → *U61.3!*
- Ostia coronaires → Anomalie de *Q24.5*
- Réduit lymphocytes
- - CD4 → *R72*
- - CD8 → *R72*
- - Maladie du virus Sin *B33.4†, J17.1**

Nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale - Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop Z76.2**NOMID [Neonatal-onset multisystem inflammatory disease] - M35.8****Non hodgkinien**

- Angio-immunoblastique → Lymphome *C86.5*
- Diffus non folliculaire → Lymphome *C83.9*
- Grandes cellules → Lymphome *C85.9*
- Indifférencié → Lymphome *C83.9*
- Petites cellules clivées → Lymphome folliculaire *C82.9*
- - -
- - Lymphome centroblastique *C83.3*
- - Lymphome immunoblastique *C83.3*

Non magnétique

v./v.a. Type de maladie

Non traumatique

v./v.a. Type de maladie

Nonaka - Myopathie distale type *G71.8***Non-Burkitt, indifférencié - Lymphome de type** *C83.3***Non-compactation ventriculaire gauche**

- Convulsions-hypotonie-cataracte-retard de développement - Syndrome létal de *G31.81*

- -

- - *I42.88*

- - Syndrome de déficience intellectuelle-macrocéphalie- *Q87.0*

Non-disjonction

- Méiotique -

- - Monosomie d'un chromosome entier, *Q93.0*

- - Trisomie

- - - *13, Q91.4*

- - - *18, Q91.0*

- - - *21, Q90.0*

- - - Chromosome entier, *Q92.0*

- Mitotique -

- - Monosomie d'un chromosome entier, mosaïque chromosomique (*Q93.1*

- - Trisomie

- - - *13, mosaïque chromosomique (Q91.5*

- - - *18 mosaïque chromosomique*

- - - - *Q91.1*

- - - *21, mosaïque chromosomique (Q90.1*

- - - Chromosome entier mosaïque chromosomique

- - - - *Q92.1*

Non-engagement de la tête - *O32.4*

Non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole - Burkholderia, Stenotrophomonas et autres *U81.6!*

Non-Herlitz

- JEB-nH] - Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type *Q81.8*

- Localisé] - EBJ-nH loc [Épidermolyse bulleuse jonctionnelle type *Q81.8*

Non-implantation de l'œuf - *N97.2*

Noninsulinome - Hypoglycémie hyperinsulinémique persistante de l'adulte *E16.1*

Non-mélanome - Métastase cutanée *C79.2*

Nonne-Milroy - Lymphœdème de *Q82.09*

Non-observance d'un traitement médical et d'un régime - Antécédents personnels de *Z91.1*

Non-réflexe - Vessie neurogène: *N31.2*

Non-tuberculeuses - Infection pulmonaire à mycobactéries *A31.0*

Noonan

v./v.a. Saldino-Noonan

- -

- - Neurofibromatose-syndrome de *Q87.1*

- - Syndrome de *Q87.1*

Noonan-like

- Cheveux anagènes caducs - Syndrome *Q87.1*

Noonan-like -suite

- Leucémie myélomonocytaire juvénile - Syndrome *Q87.0, C93.30*

Noradrénaline - Déficit en *G90.88*

Norbury

v./v.a. Woods-Black-Norbury

Normal

- Hyperimmunoglobulinémie - Déficit en anticorps avec immunoglobulines presque *D80.6*

- -

- - Anhidrose isolée généralisée avec glandes sudoripares *L74.4*

- - Thrombocytopenie héréditaire avec plaquettes *D69.41*

Norman-Landing - Maladie de *E75.1*

Norman-Roberts - Lissencéphalie type *Q04.3*

Normocalcémie - Hypomagnésémie primaire familiale avec normocalciurie et *E83.4*

Normocalciurie et normocalcémie - Hypomagnésémie primaire familiale avec *E83.4*

Normokaliémique - Paralysie périodique

- *G72.3*

- Familiale): *G72.3*

Normomorphique - Sialidose *E77.1*

Normophosphatémique familiale - Calcinoïse tumorale *E83.38*

Norovirus -

- Entérite à *A08.1*

- Gastroentérite aiguë à *A08.1*

Norrboten - Kératodermie palmoplantaire diffuse autosomique dominante type *Q82.8*

Norrie

- Atypique due à une microdélétion Xp11.3 - Maladie de *Q15.8*

- - Maladie de *Q15.8*

North

v./v.a. Compton-North

Norum - Maladie de *E78.6*

Nosocomial -

- Choc septique

- - *R57.2, U69.84!*

- - Non *R57.2, U69.83!*

- Septicémie

- - *A41.9, U69.81!*

- - Non *A41.9, U69.80!*

Nosophobie - *F45.2*

NOTCH2 - Dysplasie artério-hépatique due à une mutation ponctuelle de *Q44.7*

Nothnagel] - Acroparesthésie: vasomotrice [type *I73.8*

Notochorde - Syndrome d'agénésie sacrée-ossification anormale des corps vertébraux-persistance de la *Q79.8*

Nouveaux

- PAN] - Polyarthrite *M30.0*

- -

Nouveaux -suite

- - -suite

- - Affections apparentées à la périarthrite *M30.8*

- - Arthropathie au cours d'érythème *L52t, M14.89**

- - Démence au cours de périarthrite *M30.0t, F02.8**

- - Érythème *L52*

- - Glomérulonéphrite au cours de périarthrite *M30.0t, N08.5**

- - Maladie glomérulaire au cours de périarthrite *M30.0t, N08.5**

- - Myopathie au cours de périarthrite *M30.0t, G73.7**

- - Périarthrite *M30.0*

- - Polyneuropathie au cours de périarthrite *M30.0t, G63.5**

- - Trichorrhexie *L67.0*

Nourrisson

v./v.a. Foetus

v./v.a. Nouveau-né

- Âge - Mort subite

- - *R96.0*

- - Inexpliquée (mort subite du *R96.0*

- Avant âge - Mort subite

- - *R95.9*

- - Inexpliquée (mort subite du *R95*

- Crise

- - Complexes focales - Épilepsie bénigne du *G40.08*

- - Généralisées secondaires - Épilepsie partielle bénigne du *G40.1*

- - Dysgénésie des testicules - Syndrome de mort subite du *R95.9, Q55.2*

- Enfant

- - Bonne santé - Surveillance médicale et soins médicaux d'autres *Z76.2*

- - -

- - - Pica du *F98.3*

- - - Surveillance de la croissance du *Z00.1*

- - Exacerbation aiguë - Hyperplasie des cellules neuroendocrines du *J84.81*

- - Exsiccose - Gastroentérite du *A09.9, E86*

- Irritable - *R68.1*

- - Mention d'autopsie - Syndrome de la mort subite du *R95.0*

- - NEH] - Hyperplasie des cellules neuroendocrines du *J84.80*

- - SAI - Syndrome de la mort subite du *R95.9*

- Sans mention

- - Autopsie - Syndrome de la mort subite du *R95.9*

- - Exacerbation aiguë - Hyperplasie des cellules neuroendocrines du *J84.80*

- - Watanabe] - Épilepsie bénigne du *G40.08*

- -

- - Dermite exfoliatrice staphylococcique du *L00.0*

- - Dermite fessière du *L22*

Nourrisson –suite

- - -suite
- - Épilepsie partielle migrante maligne du G40.4
- - Érythroblastopénie
- - - D61.0
- - - Pure (du): D61.0
- - Événement aigu constituant un risque vital chez le R06.80
- - Hypertriglycéridémie transitoire et stéatose hépatique du E78.1, K76.0
- - Hypogammaglobulinémie transitoire du D80.7
- - Maladie due au VIH avec retard de développement chez le B22, P05.9
- - Pleurs excessifs du R68.1
- - Quasi-syndrome de mort subite du R06.80
- - Respiratory distress syndrom du P22.0
- - Résultat non concluant du test de recherche du VIH chez les R75
- - Symptômes non spécifiques propres au R68.1
- - Syndrome
- - - Détresse respiratoire du P22.0
- - - Mort subite du R95.9

Nourriture

- Boisson
- - Suite de négligence de soi - Prise insuffisante de R63.6
- - - Prise insuffisante de R63.6
- - Brûlante - Brûlure ou échaudage par : X19.9!
- - -
- - Dysphagie nécessitant une surveillance pendant la prise de R13.0
- - Privation de T73.0

Nouveau-né

- Affecté
- - Accouchement
- - - Césarienne - Foetus et P03.4
- - - Extracteur pneumatique [ventouse] - Foetus et P03.3
- - - Extraction par le siège - Foetus et P03.0
- - - Forceps - Foetus et P03.2
- - - Précipité - Foetus et P03.5
- - Affection
- - - Cordon ombilical, autres et sans précision - Foetus et P02.6
- - - Maternel
- - - - Sans précision - Foetus et P00.9
- - - - - Foetus et P00.8
- - - Alcoolisme de la mère - Foetus et P04.3
- - - Anesthésie et par une analgésie de la mère, au cours de la grossesse, du travail et de l'accouchement - Foetus et P04.0
- - - Anhydramnios - P01.2
- - - Anomalie
- - - - Membrane
- - - - - Sans précision - Foetus et P02.9
- - - - - - Foetus et P02.8

Nouveau-né –suite

- Affecté -suite
- - Anomalie -suite
- - - Morphologiques et fonctionnelles du placenta, autres et sans précision - Foetus et P02.2
- - - Béance du col - Foetus et P01.0
- - - Chorio-amniotite - Foetus et P02.7
- - - Complication
- - - - Précisées du travail et de l'accouchement - Foetus et P03.8
- - - - Travail et de l'accouchement, sans précision - Foetus et P03.9
- - - - Complication de la grossesse mère
- - - - - Sans précision - Foetus et P01.9
- - - - - - Foetus et P01.8
- - - - Contractions anormales de l'utérus - Foetus et P03.6
- - - - Effet nocif maternel
- - - - - Sans précision - Foetus et P04.9
- - - - - - Foetus et P04.8
- - - - Exposition de la mère à des substances chimiques de l'environnement - Foetus et P04.6
- - - - - Forme
- - - - - - Compression du cordon ombilical - Foetus et P02.5
- - - - - - Décollement et d'hémorragie placentaires - Foetus et P02.1
- - - - - Grossesse extra-utérine - Foetus et P01.4
- - - - - Grossesse multiple - Foetus et P01.5
- - - - - Hépatite aiguë de la mère - P00.2
- - - - - Hydramnios - Foetus et P01.3
- - - - - Infection
- - - - - - Appareil génital de la mère et autres infections localisées - Foetus ou P00.8
- - - - - - COVID-19 de la mère - P00.2
- - - - - Intervention
- - - - - - Chirurgicale chez la mère - Foetus et P00.6
- - - - - - Médicales chez la mère, non classées ailleurs - Foetus et P00.7
- - - - - - Lupus érythémateux disséminé de la mère - Foetus ou P00.8
- - - - - Maladie
- - - - - - Circulatoires et respiratoires de la mère - Foetus et P00.3
- - - - - - Infectieuses et parasitaires de la mère - Foetus et P00.2
- - - - - - Rénales et des voies urinaires de la mère - Foetus et P00.1
- - - - - - Virus Zika contractée par la mère - P00.2
- - - - - - Malformation du placenta - P02.2
- - - - - - Médicaments absorbés par la mère - Foetus et P04.1
- - - - - - Mort de la mère - Foetus et P01.6
- - - - - - Oligoamnios - Foetus et P01.2
- - - - - - Placenta praevia - Foetus et P02.0
- - - - - Présentation

Nouveau-né –suite

- Affecté -suite
- - Présentation -suite
- - - Anormale avant le travail - Foetus et P01.7
- - - Positions vicieuses du fœtus et disproportions foeto-pelviennes au cours du travail et de l'accouchement - Foetus et P03.1
- - - Procidence du cordon ombilical - Foetus et P02.4
- - - Radiologie chez la mère - Foetus ou P00.7
- - - Rupture prématurée des membranes - Foetus et P01.1
- - - Salpingo-oophorite de la mère pendant la grossesse - P00.8
- - - Syndromes de transfusion placentaire - Foetus et P02.3
- - - Tabagisme de la mère - Foetus et P04.2
- - - Toxicomanie de la mère - Foetus et P04.4
- - - Traumatisme de la mère - Foetus et P00.5
- - - Trouble
- - - - Hypertensifs de la mère - Foetus et P00.0
- - - - Nutritionnels de la mère - Foetus et P00.4
- - - - Utilisation par la mère de substances chimiques nutritionnelles - Foetus et P04.5
- - Anaérobies - Sepsis du P36.5
- - Bonne santé SAI - Z38.2
- - Centrale - Apnée du sommeil chez le P28.3
- - Due
- - - Augmentation de l'apport en iode - Hypothyroïdie transitoire du P72.2
- - - Environnement - Hyperthermie du P81.0
- - - Lait de vache - Hypocalcémie du P71.0
- - - Enterobacter - Sepsis du P36.8
- - - Escherichia coli - Sepsis du P36.4
- - - Hypoglycémie - Diabète sucré de la mère (préexistant), affectant le fœtus ou le P70.1
- - - Obstructive - Apnée du sommeil chez le P28.3
- - - SAI -
- - - Apnée du sommeil chez le P28.3
- - - Fièvre du P81.9
- - - Ophtalmie du P39.1
- - - Sans
- - - - Hémorragie légère - Omphalite du P38
- - - - Précision -
- - - - - Affection
- - - - - - Cérébrale du P91.9
- - - - - - Respiratoire du P28.9
- - - - - - Téguments spécifiques du fœtus et du P83.9
- - - - - Anomalie
- - - - - - Endocrinienne transitoire du P72.9
- - - - - - Métabolique transitoire du P74.9
- - - - - - Tonus musculaire du P94.9
- - - - - - Transitoire
- - - - - - - Métabolisme des glucides chez le fœtus et le P70.9

Nouveau-né –suite

- Sans –suite
- Précision → –suite
- Anomalie –suite
- Transitoire –suite
- Métabolisme du calcium et du magnésium du P71.9
- Atélectasies du P28.1
- Détresse respiratoire du P22.9
- Hémorragie intracrânienne (non traumatique) du fœtus et du P52.9
- Hémorragie intraventriculaire (non traumatique) du fœtus et du P52.3
- Hémorragie ombilicale du P51.9
- Hypothermie du P80.9
- Maladie hémolytique du fœtus et du P55.9
- Occlusion intestinale du P76.9
- Problème alimentaire du P92.9
- Sepsis bactérien du P36.9
- Trouble de la régulation thermique du P81.9
- Staphylocoque
- Dorés → Sepsis du P36.2
- Sans précision → Sepsis du P36.3
- Streptocoques, autres et sans précision → Sepsis du P36.1
- Vitamine K → Carence du P53
-
- Acidose métabolique tardive du P74.0
- Affection
- Précisées des téguments spécifiques du fœtus et du P83.8
- Respiratoires précisées chez le P28.8
- Alimentation
- Lente du P92.2
- Sein difficile chez le P92.5
- Anomalie
- Électrolytiques transitoires du P74.4
- Endocriniennes transitoires précisées du P72.8
- Équilibre
- Potassique du P74.3
- Sodique du P74.2
- Métaboliques transitoires du P74.8
- Tonus musculaire du P94.8
- Transitoire métabolisme
- Calcium et du magnésium du P71.8
- Glucides chez le fœtus et le P70.8
- Apnée
- P28.4
- Obstructive du P28.4
- Primitive du sommeil chez le P28.3
- Atélectasie primitive du P28.0
- Baisse de l'activité cérébrale du P91.4
- Blennorrhée chez le A54.3†, H13.1*

Nouveau-né –suite

- –suite
- Coagulation intravasculaire disséminée chez le fœtus et le P60
- Coma du P91.5
- Contusions du fœtus ou du P54.5
- Convulsions du P90
- Coryza
- P28.8
- Syphilitique du A50.0†, J99.8*
- Craniotabès du P96.3
- Crises de cyanose du P28.2
- Dermolyse bulleuse transitoire du Q81.2
- Déshydratation du P74.1
- Détresse respiratoire
- P22.0
- P22.8
- Diarrhée infectieuse chez le A09.0
- Ecchymoses du fœtus ou du P54.5
- Encéphalopathie anoxo-ischémique [hypoxique ischémique] du P91.6
- Engorgement du sein chez le P83.4
- Entérite nécrosante du P77
- Entérocolite nécrosante du P77
- Érythème toxique du P83.1
- État mentionné sans précision cause mortalité morbidité soin supplémentaire
- P07
- Fœtus ou du P08
- Flutter auriculaire idiopathique du P29.1
- Formes d'hypothermie du P80.8
- Glaucome du Q15.0
- Gonorrhée de l'œil chez le A54.3†, H13.1*
- Hématome
- Subdural de cause non traumatique chez le P52.8
- Superficiel du fœtus ou du P54.5
- Hémorragie
- Cérébelleuse et de la fosse postérieure (non traumatique) du fœtus et du P52.6
- Ombilicales du P51.8
- Sous-épendymaire envahissement intraventriculaire degré
- 2, du P52.1
- 3, du P52.2
- Ventriculaire
- Légère à modérée de moins de 50 % du volume ventriculaire, du P52.1
- Sévère de 50 % ou plus du volume ventriculaire du P52.2
- Hémorragie intracérébrale (non traumatique) du fœtus et du P52.4
- Hémorragie intracrânienne non traumatique
- Degré 1
- P52.0
- Fœtus et du P52.0
- Fœtus et du P52.8

Nouveau-né –suite

- –suite
- Hémorragie ombilicale massive du P51.0
- Hémorragie sous-arachnoïdienne (non traumatique) du fœtus et du P52.5
- Hydrocéphalie
- Q03
- Acquise du P91.7
- Post-hémorragique du P91.7
- Hyperammoniémie transitoire du P74.8
- Hypertension pulmonaire (persistante) du P29.3
- Hypoalbuminémie du P74.8
- Hypocalcémies du P71.1
- Hypoglycémie transitoire du P70.4
- Hypothermie légère du P80.8
- Ictère
- Néonatal dû à des médicaments ou des toxines transmis par la mère ou administrés au P58.4
- Nucléaire du P57.9
- Iléus transitoire du P76.1
- Insuffisance respiratoire du P28.5
- Interruption de la grossesse source d'affections chez le fœtus et le P96.4
- Irritabilité cérébrale du P91.3
- Ischémie transitoire du myocarde du P29.4
- Iso-immunisation
- ABO du fœtus et du P55.1
- Rhésus du fœtus et du P55.0
- Kystes périventriculaires acquis du P91.1
- Maladie
- Hémolytiques du fœtus et du P55.8
- Hémorragique du fœtus et du P53
- Mastite non infectieuse du P83.4
- Myocardite
- Aseptique chez le B33.2†, I41.1*
- Épidémique chez le B33.2†, I41.1*
- Virale chez le B33.2†, I41.1*
- Occlusions intestinales précisées du P76.8
- Œdèmes, autres et sans précision, spécifiques du fœtus et du P83.3
- Ophtalmie gonorrhéique chez le A54.3†, H13.1*
- Pemphigus épidémique du L00
- Perforation intestinale spontanée du P78.0
- Pétéchies du fœtus ou du P54.5
- Polycythémie du P61.1
- Polype ombilical du P83.6
- Poumon de ventilation du P27.8
- Problèmes alimentaires du P92.8
- Réactions et intoxications médicamenteuses du fœtus et du P93
- Reflux œsophagien chez le P78.8
- Régurgitation et mérycisme du P92.1
- Sclérème du P83.0
- Sepsis bactériens du P36.8

Nouveau-né – suite

- - - suite
- - Sous-alimentation du *P92.3*
- - Suralimentation du *P92.4*
- - Symptômes de privation d'une utilisation thérapeutique de médicaments chez le *P96.2*
- - Syndrome
- - - Défibrination du fœtus ou du *P60*
- - - Détresse respiratoire du *P22.0*
- - - Enfermement et syndrome apallique chez le *P91.80*
- - - Gris dû à l'administration de chloramphénicol au *P93*
- - - Hypothermie du *P80.0*
- - Syphilis du *A50.9*
- - Tachycardie ventriculaire incessante du *I47.2*
- - Tachypnée transitoire du *P22.1*
- - Thrombose de la veine rénale chez le *P29.8*
- - Trouble
- - - Cérébraux précisés chez le *P91.88*
- - - Précisés de la régulation thermique du *P81.8*
- - Tyrosinémie transitoire du *P74.5*
- - Ulcère gastro-duodénal du *P78.8*
- - Urémie du *P96.0*
- - Urticaire du *P83.8*
- - Volvulus chez le *P76.8*
- - Vomissements du *P92.0*

Novo

- Effort → Angine: de *I20.0*
- Transplantation rénale → Microangiopathie thrombotique de *M31.1, Z94.0*

Novy

- Poux → Fièvre récurrente de *A68.0*
- Tiques → Fièvre récurrente de *A68.1*

Noyade

- Disparition → *X59.9!*
- Submersion non mortelle → *T75.1*

Noyau

- Céphalique fémoral → Anomalie du *Q72.4*
- Gélatineux
- - Myélopathie → Hernie du *M51.0†, G99.2**
- - Névrite →
- - - Hernie cervicale du *M50.1†, G55.1**
- - - Hernie cervico-thoracique du *M50.1†, G55.1**
- - Radiculopathie →
- - - Hernie
- - - - Cervico-thoracique du *M50.1†, G55.1**
- - - - Lombosacrée du *M51.1†, G55.1**
- - - - Thoracique du *M51.1†, G55.1**
- - - - Thoraco-lombaire du *M51.1†, G55.1**
- - - Hernie cervicale du *M50.1†, G55.1**
- - - Hernie lombaire du *M51.1†, G55.1**

Noyau – suite

- Gélatineux – suite
- - - Névrite au cours d'une hernie du *M51.1†, G55.1**
- Gris central
- - Cervelet] → H-ABC [Hypomyélinisation avec atrophie des *E75.2*
- - Sans précision → Maladie dégénérative des *G23.9*
- - -
- - - Calcification des *G23.8*
- - - Germinome des *C71.0*
- - - Maladies dégénératives précisées des *G23.8*
- Rouge inférieur → Syndrome du *I66.8†, G46.3**

NPM1 – Leucémie myéloïde aiguë associée à des mutations somatiques de *C92.00***NSIP] – Pneumonie interstitielle non spécifique** [*J84.10***NSMH [neuropathie sensorimotrice héréditaire] –** *G60.0***NSTEMI**

- Infarctus de type 1 → Infarctus sans élévation du segment ST [*I21.40*
- - Infarctus sans élévation du segment ST [*I21.48*

Nuageuse centrale de François – Dystrophie *H18.5***Nuchae] – Acné chéloïde [Folliculite sclerotisants** *L73.0***Nück, congénital – Kyste (du): canal de** *Q52.4***Nucléaire**

- Iso-immunisation → Ictère *P57.0*
- Lymphocytes T activés]-5 → Haploinsuffisance de NFAT [facteur *D84.8*
- Nouveau-né → Ictère *P57.9*
- -
- - Cataracte sénile *H25.1*
- - Formes précisées d'ictère *P57.8*
- - Ictère *P57.9*
- - Sclérose *H25.1*

Nuclear protein in testis] – Carcinome de la ligne médiane NUT [*C80.9***Nucléides transuraniens de métaux lourds – Intoxication par des** *T66***Nucléoside phosphorylase [PNP] – Déficit en purine** *D81.5***Nucléotidase – Anémie hémolytique due à un déficit en pyrimidine 5'** *D55.3***Nucléotides – Anémie due à des anomalies du métabolisme des** *D55.3***Nuisibles**

- Bruit sur l'oreille interne → Effets *H83.3*
- - Recherche acceptation intervention
- - Comportementales et psychologiques connues comme dangereuses et *Z64.8*
- - Physiques, chimiques ou nutritionnelles connues comme dangereuses et *Z64.8*

Nummulaire –

- Dermite *L30.0*
- Kératite: *H16.1*
- Kératodermie palmoplantaire *Q82.8*
- Psoriasis: *L40.0*

Nus – Syndrome des lymphocytes *D81.6***NUT [Nuclear protein in testis] – Carcinome de la ligne médiane** *C80.9***Nutrition**

- Inadaptée → Difficultés nutritionnelles et *R63.3*
- Parentérale → Cholestase liée à la *K91.88*
- - Examen spécial de dépistage des troubles de la *Z13.2*

Nutritionnel

- Connues comme dangereuses et nuisibles → Recherche et acceptation d'interventions physiques, chimiques ou *Z64.8*
- Mère → Fœtus et nouveau-né affectés par des troubles *P00.4*
- Métabolique
- - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Maladies endocriniennes, *O99.2*
- - Cours de maladies classées ailleurs → Anomalies *E90**
- - -
- - - Antécédents familiaux d'autres maladies endocriniennes, *Z83.4*
- - - Antécédents personnels de maladies endocriniennes, *Z86.3*
- - - Arthropathie au cours d'autres maladies endocriniennes, *M14.5**
- - - Cataracte au cours d'autres maladies endocriniennes, *H28.1**
- - - Glaucome au cours de maladies endocriniennes, *H42.0**
- - - Glomérulopathie au cours de maladies endocriniennes, *N08.4**
- - Non précisée → Séquelles d'une carence *E64.9*
- Nutrition inadaptée → Difficultés *R63.3*
- Précis →
- - Anémies *D53.8*
- - Carence
- - - *E63.8*
- - - Éléments *E61.8*
- - Sans précision →
- - - Anémie *D53.9*
- - Carence
- - - *E63.9*
- - - Élément *E61.9*
- - -
- - Anémie mégaloblastique *D52.0*
- - Carence en plusieurs éléments *E61.7*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par une utilisation par la mère de substances chimiques *P04.5*
- - Insuffisance staturale *E45*
- - Maladie due au VIH avec maladie due à une carence *B22, E63.9*

Nutritionnel – suite

- - - suite

- - Marasme *E41*

- - Myocardiopathie

- - - *E63.9†, I43.2**- - - Cours de maladies *I43.2**- - Séquelles d'autres carences *E64.8***Nyctéméral** – Inversion psychogène du rythme (du): *F51.2***Nycturie** – *R35.2***NYHA**

- I –

- - Insuffisance cardiaque droite primaire, stade *I50.00, I50.02!*- - Stade *I50.11*

- II –

- - Insuffisance cardiaque droit

- - - Primaire, stade *I50.00, I50.03!*

- - - Stade

- - - - *I50.01, I50.02!*- - - - *I50.01, I50.03!*- - Stade *I50.12*

- III –

- - Insuffisance cardiaque droit

- - - Primaire, stade *I50.00, I50.04!*- - - Stade *I50.01, I50.04!*- - Stade *I50.13*

- IV –

- - Insuffisance cardiaque droit

- - - Primaire, stade *I50.00, I50.05!*- - - Stade *I50.01, I50.05!*- - Stade *I50.14***Nyhan**

v./v.a. Lesch-Nyhan

Nymphomanie – *F52.7***Nyong**

v./v.a. O'nyong-nyong

Nystagmus- Anomalies des mouvements oculaires – *H55*- Apraxie oculomotrice – Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique récessive-signes pyramidaux- *G11.1*- Central – *H81.4*- Congénital – *H55*- Défaut d'usage – *H55*- Dissocié – *H55*- Horizontal – *H55*- Latent – *H55*- Microduplication 2q31.1 – Syndrome de syndactylie- *Q92.3*- Obésité – Syndrome de paraplégie spastique-déficiência intellectuelle- *G11.4*- SAI – *H55*- Ulcère – Syndrome de tremblement essentiel- *Q87.8*

- O'nyong-nyong - Fièvre due au virus A92.1**
O'Sullivan-McLeod - Syndrome d' G12.8
OANH - D84.1
Oasthouse - Syndrome de E72.1
Obésité
 - Adulte - diabète (sucré) (avec obésité) (sans E11
 - Colite-hypothyroïdie-hypertrophie cardiaque-retard de développement - Syndrome d' Q87.8
 - Déficit
 - - CEP19 - E66.89
 - - Congénital en leptine - E66.89
 - - Prohormone convertase I - E66.89
 - - Pro-opiomélanocortine - E66.89
 - - Récepteur
 - - - Leptine - E66.89
 - - - Mélanocortine 4 - E66.89
 - - SIM1 - E66.89
 - Due
 - - Excès calorique
 - - - Enfant et l'adolescent - E66.04
 - - - Indice de masse corporelle IMC
 - - - - 40 et moins de 50 - E66.06
 - - - - 50 et moins de 60 - E66.07
 - - - - 60 et plus - E66.08
 - - - - Compris
 - - - - - 30 et moins de 35 - E66.00
 - - - - - 35 et moins de 40 - E66.01
 - - Résistance congénitale à la leptine - E66.89
 - Endogène
 - - Enfant et l'adolescent - E66.84
 - - Grade
 - - - I (OMS) - E66.80
 - - - II (OMS) - E66.81
 - - - III (OMS) - E66.89
 - - Indice de masse corporelle IMC
 - - - 40 et moins de 50 - E66.86
 - - - 50 et moins de 60 - E66.87
 - - - 60 et plus - E66.88
 - - Compris
 - - - 30 et moins de 35 - E66.80
 - - - 35 et moins de 40 - E66.81
 - - Enfant et l'adolescent - E66.94
 - Exogène SAI - E66.9
 - Extrême
 - - Due à un excès calorique chez l'enfant et l'adolescent - E66.05
 - - Hypoventilation alvéolaire chez l'enfant et l'adolescent - E66.25
 - - Indice de masse corporelle IMC
 - - - 40 et moins de 50 - E66.86
 - - - 50 et moins de 60 - E66.87
 - - - 60 et plus - E66.88
 - - - E66.89
- Obésité -suite**
 - Grade
 - - I OMS
 - - - Due à un excès calorique - E66.00
 - - - Hypoventilation alvéolaire - E66.20
 - - - - E66.90
 - - II OMS
 - - - Due à un excès calorique - E66.01
 - - - Hypoventilation alvéolaire - E66.21
 - - - - E66.91
 - - III OMS
 - - - Due à un excès calorique - E66.09
 - - - Hypoventilation alvéolaire - E66.29
 - - - - E66.99
 - - Hypogénitalisme-déficiência intellectuelle - Syndrome de microphthalmie colobomateuse- Q87.8
 - - Hypogonadisme - Syndrome d'hydrocéphalie- Q87.8
 - - Hypoventilation [SOH] - Syndrome E66.2
 - - Hypoventilation alvéolaire
 - - Enfant et l'adolescent - E66.24
 - - Indice de masse corporelle IMC
 - - - 40 et moins de 50 - E66.26
 - - - 50 et moins de 60 - E66.27
 - - - 60 et plus - E66.28
 - - Compris
 - - - 30 et moins de 35 - E66.20
 - - - 35 et moins de 40 - E66.21
 - - Indice de masse corporelle IMC
 - - - 40 et moins de 50 - E66.96
 - - - 50 et moins de 60 - E66.97
 - - - 60 et plus - E66.98
 - - Infantile installation rapide dysfonctionnement hypothalamique hypoventilation dysautonomie
 - - Tumeurs neurales] - ROHHADNET [Syndrome d' E23.3, C80.9
 - - - ROHHAD [Syndrome d' E23.3, E66.29
 - - Malformations cérébrales-dysmorphie faciale - Syndrome de déficiencia intellectuelle- Q87.0
 - - Maturité - diabète (sucré) (avec obésité) (sans E11
 - - Médicamenteux
 - - Enfant et l'adolescent - E66.14
 - - Extrême chez l'enfant et l'adolescent - E66.15
 - - Grade
 - - - I (OMS) - E66.10
 - - - II (OMS) - E66.11
 - - - III (OMS) - E66.19
 - - Indice de masse corporelle IMC
 - - - 40 et moins de 50 - E66.16
 - - - 50 et moins de 60 - E66.17
 - - - 60 et plus - E66.18
 - - Compris
 - - - 30 et moins de 35 - E66.10
- Obésité -suite**
 - Médicamenteux -suite
 - - Indice de masse corporelle IMC -suite
 - - - Compris -suite
 - - - - 35 et moins de 40 - E66.11
 - - - - E66.19
 - - Non cétosique - diabète (sucré) (avec obésité) (sans E11
 - - Petite taille - Syndrome de déficiencia intellectuelle liée à l'X-hypogonadisme- ichtyose- Q87.8
 - - Précoce-hyperphagie-retard du développement sévère - Syndrome d' E66.89
 - - Prognathisme-anomalies oculaires et cutanées - Syndrome de déficiencia intellectuelle- Q87.8
 - - Retard global de développement - Syndrome de petite taille-brachydactylie- Q87.1
 - - Sans
 - - Obésité
 - - - Adulte - diabète (sucré) (avec E11
 - - - Maturité - diabète (sucré) (avec E11
 - - - Non cétosique - diabète (sucré) (avec E11
 - - - Stable - diabète (sucré) (avec E11
 - - Précision - E66.9
 - - Stable - diabète (sucré) (avec obésité) (sans E11
 - - Tronc-dystrophie rétinienne-micropénis] - Syndrome MORM [déficiencia intellectuelle- Q87.8
 - - Valvulopathie - Syndrome de surdité-encéphaloneuropathie- G31.81
 - -
 - - E66.8
 - - Choroidéremie avec surdité et Q87.8
 - - Syndrome
 - - - Aniridie-ptosis-déficiencia intellectuelle- Q87.8
 - - - Cardiopulmonaire au cours d' E66.29
 - - - Déficiencia intellectuelle-épilepsie-macrocéphalie- Q87.8
 - - - Hypomagnésémie primaire-crisés généralisées-déficiencia intellectuelle- Q87.8
 - - - Hypoventilation associée à l' E66.29
 - - - Paraplégie spastique-déficiencia intellectuelle-nystagmus- G11.4
- Objet**
 - Animés - Accident dû à l'exposition à des forces mécaniques d' W64.9!
 - Brûlants - Brûlure ou échaudage par : X19.9!
 - Examen bactériologique histologique -
 - - Bronchectasie tuberculeuse n'ayant pas fait l' A16.1
 - - Fibrose pulmonaire tuberculeuse n'ayant pas fait l' A16.1
 - - Pneumonie tuberculeuse n'ayant pas fait l' A16.1

Objet –suite

- Examen bactériologique histologique –
–suite
- Tuberculose pulmonaire n'ayant pas fait l'
A16.1
- Inanimés – Accident dû à l'exposition à des
forces mécaniques d' W49.9!
- Jeté) (tombant) – Accident dû à: W49.9!
- Lors de catastrophes naturelles – Chute d'
X59.9!

Oblique –

- Fente faciale Q18.8
- Hernie inguinale: K40
- Présentation: O32.2
- Soins maternels pour position transverse et
O32.2

**Oblitérans] – Balanite scléreuse oblitérante
[balanitis xerotica N48.0****Oblitérante**

- Balanitis xerotica oblitérans] – Balanite
scléreuse N48.0
- Buerger] – Thrombo-angéite I73.1
- Cérébrale – Artériopathie I66.9
- Chronique
- Subaiguë) dû (due) à l'inhalation d'agents
chimiques, d'émanations, de fumées et de
gaz – Bronchiolite J68.4
- - - - Bronchiolite J44.89
- Membre inférieur
- - - - AOMI
- - - - SAI – Artériopathie I70.29
- - - - Sans précision du stade (de Leriche et
Fontaine) – Artériopathie I70.29
- - - -
- - - - AOMI [artériopathie I70.29
- - - - Claudication intermittente avec
artériopathie I70.29
- Organisation pneumonique
- - - - BOOP] avec exacerbation aiguë –
Bronchiolite J84.01
- - - - Bronchiolite J84.00
- Périphérique – Artériopathie I70.29
- Trouble ventilatoire obstructif – Bronchiolite
J44.89
- Type
- - Bassin
- - - Cuisse –
- - - - AO [artériopathie I70.29
- - - - Artériopathie I70.29
- - - -
- - - - AO [artériopathie I70.29
- - - - Artériopathie I70.29
- - Cuisse –
- - - AO [artériopathie I70.29
- - - - Artériopathie I70.29
- - - - Jambe – Artériopathie I70.29
- Vaisseau cérébral – Endartérite syphilitique
A52.0†, I68.1*
- - -

Oblitérante –suite

- - - -suite
- - - - AO [artériopathie I70.29
- - - - Artériopathie I70.29
- - - - Douleurs ischémiques dans le cadre d'une
artériopathie I70.29
- - - - Endartérite: déformante ou I70
- - - - Otosclérose intéressant fenêtre ovale
- - - - H80.1
- - - - Non H80.0
- - - - Syndrome d'artériopathie I70.29

Oblitération

- Artère
- - - - Extrémité inférieure – I74.3
- - - - Jambe – I74.3
- - - - Pied – I74.3
- - - - I74.9
- - - - Artère périphérique – I74.4
- - - - Artère poplitée – I74.3
- - - - Uretere avec infection – N13.67
- - - - Vaisseaux lymphatiques suite à
mastectomie – I97.2
- - - - Veine du cou – I82.88

**Oblongata dorso-latéral – Syndrome I66.3†,
G46.3*****Obrinsky – Syndrome d' Q79.4****Obsédantes**

- Comportements compulsifs – Forme mixte,
avec idées F42.2
- Premier plan – Avec idées ou ruminations
F42.0

Observation

- Accident
- - - - Transport – Examen et mise en Z04.1
- - - - Travail – Examen et mise en Z04.2
- - - - Examen et mise en Z04.3
- - - - Activité répréhensible en bande sans trouble
psychiatrique évident – Mise en Z03.2
- - - - Blessures dues à une agression – Examen et
mise en Z04.5
- - - - Comportement asocial sans trouble
psychiatrique évident – Mise en Z03.2
- - - - Hospitalisation soin obstétrical y compris
- - - - Césarienne avant début travail – lorsqu y a
mise
- - - - O32
- - - - O34
- - - - Interruption grossesse – lorsqu y a mise
- - - - O35.0
- - - - O36
- - - - Pyromanie sans trouble psychiatrique
évident – Mise en Z03.2
- - - - Raison
- - - - Non précisée – Examen et mise en Z04.9
- - - - Précisées – Examen et mise en Z04.8
- - - - SAI – Mise en Z04.9
- - - - Sans complications – Soins et mise en
Z39.0

Observation –suite

- Suspicion
- - - - Affection
- - - - Cardio-vasculaires – Mise en Z03.5
- - - - Système nerveux – Mise en Z03.3
- - - - Effet
- - - - Indésirable d'un médicament – Mise en
Z03.6
- - - - Toxique de substances ingérées – Mise
en Z03.6
- - - - Infarctus du myocarde – Mise en Z03.4
- - - - Intoxication – Mise en Z03.6
- - - - Maladie
- - - - Sans précision – Mise en Z03.9
- - - - – Mise en Z03.8
- - - - Troubles mentaux et du comportement –
Mise en Z03.2
- - - - Tuberculose – Mise en Z03.0
- - - - Tumeur maligne – Mise en Z03.1
- - - - Vol à l'étalage sans trouble psychiatrique
évident – Mise en Z03.2

**Observés au niveau du sein – Autres signes
et symptômes N64.5****Obsessionnel**

- Compulsif
- - - - Sans précision – Trouble F42.9
- - - -
- - - - Névrose: F42
- - - - Troubles F42.8
- - - - Premier plan – Avec comportements
compulsifs [rituels F42.1

Obstacle – Polyurie de levée d' R35.0**Obstétrical**

- Acte visée diagnostique thérapeutique
- - - - Y compris accouchement SAI –
- - - - Anoxie cérébrale survenant après une
césarienne, un acte de chirurgie O75.4
- - - - Arrêt cardiaque survenant après une
césarienne, un acte de chirurgie O75.4
- - - - Insuffisance cardiaque survenant après
une césarienne, un acte de chirurgie
O75.4
- - - - Autres complications d'un acte de
chirurgie O75.4
- - - - Caillot sanguin – Autre embolie O88.28
- - - - Cause non précisée – Mort d'origine O95
- - - - Chirurgicale – Infection d'une plaie d'origine
O86.0
- - - - Col de l'utérus – Déchirure O71.3
- - - - E –
- - - - Arrachement du cartilage interne de la
symphyse (pubienne) O71.6
- - - - Écartement traumatique de la symphyse
(pubienne) O71.6
- - - - Lésion du coccyx O71.6
- - - - Foie – Traumatisme P15.0
- - - - Grave – Asphyxie P21.0
- - - - Intéressant les articulations et les ligaments
pelviens – Lésions O71.6

Obstétrical –suite

- Légère ou modérée → Asphyxie P21.1
- Nerf crânien VII] → Lésion du nerf facial due à un traumatisme P11.3
- Non précisé → Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un traumatisme P11.59
- Organes pelviens → Autres lésions O71.5
- Paraplégie
- Aiguë → Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un traumatisme P11.50
- Chronique → Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un traumatisme P11.51
- Pathologiques et difficultés à procréer → Surveillance d'une grossesse avec d'autres antécédents Z35.2
- Périnée
 - Deuxième degré → Déchirure O70.1
 - Premier degré → Déchirure O70.0
 - Quatrième degré → Déchirure O70.3
 - Sans précision → Déchirure O70.9
 - Troisième degré → Déchirure O70.2
 -
 - Hématome O71.7
 - Rupture d'une suture O90.1
- Persistente du plexus brachial → Lésion traumatique P14.3
- Plus 42 jours mais accouchement → Mort Séquelle relevant
 - Directement d'une cause O96.0
 - Indirectement d'une cause O96.1
- Précis → traumatisme
 - O71.8
 - P15.8
- Rate → Traumatisme P15.1
- SAI → Embolie O88.28
- Sans précision
 - Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement → Mort de séquelles relevant d'une cause O96.9
 -
 - Asphyxie P21.9
 - Lésion
 - Cuir chevelu due à un traumatisme P12.9
 - Squelette due à un traumatisme P13.9
 - Système
 - Nerveux central due à un traumatisme P11.9
 - Nerveux périphérique due à un traumatisme P14.9
 - Mort de séquelles relevant d'une cause O97.9
 - Traumatisme
 - O71.9
 - P15.9
 - Urètre → Lésion O71.5
 - Vagin → Hématome O71.7
 - Vaginale haute isolée → Déchirure O71.4

Obstétrical –suite

- Vessie → Lésion O71.5
- Vulve → Hématome O71.7
- Y compris
 - Césarienne avant début travail → lorsqu y a mise observation hospitalisation soin
 - O32
 - O34
 - Interruption grossesse → lorsqu y a mise observation hospitalisation soin
 - O35.0
 - O36
 -
 - Adiponécrose sous-cutanée due à un traumatisme P15.6
 - Céphalhématome dû à un traumatisme P12.0
 - Choc O75.1
 - Congestion faciale due à un traumatisme P15.4
 - Déchirure
 - Hémorragie intracrâniennes non précisées, dues à un traumatisme P10.9
 - Hémorragies intracrâniennes dues à un traumatisme P10.8
 - Tente du cervelet due à un traumatisme P10.4
 - Embolie
 - O88.8
 - Gazeuse O88.0
 - Graisseuse, O88.8
 - Pulmonaire O88.20
 - Pyohémique et septique, O88.3
 - États mentionnés compliquant la grossesse, aggravés par la grossesse ou à l'origine de soins O98
 - Fracture
 - Clavicule due à un traumatisme P13.4
 - Crâne due à un traumatisme P13.0
 - Rachis due à un traumatisme P11.5
 - Glaucome traumatique dû (due) à un traumatisme P15.3
 - Hématome
 - Chignon dû à un traumatisme P12.1
 - Pelvien d'origine O71.7
 - Plaie O90.2
 - Sous-dural (localisé) dû à un traumatisme P10.0
 - Sous-galéal dû à un traumatisme P12.2
 - Hémorragie
 - Épicrânienne sous-aponévrotique due à un traumatisme P12.2
 - Sous-conjonctivale dû (due) à un traumatisme P15.3
 - Hémorragie cérébrale due à un traumatisme P10.1
 - Hémorragie intraventriculaire due à un traumatisme P10.2
 - Hémorragie sous-arachnoïdienne due à un traumatisme P10.3

Obstétrical –suite

- - - - suite
- - Hémorragie sous-durale due à un traumatisme P10.0
- - Lésion
 - Cérébral
 - Non précisée, due à un traumatisme P11.2
 - Précisées, dues à un traumatisme P11.1
 - Crâne dues à un traumatisme P13.1
 - Cuir chevelu dues à un traumatisme P12.8
 - Faciale due à un traumatisme P15.4
 - Fémur due à un traumatisme P13.2
 - Nerfs crâniens due à un traumatisme P11.4
 - Œil due à un traumatisme P15.3
 - Organes génitaux externes due à un traumatisme P15.5
 - Os longs due à un traumatisme P13.3
 - Partie
 - Squelette dues à un traumatisme P13.8
 - Système nerveux périphérique dues à un traumatisme P14.8
 - Plexus brachial dues à un traumatisme P14.3
 - Sterno-cléido-mastoiïdienne due à un traumatisme P15.2
 - Meurtrissure du cuir chevelu due à un traumatisme P12.3
 - Mort Séquelle relevant
 - Directement d'une cause O97.0
 - Indirectement d'une cause O97.1
 - Œdème cérébral dû à un traumatisme P11.0
 - Paralysie
 - Dejerine-Klumpke due à un traumatisme P14.1
 - Duchenne-Erb due à un traumatisme P14.0
 - Faciale due à un traumatisme P11.3
 - Nerf phrénique due à un traumatisme P14.2
 - Rupture
 - Foie due à un traumatisme P15.0
 - Rate due à un traumatisme P15.1

Obstructif

v./v.a. Type de maladie

Obstruction

- Artère basilaire → I65.1
- Artère carotide → I65.2
- Artère cérébelleuse → I66.3
- Artère cérébrale
 - Antérieure → I66.1
 - Moyenne → I66.0
 - Postérieure → I66.2
- Artère rénale → N28.0
- Artère vertébrale → I65.0
- Calculeuse

Obstruction –suite

- Calculeuse –suite
- Infection du rein – Hydronéphrose avec *N13.64*
- Rénal
- Infection du rein – Hydronéphrose avec *N13.62*
- – Hydronéphrose avec *N13.20*
- Urétéral
- Infection du rein – Hydronéphrose avec *N13.63*
- – Hydronéphrose avec *N13.21*
- Canal lacrymal-surdité] – HPPD [Syndrome d'hypertélorisme-sinus pré-auriculaire- *Q87.0*
- Canal pancréatique – *K86.82*
- Col de la vessie – *N32.0*
- Côlon – *K56.4*
- Complet
- Artère basilaire – *I65.1*
- Artère carotide – *I65.2*
- Artère cérébelleuse – *I66.3*
- Artère cérébrale
- Antérieure – *I66.1*
- Moyenne – *I66.0*
- Postérieure – *I66.2*
- Artère vertébrale – *I65.0*
- Congénital
- Aqueduc de Sylvius – *Q03.0*
- Intestin grêle – *Q41.9*
- (Œsophage sans fistule – *Q39.0*
- Duodénum – *K31.5*
- Fécale – *K56.4*
- Hépato-biliaire – *K83.1*
- Intestin – Autres *K56.4*
- Jonction
- Pelvi-urétérale – Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- Pyélo-urétéral –
- Hydronéphrose avec *N13.0*
- Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- Mécanique dû (due) à une prothèse valvulaire cardiaque – *T82.0*
- Occlusion et rétrécissement congénitaux de l'intestin grêle ou de l'intestin SAI – *Q41*
- Œsophage – *K22.2*
- Partiel
- Artère basilaire – *I65.1*
- Artère carotide – *I65.2*
- Artère cérébelleuse – *I66.3*
- Artère cérébrale
- Antérieure – *I66.1*
- Moyenne – *I66.0*
- Postérieure – *I66.2*
- Artère vertébrale – *I65.0*
- Pelvi-urétérale – *N13.5*
- Prostatique SAI – *N40*

Obstruction –suite

- Pyélo-urétérale avec infection du rein – Hydronéphrose avec *N13.60*
- Pylore
- Adulte – *K31.18*
- – *K31.18*
- Rétrécissement congénitaux du côlon – occlusion, *Q42*
- Supravésicale – *N13.5*
- Trompe d'Eustache – *H68.1*
- Urètre – Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- Urinaire SAI – *N13.9*
- Veine porte – *I81*
- Vessie – *N32.8*
- Voie respiratoire créée par la trachéotomie – *J95.0*
- Voies biliaires – *K83.1*
- Voies respiratoires avec alvéolite allergique – *J67.90*
- Bronchite aiguë avec *J20.9*

Obstruée – Dysphagie sur trachéostomie nécessitant une aspiration avec canule trachéale (partiellement) *R13.1***Obtention du permis de conduire – inscription dans: *Z02*****Obturante de l'oreille externe (conduit) – Kératose *H60.4*****Obturation**

- Côlon – *K56.4*
- Retardée du canal artériel – *P29.3*
- *Z43*

Obturatrice – hernie: *K45***Occidental – Fièvre du Nile *A92.3*****Occipital**

- v./v.a. Lobe occipital
- Dysplasie squelettique – Syndrome léthal d'encéphalocèle *Q87.5*
- Isolée – Plagiocéphalie *Q67.3*
- Parasagittale bilatérale – Polymicrogyrie pariéto- *Q04.3*
-
- *S02.1*
- Encéphalocèle *Q01.2*
- Épilepsie
- Bénigne à paroxysmes *G40.08*
- Pointes *G40.08*
- Lobe
- *D33.0*
- *D43.0*
- Os: *D16.41*
- Ostéoblastome de l'os *D16.41*
- Pachygyrie et polymicrogyrie *Q04.3*
- Sarcome de l'os *C41.01*
- Syndrome de la corne *E83.0*

Occipito

- Iliaque – Dystocie due à la persistance en position: *O64.0*
- Postérieur

Occipito –suite

- Postérieur –suite
- Persistante – Présentation *P03.1*
- – Dystocie due à la persistance en position: *O64.0*
- Sacrée – Dystocie due à la persistance en position: *O64.0*
- Transverse – Dystocie due à la persistance en position: *O64.0*

Occlusale

- Dentaire (antérieure) (postérieure) – Béance *K07.2*
- Dents – Usure: *K03.0*

Occlusif

v./v.a. veino-occlusif

- Artériel –
- Diabète sucré avec MOA [maladie *E14.50†*, *I79.2**
- Diabète sucré de type 1 avec MOA [maladie *E10.50†*, *I79.2**
- Diabète sucré de type 2 avec MOA [maladie *E11.50†*, *I79.2**
- Infantile – Artériopathie *Q28.88*
- SAI – Iléus *K56.6*
- Syphilitique – Maladie artérielle *A52.0†*, *I79.8**

Occlusion

- Acquise de l'œsophage – *K22.2*
- Anus avec fistule – *Q42.2*
- Aqueduc de Sylvius – Hydrocéphalie par *Q03.0*
- Artère
- Centrale de la rétine – *H34.1*
- Coronaires n'entraînant pas un infarctus du myocarde – *I24.0*
- Rétine – Autres *H34.2*
- – *I74.9*
- Artère basilaire – *I65.1*
- Artère carotide – *I65.2*
- Artère cérébrale – *I66.9*
- Artère iliaque – *I74.5*
- Artère rénale – *N28.0*
- Artère vertébrale – *I65.0*
- Artères précérébrales – *I65.9*
- Artériel
- Aigu
- Bras – *I74.2*
- Jambe – *I74.3*
- Jambe – *I74.3*
- Périphérique aiguë – *I74.4*
- Rétinien
- Branche – *H34.2*
- Partielle – *H34.2*
- Bilatéral
- Artère carotide – *I65.3*
- Artère vertébrale – *I65.3*
- Artères précérébrales – *I65.3*
- Canal biliaire, sans calcul – *K83.1*

Occlusion –suite

- Canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans calcul – *K82.0*
- Col vésical congénital(e) – *Q64.3*
- Côlon ou de l'intestin – *K56.6*
- Congénital
- - Anus – *Q42.3*
- - Aorte – *Q25.3*
- - Intestin grêle – *Q41.9*
- - Jonction pyélo-urétérale – *Q62.1*
- - Œsophage – *Q39.0*
- - Orifice vésico-urétéral – *Q62.1*
- - Urètre – *Q62.1*
- Due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une plaie opératoire – *T81.5*
- Embolique – *I74*
- Gangrène –
- - Hernie abdominale
- - - Non précisée, sans *K46.9*
- - - Précisées, sans *K45.8*
- - - Hernie crurale
- - - Bilatérale, sans *K41.2*
- - - Unilatéral
- - - - *K41.40*
- - - - Sans précision, sans *K41.9*
- - - Hernie diaphragmatique, sans *K44.9*
- - - Hernie épigastrique sans *K43.90*
- - - Hernie incisionnelle sans *K43.2*
- - - Hernie inguinale
- - - Bilatérale, sans *K40.2*
- - - Unilatérale ou sans précision, sans *K40.9*
- - - Hernie ombilicale, sans *K42.9*
- - - Hernie parastomale, sans *K43.5*
- - - Hernie paroi abdominale antérieur
- - - - Non précisées sans *K43.99*
- - - - Sans *K43.98*
- - - Intestin par calculs biliaires – *K56.3*
- - - Intestinal
- - - - Distale – Syndrome d' *E84.1*
- - - - Due à un lait épaissi – *P76.2*
- - - - Nouveau-né, sans précision – *P76.9*
- - - - Postopératoire – *K91.3*
- - - - Précisées du nouveau-né – Autres *P76.8*
- - - - Sans
- - - - - Hernie – Iléus paralytique et *K56*
- - - - - Précision – *K56.6*
- - - - -
- - - - - Adhérences péritonéales (brides), avec *K56.5*
- - - - - - Hernie avec *K46.0*
- - - Lésion Cameron
- - - Érosive aigu
- - - - Hémorragie – Hernie diaphragmatique
- - - - - *K44.0, K29.0*
- - - - - Sans *K44.9, K29.0*

Occlusion –suite

- Lésion Cameron –suite
- - Érosive aigu –suite
- - - - Hernie diaphragmatique
- - - - - *K44.0, K29.1*
- - - - - Sans *K44.9, K29.1*
- - - Ulcéreux
- - - - Aigu
- - - - - Hémorragie
- - - - - - Hernie diaphragmatique avec *K44.0, K25.0*
- - - - - - Hernie diaphragmatique sans *K44.9, K25.0*
- - - - - Sans
- - - - - - Hémorragie – Hernie diaphragmatique avec *K44.0, K25.3*
- - - - - - Hémorragie – Hernie diaphragmatique sans *K44.9, K25.3*
- - - - - Chronique
- - - - - - Hémorragie
- - - - - - - Hernie diaphragmatique avec *K44.0, K25.4*
- - - - - - - Hernie diaphragmatique sans *K44.9, K25.4*
- - - - - Sans
- - - - - - Hémorragie – Hernie diaphragmatique avec *K44.0, K25.7*
- - - - - - Hémorragie – Hernie diaphragmatique sans *K44.9, K25.7*
- - - - - - - Hernie diaphragmatique
- - - - - - - - *K44.0, K25.9*
- - - - - - - Sans *K44.9, K25.9*
- - - - - - - - Linguale postérieure des dents inférieures – *K07.2*
- - - - - - - - Obstruction et rétrécissement congénitaux du côlon – *Q42*
- - - - - - - - Pupillaire – *H21.4*
- - - - - - - - Rétrécissement congénitaux de l'intestin grêle ou de l'intestin SAI – obstruction, *Q41*
- - - - - - - - Sans gangrène –
- - - - - - - - Hernie
- - - - - - - - - Interstitielle provoquant une *K46.0*
- - - - - - - - - Intestinale provoquant une *K46.0*
- - - - - - - - - Intra-abdominale provoquant une *K46.0*
- - - - - - - - - - Paroi abdominale antérieur
- - - - - - - - - - - *K43.68*
- - - - - - - - - - - Non précisées avec *K43.69*
- - - - - - - - - - - Provoquant une *K46.0*
- - - - - - - - - - - Hernie abdominale
- - - - - - - - - - - - Non précisée, avec *K46.0*
- - - - - - - - - - - - Siège précisé, avec *K45.0*
- - - - - - - - - - - - Hernie crurale
- - - - - - - - - - - - - Bilatérale, avec *K41.0*
- - - - - - - - - - - - - Unilatéral
- - - - - - - - - - - - - - Provoquant une *K41.3*
- - - - - - - - - - - - - - Sans gangrène – Hernie crurale, unilatérale ou sans précision, avec *K41.3*
- - - - - - - - - - - - - - - Hernie diaphragmatique

Occlusion –suite

- Sans gangrène – –suite
- - Hernie diaphragmatique –suite
- - - *K44.0*
- - - - Provoquant une *K44.0*
- - - - - Hernie incisionnelle avec *K43.0*
- - - - - Hernie inguinale
- - - - - - Bilatérale, avec *K40.0*
- - - - - - Unilatéral
- - - - - - - Provoquant une *K40.3*
- - - - - - - - Sans gangrène – Hernie inguinale, unilatérale ou sans précision, avec *K40.3*
- - - - - - - - - Hernie ombilicale
- - - - - - - - - *K42.0*
- - - - - - - - - - Provoquant une *K42.0*
- - - - - - - - - - - Hernie parastomale avec *K43.3*
- - - - - - - - - - - - Hernie ventrale causant une *K43.69*
- - - - - - - - - - - - Sténose
- - - - - - - - - - - - - Artère basilaire – *I65.1*
- - - - - - - - - - - - - Artère carotide – *I65.2*
- - - - - - - - - - - - - Artère cérébrale
- - - - - - - - - - - - - - Antérieure – *I66.1*
- - - - - - - - - - - - - - Mécanisme non précisé – Infarctus cérébral dû à une *I63.5*
- - - - - - - - - - - - - - - Moyenne – *I66.0*
- - - - - - - - - - - - - - - Multiples et bilatérales – *I66.4*
- - - - - - - - - - - - - - - - Postérieure – *I66.2*
- - - - - - - - - - - - - - - - - Précérébrales (y compris tronc brachio-céphalique), entraînant un infarctus cérébral – *I63*
- - - - - - - - - - - - - - - - - - Sans précision – *I66.9*
- - - - - - - - - - - - - - - - - - - *I66.8*
- - - - - - - - - - - - - - - - - - - Artère perforante – *I66.8*
- - - - - - - - - - - - - - - - - - - Artère précérébrale
- Mécanisme non précisé – Infarctus cérébral dû à une *I63.2*
- Multiples et bilatérales – *I65.3*
- Sans précision – *I65.9*
- *I65.8*
- Artère vertébrale – *I65.0*
- Artères cérébelleuses – *I66.3*
- Thrombotique – *I74*
- Transitoire de l'artère de la rétine – *H34.0*
- Tronc brachio-céphalique – Infarctus cérébral par *I63.2*
- Tubaire – *N97.1*
- Vasculaire rétinien
- Sans précision – *H34.9*
- Autres *H34.8*
- Veine
- Centrale rétinienne – *H34.8*
- Coronaires n'entraînant pas un infarctus du myocarde – *I24.0*
- Rétine
- Branche – *H34.8*
- Centrale – *H34.8*

Occlusion – suite

- Veine – suite
- - Rétine – suite
- - - Débutante – H34.8
- - - Partielle – H34.8
- Vésicule biliaire – K82.0
- -
- - Adhérences de l'intestin [brides] avec K56.5
- - Hernie crurale
- - - Récidivante, avec K41.31
- - - Unilatérale récidivante, avec K41.31
- - Hernie de la ligne médiane
- - - K43.68
- - - Causant une K43.68
- - Hernie de Spiegel
- - - K43.68
- - - Causant une K43.68
- - Hernie épigastrique
- - - K43.60
- - - Causant une K43.60
- - Hernie hiatale avec K44.0
- - Hernie hypogastrique causant une K43.68
- - Hernie incisionnelle provoquant une K43.0
- - Hernie parastomale
- - - K43.3
- - - Provoquant une K43.3
- - Hernie sous-xiphoidienne
- - - K43.68
- - - Causant une K43.68

Oculta – Spina bifida Q76.0**Oculte**

- Externe zonale aiguë] – AZOOR [Rétinopathie H30.8
- Selles – Sang R19.5
- - Dystrophie maculaire H35.5

Ochoa – Syndrome d' Q87.8**Ochronose**

- Chloasma de la paupière – E70.2†, H03.8*
- Endogène – E70.2
- Héritaire – E70.2
- -
- - E70.2
- - Affection systémique du tissu conjonctif au cours d' E70.2†, M36.8*
- - Arthrite au cours d' E70.2†, M14.59*

OCRL – E72.0**Oculaire**

- v./v.a. Albinisme oculaire
- v./v.a. Complication oculaire
- v./v.a. rétro-oculaire
- v./v.a. Spondylo-oculaire
- Anomalies congénitales multiples – Syndrome de microcéphalie-dysmorphie faciale-anomalies Q87.0
- Avitaminose A – Autres manifestations E50.7

Oculaire – suite

- Cérébrales – Hypopigmentation linéaire avec asymétrie cranio-faciale et anomalies acrales, Q87.0
- Chronique stade
- - 1 – Maladie GVH T86.05†, H58.21*
- - 2 – Maladie GVH T86.06†, H58.22*
- - 3 – Maladie GVH T86.07†, H58.23*
- Cicatricielle – Pemphigoïde L12.1†, H13.3*
- Commun
- - III) – Paralyse du nerf moteur H49.0
- - - Lésion traumatique du nerf moteur S04.1
- Congénital – Kyste Q15.8
- Corps étranger – Plaie pénétrante du globe S05.5
- Cours
- - Herpès zoster – Maladie B02.3†, H58.8*
- - Maladies classées ailleurs – Autres affections du corps vitré et du globe H45.8*
- Cutanées – Syndrome de déficience intellectuelle-obésité-prognathisme-anomalies Q87.8
- Décompensé – MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec complications E11.31†, H58.8*
- Due au virus de l'herpès simplex – Affections B00.5†, H58.8*
- Externe
- - VI) – Paralyse du nerf moteur H49.2
- - - Lésion traumatique du nerf moteur S04.4
- Hyperthyroïdienne – Maladie E05.9†, H58.8*
- Imperforation du canal lacrymonasal – Syndrome de microtie-colobome Q15.8, Q17.2
- Limité-absence de point lacrymal – Syndrome de ptosis-mouvement Q87.0
- Protrusion ou perte de tissu intraoculaire – Lacération et rupture S05.2
- Psychogènes – Troubles F45.8
- SAI – Pénétration S05.6
- Sans
- - Corps étranger – Plaie pénétrante du globe S05.6
- - Précision – Affection du globe H44.9
- - Protrusion ou perte de tissu intraoculaire – Lacération S05.3
- - Sévère – Hypomagnésémie primaire familial hypercalciurie néphrocalcinose
- - Atteinte E83.4
- - Sans atteinte E83.4
- Surnuméraire – Muscle Q10.3
- Thyrotoxicque – Maladie E05.9†, H58.8*
- Tissus de l'orbite – Contusion du globe S05.1
- Virus de l'herpès – Affections B00.5†, H58.8*
- -
- - Affection
- - - Dégénératives du globe H44.3
- - - Globe H44.8

Oculaire – suite

- - - suite
- - Albinisme: cutané- E70.3
- - Atrophie du globe H44.5
- - Brûlure provoquant la rupture et la destruction du globe T26.2
- - Cataracte (au cours de): secondaire à des affections H26.2
- - Complication mécanique d'autres prothèses, implants et greffes T85.3
- - Corrosion provoquant la rupture et la destruction du globe T26.7
- - Cysticercose B69.1†, H45.1*
- - Dégénérescence du globe H44.5
- - Diabète sucré avec maladie E14.30†, H58.8*
- - Diabète sucré de type 1 avec maladie E10.30†, H58.8*
- - Diabète sucré de type 2 avec maladie E11.30†, H58.8*
- - Douleur H57.1
- - Dystrophie musculaire: G71.0
- - Glaucome secondaire
- - - Affections H40.5
- - - Traumatisme H40.3
- - Globe
- - - C69.9
- - - D31.9
- - Hypertension H40.0
- - Limitation traumatique des mouvements des muscles H50.6
- - Lissencéphalie pavimenteuse sans atteinte musculaire ou Q04.3
- - Luxation du globe H44.8
- - Maladie de Basedow avec maladie E05.0†, H58.8*
- - Mélanocytome du globe D31.9
- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec complications E11.30†, H58.8*
- - Myiase B87.2†, H58.8*
- - Nystagmus et autres anomalies des mouvements H55
- - Œdème H57.9
- - Phtisie du globe H44.5
- - Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans: paroi postérieure du globe H44.6
- - Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique récessive-saccade G11.8
- - Tuberculose A18.5
- - Tularémie A21.1
- Ocularis** – Pemphigus L12.1†, H13.3*
- Oculo**
- v./v.a. cérébro-oculo-facio-squelettique
- Dento-digitale – Dysplasie Q87.0
- Oto-radial – Syndrome Q87.8
- Uréto-articulaire – Syndrome M02.39
- Oculo-auriculaire type Schorderet** – Syndrome Q87.0

Oculo-auriculo-fronto-nasal - Syndrome
*Q87.0***Oculo-auriculo-vertébral**

- Anomalies radiales - Spectre *Q87.0*
- - Spectre *Q87.0*

Oculo-auriculo-vertebralis] - Syndrome de Goldenhar [Dysplasia
*Q87.0***Oculo-cérébral**

- Hypopigmentation, type Preus - Syndrome *E70.3*
- Primitif non hodgkinien - Lymphome *C83.3*

Oculo-cérébro-cutané - Syndrome
*Q87.8***Oculo-cérébro-facial type Kaufman - Syndrome**
*Q87.0***Oculo-cérébro-rénale - Dystrophie**
*E72.0***Oculo-cutané**

v./v.a. Albinisme oculo-cutané

- -

- - Syndrome d'ostéoporose-hypopigmentation *Q87.1*

- - Tyrosinémie *E70.2*

Oculo-dentaire de Rutherford - Syndrome
*Q87.8***Oculo-gastro-intestinale - Dystrophie musculaire**
*Q43.8***Oculogastrointestinal-trouble neurologique du développement - Syndrome**
*Q87.8***Oculo-glandulaire -**

- Listériose *A32.8*
- Tularémie *A21.1*

Oculogramme [EOG] - Anomalies (de): électro-
*R94.1***Oculo-mandibulaire - Dysostose**
*Q75.5***Oculo-maxillo-faciale - Dysostose**
*Q75.1***Oculomoteur -**

- Fibrose congénitale des muscles *H49.8*
- Paralysie alternante du nerf *G83.8*
- Paralysie congénitale
- - Nerf *H49.0*
- - Plusieurs nerfs de muscles *H49.9*

Oculomotrice

- Mouvements hyperkinétiques-retard de développement - Syndrome d'hypotonie infantile-anomalies *Q87.8*
- Type
- - 1] - AOA1 [Syndrome d'ataxie-apraxie *G11.3*
- - 2] - AOA2 [Syndrome d'ataxie-apraxie *G60.2*
- - 4] - AOA4 [Syndrome d'ataxie-apraxie *G11.1*
- - Cogan - Apraxie *H51.8*
- - Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique récessive-signes pyramidaux-nystagmus-apraxie *G11.1*

Oculo-ostéo-cutané - Syndrome
*Q87.5***Oculo-palato-cérébral - Nanisme**
*Q87.1***Oculopathie**

- Cours

Oculopathie -suite

- Cours -suite

- - Syphilis secondaire précoce - *A51.4†, H58.8**

- - Syphilis tardive - *A52.7†, H58.8**

- Syphilitique

- - Congénital tardif -

- - - *A50.3*

- - - *A50.3†, H58.8**

- - Précoce - *A51.4†, H58.8**

- - Secondaire - *A51.4†, H58.8**

- - - *A52.7†, H58.8**

- Toxoplasma - *B58.0†*

- - Syphilis congénitale précoce avec *A50.0†, H58.8**

Oculo-pharyngé

- Distale - Myopathie *G71.0*

- - Dystrophie musculaire: *G71.0*

Oculo-réno-cérébelleux - Syndrome
*Q87.8***Oculo-squelette-dentaire - Syndrome**
*Q87.1***Oculo-tricho-anal - Syndrome**
*Q87.8***Oculo-tricho-dysplasie -**
*Q82.8, H35.5***Oculo-urétéro-synovial syndrome Reiter**

- Avant-bras - Syndrome *M02.33*

- Bassin - Syndrome *M02.35*

- Bras - Syndrome *M02.32*

- Cheville - Syndrome *M02.37*

- Colonne vertébrale - Syndrome *M02.38*

- Cuisse - Syndrome *M02.35*

- Jambe - Syndrome *M02.36*

- Localisations multiples - Syndrome *M02.30*

- Main - Syndrome *M02.34*

- Pied - Syndrome *M02.37*

- Région scapulaire - Syndrome *M02.31*

Ocytocique -

- Échec du déclenchement (du travail) (par): *O61.0*

- Intoxication: *T48.0*

Oddi - Spasme du sphincter d'
*K83.4***Odeur**

- Expectoration - Anomalie de: *R09.3*

- Poisson - Syndrome de l' *E88.8*

- Sirop d'érable - Maladie des urines à *E71.0*

Odontoclasie -
*K02.4***Odontodysplasie**

- Généralisée - *K00.4*

- Régionale - *K00.4*

Odontogène

- Kératokystique

- - Mandibule - Tumeur *D16.5*

- - Maxillaire - Tumeur *D16.42*

- Mandibule -

- - Carcinome *C41.1*

- - Fibrosarcome *C41.1*

- - Sarcome *C41.1*

Odontogène -suite

- Mandibule - -suite

- - Tumeur maligne *C41.1*

- Maxillaire

- - Supérieur - Fibrosarcome *C41.02*

- - - Kératokyste *D16.42*

- - -

- - Fibrosarcome *C41.1*

- - Kératokyste *D16.5*

- - Kystes dentaires liés au développement (*K09.0*)

Odontogénèse

- Sans précision - Troubles de l' *K00.9*

- - Autres troubles de l' *K00.8*

Odontogenesis imperfecta -
*K00.5***Odonto-maxillaire segmentaire - Dysplasie**
*K00.4***Odonto-micronychiale - Dysplasie ectodermique**
*Q82.8***Odonto-onychiale-alopécie - Syndrome de dysplasie**
*Q84.8***Odonto-onychodermique - Dysplasie**
*Q82.8***Odontosarcome**

- Améloblastique de la mandibule - *C41.1*

- Mandibule - *C41.1*

- Maxillaire supérieur - *C41.02*

Odonto-trichomélique - Syndrome
*Q87.8***Odonto-tricho-unguéo-digito-palmaire - Syndrome**
*Q82.8***Odorat goût**

- Non précisés - Troubles de l' *R43.8*

- - Troubles associés de l' *R43.8*

Œdémateuse - Laryngite (aiguë):
*J04.0***Œdème**

v./v.a. Angio-œdème

- Aigu du poumon dû à des agents chimiques - *J68.1*

- Angioneurotique

- - Familial - *D84.1*

- - Héritaire -

- - - *D84.1*

- - - Urticaire avec *D84.1*

- - - *T78.3*

- Augmentation marquée du volume et des parties du tissu cutané et sous-cutané pendant en grands lambeaux - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec *E88.22*

- Canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules séminales - *N50.8*

- Cérébral

- - Traumatique - *S06.1*

- - Traumatisme obstétrical - *P11.0*

- - - *G93.6*

- Chaleur - *T67.7*

- Conjonctive - *H11.4*

- Cornée - Autre *H18.2*

Œdème – suite

- Cours de syndrome néphrotique → *N04.9*
- Épithélium buccal, y compris la langue → *Leuco- K13.2*
- Famine → *E43*
- Foetal généralisé → *P83.2*
- Généralisé → *R60.1*
- Gestationnel
- - Protéinurie → *O12.2*
- - - *O12.0*
- Glotte → *J38.4*
- Hypsarythmie, et atrophie optique] → Syndrome PEHO [encéphalopathie progressive avec *G31.88*
- Larynx → *J38.4*
- Localisé → *R60.0*
- Macula → Diabète sucré avec *E14.30t, H36.0**
- Moelle cervicale → Contusion et *S14.0*
- Moelle dorsale → Contusion et *S24.0*
- Moelle épinière → *G95.18*
- Moelle lombaire [Conus medullaris] → Contusion et *S34.0*
- Nerf optique-splénomégalie-anhidrose-céphalée migraineuse → Syndrome de dystrophie rétinienne- *Q87.8*
- Niveau d'un moignon d'amputation → *T87.6*
- Oculaire → *H57.9*
- Orbite → *H05.2*
- Palpébral → *H02.8*
- Papillaire
- - Sans précision → *H47.1*
- - Syphilitique → *A52.1t, H48.0**
- Périodique héréditaire → *D84.1*
- Périphérique → *R60.0*
- Pharynx ou du rhinopharynx → *J39.2*
- Poumon dû à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz → *J68.1*
- Protéinurie - hypertension] → Gestose EPH [*O14.9*
- Pulmonaire
- - Aigu
- - - Mention de maladie cardiaque SAI ou d'insuffisance cardiaque → *I50.1*
- - - - *J81*
- - Haute altitude → *T70.2*
- - - *J81*
- Quincke
- - Héréditaire → *D84.1*
- - - *T78.3*
- SAI → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec *E88.28*
- Sans précision
- - Spécifiques du fœtus et du nouveau-né → *P83.3*
- - - *R60.9*
- Sous-glottique → *J38.4*

Œdème – suite

- Stade non précisé → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec *E88.28*
- Substance blanche → Leucoencéphalopathie avec ataxie cérébelleuse modérée et *E75.2*
- Surface cutané
- - Irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec *E88.21*
- - Lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épaissi → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec *E88.20*
- Sus-glottique → *J38.4*
- Traumatique de la moelle épinière → *T09.3*

Œil

- Annexe
- - Acte médical
- - - Sans précision → Affection de l' *H59.9*
- - - - Autres affections de l' *H59.8*
- - Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections précisées de l' *H58.8**
- - Partie non précis →
- - - Brûlure de l' *T26.4*
- - - - Corrosion de l' *T26.9*
- - Sans précision → Affection de l' *H57.9*
- - -
- - - Affections précisées de l' *H57.8*
- - - Brûlure d'autres parties de l' *T26.3*
- - - Corrosion d'autres parties de l' *T26.8*
- - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de l' *C69.8*
- Artificiel →
- - *Z97.8*
- - Mise en place et ajustement d'un *Z44.2*
- Beurre noir → *S00.1*
- Cerveau
- - Leucodystrophie multikystique bilatérale → Syndrome muscle- *G71.2, E75.2*
- - - Syndrome muscle- *G71.2*
- Chat → Syndrome des *Q92.8*
- Diabétique
- - Diabète sucré de type 1 → Fond d' *E10.30t, H36.0**
- - Diabète sucré de type 2 → Fond d' *E11.30t, H36.0**
- - - Fond d' *E14.30t, H36.0**
- Due
- - Toxoplasmes → Affection des *B58.0t, H58.8**
- - Traumatisme obstétrical → Lésion de l' *P15.3*
- Exsudatif → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l' *H21.3*
- Implant → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l' *H21.3*
- Kystique → *Q11.0*

Œil – suite

- Nouveau-né → Gonorrhée de l' *A54.3t, H13.1**
- Orbite
- - Non précisée → Lésion traumatique de l' *S05.9*
- - -
- - - Lésions traumatiques de l' *S05.8*
- - - Séquelles de lésion traumatique de l' *T90.4*
- Oreille →
- - Anomalies du membre supérieur, de l' *Q87.8*
- - Examen spécial de dépistage des affections des *Z13.5*
- Parasitaire → Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l' *H21.3*
- Parties de la face, de la tête et du cou → *T20*
- Poisson → Maladie des *E78.6*
- Rudimentaire → *Q11.2*
- SAI →
- - Anomalie congénitale de l' *Q15.9*
- - Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l' *H21.3*
- - Lacération de l' *S05.3*
- - Lésion traumatique de l' *S05.9*
- - Rétinopathie (avec)(de): fond de l' *H35.0*
- Sans précision →
- - Corps étranger dans la partie externe de l' *T15.9*
- - Malformation congénitale
- - - *Q15.9*
- - - Chambre
- - - - Antérieure de l' *Q13.9*
- - - - Postérieure de l' *Q14.9*
- - Tumeur bénigne: *D31.9*
- - Tumeur maligne: *C69.9*
- Secs → Syndrome des *H04.1*
- Vision → Examen des *Z01.0*
- -
- - *D48.7*
- - *Z90.0*
- - Affections de plusieurs structures de l' *H44*
- - Agénésie de l' *Q11.1*
- - Aplasie de l' *Q11.1*
- - Arrachement de l' *S05.7*
- - Artériosclérose du fond de l' *I70.8t, H36.8**
- - Candidose de l' *B37.88t, H58.8**
- - Carcinoma in situ: *D09.2*
- - Colobome du fond de l' *Q14.8*
- - Corps étranger de localisations autres et multiples dans la partie externe de l' *T15.8*
- - Cysticercose de l' *B69.1t, H45.1**
- - Décompensation de greffe de cornée de l' *T86.83*
- - Dysplasie de l' *Q11.2*
- - Échec et rejet d'autres organes et tissus greffés: Greffe de cornée de l' *T86.83*

Œil – suite

- - - suite
- - Glaucome secondaire à une inflammation de l' *H40.4*
- - Gliome malin de l' *C69.9*
- - Gonorrhée de l' *A54.3*
- - Herpès simplex de l' *B00.5†, H58.8**
- - Hypoplasie de l' *Q11.2*
- - Hypotonie de l' *H44.4*
- - Infection gonococcique de l' *A54.3*
- - Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l' *H21.3*
- - Maladie virale de l' *B33.8†, H58.8**
- - Malformation congénitale
- - - Chambre
- - - - Antérieure de l' *Q13.8*
- - - - Postérieure de l' *Q14.8*
- - - Précisées de l' *Q15.8*
- - Mycose des *B49†, H58.8**
- - Nævus d'Ota sur la peau du visage (à l'exception des *D22.3*)
- - Rejet
- - - Aigu de greffe de cornée de l' *T86.83*
- - - Chronique de greffe de cornée de l' *T86.83*
- - Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans: chambre antérieure de l' *H44.6*
- - Sidérose de l' *H44.3*
- - Syndrome
- - - Diarrhée intraitable-atrésie choanale-anomalie des *Q87.8*
- - - Hypoplasie de la fovéa avec anomalie du chiasma optique et dysgénésie du segment antérieur de l' *Q15.8*
- - Syphilis tardive de l' *A52.7†, H58.8**
- - Tuberculose de l' *A18.5*
- - Tumeur bénigne caronculaire de l' *D31.0*
- - Tumeur maligne caronculaire de l' *C69.0*

Œsophage

v./v.a. brachy-œsophage

- Abdominal
- - Type glande salivaire – Carcinome de l' *C15.2*
- - -
- - - Adénocarcinome de l' *C15.2*
- - - Carcinome indifférencié de l' *C15.2*
- - - Néoplasie neuroendocrine de l' *C15.2*
- - - TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' *C15.2*
- - - Tumeur maligne: *C15.2*
- Acquis) – Ptérygion de l' *K22.2*
- Anomalies rénales et des membres) – Syndrome de VACTERL [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l' *Q87.2*]
- Barrett –
- - Dysplasie de haut grade chez les patients présentant un *D00.1*

Œsophage – suite

- Barrett – suite
- - Endobrachyœsophage [*K22.7*]
- - Casse-noisettes – *K22.4*
- - Cervical
- - - Œsophage cervical: Œsophage cervical – Plaie ouverte avec atteinte du pharynx et de l' *S11.22*
- - - Pharynx – Plaie ouverte avec atteinte du pharynx et de l' *S11.21*
- - - Type glande salivaire – Carcinome de l' *C15.0*
- - - -
- - - - *S10.0*
- - - - Carcinome épidermoïde
- - - - - *C15.0*
- - - - - *C15.1*
- - - - Carcinome indifférencié de l' *C15.0*
- - - - Néoplasie neuroendocrine de l' *C15.0*
- - - - Plaie ouverte avec atteinte du pharynx et de l'œsophage cervical: *S11.22*
- - - - TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' *C15.0*
- - - - Tumeur maligne: *C15.0*
- - - - Congénital) – Diverticule de l' *Q39.6*
- - - - Cours d'autres maladies classées ailleurs – Atteintes de l' *K23.8**
- - - - Distal –
- - - - Carcinome de l' *C15.5*
- - - - Spasme de l' *K22.4*
- - - - Dysplasie rénale et du radius) – Syndrome de VATER [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l' *Q87.2*]
- - - - Estomac – *C16.0*
- - - - Fistule broncho-œsophagienne – Atrésie de l' *Q39.1*
- - - - Fistule trachéo-œsophagienne – Atrésie de l' *Q39.1*
- - - - Fongique – Ulcère de l' *K22.1*
- - - - Hypercontractile – *K22.4*
- - - - Ingestion
- - - - Médicaments – Ulcère de l' *K22.1*
- - - - Produits chimiques – Ulcère de l' *K22.1*
- - - - Partie thoracique – Lésion traumatique d'autres organes et structures intrathoraciques précisés: *S27.83*
- - - - Peptique – Ulcère de l' *K22.1*
- - - - SAI – Atrésie de l' *Q39.0*
- - - - Sans
- - - - - Fistule –
- - - - - Atrésie de l' *Q39.0*
- - - - - Obstruction congénitale de l' *Q39.0*
- - - - Précision –
- - - - - Maladie de l' *K22.9*
- - - - - Malformation congénitale de l' *Q39.9*
- - - - - Tumeur maligne: *C15.9*
- - - - Thoracique

Œsophage – suite

- Thoracique – suite
- - Type glande salivaire – Carcinome de l' *C15.1*
- - -
- - - Carcinome indifférencié de l' *C15.1*
- - - Néoplasie neuroendocrine de l' *C15.1*
- - - Plaie ouverte de l' *S27.83, S21.83!*
- - - TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l' *C15.1*
- - - Tumeur maligne: *C15.1*
- - - Tire-bouchon – *K22.4*
- - - Tractus gastro-intestinal sur plusieurs segments – Maladie de Crohn de l' *K50.82*
- - - Tubulaire – Troubles de la motilité de l' *K22.4*
- - - Type
- - - - 1 selon Vogt – Atrésie de l' *Q39.0*
- - - - 2 selon Vogt – Atrésie de l' *Q39.0*
- - - - 3a selon Vogt – Atrésie de l' *Q39.1*
- - - - 3b selon Vogt – Atrésie de l' *Q39.1*
- - - - 3c selon Vogt – Atrésie de l' *Q39.1*
- - - - Glande salivaire
- - - - Localisations contiguës – Carcinome de l' *C15.8*
- - - - - Carcinome
- - - - - *C15.9*
- - - - - Tiers
- - - - - - Inférieur de l' *C15.5*
- - - - - - Moyen de l' *C15.4*
- - - - - - Supérieur de l' *C15.3*
- - - - -
- - - - - *D37.78*
- - - - - Abscès de l' *K20.8*
- - - - - Absence de l' *Q39.8*
- - - - - Achalasie
- - - - - *K22.0*
- - - - - Idiopathique de l' *K22.0*
- - - - - Primitive de l' *K22.0*
- - - - - Adénocarcinome
- - - - - *C15.9*
- - - - - Tiers inférieur de l' *C15.5*
- - - - - Atrésie de l' *Q39.0*
- - - - - Blessure cervicale de l' *S19.9*
- - - - - Brûlure de l' *T28.1*
- - - - - Carcinoma in situ: *D00.1*
- - - - - Carcinome
- - - - - *C15.9*
- - - - - Localisations contiguës de l' *C15.8*
- - - - - Tiers
- - - - - - Inférieur de l' *C15.5*
- - - - - - Moyen de l' *C15.4*
- - - - - - Supérieur de l' *C15.3*
- - - - - Carcinome épidermoïde
- - - - - *C15.9*
- - - - - Tiers

Œsophage –suite

- - - -suite
- - Carcinome épidermoïde –suite
- - - Tiers –suite
- - - - Moyen de l' C15.4
- - - - Supérieur de l' C15.3
- - Carcinome indifférencié
- - - C15.9
- - - Localisations contiguës de l' C15.8
- - - Tiers
- - - - Inférieur de l' C15.5
- - - - Moyen de l' C15.4
- - - - Supérieur de l' C15.3
- - Cardiospasme de l' K22.0
- - Complication mécanique de prothèses, implants et greffes à l' T85.50
- - Compression de l' K22.2
- - Constriction de l' K22.2
- - Corps étranger dans l' T18.1
- - Corrosion de l' T28.6
- - Dédoublément de l' Q39.8
- - Déplacement congénital de l' Q39.8
- - Dilatation congénitale de l' Q39.5
- - Diverticule acquis de l' K22.5
- - Double arc aortique avec constriction circulaire de la trachée et de l' Q25.4
- - Duplication tubulaire de l' Q39.8
- - Dyskinésie de l' K22.4
- - Érosion de l' K20.8
- - Fistule de l' K22.80
- - Hémorragie de l' K22.81
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de: l' K91.83
- - Maladie
- - - Crohn de l' K50.81
- - - Précisées de l' K22.88
- - Malformations congénitales de l' Q39.8
- - Néoplasie neuroendocrine
- - - C15.9
- - - Tiers
- - - - Inférieur de l' C15.5
- - - - Moyen de l' C15.4
- - - - Supérieur de l' C15.3
- - Néoplasme neuroendocrine
- - - C15.9
- - - Localisations contiguës de l' C15.8
- - Obstruction de l' K22.2
- - Occlusion
- - - Acquise de l' K22.2
- - - Congénitale de l' Q39.0
- - Perforation de l' K22.3
- - Ptérygion congénital de l' Q39.4
- - Rétrécissement
- - - K22.2
- - Syphilitique

Œsophage –suite

- - -suite
- - Rétrécissement –suite
- - - Syphilitique –suite
- - - - A52.7†, K23.8*
- - - - Congénitale de l' A50.5†, K23.8*
- - Rupture de l' K22.3
- - Spasme
- - - K22.4
- - - Diffus de l' K22.4
- - Sténose
- - - K22.2
- - Congénitaux de l' Q39.3
- - Rétrécissement congénitaux de l' Q39.3
- - Syphilitique
- - - A52.7†, K23.8*
- - - Congénitale de l' A50.5†, K23.8*
- - Syndrome
- - - Anophtalmie-atrésie de l' Q11.1, Q39.0
- - - Microphthalmie-atrésie de l' Q11.2, Q39.0
- - Syphilis tardive de l' A52.7†, K23.8*
- - TSGI Tumeur stromale gastro-intestinale
- - - C15.9
- - Tiers
- - - - Inférieur de l' C15.5
- - - - Moyen de l' C15.4
- - - - Supérieur de l' C15.3
- - Tuberculose de l' A18.8†, K23.0*
- - Tumeur bénigne: D13.0
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës de l' C15.8
- - - Tiers
- - - - Inférieur de l' C15.5
- - - - Moyen de l' C15.4
- - - - Supérieur de l' C15.3
- - Tumeur stromale gastro-intestinale TSGI GIST
- - - C15.9
- - - Localisations contiguës de l' C15.8
- - Ulcère de l' K22.1

Œsophagien

- v./v.a. laryngo-trachéo-œsophagienne
- Acquise – Poche K22.5
- Anti-reflux – Complication mécanique d'un dispositif T85.50
- Estomac –
- - Carcinome épidermoïde de l'orifice C16.0
- - Orifice C16.0
- Gastrique cours maladie classé chapitre
- - Mention d'hémorragie – Varices I98.3*
- - Sans indication d'hémorragie – Varices I98.2*
- Hémorragiques – Varices I85.0
- Kystique – Duplication Q39.8
- Non hémorragiques – Varices I85.9

Œsophagien –suite

- Nouveau-né – Reflux P78.8
- Répondant aux inhibiteurs de la pompe à protons – Eosinophilie K20.0
- SAI –
- - Reflux K21.9
- - Varices I85.9
- - -
- - - Atrésie de l'œsophage avec fistule broncho- Q39.1
- - Cirrhose
- - - Alcoolique foie
- - - - Hémorragie par rupture des varices K70.3†, I98.3*
- - - - Varices K70.3†, I98.2*
- - - Foie
- - - - Hémorragie par rupture des varices K74.6†, I98.3*
- - - - Varices K74.6†, I98.2*
- - - Toxique foie
- - - - Hémorragie par rupture des varices K71.7†, I98.3*
- - - - Varices K71.7†, I98.2*
- - Glissement du cardia à travers le hiatus Q40.1
- - Néoplasie D37.78
- - Plexus: S24.4
- - Poche Q39.6
- Œsophagiens-sclérodactylie-télangiectasie – Syndrome de calcinose-maladie de Raynaud-troubles moteurs M34.1**
- Œsophagite**
- Alcaline – K20.8
- Aspergillus – B44.8†, K23.8*
- Candida – B37.81
- Chimique – K20.8
- Cours d'herpès – B00.8†, K23.8*
- Due
- - Cytomégalovirus – B25.80†, K23.8*
- - Irradiation – K20.1
- - Éosinophiles [EoE] – K20.0
- - Infectieuse – K20.9
- - Nécrotique – K20.9
- - Peptique – K20
- - Postopératoire – K20.9
- - Radique – K20.1
- - Reflux – K21.0
- - Tuberculeuse – A18.8†, K23.0*
- - Ulcéreuse – K22.1
- - Virale – K20.8
- - Virus d'Epstein-Barr – B27.0†, K23.8*
- - -
- - K20
- - Reflux gastro-œsophagien
- - - K21.0
- - - Sans K21.9

Œsophago

- Bronchique → Fistule *J86.05*
- Gastrique →
- - Carcinome épidermoïde de la jonction *C16.0*
- - Jonction: *C16.0*
- Pleural →
- - Fistule *J86.04*
- - Pyothorax avec fistule *J86.04*
- Pulmonaire → Fistule *J86.05*
- Trachéale → Pyothorax avec fistule *J86.03*

Œsophago-pleuro-cutanée → Fistule *J86.05***Œsophagostomose] → Infection par: Oesophagostomum [*B81.8*****Oesophagostomum [œsophagostomose] → Infection par: *B81.8*****Œstrogènes**

- Progestatifs → Intoxication: Autres *T38.5*
- →
- - Diminution des *E28.3*
- - Syndrome de résistance aux récepteurs des *E34.8*

Œuf

- Clair et môle non hydatiforme → *O02.0*
- Fécondé après fécondation in vitro → Complications de tentative d'implantation d'un *N98.2*
- Helminthes NCA → Granulome du péritoine dû à des *B83.9†, K67.8**
- Pathologique → *O02.0*
- → Non-implantation de l' *N97.2*

OFCD → Syndrome *Q87.0***OFD] → Syndrome oro-facio-digital [*Q87.0*****Ofuji → Maladie d' *L73.8*****Ogata**

v./v.a. Kagami-Ogata

Ogden → Syndrome d' *Q87.0***Ogilvie → Syndrome d' *K56.0*****Ogival → Palais *Q38.5*****Ogna → Épidermolyse bulleuse simple type *Q81.0*****Oguchi → Maladie d' *H53.6*****Ogur**

v./v.a. Zlotogora-Ogur

Ohaha → Syndrome *G11.1***Ohdo → Syndrome d' *Q87.8*****OI**

- Ostéogenèse imparfaite] → *Q78.0*
- → Dents opalescentes sans *K00.5*

Oignon → *M20.1***Oiseau type Montréal → Nanisme à tête d' *Q87.1*****Oiseleurs**

- Exacerbation aiguë → Poumon des *J67.21*
- Sans mention d'exacerbation aiguë → Poumon des *J67.20*
- → Poumon des *J67.20*

Okamoto → Syndrome d' *Q87.8***Okhiro → Syndrome d' *Q87.8*****Okinawa → Neuropathie sensitivo-motrice héréditaire type *G60.0*****Olécrâne → Fracture**

- Ouverte de l' *S52.01, S51.87!*
- Partie supérieure du cubitus: *S52.01*

Olécrânienne → Bursite *M70.2***Oley → Syndrome d' *Q82.8*****Olfactif**

- l] → Nerf: *S04.8*
- Nerf crânien l] → Tumeur maligne: Nerf *C72.2*
- Premier nerf crânien] → Affections du nerf *G52.0*
- →
- - Bulbe
- - - *C72.2*
- - - *D33.3*
- - Neuroblastome *C30.0*

Olfactive → Intolérance *R44.8***Olfacto-génitale de Kallmann-De Morsier → Dysplasie *E23.0*****Oligo pauci articulaire**

- Articulation
- - Cheville → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.47*
- - Coude → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.42*
- - Genou → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.46*
- Colonne vertébrale → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.48*
- Évolution polyarticulaire [extended oligoarthritis] → Forme débutante *M08.3*
- Main → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.44*
- Pied → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.47*

Poignet → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.43***Région pelvienne → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.45*****Région scapulaire → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.41*****Sièges multiples → Arthrite chronique juvénile, forme *M08.40*****Oligoamnios****- Sans mention de rupture des membranes → *O41.0***

- →

- - *O41.0*- - Fœtus et nouveau-né affectés par un *P01.2***Oligoarthritis****- Étendue] → Arthrite juvénile chronique à début oligoarticulaire à évolution polyarticulaire [*M08.3***- Juvénile → *M08.49***Oligoarthritis] → Forme débutante oligo(pauci)-articulaire, d'évolution polyarticulaire [extended *M08.3*****Oligoarticulaire**

- Évolution polyarticulaire [oligoarthrite étendue] → Arthrite juvénile chronique à début *M08.3*
- → Arthrite juvénile idiopathique *M08.49*

Oligoastrocytaire

v./v.a. Tumeur oligoastrocytaire

Oligoastrocytome

- Anaplasique
- - Cerveau → *C71.0*
- - Cervelet → *C71.6*
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → *C71.8*
- - Lobe frontal → *C71.1*
- - Lobe occipital → *C71.4*
- - Lobe pariétal → *C71.3*
- - Lobe temporal → *C71.2*
- - Tronc cérébral → *C71.7*
- - - *C71.9*

- Cerveau → *C71.0*- Cervelet → *C71.6*- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → *C71.8*- Lobe frontal → *C71.1*- Lobe occipital → *C71.4*- Lobe pariétal → *C71.3*- Lobe temporal → *C71.2*- Tronc cérébral → *C71.7*- - *C71.9***Oligocône trichromatie → *H35.5*****Oligodactylie**

- Post-axiale tétramélique → *Q73.8*
- → Syndrome de séquence de Pierre Robin-*Q87.0*

Oligodendrogliale → Tumeur *C71.9***Oligodendroglome**

- Anaplasique
- - Cervelet → *C71.6*
- - Encéphale → *C71.0*
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → *C71.8*
- - Lobe frontal → *C71.1*
- - Lobe occipital → *C71.4*
- - Lobe pariétal → *C71.3*
- - Lobe temporal → *C71.2*
- - Quatrième ventricule → *C71.7*
- - Tronc cérébral → *C71.7*
- - Ventricule cérébral → *C71.5*
- - - *C71.9*
- Cerveau → *C71.0*
- Cervelet → *C71.6*
- Encéphale → *C71.0*
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → *C71.8*
- Lobe frontal → *C71.1*
- Lobe occipital → *C71.4*
- Lobe pariétal → *C71.3*

Oligodendroglome – suite

- Lobe temporal → C71.2
- Quatrième ventricule → C71.7
- Tronc cérébral → C71.7
- Ventricule cérébral → C71.5
- → C71.9

Oligodontie

v./v.a. surdité-oligodontie

- -
- - K00.0
- - Syndrome
- - - Fente palatine-anomalies carpo-tarsales- Q87.8
- - - Predisposition au cancer- K00.0

Oligoméganéphronie → Q60.4**Oligoménorrhée**

- Primaire → N91.3
- Sans précision → N91.5
- Secondaire → N91.4

Oligophrenia phenylpyruvica → E70.0**Oligosaccharidose** → E77.1**Oligospermie SAI** → N46**Oligurie**

- Survenant après les états classés en O00-007 → O08.4
- → Anurie et R34

Oliver

v./v.a. Adams-Oliver

Oliver-McFarlane → Syndrome d' Q87.8**Olivo-ponto-cérébelleuse**

- Familiale → Dégénérescence G23.3
- Héritaire → Dégénérescence G23.3
- Surdité → Syndrome d'atrophie G23.3, H90.5
- → AOPC [atrophie G23.3

Ollendorff

v./v.a. Buschke-Ollendorff

Ollier → Maladie d' Q78.4**OLLP** → Ossification du ligament longitudinal postérieur [M48.8**Olmsted** → Syndrome d' Q82.8**Olszewski** → Maladie de Steele-Richardson- G23.1**Ombilic** →

- L02.2
- L03.3
- Syndrome d'hydrocéphalie-implantation basse de l' Q87.8

Ombilical

v./v.a. Cordon ombilical

- Nouveau-né →
- - Hémorragies P51.8
- - Polype P83.6
- SAI → Glissement de la ligature P51.8
- -
- - Diphtérie A36.3
- - Métastase C79.2
- - Périphlébite I80.88

Ombilical – suite

- - - suite
- - - Phlébite I80.88
- - - Thrombose des vaisseaux O69.5
- - - Tumeur diffuse ou généralisée: R19.0

Ombilicale

v./v.a. Artère ombilicale

v./v.a. Hernie ombilicale

Omenn → Syndrome d' D81.8**Omodysplasie** → Q78.8**Omoplate**

- Acromion → Fracture de l' S42.12
- Ailé-dysmorphie faciale → Syndrome d'incurvation latérale sévère du tibia-petite taille- Q87.1
- Apophyse coracoïde → Fracture de l' S42.13
- Cavité glénoïde et col de l'omoplate → Fracture de l' S42.14
- Corps → Fracture de l' S42.11
- Humérus → Fractures multiples de la clavicule, de l' S42.7
- Multiples → Fracture de l' S42.19
- Os long membre supérieur →
- - Tumeur bénigne: D16.0
- - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: C40.0
- Partie non précisée → Fracture de l' S42.10
- SAI → S42.10
- -
- - T84.10
- - Anomalie morphologique congénitale de: Q68.8
- - Chondrosarcome de l' C40.0
- - Fracture de l'omoplate: Cavité glénoïde et col de l' S42.14
- - Luxation de l' S43.3
- - Ostéoblastome de l' D16.0
- - Ostéosarcome de l' C40.0
- - Raccourcissement congénital du ligament transverse supérieur de l' Q68.8
- - Région de l' S41.80
- - Sarcome d'Ewing de l' C40.0
- - Sarcome de l' C40.0
- - Surélévation de l' Q74.0

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

OMS

- Due excès calorique → Obésité grade
- - I (E66.00
- - II (E66.01
- - III (E66.09
- Hypoventilation alvéolaire → Obésité grade
- - I (E66.20
- - II (E66.21
- - III (E66.29
- → Obésité
- - Endogène grade
- - - I (E66.80
- - - II (E66.81
- - - III (E66.89
- - Grade
- - - I (E66.90
- - - II (E66.91
- - - III (E66.99
- - Médicamenteux grade
- - - I (E66.10
- - - II (E66.11
- - - III (E66.19

Omsk → Fièvre hémorragique d' A98.1**Onchocercose** →

- B73
- Infestation des paupières au cours de l' B73†, H03.0*

Oncogénique → Ostéomalacie M83.89**Oncovirus** → B97.3!**Onde**

- Continues pendant le sommeil lent] → POCS [CSWS] [pointes G40.01
- Pression → Effet d'une T70.9
- Q → Infarctus du myocarde sans I21.48

Ondine → Syndrome d' G47.32**Ondulante**

- Maladie de Bang] → Fièvre A23.1
- → Fièvre (de): A23

Ongle

- Autosomique
- - Dominante → Dysplasie des L60.3
- - Récessive → Dysplasie des Q84.6
- Cheveux → Dysplasie ectodermique pure des Q82.8
- Congénitale) → Hypertrophie des Q84.5
- Cours d'autres maladies classées ailleurs → Maladies des L62.8*
- Doigts → Onychomatricome des D21.1
- Dysmorphie faciale → Syndrome de maladie de Hirschsprung-hypoplasie des Q87.8
- Fried → Syndrome dent et Q82.8
- Incarné → L60.0
- Jaune →
- - Lymphœdème avec L60.5
- - Syndrome des L60.5
- Orteil →

Ongle –suite

- Orteil → –suite
- Infection fongique d'un B35.1
- Matricome onychocytaire d'un D23.7
- Onychomatricome des D21.2
- SAI → Malformation congénitale des Q84.6
- Sans précision → Maladie des L60.9
-
- Candidose de la peau et des B37.2
- Coloration anormale de l' L60.8
- Contusion
- Doigt s
- Lésion de l' S60.1
- Sans lésion de l' S60.0
- Orteil s
- Lésion de l' S90.2
- Sans lésion de l' S90.1
- Dermatophytose de l' B35.1
- Doigt (T23
- Dystrophie
- L60.3
- Vingt L60.3
- Épidermolyse bulleuse dystrophique dominante isolée des Q81.2
- Hippocratisme des R68.3
- Infection
- L03.0
- Fongique d'un B35.1
- Purulente de l' L03.01
- Inflammation purulente de l' L03.01
- Maladie
- L60.8
- Due au VIH avec candidose de la peau et des B20, B37.2
- Malformations congénitales des Q84.6
- Matricome onychocytaire de l' D23.6
- Mycose des B35.1
- Plaie ouverte
- Doigt s
- Lésion de l' S61.1
- Sans lésion de l' S61.0
- Orteil s
- Lésion de l' S91.2
- Sans lésion de l' S91.1
- Pouce (T23
- Syndrome CHAND [cheveux frisés-ankyloblépharon-dysplasie des Q82.8
- Teigne de l' B35.1
- Oniophrénie** → F23.2
- Onychiale** → **Dysplasie ectodermique trichodont-** Q82.8
- Onychie** → L03.0
- Onycho**
- v./v.a. oto-onycho-péronéal
- Cutané [LOC] → Syndrome laryngo- Q81.8
- Onychoclasia** → L60.3

Onychocytaire

- Ongle
- Orteil → Matricome D23.7
- → Matricome D23.6
- → Matricome D23.9
- Onycho-digito-mammaire** → **Syndrome** Q87.2
- Onychodysplasie**
- Congénitale → Q84.6
- Dymorphie faciale-hypotrichose → Syndrome de petite taille- Q87.1
- → Syndrome de pili torti- Q82.8
- Onychodystrophie**
- Autosomique dominant] → Syndrome DDOD [surdité- Q87.8
- Totalis → L60.3
- Onychogrypose] → Onychogrypose [L60.2**
- Onychogrypose [Onychogrypose] → L60.2**
- Onycholyse** → L60.1
- Onychomatricome ongle**
- Doigts → D21.1
- Orteils → D21.2
- Onychomycose** → B35.1
- Onycho-ostéodysplasie** → Q87.2
- Onychophagie** → F98.88
- Onychose congénitale** → Q84.5
- Onyxis**
- Candida → B37.2
- Dermatophytique → B35.1
- OPA2] → Atrophie optique type 2 [H47.2**
- OPA7 → Atrophie optique autosomique récessive type H47.2**
- Opacification d'un cristallin** → T85.2
- Opacité**
- Congénital
- Cornée → Q13.3
- Corps vitré → Q14.0
- Cornéen
- Centrales → Autres H17.1
- Sans précision → Cicatrice et H17.9
-
- Cicatrices et H17.8
- Syndrome de cataracte congénitale-microcornée- Q13.8
- Corps vitré → Autres H43.3
- Cristallines du corps vitré → H43.2
- Glaucomateuses (sous-capsulaires) → H26.2
- Opalescentes sans OI** → **Dents K00.5**
- Opamine bêta-hydroxylase] → Déficit en DBH [G90.88**
- Opération**
- Antérieure d'un rétrécissement urétral → Récidive de rétrécissement urétral après N99.10
- Anus → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.83
- Appareil digestif → Sténose consécutive à une K91.84

Opération –suite

- Esthétique contre-indiquée médicalement, d'un tatouage ou d'un piercing → Maladie classée dans un autre chapitre, suspectée d'être la conséquence d'une U69.10!
- Estomac → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.83
- Intestin → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.83
- Œsophage → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.83
- Organes du système digestif → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.83
- Pancréas → Insuffisance
- Anastomose
- K91.82
- Sutures après K91.82
- Suture après K91.82
- Plastique
- Extrémités inférieures → Soins de contrôle comprenant une Z42.4
- Extrémités supérieures → Soins de contrôle comprenant une Z42.3
- Partie
- Corps → Soins de contrôle comprenant une Z42.8
- Tronc → Soins de contrôle comprenant une Z42.2
- Sans précision → Soins de contrôle comprenant une Z42.9
- Sein → Soins de contrôle comprenant une Z42.1
- Tête et du cou → Soins de contrôle comprenant une Z42.0
- Prophylactique
- Facteur risque Tumeur maligne opération prophylactique
- Organes → Z40.08
- Ovaire → Z40.01
- Sein → Z40.00
- Organes → Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes: Z40.08
- Ovaire → Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes: Z40.01
- Sans précision → Z40.9
- Sein → Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes: Z40.00
- Autres Z40.8
- Rectum → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.83
- Réparation d'un tissu cicatriciel → Z42
- Shirodkar avec ou sans mention de béance du col → Soins maternels pour: O34.3
- Trachée, des bronches et des poumons → Insuffisances d'anastomoses et sutures après J95.82
- Vésicule et des voies biliaires → Insuffisances d'anastomoses et sutures après K91.81
- → Inflammation localisée purulente d'une plaie d' T81.4

Opércule rétinien sans décollement ~ H33.3**Ophiase** ~ L63.2**Ophryogène** ~ **Ulérythème** L66.4**Ophthalmia nodosa** ~ H16.2**Ophthalmie**

- Diphtérique ~ A36.8t, H13.1*

- Gonorrhéique chez le nouveau-né ~ A54.3t, H13.1*

- Neiges ~ H16.1

- Néonatale à gonocoques ~ A54.3t, H13.1*, A54.3

- Nouveau-né SAI ~ P39.1

- Sympathique ~ H44.1

Ophthalmique

- Ostéopénie-atrophie cérébelleuse ~ Retard du développement neurologique-épilepsie-anomalies E88.8

- -

-- Anti-infectieux T49.5

-- Névralgie du nerf G50.0

-- Zona B02.3

Ophthalmoblennorrhée ~ A54.3t, H13.1***Ophthalmologique**

v./v.a. neuro-ophthalmologique

- -

-- Diabète sucré de type 1 avec manifestation E10.30t, H58.8*

-- Intoxication: Médicaments et préparations T49.5

Ophtho-mandibulo-mélique ~ **Dysplasie** Q87.8**Ophthalmopathie endocrinienne** ~ E05.0t, H06.2***Ophthalmoplogie**

v./v.a. Arthro-ophthalmoplogie

- Calcification cardio-vasculaire ~ Syndrome de maladie de Gaucher- E75.2

- Déficience intellectuelle-langue scrotale ~ Syndrome d' Q87.8

- Diabétique ~ E14.30t, H58.8*

- Externe

-- Enfant ~ Myopathie autosomique récessive avec G71.2, H49.8

-- Progressif

-- - Autosomique

-- - - Dominante ~ H49.4

-- - - Récessive ~ H49.4

-- - Chronique

-- - - Adulte avec myopathie mitochondriale ~ G71.3, H49.4

-- - - Transmission maternelle ~ H49.4

-- - - Myopathie-émaciation ~ Syndrome d' G71.3

-- - - Scoliose ~ H49.4

-- - - ~ H49.4

-- - SAI ~ H49.8

-- - - Syndrome de macrostomie-anomalies préauriculaires- Q87.0

- Interne (complète) (totale) ~ H52.5

- Internucléaire ~ H51.2

Ophthalmoplogie ~ suite

- Supranucléaire progressive ~ G23.1

- Syphilitique ~ A52.1t, H58.8*

- Totale (externe) ~ H49.3

- - Syndrome d'ataxie neuropathique sensorielle-dysarthrie- G31.81, H49.4

Ophthalmoplogique ~ **Migraine**: G43.8**Ophthalmicus NCA** ~ **Herpes zoster** B02.3t, H58.8***Opiacé**

- Sang ~ Présence d' R78.1

- Tranquillisants administrés à la mère pendant le travail et l'accouchement ~ Réactions et intoxications dues à des P04.0

- -

-- Intoxication: Analeptiques et antagonistes des T50.7

-- Traitement de substitution aux Z51.83

-- Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d' F11

Opioïde

- Antipyrétique

-- Antirhumatismal, sans précision ~ Intoxication: Analgésique non T39.9

-- Non classés ailleurs ~ Intoxication: Autres analgésiques non T39.8

-- Intoxication

-- - T40.2

-- - Analgésiques non T39.9

Opisthorchis

- Felineus ~

-- Distomatose hépatique à B66.0t, K77.0*

-- Infection par B66.0

- Tenuicollis ~ Infection par B66.0

- Viverrini ~ Infection par B66.0

Opitz

v./v.a. Bohring-Opitz

v./v.a. Herrmann-Opitz

v./v.a. Neuhauser-Eichner-Opitz

v./v.a. Smith-Lemli-Opitz

Opitz-Frias ~ **Syndrome d'** Q87.8**Opitz-Kaveggia** ~ **Syndrome d'** Q87.8**Opitz-trigonocéphalie** ~ **Syndrome d'** Q87.8**Opium** ~ **Intoxication**: T40.0**Oppenheim**

v./v.a. Erb-Oppenheim-Goldflam

v./v.a. Schwalbe-Ziehen-Oppenheim

v./v.a. Ziehen-Oppenheim

- - Dystonie d' G24.1

Oppenheim-Urbach

- Nécrobiose lipidique] ~ Maladie d' L92.1

- - Maladie d' E14.60t, L99.8*

Opportuniste ~

- HIGM avec susceptibilité aux infections D80.5

- Mycose

- - B48.7

- Syndrome hyper-IgM

- - Sans susceptibilité aux infections D80.5

- - Susceptibilité aux infections D80.5

Oppositionnel avec provocation ~ **Trouble** F91.3**Opsismodysplasie** ~ Q78.8**Opsoclonie-myoclonie** ~ **Syndrome**

- B99t, G99.8*

- C80.9t, G99.8*

Optique

v./v.a. Atrophie optique

v./v.a. Nerf optique

v./v.a. Voie optique

- Anticorps

-- Anti-AQP4 ~ Trouble du spectre de la neuromyélie G36.0

-- Anti-MOG ~ Trouble du spectre de la neuromyélie G36.0

- Autosomique dominante avec neuropathie périphérique ~ Atrophy H47.2

- Colobomateuse-atrophie maculaire-choriorétinopathie ~ Syndrome de papille Q14.8

- Dysgénésie du segment antérieur de l'œil ~ Syndrome d'hypoplasie de la fovéa avec anomalie du chiasma Q15.8

- Gratiolet ~ Affections des voies optiques, des corps genouillés et des radiations H47.5

- Héritaire de Leber ~ Neuropathie H47.2

- Idiopathique ~ Périnévrite H46

- Inflammatoire chronique récurrente] ~ CRION [Neuropathie H46

- Ischémique ~ Neuropathie H47.0

- Isolé

-- Anticorps anti-MOG ~ Névrite H46

-- Sans anticorps anti-MOG ~ Névrite H46

- Non ischémique ~ Neuropathie H46

- Sans anticorps anti-MOG et sans anticorps anti-AQP4 ~ Trouble du spectre de la neuromyélie G36.0

- -

-- Affection

-- - Chiasma H47.4

-- - Papille H47.3

-- - Anomalie acquise de la papille H47.3

-- - Chiasma S04.0

-- - Colobome congénital de la papille Q14.2

-- - Demyélinisation au cours d'une névrite G36.0

-- - Druses de la papille H47.3

-- - Excavation de la papille H47.2

-- - Malformation congénitale de la papille Q14.2

-- - Neuromyélie G36.0

-- - Névrite H46

-- - Pâleur temporale de la papille H47.2

-- - Papillite H46

-- - Syndrome de microphthalmie-rétinite pigmentaire-fovéoschisis-drusen de la papille Q15.8

Ora serrata ~ **Kyste (de)**: H33.1**Oral**

- Antidiabétiques] ~ Intoxication: Insuline et hypoglycémiantes T38.3

Oral –suite

- Autosomique récessive due à un déficit en méthánethiol oxydase → Halitose extra-*E88.8*
- Oropharyngé
- Induite par des rayonnements → mucite (*K12.3*)
- Médicamenteuse → mucite (*K12.3*)
- SAI → mucite (*K12.3*)
- Virale → mucite (*K12.3*)
- Purulente → Infection *K12.28*
- Ulcéreuse) → Mucosite *K12.3*
- -
- - Carcinome épidermoïde de la cavité *C06.9*
- - Intoxication: Contraceptifs *T38.4*
- - Kératose *K13.2*
- - Lèvre
- - - Inférieure: face: *C00.4*
- - - Sans indication si inférieure ou supérieure: face: *C00.5*
- - - Supérieure: face: *C00.3*
- - Mucinoïde focale *K13.7*
- - Périodes off de la maladie de Parkinson ne répondant pas aux traitements par voie *G20.91*
- - Sels de réhydratation *T50.3*

Oram → Syndrome de Holt- *Q87.2***Orange** → Dépôts [accrétions] sur les dents: *K03.6***ORAS [Syndrome auto-inflammatoire associé à OTULIN]** → *M35.8***Orbitaire** -

- Léiomyome *D31.6*
- Région *S00.2*

Orbital

- Dououreux → Syndrome marfanoïde-neurofibromes systémiques et *Q87.8*
- → Os *C41.0*

Orbite

- Cours maladies classées ailleurs →
- - Affections de l' *H06.3**
- - Infection parasitaire de l' *H06.1**
- - Due à Echinococcus → Infection de l' *B67.9†, H06.1**
- - Non précisée → Lésion traumatique de l'œil et de l' *S05.9*
- - SAI → *S02.8*
- - Sans
- - - Corps étranger → Plaie pénétrante de l' *S05.4*
- - - Précision →
- - - - Affection de l' *H05.9*
- - - - Tumeur bénigne: *D31.6*
- - -
- - - - Abcès de l' *H05.0*
- - - - Affection
- - - - - *H05.8*
- - - - - Inflammatoires chroniques de l' *H05.1*

Orbite –suite

- - - suite
 - - - Atrophie de l' *H05.3*
 - - - Carie tuberculeuse des *A18.0†, M90.08**
 - - - Cellulite de l' *H05.0*
 - - - Contusion du globe oculaire et des tissus de l' *S05.1*
 - - - Déformation de l' *H05.3*
 - - - Echinococcose de l' *B67.9†, H06.1**
 - - - Exostose de l' *H05.3*
 - - - Fracture du plancher de l' *S02.3*
 - - - Gomme des *A52.7†, H06.3**
 - - - Granulome de l' *H05.1*
 - - - Hémorragie de l' *H05.2*
 - - - Infection parasitaire de l' *B89†, H06.1**
 - - - Inflammation aiguë de l' *H05.0*
 - - - Kyste de l' *H05.8*
 - - - Lésions traumatiques de l'œil et de l' *S05.8*
 - - - Malformation congénitale de l' *Q10.7*
 - - - Médulloépithéliome de l' *C69.6*
 - - - Méningiome de l' *D32.0*
 - - - Nerf périphérique
 - - - - *C69.6*
 - - - - *D31.6*
 - - - - *D48.7*
 - - - (Œdème de l' *H05.2*
 - - - Os
 - - - - *C41.01*
 - - - - *D16.41*
 - - - Ostéoblastome des os de l' *D16.41*
 - - - Ostéomyélite de l' *H05.0*
 - - - Périostite de l' *H05.0*
 - - - Plaie ouverte de l' *S05.9*
 - - - Rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une plaie pénétrante de l' *H05.5*
 - - - Rhabdomyosarcome
 - - - - *C69.6*
 - - - - Embryonnaire des *C69.6*
 - - - Séquelles de lésion traumatique de l'œil et de l' *T90.4*
 - - - Syphilis secondaire de l' *A51.4†, H06.3**
 - - - Syphilis tardive des *A52.7†, H06.3**
 - - - Tissu conjonctif
 - - - - *C69.6*
 - - - - *D31.6*
 - - - Toit de l' *S02.1*
 - - - Tuberculose des *A18.5*
 - - - Tumeur maligne: *C69.6*
- Orbitopathie endocrinien**
- - - Ésotropie → Maladie de Basedow avec *E05.0†, H06.3**
 - - - Euthyroïdienne → *E05.0†, H06.2**
 - - - Hypotropie → Maladie de Basedow avec *E05.0†, H06.3**
 - - - Pseudoglaucome → *E05.0†, H06.2**

Orbitopathie endocrinien –suite

- - Rétraction de paupière → Maladie de Basedow avec *E05.0†, H06.3**
- - Maladie de Basedow avec *E05.0†, H06.3**

Orchite

v./v.a. Épididymo-orchite

- - Blennorragique aiguë → *A54.2†, N51.1**
- - Chlamydia → *A56.1†, N51.1**
- - Cours de parotidite épidémique → *B26.0†, N51.1**
- - Due au virus de l'herpès → *A60.0†, N51.1**
- - Épididymite épididymo-orchite
- - - Abcès → *N45.0*
- - - Sans abcès → *N45.9*
- - Gonocoques → *A54.2†, N51.1**
- - Gonorrhéique
- - - Aiguë → *A54.2†, N51.1**
- - - Chronique → *A54.2†, N51.1**
- - - - *A54.2†, N51.1**
- - Oreillons → *B26.0†, N51.1**
- - SAI → *N45.9*
- - Syphilitique → *A52.7†, N51.1**

Ordonnance

- - Appareil → Renouvellement d'une *Z76.0*
- - Lunettes → Renouvellement d'une *Z76.0*
- - Médicaments → Renouvellement d'une *Z76.0*
- - Renouvellement d'une *Z76.0*

Ordre public → Lésion due à des troubles de l' *Y36.9!***Oreille**

- - Anormal
- - Paralytie faciale → Syndrome de surdité-*Q87.8*
- - - Syndrome de syndactylie-polydactylie-lobe d' *Q74.8, Q17.8*
- - Apophyse mastoïde acte médical
- - Sans précision → Affection de l' *H95.9*
- - - Autres affections de l' *H95.8*
- - Appareil auditif
- - Canal auditif
- - - Externe → Plaie ouverte de l' *S01.34*
- - - - Plaie ouverte de l' *S01.35*
- - - Oreille et de l'appareil auditif: Oreille interne → Plaie ouverte de l' *S01.38*
- - - Osselets → Plaie ouverte de l' *S01.36*
- - - Partie
- - - - Non précisée → Plaie ouverte de l' *S01.30*
- - - Parties et parties multiples de l'oreille et de l'appareil auditif → Plaie ouverte de l' *S01.39*
- - - Pavillon de l'oreille → Plaie ouverte de l' *S01.31*
- - - Tragus → Plaie ouverte de l' *S01.33*
- - - Tympan → Plaie ouverte de l' *S01.37*
- - - - Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: Autres parties et parties multiples de l' *S01.39*
- - - Atteinte de l'audition, sans précision → Malformation congénitale de l' *Q16.9*

Oreille –suite

- Audition → Examen des *Z01.1*
- Changements de la pression atmosphérique ambiante ou de celle de l'eau → Effets sur l' *T70.0*
- Chou-fleur → *M95.1*
- Conduit auditif externe →
 - Abcès pavillon de l' *H60.0*
 - Anthrax pavillon de l' *H60.0*
 - Carcinoma in situ: Peau de l' *D04.2*
 - Furoncle pavillon de l' *H60.0*
 - Mélanome
 - In situ de l' *D03.2*
 - Malin de l' *C43.2*
 - Nævus à mélanocytes de l' *D22.2*
 - Tumeur bénigne: Peau de l' *D23.2*
 - Tumeur maligne: Peau de l' *C44.2*
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections précisées de l' *H94.8**
- Due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2] → Dermite vésiculaire de: *B00.1*
- Externe
 - Conduit) → Kératose obturante de l' *H60.4*
 - Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections de l' *H62.8**
 - Sans précision → Affection de l' *H61.9*
 - - Abcès de l' *H60.0*
 - Affections précisées de l' *H61.8*
 - Cellulite phlegmoneuse de l' *H60.1*
 - Cholestéatome de l' *H60.4*
 - Érysipèle de l' *A46†, H62.0**
 - Herpès simplex de l' *B00.1†, H62.1**
 - Impétigo de l' *L01.0†, H62.4**
 - Microtie de l' *Q17.2*
 - Périchondrite de l' *H61.0*
- Geysier → *H90.8*
- Interne
 - Neurorécidive → Syphilis de l' *A52.1†, H94.0**
 - Sans précision → Maladie de l' *H83.9*
 - - *C30.1*
 - Absence congénitale de l' *Q16.5*
 - Anomalie de l' *Q16.5*
 - Conséquences du bruit sur l' *H83.3*
 - Effets nuisibles de bruit sur l' *H83.3*
 - Maladies précisées de l' *H83.8*
 - Malformation congénitale de l' *Q16.5*
 - Otosclérose de l' *H80.2*
 - Plaie ouverte
 - *S01.38*
 - Oreille et de l'appareil auditif: *S01.38*
 - Syphilis de l' *A52.7†, H94.8**
 - Tuberculose de l' *A18.6*
- Moyenne

Oreille –suite

- Moyenne –suite
 - Apophyse mastoïde
 - Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections précisées de l' *H75.8**
 - Sans précision → Affection de l' *H74.9*
 - → Autres affections précisées de l' *H74.8*
 - Fosses nasales et sinus de la face → Tumeur bénigne: *D14.0*
 - SAI → Malformation congénitale de l' *Q16.4*
 - - *D02.3*
 - *D38.5*
 - Anomalie congénitale de l' *Q16.4*
 - Cholestéatome de l' *H71*
 - Diphtérie de l' *A36.8†, H67.0**
 - Écoulement aigu et subaigu de l' *H65.0*
 - Maladie adhésive de l' *H74.1*
 - Malformations congénitales de l' *Q16.4*
 - Polype de l' *H74.4*
 - Syphilis de l' *A52.7†, H75.8**
 - Tuberculose de l' *A18.6†, H67.0**
 - Tumeur maligne
 - *C30.1*
 - Neuroendocrine de l' *C30.1*
 - Tumeur neuroendocrine
 - Bénigne de l' *D14.0*
 - Incertain de l' *D38.5*
- Nageur → *H60.3*
- Nez]-plus → Syndrome EVEN [dysplasie épiphysaire-vertébrale- *Q87.8*
- Petite taille → Syndrome de fente palatine-grandes *Q87.1*
- Pointues → *Q17.3*
- Proéminentes → *Q17.5*
- SAI →
 - *S01.30*
 - Absence congénitale de l' *Q16.9*
 - Anomalie congénitale de l' *Q17.9*
 - Lésion traumatique de: *S09.9*
 - Sans précision →
 - Affection de l' *H93.9*
 - Malformation congénitale de l' *Q17.9*
- Surnuméraire → *Q17.0*
- Toute partie] → *T20*
- - Absence congénitale
 - Lobe de l' *Q17.8*
 - Pavillon de l' *Q16.0*
 - Affection
 - Non infectieuses du pavillon de l' *H61.1*
 - Précisées de l' *H93.8*
 - Vasculaires et dégénératives de l' *H93.0*
 - Amputation traumatique de l' *S08.1*
 - Anomalie
 - Congénital

Oreille –suite

- → –suite
 - Anomalie –suite
 - Congénital –suite
 - Osselets de l' *Q16.3*
 - Pavillon de l' *Q17.8*
 - Position du pavillon de l' *Q17.4*
 - Membre supérieur, de l'œil et de l' *Q87.8*
 - Position
 - *Q17.4*
 - Congénitale des osselets de l' *Q16.3*
 - Appendices de l' *Q17.0*
 - Barotraumatisme de l' *T70.0*
 - Blessure superficielle de l' *S00.4*
 - Carcinome à cellules de Merkel de la peau de l' *C44.2*
 - Cellulite phlegmoneuse du: pavillon de l' *H60.1*
 - Corps étranger dans l' *T16*
 - Déformation
 - *Q17.3*
 - Acquise: pavillon de l' *H61.1*
 - Examen spécial de dépistage des affections des yeux et des *Z13.5*
 - Fistule congénitale du pavillon de l' *Q17.8*
 - Hématome non traumatique du pavillon de l' *H61.1*
 - Hypoplasie
 - *Q17.2*
 - Pavillon de l' *Q17.2*
 - Malformation congénitale
 - Pavillon de l' *Q17.3*
 - Précisées de l' *Q17.8*
 - Mycose de l' *B36.9†, H62.2**
 - Perçage d' *Z41.8*
 - Périchondrite: pavillon de l' *H61.0*
 - Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: Pavillon de l' *S01.3†*
 - Position basse de l' *Q17.4*
 - Surdité
 - Neurosensorielle unilatérale sans altération de l'audition de l'autre *H90.4*
 - Unilatéral
 - Mixte de transmission et neurosensorielle sans altération de l'audition de l'autre *H90.7*
 - Transmission sans altération de l'audition de l'autre *H90.1*
 - Syndrome de retard de langage-asymétrie faciale-strabisme-incisure du lobe de l' *Q87.0*
 - Syphilis de l' *A52.7†, H94.8**
 - Tissu conjonctif
 - *C49.0*
 - *D21.0*
 - *D48.1*
 - Tissu mou: *C79.88*
 - Tuberculose de l' *A18.6*

Oreillette

- Auricule et du ventricule comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde - Thrombose de l' *I23.6*
- Droite - Dilatation idiopathique familiale de l' *Q20.8*
- Gauche
- Sinus coronaire - Abouchement de la veine cave supérieure gauche dans l' *Q26.1*
- Via le sinus coronaire - Persistance de la veine cave supérieure gauche avec abouchement dans l' *Q26.1*
- - -
- - - Abouchement veine cave supérieur
- - - Droite dans l' *Q26.8*
- - - Gauche - Abouchement de la veine cave supérieure gauche dans le toit de l' *Q26.1*
- - - Drainage anormal de la veine cave inférieure dans l' *Q26.8*

Oreillons

- Complications - *B26.8*
- Rubéole
- ROR] - Nécessité d'une vaccination contre rougeole- *Z27.4*
- - Déficit immunitaire primaire avec infection virale disséminée post-vaccination de la rougeole, des *D84.8, B05.9*
- Sans complication - *B26.9*
- Seuls - Nécessité d'une vaccination contre les *Z25.0*
- Vaccination - Maladie ressemblant aux *T88.1*
- -
- - Encéphalite des *B26.2†, G05.1**
- - Encéphalomyélite des *B26.2†, G05.1**
- - Glomérulopathie au cours de *B26.8†, N08.0**
- - Hépatite des *B26.8†, K77.0**
- - Méningite des *B26.1†, G02.0**
- - Méningo-encéphalite des *B26.2†, G05.1**
- - Myélite des *B26.2†, G05.1**
- - Orchite des *B26.0†, N51.1**
- - Ovarite des *B26.8†, N74.8**
- - Pancréatite des *B26.3†, K87.1**

Orf [dermatite pustuleuse contagieuse ovine]
- *B08.0***Organe**

- Appareil
- Tissus - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur d'autres *R89*
- - -
- - - Polyarthrite rhumatoïde avec atteinte d'autres *M05.3†*
- - - Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles d'autres *R94.8*
- Bassin - Lésion traumatique: autre *S37.88*
- Cathéter au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Donné - examen de routine limité à un *Z01*

Organe -suite

- Endoscope au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Instrument au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Intra-abdominal non précisé - Lésion traumatique d'un *S36.9*
- Intrathoracique
- - Non précisé - Lésion traumatique d'un *S27.9*
- - Sans précision - Tumeur bénigne: *D15.9*
- Multiples - Sarcome de Kaposi d' *C46.8*
- Niveau d'urgence HU (High Urgency) - Inscription effectuée pour transplantation d' *Z75.7*
- Précisés - Tuberculose d'autres *A18.8*
- S
- - Intra-abdominal(aux) et organe(s) pelvien(s) - Lésion traumatique d' *S39.6*
- - Pelvien(s) - Lésion traumatique d'organe(s) intra-abdominal(aux) et *S39.6*
- - - Amylose limitée à un ou plusieurs *E85.4*
- Sans niveau d'urgence HU (High Urgency) - Inscription effectuée pour transplantation d' *Z75.6*
- Sens -
- - Antécédents personnels de maladies du système nerveux et des *Z86.6*
- - Mise en place et ajustement d'autres appareils en rapport avec le système nerveux et les *Z46.2*
- Seule partie du corps - douleur ne pouvant être rapportée à un seul *R52*
- Sonde au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Structurel intrathoracique précis
- - Canal thoracique - Lésion traumatique d'autres *S27.82*
- - Diaphragme - Lésion traumatique d'autres *S27.81*
- - Œsophage, partie thoracique - Lésion traumatique d'autres *S27.83*
- - Organes et structures intrathoraciques précisées - Lésion traumatique d'autres *S27.88*
- - Thymus - Lésion traumatique d'autres *S27.84*
- - - Lésion traumatique
- - - *S27.8*
- - - Organes et structures intrathoraciques précisés: Autres *S27.88*
- Système
- - Digestif - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations d'autres *K91.83*
- - Non précisé - Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme: *F45.39*
- - -
- - - Antécédents personnels de tumeurs malignes d'autres *Z85.8*
- - - Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme

Organe -suite

- Système -suite
- - - -suite
- - - Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme -suite
- - - - *F45.38*
- - - Plusieurs *F45.37*
- Tissu
- - Greffé
- - Greffe de cornée de l'œil - Échec et rejet d'autres *T86.83*
- - - Organes ou tissus greffés - Échec et rejet d'autres *T86.88*
- - - Échec et rejet d'autres organes et tissus greffés: Autres *T86.88*
- - Non précisés - Donneur d' *Z52.9*
- - Pelviens consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire - Lésions des *O08.6*
- - Remplacé par greffe hétérologue ou homologue - *Z94*
- - Sans précision - Status post greffe d' *Z94.9*
- - -
- - - Donneur d'autres *Z52.88*
- - - État consécutif à la transplantation d'autres *Z94.88*
- - - Examen d'un donneur éventuel d' *Z00.5*
- Titre prophylactique - Admission pour ablation d'un *Z40.0*
- Voies urinaires - Absence acquise d'autres *Z90.6*
- -
- - Absence acquise d'autres *Z90.8*
- - Antécédents familiaux de tumeur maligne d'autres systèmes et *Z80.8*
- - Entérocôlite Clostridium difficile sans mégacôlon
- - - Complications au niveau des *A04.71*
- - - Sans mégacôlon, sans complications au niveau des *A04.70*
- - Examen de suivi après transplantation d' *Z09.80*
- - Maladie de Chagas (chronique) avec atteinte d'autres *B57.5*
- - Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes: opération prophylactique d'autres *Z40.08*
- - Séquelles de tuberculose d'autres *B90.8*
- - Toxoplasmose avec atteinte d'autres *B58.8*
- - Tuberculose affectant plusieurs *A18.8*
- Organe de Corti -**
- Absence congénitale de l' *Q16.5*
- Anomalie de l' *Q16.5*
- Hypoplasie de l' *Q16.5*
- Organe digestif**
- Évolution imprévisible inconnu
- - Organes digestifs - Tumeur de la cavité buccale et des *D37.78*
- - Pancréas - Tumeur de la cavité buccale et des *D37.70*

Organe digestif –suite

- Non précisés → Tumeur maligne secondaire des *C78.8*
- Précis
- Cours de maladies classées ailleurs → Atteintes d'autres *K93.8**
- → Carcinoma in situ: Autres *D01.7*
- SAI →
- Duplication des *Q45.8*
- Malposition congénitale des *Q45.8*
- Sans précision → Carcinoma in situ: *D01.9*
- -
- Antécédents familiaux de tumeur maligne des *Z80.0*
- Antécédents personnels de tumeur maligne des *Z85.0*
- Tuberculose des *A18.3†, K93.0**
- Tumeur de la cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres *D37.78*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres *D37.7*

Organe génital

- Appareil génito-urinaire par le virus de l'herpès → Infection des *A60.0*
- Cours
- Grossesse → Varices des *O22.1*
- Puerpéralité → Varices des *O87.8*
- Externe
- Due à un traumatisme obstétrical → Lésion des *P15.5*
- Femme SAI → *C51.9*
- Non précisés → Plaie ouverte des *S31.5*
- -
- Amputation traumatique des *S38.2*
- Brûlure de degré 2b des *T21.85*
- Contusion des *S30.2*
- Corrosion de degré 2b des *T21.95*
- Corrosion du troisième degré des *T21.75*
- Écrasement des *S38.0*
- Féminin →
- Douleurs des *N94.8*
- Kératose des *N94.8*
- Thrombose des *N94.8*
- Femme
- Cycle menstruel
- Sans précision → Affection des *N94.9*
- → Autres affections précisées des *N94.8*
- Non précisés → Carcinoma in situ: *D07.3*
- Précis →
- Tumeur bénigne: Autres *D28.7*
- Tumeur maligne: Autres *C57.7*
- Sans précision →
- Malformation congénitale des *Q52.9*
- Tumeur bénigne: *D28.9*
- Tumeur maligne: *C57.9*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D39.9*

Organe génital –suite

- Femme –suite
- -
- Malformations congénitales précisées des *Q52.8*
- Peau
- *D28*
- *D39.7*
- Résultats anormaux de prélèvements effectués sur les *R87*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C57.8*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres *D39.7*
- Homme
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections des *N51.8**
- Non précisés → Carcinoma in situ: *D07.6*
- Précisés → Tumeur maligne: Autres *C63.7*
- Sans précision →
- Affection des *N50.9*
- Malformation congénitale des *Q55.9*
- Tumeur bénigne: *D29.9*
- Tumeur maligne: *C63.9*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D40.9*
- -
- Affection
- Précisées des *N50.8*
- Vasculaires des *N50.1*
- Anomalie congénitale SAI des *Q55.9*
- Hématocèle SAI des *N50.1*
- Hémorragie des *N50.1*
- Inflammation de localisations multiples des *N49.8*
- Malformation congénitale
- *Q55*
- Précisées des *Q55.8*
- Peau
- *D29*
- *D40.7*
- Résultats anormaux de prélèvements effectués sur les *R86*
- Thrombose des *N50.1*
- Tumeur bénigne: Autres *D29.7*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C63.8*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres *D40.7*
- Masculin
- Précisés → Maladies inflammatoires d'autres *N49.88*
- -
- Mycose des *B49†, N51.8**
- Tuberculose des *A18.1†, N51.8**
- Non précis homme →
- Abscès des *N49.9*
- Affection inflammatoire des *N49.9*

Organe génital –suite

- Non précis homme → –suite
- Anthrax des *N49.9*
- Furoncle des *N49.9*
- Phlegmon des *N49.9*
- Précisés de l'homme → Affections inflammatoires d'autres *N49.8*
- -
- Abscès tuberculeux des *A18.1*
- Absence acquise des *Z90.7*
- Ambiguïté des *Q56.4*
- Antécédents familiaux de tumeur maligne des *Z80.4*
- Antécédents personnels de tumeur maligne des *Z85.4*
- Atrophie sénile des *N95.8*
- Mélanome in situ des *D03.8*
- Tuberculose des *A18.1*
- Tumeur maligne secondaire des *C79.82*

Organe génito-urinaire

- Interne →
- Brûlure des *T28.3*
- Corrosion des *T28.8*
- → Infection à Chlamydia, pelvi-péritonéale et des autres *A56.1*

Organe hématopoïétique

- Certain
- Anomalies du système immunitaire compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Autres maladies du sang et des *O99.1*
- Trouble système immunitaire →
- Antécédents familiaux de maladies du sang et des *Z83.2*
- Antécédents personnels de maladies du sang et des *Z86.2*
- Examen spécial de dépistage de maladies du sang, des *Z13.0*
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres maladies du sang et des *D77**
- Sans précision → Maladie du sang et des *D75.9*
- → maladie
- Due au VIH avec maladie des *B23.8, D75.9*
- Précisées du sang et des *D75.8*

Organe interne

- Sans précision →
- Brûlure des *T28.4*
- Corrosion des *T28.9*
- → Dextrocardie avec situs inversus total des *Q89.3*

Organe intra-abdominal

- Pelviens → Séquelles de lésion traumatique d' *T91.5*
- -
- Lésion traumatique
- *S36.88*
- Multiples *S36.7*
- Tumeur lipomateuse bénigne des *D17.5*

Organe intrathoracique

- Intra-abdominaux ou des organes intrathoraciques et pelviens → Lésions traumatiques des *T06.5*
- Pelviens → Lésions traumatiques des organes intrathoraciques et intra-abdominaux ou des *T06.5*
- Précisés → Tumeur bénigne: Autres *D15.7*
- -
- - Lésions traumatiques multiples des *S27.7*
- - Séquelles de lésion traumatique d' *T91.4*
- - Tumeur lipomateuse bénigne des *D17.4*

Organe pelvien

- Cloison
- - Recto-vaginale → Localisation empiétant sur plusieurs *C76.3*
- - Recto-vésicale → Localisation empiétant sur plusieurs *C76.3*
- Consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire → Infection de l'appareil génital et des *O08.0*
- Féminins → Inflammation tuberculeuse des *A18.1†, N74.1**
- Lors
- - Accouchement → Malformation des *O34.9*
- - Grossesse → Malformation des *O34.9*
- Mère → Dystocie due à une anomalie des *O65.5*
- Sans précision → Soins maternels pour anomalie d'un *O34.9*
- Urinaire
- - Non précisé → Lésion traumatique d'un *S37.9*
- - → Lésions traumatiques de multiples *S37.7*
- -
- - Échec tentative avortement
- - - Médical, compliqué d'une infection de l'appareil génital et des *O07.0*
- - - Sans précision, compliqués d'une infection de l'appareil génital et des *O07.5*
- - Lésions obstétricales des *O71.5*
- - Soins maternels pour d'autres anomalies des *O34.8*

Organe respiratoire

- Digestifs → Tumeur maligne secondaire des *C78*
- Intrathoracique →
- - Antécédents familiaux de tumeur maligne des autres *Z80.2*
- - Antécédents personnels de tumeur maligne d'autres *Z85.2*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C39.8*
- Non précisés → Tumeur maligne secondaire des *C78.3*
- Supérieur streptocoque →
- - Infection des *J06.9, B95.5!*
- - Maladie des *J06.9, B95.5!*
- Virus → Infection des *J98.7, B97.8!*
- -
- - Absence congénitale d' *Q34.9*

Organe respiratoire –suite

- → –suite
 - - Anomalie SAI congénitale d' *Q34.9*
 - - Charbon des *A22.1†, J17.0**
 - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres *D38.5*
- Organe urinaire**
- Génital →
 - - Abscesses tuberculeux des *A18.1*
 - - Infection à Chlamydia des *A56.2†, N29.1**
 - Non précis →
 - - Carcinoma in situ: *D09.1*
 - - Tumeur maligne secondaire de la vessie et des *C79.1*
 - Sans précision →
 - - Tumeur bénigne: *D30.9*
 - - Tumeur maligne: *C68.9*
 - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D41.9*
 - -
 - - Complication mécanique d'une greffe d' *T83.2*
 - - Infection tuberculeuse des *A18.1*
 - - Tumeur bénigne: Autres *D30.7*
 - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C68.8*
 - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres *D41.7*

Organes sexuels féminins → Hématome des *N94.8***Organique**

v./v.a. Type de maladie

Organismes se développant dans les systèmes de ventilation → Alvéolite allergique due aux *J67.70***Organomégalie] → Syndrome de TAFRO [thrombocytopenie-anasarque-fièvre-insuffisance rénale- *D89.8*****Organo-phosphorés et carbamates → Effet toxique: Insecticides *T60.0*****Orgasme**

- Femme ou chez l'homme → Inhibition de l' *F52.3*
- → Crises induites par l' *G40.8*

Orgasme → Dysfonctionnement *F52.3***Orgelet**

- Inflammations profondes de la paupière → *H00.0*
- Paupière → *H00.0*

Orientale → Encéphalite équine *A83.2***Orientation**

- Matière de sexualité → Conseils relatifs aux attitudes, comportement et *Z70*
- Mode de vie → Difficultés liées à l' *Z73*
- Sexuelle égodystionique → *F66.1*
- Tiers en matière de sexualité → Conseil relatif au comportement ou à l' *Z70*

Orifice

- Cardiaque

Orifice –suite

- Cardiaque –suite
 - - Sans précision → Malformation congénitale des cavités et des *Q20.9*
 - - → Autres malformations congénitales des cavités et des *Q20.8*
 - Col utérin → Atrésie de l' *Q51.8*
 - Hyménal étroit → *N89.6*
 - Lacrymal → Absence d' *Q10.4*
 - Nasal
 - - Antérieur postérieur →
 - - - Atrésie d'un *Q30.0*
 - - - Sténose congénitale d'un *Q30.0*
 - - - Plaie ouverte du nez: *S01.22*
 - Naturel → Séquelles d'effets dus à un corps étranger ayant pénétré dans un *T98.0*
 - Œsophagien estomac →
 - - *C16.0*
 - - Carcinome épidermoïde de l' *C16.0*
 - Piriformes → Sténose congénitale isolée des *Q30.8*
 - Trompe d'Eustache → *C11.2*
 - Urétéral
 - - Infection →
 - - - Contraction de l' *N13.67*
 - - - Rétrécissement de l' *N13.67*
 - - -
 - - - Carcinome à petites cellules de l' *C67.6*
 - - - Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles de l' *C67.6*
 - - - Déplacement de l'uretère ou de l' *Q62.6*
 - - - Déviation de l'uretère ou de l' *Q62.6*
 - - - Ectopie de l'uretère ou de l' *Q62.6*
 - - - Implantation anormale de l'uretère ou de l' *Q62.6*
 - - - Tumeur maligne: *C67.6*
 - Uretère → Sténose congénitale de l' *Q62.1*
 - Urétral interne → *C67.5*
 - Valve mitrale → Double *Q23.8*
 - Vésico
 - - Urétéral → Occlusion congénitale de: *Q62.1*
 - - Urétral congénital(e) → Rétrécissement de: *Q64.3*
 - Vessie
 - - Urétéral → *D30.3*
 - - Urétral → *D30.3*
- Origine**
- Achondroplastique → Insuffisance staturale d' *Q77.4*
 - Alimentaire
 - - Précisées → Autres intoxications bactériennes d' *A05.8*
 - - -
 - - - Infection listérienne d' *A32*
 - - - Listériose d' *A32.9*
 - Anormale → Artère pulmonaire d' *Q25.7*
 - Artère coronaire

Origine – suite

- Artère coronaire – suite
- Droite – Anomalie d' *Q24.5*
- Gauche – Anomalie d' *Q24.5*
- Biliaire – Pancréatite aiguë d' *K85.1*
- Branchial –
- Fissure, fistule et kyste d' *Q18.0*
- Malformations d' *Q18.2*
- Cardiaque – Sclérose du foie d' *K76.1*
- Central –
- Fièvre d' *R50.88*
- Vertige d' *H81.4*
- Vessie désinhibée d' *N31.0*
- Cérébrale – Instabilité du détrusor d' *N31.0*
- Cervicale – Stérilité d' *N97.3*
- Chimique
- Col de l'utérus survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d' *O08.6*
- Intestin survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d' *O08.6*
- Ligament large survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d' *O08.6*
- Tissu périurétral survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d' *O08.6*
- Utérus survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d' *O08.6*
- Vessie survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d' *O08.6*
- Dysplasique, bilatérale – Coxarthrose d' *M16.2*
- Endocrinien femme
- Ovulation – Stérilité d' *N97.8*
- Sans anovulation – Stérilité d' *N97.0*
- Essentiellement non médicamenteuse – Séquelles d'effets toxiques de substances d' *T97*
- États précisés – Maladie par VIH à l' *B23.8*
- Extrinsic – Asthme bronchique intrinsèque d' *J45.89*
- Fœtale avec fœtus normal – Disproportion: d' *O33.5*
- Génétique – Anomalie du développement sexuel 46,XX d' *Q99.1*
- Inconnu
- Accouchement – Hyperthermie d' *O86.4*
- – Tumeur primaire maligne d' *C80.0*
- Infectieux
- Complications organiques – Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d' *R65.1!*
- Exsiccose –
- Diarrhée, probablement d' *A09.0, E86*
- Entérite, probablement d' *A09.0, E86*
- Gastroentérite, probablement d' *A09.0, E86*

Origine – suite

- Infectieux – suite
- Sans complications organiques – Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d' *R65.0!*
-
- Gastroentérites et colites autres et non précisées d' *A09.0*
- Kératite épithéliale d' *B00.5†, H19.1**
- Méthodes spéciales pour l'exploration de: maladies intestinales d' *Z11*
- Maladies infectieuses et parasitaires – Immunodéficience humaine virale [VIH], à l' *B20*
- Maternelle du chromosome 1 – Disomie uniparentale d' *Q99.8*
- Médicamenteux –
- Antécédents personnels de fibrose pulmonaire d' *Z87.0*
- Constipation d' *K59.02*
- Fibrose d' *M79.89*
- Insuffisance hépatique d' *K71.1, Y57.9!*
- Pneumopathie
- *J70.4*
- Aiguë d' *J70.2*
- Chronique d' *J70.3*
- Ulcère
- Duodénal d' *K26.9, Y57.9!*
- Estomac d' *K25.9, Y57.9!*
- Gastro-duodénal d' *K27.9, Y57.9!*
- Peptique d' *K27.9, Y57.9!*
- Mixte
- Maternelle et fœtale – Soins maternels pour disproportion fœto-pelvienne d' *O33.4*
- – Delirium d' *F05.8*
- Neuromusculaire – Autre dysfonction vésicale d' *N31.88*
- Non
- Infectieux
- Complications organiques – Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d' *R65.3!*
- Sans complications organiques – Syndrome de réponse inflammatoire systémique [SIRS] d' *R65.2!*
- Organique –
- Ataxie d' *F44.4*
- Dysbasie d' *F44.4*
- Dyskinésie d' *F44.4*
- Énurésie: (primaire) (secondaire) d' *F98.0*
- Incontinence
- Fécale d' *F98.1*
- Urinaire d' *F98.0*
- Précis
- Survenant au cours de la grossesse, du travail, de l'accouchement ou de la puerpéralité – Décès de la mère d' *O95*
-
- Gastroentérites et colites autres et non précisées d' *A09.9*

Origine – suite

- Non – suite
- Précis – suite
-
- – suite
- Lésions des valves mitrale et aortique, précisées d'origine rhumatismale ou d' *I08.0*
- Pyogène – Phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d' *G95.18*
- Traumatique –
- Paraparésie
- Flasque avec paraplégie incomplète aiguë d' *G82.01*
- Paraplégie incomplète aiguë d' *G82.21*
- Spastique avec paraplégie incomplète aiguë d' *G82.11*
- Paraplégie
- Flasque avec paraplégie complète aiguë d' *G82.00*
- Paraplégie complète aiguë d' *G82.20*
- Paraplégie spastique avec paraplégie complète aiguë d' *G82.10*
- Tétraparésie
- Flasque avec paraplégie incomplète aiguë d' *G82.31*
- Paraplégie incomplète aiguë d' *G82.51*
- Spastique avec paraplégie incomplète aiguë d' *G82.41*
- Tétraplégie
- Flasque avec paraplégie complète aiguë d' *G82.30*
- Paraplégie complète aiguë d' *G82.50*
- Spastique avec paraplégie complète aiguë d' *G82.40*
- Obstétrical
- Cause non précisée – Mort d' *O95*
- Chirurgicale – Infection d'une plaie d' *O86.0*
- – Hématome pelvien d' *O71.7*
- Organique –
- États délirants et états délirants et hallucinatoires d' *F06.2*
- Impuissance d' *N48.4*
- Tics médicamenteux et autres tics d' *G25.6*
- Pancréatique – Insuffisance staturale d' *K86.88*
- Paternelle
- Chromosome
- 1 – Disomie uniparentale d' *Q99.8*
- 11 – Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une disomie uniparentale d' *Q87.3*
- – Syndrome de Prader-Willi dû à une délétion 15q11q13 d' *Q87.1*
- Placentaire – Perte de sang fœtal d' *P50.2*
- Post-traumatique – Insuffisance hypophysaire d' *E23.6*
- Principalement non médicamenteux
- Liquide céphalorachidien – Taux anormal de substances d' *R83.3*
- – Taux anormal dans les urines de substances d' *R82.6*

Origine – suite

- Professionnelle – Affections des tissus mous d' *M70*
- Pulpaire – Périodontite apicale aiguë d' *K04.4*
- Rachidien
- - Muscles striés – Spasticité d' *G95.83*
- - – Vessie réflexe d' *G95.80*
- Rénal –
- - Hyperparathyroïdie secondaire d' *N25.8*
- - Insuffisance staturale d' *N25.0*
- Rhumatismal
- - Origine non précisée – Lésions des valves mitrale et aortique, précisées d' *I08.0*
- - – précis
- - - *I07*
- - - *I08*
- Sauf substances médicamenteuses – Métaux de toutes *T56*
- Situe période périnatal
- - Sans précision – Affection dont l' *P96.9*
- - -
- - - Affections précisées dont l' *P96.8*
- - - Antécédents personnels de certaines affections dont l' *Z87.6*
- Soins obstétricaux – les états mentionnés compliquant la grossesse, aggravés par la grossesse ou à l' *O98*
- Traumatique – Emphysème sous-cutané d' *T79.7*
- Tubaire – Stérilité d' *N97.1*
- Tumorale – Rachitisme d' *E83.38*
- Utérine – Stérilité d' *N97.2*
- Vertébrale – Céphalée d' *M54.2*
- Virale – Verrues d' *B07*
- -
- - Soins maternels pour disproportion d'autres *O33.8*
- - Stérilité de la femme d'autres *N97.8*
- - Toutes *T58*

Oris – Cancrum *A69.0***Ormond** – Maladie d' *K66.2***Ornithine**

- Aminotransférase – Déficit en *E72.4*
- Carbamoyltransférase – Déficit en *E72.4*
- Transcarbamylase – Déficit en *E72.4*
- - Hyperaminoacidurie provoquée par l' *E72.4*

Ornithinémie – *E72.4***Ornithose**

- Pneumonie – *A70†, J17.8**
- - *A70*

Oro-facial –

- Dyskinésie généralisée à début infantile avec atteinte *G24.8*
- Malocclusion dentaire due à un dysfonctionnement *K07.5*

Oro-facio-digital

- OFD] – Syndrome *Q87.0*

Oro-facio-digital – suite

- Type
- - I – Syndrome *Q87.0*
- - II – Syndrome *Q87.0*
- Oromandibulaire** – **Dystonie** *G24.4*
- Oropharyngé**
- Induite par des rayonnements – mucite (orale) (*K12.3*
- Médicamenteuse – mucite (orale) (*K12.3*
- SAI – mucite (orale) (*K12.3*
- Virale – mucite (orale) (*K12.3*
- -
- - Carcinome épidermoïde *C10.9*
- - Infection herpétique *B00.2*
- - Téliangiectasie cutanée familiale et syndrome de prédisposition au cancer *L81.7*

Oropharynx

- Anomalies costovertébrales – Syndrome d'imperforation de l' *Q38.8, Q78.8*
- Sans précision – Tumeur maligne: *C10.9*
- -
- - Carcinome épidermoïde
- - - Localisations contiguës de l' *C10.8*
- - - Paroi
- - - - Latérale de l' *C10.2*
- - - - Postérieure de l' *C10.3*
- - Carrefour pharyngo-laryngé de l' *C10.8*
- - Tumeur bénigne: Autres parties de l' *D10.5*
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës de l' *C10.8*
- - - Paroi
- - - - Latérale de l' *C10.2*
- - - - Postérieure de l' *C10.3*

Oropouche – Fièvre d' *A93.0***Orotacidurie congénitale** – *E79.8***Orotacidurique** – **Anémie (par):** *D53.0***Oroticacidurie** – *E79.8***Orotidylique** – Déficit en décarboxylase *E79.8***Orotique héréditaire** – **Acidurie** *E79.8***Orstavik-Lindemann-Solberg** – **Syndrome d'** *Q87.8***Orteil**

- Bifide-déficiencia intellectuelle – Syndrome d'aphonie-surdité-dystrophie rétinienne-gros *Q87.0*
- Bilatérale – Macroductylie des *Q74.2*
- Grandes – Ankylose de l'étrier avec pouces et *Q87.8*
- Longs-épiphyses surnuméraires multiples – Syndrome de grande taille-gros *Q87.3*
- Lymphangite –
- - Infection purulent
- - - *L03.02*
- - - Pied (à l'exception des *L03.11*
- - Inflammation purulent

Orteil – suite

- Lymphangite – – suite
- - Inflammation purulent – suite
- - - *L03.02*
- - - Pied (à l'exception des *L03.11*
- Marteau, congénital – *Q66.8*
- Niveau cheville pied – Lésion traumatique muscle tendon long
- - Extenseur d'un *S96.1*
- - Fléchisseur d'un *S96.0*
- Pectus excavatum sévère – Syndrome d'hyperphalangie des doigts de la main-anomalies des *Q79.8*
- Plus – Amputation traumatique de deux *S98.2*
- S
- - Articulation
- - - Interphalangienne – Luxation d'un (des) *S93.12*
- - - Métatarsophalangienne – Luxation d'un (des) *S93.11*
- - Bilatérale – *Z89.4*
- - Lésion ongle –
- - - Contusion d'un (des) *S90.2*
- - - Plaie ouverte d'un (des) *S91.2*
- - Marteau (acquis) – Autre(s) *M20.4*
- - Parties du pied – Amputation traumatique d'un (des) *S98.3*
- - SAI –
- - - Contusion d'un (des) *S90.1*
- - - Plaie ouverte d'un (des) *S91.1*
- - Sans
- - - Lésion ongle –
- - - - Contusion d'un (des) *S90.1*
- - - - Plaie ouverte d'un (des) *S91.1*
- - - Précision –
- - - - Déformation acquise(s) d'(es) *M20.6*
- - - - Luxation d'un (des) *S93.10*
- - Surnuméraire(s) – *Q69.2*
- - -
- - - *T25*
- - - Absence congénitale du pied et d'un (des) *Q72.3*
- - - Déformations (acquises) d'(es) *M20.5*
- - - Écrasement d'un (des) *S97.1*
- - - Entorse et foulure d'un (des) *S93.5*
- - Sans synostose – Simple syndactylie des *Q70.3*
- - Surnuméraire – Gros *Q69.2*
- - Synostose – Syndactylie complexe des *Q70.2*
- - Unilatérale – Macroductylie des *Q74.2*
- -
- - Amputation traumatique d'un *S98.1*
- - Arthroplastie métatarsophalangienne du gros *Z96.68*
- - Articulation basale du gros *T84.08*
- - Brachyductylie des *Q72.8*

Orteil –suite

- - -suite
- Coalescence des *Q70.2*
- Déformations (acquises) du gros *M20.3*
- Fracture
 - *S92.5*
 - Gros *S92.4*
 - Hypertrophie congénitale des *Q74.2*
 - Infection fongique d'un ongle d' *B35.1*
 - Macroductylie
 - *Q74.2*
 - Matricome onychocytique d'un ongle d' *D23.7*
 - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: région de la cheville, pied et *R02.07*
 - Onychomatricome des ongles d' *D21.2*
 - Ostéoblastome des *D16.3*
 - Palmure des *Q70.3*
 - Phlegmon
 - *L03.02*
 - Doigts et des *L03.0*
 - Polydactylie
 - Centrale des *Q69.2*
 - Postaxiale des *Q69.2*
 - Préaxiale des *Q69.2*

Orthodontique – Mise en place et ajustement d'un appareil *Z46.4***Orthographe**

- Sans trouble de la lecture) – Retard spécifique de l' *F81.1*
- - Trouble spécifique de l'acquisition de l' *F81.1*

Orthopédique

- Interne
 - Sans précision – Complication d'une prothèse, d'un implant et d'une greffe *T84.9*
 - -
 - Complication mécanique d'autres appareils, implants et greffes *T84.4*
 - Complications de prothèses, implants et greffes *T84.8*
 - Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants et greffes *T84.7*
 - Partiel (total) – Présence d'un implant articulaire *Z96.6*
 - Précisés – Autres soins de contrôle *Z47.8*
 - S –
 - Armature *Z46.7*
 - Ceinture *Z46.7*
 - Chaussures *Z46.7*
 - Corset *Z46.7*
 - Sans précision –
 - Présence d'autres prothèses articulaires *Z96.68*
 - Soins de contrôle *Z47.9*

Orthopédique –suite

- - Mise en place et ajustement d'un appareil *Z46.7*
- Orthopnée – *R06.0***
- Orthopoxvirus – infection**
 - *B08.0*
 - Humaine à l' *B08.0*
- Orthoptique] – Education de la vision [*Z50.6***
- Orthostatique**
 - Déficit en NET – Intolérance *I95.1*
 - Neurogène
 - Syndrome de Shy-Drager] – Hypotension *G23.8*
 - - Syndrome parkinsonien au cours d'hypotension *G23.8*
 - Primaire – Tremblement *G25.0*
 - Sans précision – Protéinurie *N39.2*
 - Symptomatique – Syndrome parkinsonien au cours d'hypotension *G23.8*
 - -
 - Hypotension *I95.1*
 - Syndrome parkinsonien au cours d'hypotension *G23.8*

Ortolani – Phénomène d' *R29.4***Os**

- Alvéolaire – Plaie ouverte dans la zone de l' *S01.59*
- Articulation
 - Non précisée – Luxation de parties autres et non précisées du pied: Métatarsien (*S93.34*
 - - Séquelles de tuberculose des *B90.2*
 - Avant-bras – Kyste solitaire des *M85.43*
 - Bassin – Ostéoblastome des *D16.8*
 - Bras – Kyste solitaire des *M85.42*
 - Carpe
 - Articulation non précisée – Luxation de parties autres et non précisées du pied: (*S93.31*
 - Carpe, sans précision – Fracture d'autre(s) *S62.10*
 - Grand os – Fracture d'autre(s) *S62.16*
 - Os
 - Crochu – Fracture d'autre(s) *S62.17*
 - Pisiforme – Fracture d'autre(s) *S62.13*
 - Pyramidal – Fracture d'autre(s) *S62.12*
 - Semi-lunaire – Fracture d'autre(s) *S62.11*
 - Trapèze – Fracture d'autre(s) *S62.14*
 - Trapézoïde – Fracture d'autre(s) *S62.15*
 - Surnuméraire – *Q74.0*
 - -
 - Fracture d'autres ou de plusieurs *S62.19*
 - Ostéoblastome des *D16.1*
 - Cartilage articulaire
 - Clavicule –
 - Tumeur bénigne des *D16.72*
 - Tumeur maligne des *C41.32*
 - Côté –

Os –suite

- Cartilage articulaire –suite
 - Côté – -suite
 - - Tumeur bénigne des *D16.70*
 - - Tumeur maligne des *C41.30*
 - Cranio-facial – Tumeur maligne des *C41.01*
 - Mandibule – Tumeur maligne des *C41.1*
 - Maxillo-facial – Tumeur maligne des *C41.02*
 - Membre
 - - Sans précision – Tumeur maligne: *C40.9*
 - - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C40.8*
 - - Omoplate et os longs du membre supérieur – Tumeur maligne des *C40.0*
 - Os
 - - Court membre
 - - - Inférieur – Tumeur maligne des *C40.3*
 - - - Supérieur – Tumeur maligne des *C40.1*
 - - Longs du membre inférieur – Tumeur maligne des *C40.2*
 - - Pelvis – Tumeur maligne des *C41.4*
 - - Rachis – Tumeur maligne des *C41.2*
 - - Sans précision –
 - - Tumeur bénigne: *D16.9*
 - - Tumeur maligne: *C41.9*
 - - Sternum –
 - - Tumeur bénigne des *D16.71*
 - - Tumeur maligne des *C41.31*
 - - -
 - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des *C41.8*
 - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D48.0*
 - - Colonne vertébrale – Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'autres *T84.20*
 - Court membre
 - - Inférieur –
 - - Chondrosarcome des *C40.3*
 - - Fibrome chondromyxoides des *D16.3*
 - - Ostéoblastome des *D16.3*
 - - Ostéosarcome des *C40.3*
 - - Tumeur bénigne: *D16.3*
 - - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C40.3*
 - - Supérieur –
 - - Chondrosarcome des *C40.1*
 - - Fibrome chondromyxoides des *D16.1*
 - - Ostéoblastome des *D16.1*
 - - Ostéosarcome des *C40.1*
 - - Sarcome d' Ewing squelettique des *C40.1*
 - - Tumeur bénigne: *D16.1*
 - - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C40.1*
 - Crâne
 - Face

Os –suite

- Crâne –suite
- Face –suite
- Sans précision → Malformation congénitale des *Q75.9*
-
- Fractures d'autres *S02.8*
- Malformations congénitales précisées des *Q75.8*
- Tumeur bénigne: *D16.4*
-
- Absence congénitale d' *Q75.8*
- Anomalie de suture des *Q75.0*
- Chondrosarcome de l' *C41.01*
- Chordome de l' *C41.01*
- Dépressions des *Q67.4*
- Hyperostose d' *M85.8*
- Ostéoblastome des *D16.41*
- Ostéosarcome de l' *C41.01*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Cranio-facial → Tumeur maligne d'un *C41.01*
- Crochu → Fracture d'autre(s) os du carpe: *S62.17*
- Cuboïde → Fracture de l' *S92.22*
- Cuisse → Kyste solitaire des *M85.45*
- Cunéiforme intermédiaire
- Latéral (médian) → Fracture: *S92.23*
- → Ostéochondrose juvénile de l' *M92.6*
- Ethmoïde →
- *D16.41*
- Ostéoblastome de l' *D16.41*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Face
- Partie non précisée → Fracture du crâne et des *S02.9*
- SAI → Anomalie de: *Q75.9*
- Sans précision →
- *C41.02*
- *D16.42*
-
- Fractures multiples du crâne et des *S02.7*
- Ostéoblastome de l' *D16.42*
- Sarcome d'Ewing des *C41.01*
- Sarcome de l' *C41.02*
- Séquelles d'une fracture du crâne ou des *T90.2*
- Tumeur maligne des *C41.02*
- Frontal →
- *D16.41*
- *S02.0*
- Ostéoblastome de l' *D16.41*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Hanche → Ostéoblastome des *D16.8*
- Hyoïde → *S12.8*
- Iliques → *D16.8*
- Jambe → Kyste solitaire des *M85.46*

Os –suite

- Localisations contiguës → Sarcome d'Ewing de l' *C41.8*
- Long
- Due à un traumatisme obstétrical → Lésion d'autres *P13.3*
- Membre
- Inférieur →
- Adamantinome des *C40.2*
- Chondrosarcome des *C40.2*
- Fibrome chondromyxoïde des *D16.2*
- Incurvation congénitale des *Q68.5*
- Ostéoblastome des *D16.2*
- Ostéosarcome des *C40.2*
- Tumeur bénigne: *D16.2*
- Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C40.2*
- Supérieur →
- Adamantinome des *C40.0*
- Fibrome chondromyxoïde des *D16.0*
- Ostéoblastome des *D16.0*
- Tumeur bénigne: Omoplate et *D16.0*
- Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: Omoplate et *C40.0*
- Rachis
- Sans précision → Ostéochondrodysplasie avec anomalies de la croissance des *Q77.9*
- → Autres ostéochondrodysplasies avec anomalies de la croissance des *Q77.8*
-
- Adamantinome des *C40.9*
- Incurvation congénitale des *Q68.8*
- Sarcome d'Ewing d'un *C40.9*
- Main → Kyste solitaire des *M85.44*
- Malaire
- Maxillaire → Fracture de l' *S02.4*
- → Fracture
- *S02.4*
- Arcade zygomatique des *S02.41*
- Enfoncement des *S02.42*
- Maxillofacial → Tumeur maligne d'un *C41.02*
- Membre
- Avant-bras → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.12*
- Bras → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.11*
- Cheville et pied → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.16*
- Jambe → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.15*
- Localisations contiguës → Chondrosarcome des *C40.8*
- Main → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.13*
- Os précisés d'un membre → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.18*

Os –suite

- Membre –suite
- Région pelvienne et cuisse → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.14*
- Région scapulaire → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d' *T84.10*
- Métacarpe
- Base → Fracture d'un autre *S62.31*
- Col → Fracture d'un autre *S62.33*
- Diaphyse → Fracture d'un autre *S62.32*
- Partie non précisée → Fracture d'un autre *S62.30*
- Tête → Fracture d'un autre *S62.34*
- Métatarse →
- Fracture d' *S92.3*
- Ostéochondrite juvénile, *M92.7*
- Moelle osseuse → Tumeur maligne secondaire des *C79.5*
- Nasal →
- *C41.02*
- *D16.42*
- Anomalie congénitale de l' *Q30.9*
- Ostéoblastome de l' *D16.42*
- Sarcome de l' *C41.02*
- Naviculaire
- Carpien ou tarsien → *S62.0*
- Pied
- Scaphoïde du tarse] → Fracture: *S92.21*
-
- Nécrose aseptique de l' *M92.6*
- Ostéochondrite juvénile, *M92.6*
- Nez → Fracture
- *S02.2*
- Ouverte des *S02.2, S01.87!*
- Occipital →
- *D16.41*
- Ostéoblastome de l' *D16.41*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Orbital → *C41.0*
- Orbite →
- *C41.01*
- *D16.41*
- Ostéoblastome des *D16.41*
- Os précisés → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'autres *T84.28*
- Pariétal →
- *D16.41*
- *S02.0*
- Ostéoblastome de l' *D16.41*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Pétreux →
- Suppuration aiguë de l' *H70.2*
- Syphilis tardive de l' *A52.7†, M90.28**
- Pied → Kyste solitaire des *M85.47*

Os –suite

- Pisiforme → Fracture d'autre(s) os du carpe: *S62.13*
- Précis
- Membre → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: autres *T84.18*
- → Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'autres os: autres *T84.28*
- Pubien → Ostéoblastome de l' *D16.8*
- Pyramidal → Fracture d'autre(s) os du carpe: *S62.12*
- SAI → Infection de l' *M86.9*
- Scaphoïde de la main → Fracture de l' *S62.0*
- Semi-lunaire → Fracture d'autre(s) os du carpe: *S62.11*
- Sphénoïde →
- *D16.41*
- Ostéoblastome de l' *D16.41*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Talon → *S92.0*
- Tarse
- Sans précision → Fracture: Un ou plusieurs autres *S92.20*
- → Fracture: autres *S92.28*
- Temporal
- Écaille temporale → *S02.0*
- →
- *D16.41*
- Ostéoblastome de l' *D16.41*
- Sarcome de l' *C41.01*
- Thorax
- Partie non précisée → Fracture des *S22.9*
- → Fractures d'autres parties des *S22.8*
- Trapèze → Fracture d'autre(s) os du carpe: *S62.14*
- Trapézoïde → Fracture d'autre(s) os du carpe: *S62.15*
- Verre → Maladie des *Q78.0*
- Zygomaticum →
- *D16.42*
- Ostéoblastome de l' *D16.42*
- Zygomatique →
- *C41.02*
- Sarcome de l' *C41.02*
- →
- Abscesses tuberculeux des *A18.0†, M90.09**
- Amyotrophie spinale prénatale avec fractures congénitales des *G12.2, Q74.8*
- Complication mécanique d'autres appareils, implants et greffes des *T84.3*
- Donneur d' *Z52.2*
- Dysplasie fibreuse des *M85.09*
- Échinococcose kystique des *B67.2†, M90.29**
- Fracture d'autre(s) os du carpe: Grand *S62.16*
- Gomme de l' *A52.7†, M90.29**
- Granulome éosinophilique des *C96.6*

Os –suite

- → *suite*
- Kyste
- Anévrysmal des *M85.5*
- Solitaire des *M85.4*
- Lymphome primitif des *C85.7*
- Maladie de Paget d'autres *M88.8*
- Nécrose tuberculeuse des *A18.0†, M90.09**
- Osteodystrophia deformans au cours de tumeur maligne de l' *C41.9†, M90.69**
- Plasmacytome primaire de l' *C90.30*
- Primo-infection tuberculeuse des *A18.0†, M90.09**
- Syphilis de l' *A52.7†, M90.29**
- Syphilis secondaire des *A51.4†, M90.29**
- TBC [Tuberculose] des *A18.0†, M90.09**

Oscillopsie → H53.8**Osgood-Schlatter → Maladie d' M92.5****OSLAM [ostéosarcome-anomalies des membres-macrocystose érythroïde] → Syndrome C41.9, Q74.9****Osler**

v./v.a. Rendu-Osler-Weber

Osler-Vaquez → Maladie d' D45**Osselets**

- Auditifs accessoires → *Q16.3*
- Oreille → Anomalie
- Congénitale des *Q16.3*
- Position congénitale des *Q16.3*
- →
- Ankylose des *H74.3*
- Anomalies acquises des *H74.3*
- Coalescence congénitale des *Q16.3*
- Dissociation et dislocation des *H74.2*
- Malformation congénitale des *Q16.3*
- Perte partielle des *H74.3*
- Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: *S01.36*

Osseux

v./v.a. tricho-dento-osseux

- Accéléérée-dysmorphie faciale-retard statur pondéral → Syndrome de maturation *Q87.3*
- Avancé-arthrose précoce → Syndrome de petite taille-âge *Q79.8*
- BAHA] → Présence d'une Prothèse auditive à ancrage *Z96.2*
- Canal rachidien → Rétrécissement *M99.3*
- Colonne vertébrale → Hémangiome de la partie *D18.07*
- Congénitale → Scoliose congénitale due à une malformation *Q76.3*
- Contractures-rupture artérielle-surdité → Syndrome de fragilité *Q87.5*
- Cours de maladies tumorales → Fracture *D48.0†, M90.79**
- Diabétique → Altération *E14.60†, M90.89**
- Due à l'aluminium → Maladie *M83.4*
- Echinococcus granulosus → Infection *B67.2†, M90.29**
- Face → Syndrome de camptodactylie-raideur articulaire-anomalies *Q87.0*
- Floride
- Mandibule → Dysplasie *D16.5*
- → Dysplasie *D16.42*
- Larsen-like-nanisme → Syndrome de dysplasie *Q87.1*
- Létale type Holmgren-Forsell → Dysplasie *Q78.8*
- Liée à FGFR2 → Dysplasie *Q79.8*
- Mastoïde] → Ostéite mastoïdienne [carie *H70.1*
- Médullaires] de lymphomes malins (maladies relevant de la classification sous C81-C88) → Foyers *C79.5*
- Membres courts-déficit immunitaire combiné sévère → Syndrome de dysplasie *D82.2*
- Mise en place d'un implant, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque d'ostéosynthèse → Fracture *M96.6*
- Ostéosclérotique létale → Dysplasie *Q78.2*
- Paget
- Sans précision → Maladie *M88.9*
- → Ostéosarcome au cours de maladie *C41.9†, M90.69**
- Pian (tardif) → Gomme *A66.6*
- Post-traumatique neurogène] → Maladie de Sudeck [atrophie *G90.59*
- Précisées → Autres maladies *M89.8*
- Prématuré → Syndrome marfanoïde-hernie inguinale-vieillessement *Q87.0*
- Primaire → Malformation veineuse *D18.08*
- Progressif
- Avant-bras → Hétéroplasie *M61.53*
- Bras → Hétéroplasie *M61.52*
- Cuisse → Hétéroplasie *M61.55*
- Jambe → Hétéroplasie *M61.56*
- Main → Hétéroplasie *M61.54*
- Pied → Hétéroplasie *M61.57*
- Région scapulaire → Hétéroplasie *M61.51*
- Tronc → Hétéroplasie *M61.58*
- → Hétéroplasie *M61.59*
- Rachidien non tuberculeux → Abscesses *M46.29*
- Retardé
- Fusion ou arthrodèse → Guérison *M96.82*
- Ostéotomie → Guérison *M96.82*
- Sans précision →
- Anomalie
- Continuité *M84.9*
- Densité et de la structure *M85.9*
- Maladie *M89.9*
- Malformation congénitale du thorax *Q76.9*
- Sclérosante mixte avec manifestations extra-squelettiques → Dystrophie *Q87.5*
- Solitaire de la mâchoire → Kyste *K09.2*
- Sudeck-Leriche → Atrophie *G90.5*

Osseux –suite

Osseux –suite

- Tabique neurogène → Atrophie *A52.1†, M90.29**
- Tardive → Syphilis *A52.7†, M90.29**
- Tendineux → Présence d'autres implants *Z96.7*
- Terminale-défauts de pigmentation → Syndrome de dysplasie *Q87.2*
- Von Recklinghausen → Ostéite fibro-kystique généralisée [maladie *E21.0†, M90.89**
- - -
- - Anomalie
- - - Continuité *M84.8*
- - - Précisées de la densité et de la structure *M85.8*
- - Appareil acoustique de conduction *Z96.2*
- - Atrésie ou rétrécissement du méat auditif *Q16.1*
- - Carie *A18.0†, M90.09**
- - Cryptococcose *B45.3†, M90.29**
- - Fracture ouverte de la mandibule avec défaut *S02.60, S01.87†*
- - Fragilité *Q78.0*
- - Hypertrophie *M89.3*
- - Kystes *M85.6*
- - Lésions de la voûte crânienne en forme de beignet avec fragilité *Q78.8*
- - Malformation veineuse *D18.08*
- - Malformations congénitales du thorax *Q76.8*
- - Pian avec lésion *A66.6†, M90.29**
- - Prothèse (de): conduction *Z45.3*
- - Réaction du ciment *T84.8*
- - Rejet de greffe *T86.88*
- - Sarcome *C41.9*
- - Status post greffe *Z94.6*
- - Tabès *A52.1†, M90.29**
- - Troubles de la croissance et du développement *M89.2*

Ossifiant

- Associée à des brûlures → Myosite *M61.3*
- Familial
- - Mâchoire supérieure → Fibrome *D16.42*
- - Maxillaire inférieur → Fibrome *D16.5*
- Liée à une tétraplégie ou une paraplégie → Myosite *M61.2*
- Progressif
- - Bras → Fibrodysplasie
- - - *M61.12*
- - - *M61.13*
- - Cou → Fibrodysplasie *M61.18*
- - Cuisse → Fibrodysplasie *M61.15*
- - Jambe → Fibrodysplasie *M61.16*
- - Main → Fibrodysplasie *M61.14*
- - Pied → Fibrodysplasie *M61.17*
- - Région scapulaire → Fibrodysplasie *M61.11*
- - Sièges multiples → Fibrodysplasie *M61.10*
- - -

Ossifiant –suite

- Progressif –suite
- - - -suite
- - - Fibrodysplasie *M61.1*
- - - FOP [Fibrodysplasie *M61.19*
- Traumatique → Myosite *M61.0*
- Ossification**
- Anormal
- - Corps vertébraux-persistence de la notochorde → Syndrome d'agénésie sacrée-*Q79.8*
- - Déficience intellectuelle → Syndrome d'arachnodactylie- *Q87.8*
- Crâne membraneux → Retard d' *Q75.8*
- Ligament longitudinal postérieur [OLLP] → *M48.8*
- Muscle
- - Associées à des brûlures → Calcification et *M61.3*
- - Sans précision → Calcification et *M61.9*
- - - - Autres *M61.5*
- Paralytiques d'un muscle → Calcification et *M61.2*
- Retard psychomoteur → Syndrome d'anomalies de l' *Q79.8*
- Sous-périostique post-traumatique → *M89.8*
- Subluxation → Rétrécissement des espaces intervertébraux par *M99.6*

Ostéite

- Alvéolaire → *K10.3*
- Condensante
- - Iléon → *M85.35*
- - Médiane de la clavicule → *M85.31*
- - Région pelvienne → *M85.35*
- - Sacrum → *M85.38*
- - - *M85.3*
- Cours d'une affection de la glande parathyroïde → *E21.0†, M90.89**
- Cystoïde multiple
- Type
- - - Fleischner → *D86.8*
- - - Jüngling → *D86.8*
- - - *D86.8*
- Fibreuse circonscrite → *M85.09*
- Fibrokystique généralisé
- - Maladie osseuse de von Recklinghausen] → *E21.0†, M90.89**
- - - *E21.0†, M90.89**
- Mâchoire
- - Aiguë (chronique) (purulente) → *K10.2*
- - - *K10.28*
- Mastoïdienne [carie osseuse de la mastoïde] → *H70.1*
- Périostite gommeuse du pian (tardif) → *A66.6*
- Perthes-Jüngling → *D86.8*
- Pian (précoce) (tardif) → *A66.6*
- Syphilitique

Ostéite –suite

- Syphilitique –suite
- - Congénitale → *A50.0†, M90.29**
- - Tardive → *A52.7†, M90.29**

Ostéo

v./v.a. angio-ostéo-hypertrophique
v./v.a. oculo-ostéo-cutané

- Arthrose
- - Érosive → (*M15.4*
- - Primaire généralisée → (*M15.0*

Ostéoarthrite

- Généralisée SAI → *M15.9*
- Vertébrale → arthrose ou *M47*

Ostéoarthropathies hypertrophiantes - Autres *M89.4***Osteoarthrosis deformans alkaptonurica -** *E70.2†, M36.8****Ostéo-articulaire**

- Muscle
- - Acte médical
- - - Sans précision → Affection du système *M96.9*
- - - - Autres affections du système *M96.88*
- - Précisées → Autres anomalies morphologiques congénitales *Q68.8*
- - Sans précision → Malformation congénitale du système *Q79.9*
- - Tissu conjonctif
- - - Sans précision → Déformation acquise du système *M95.9*
- - - -
- - - - Antécédents personnels de maladies du système *Z87.3*
- - - - Déformations acquises précisées du système *M95.8*
- - - -
- - - Infection gonococcique du système *A54.4†*
- - - Malformations congénitales du système *Q79.8*
- Pianiques → Lésions *A66.6*
- Suite à l'ablation d'une prothèse ostéo-articulaire → Instabilité du système *M96.88*
- - Instabilité du système ostéo-articulaire suite à l'ablation d'une prothèse *M96.88*

Ostéoblastome

- Acétabulum → *D16.8*
- Atlas → *D16.6*
- Axis → *D16.6*
- Calcanéum → *D16.3*
- Clavicule → *D16.72*
- Coccyx → *D16.8*
- Cornet nasal → *D16.42*
- Côte → *D16.70*
- Cubitus → *D16.0*
- Doigts de la main → *D16.1*
- Fémur → *D16.2*
- Humérus → *D16.0*
- Ilion → *D16.8*

Ostéoblastome –suite

- Ischion → D16.8
- Main → D16.1
- Mandibule → D16.5
- Maxillaire
 - Supérieur → D16.42
 - → D16.42
- Métacarpiens → D16.1
- Métatarsiens → D16.3
- Omoplate → D16.0
- Orteils → D16.3
- Os
 - Bassin → D16.8
 - Carpe → D16.1
 - Court membre
 - Inférieurs → D16.3
 - Supérieur → D16.1
 - Crâne → D16.41
 - Ethmoïde → D16.41
 - Face → D16.42
 - Frontal → D16.41
 - Hanche → D16.8
 - Long membre
 - Inférieurs → D16.2
 - Supérieurs → D16.0
 - Nasal → D16.42
 - Occipital → D16.41
 - Orbite → D16.41
 - Pariétal → D16.41
 - Pubien → D16.8
 - Sphénoïde → D16.41
 - Temporal → D16.41
- Péroné → D16.2
- Phalanges de la main → D16.1
- Pouce → D16.1
- Rachis → D16.6
- Radius → D16.0
- Rotule → D16.3
- Sacrum → D16.8
- Squelette → D16.9
- Sternum → D16.71
- Tarse → D16.3
- Tibia → D16.2
- Vertèbre → D16.6
- Vomer → D16.42
- → D16.9

Ostéoblastomede l'os zygomaticum → D16.42**Ostéocalcine → Taux accru d' → R79.8****Ostéochondrite**

- Condyles huméraux → M92.0
- Disséquant →
 - M93.2
 - M93.29
- Juvénile

Ostéochondrite –suite

- Juvénile –suite
 - Acétabulum → M91.0
 - Antérieure → Déformation de la hanche due à une M91.2
 - Apophyse tibiale externe → M92.6
 - Astragale → M92.6
 - Bassin → M91.0
 - Calcanéum → M92.6
 - Cinquième métatarsien → M92.7
 - Corps patellaire → M92.4
 - Crête iliaque [Buchanan] → M91.0
 - Deuxième métatarsien → M92.7
 - Épiphyse
 - Inférieure du cubitus [Burns] → M92.1
 - Supérieure du tibia → M92.5
 - Hanche bassin
 - Sans précision → M91.9
 - → Autres M91.8
 - Humérus → M92.0
 - Ischio-pubienne [van Neck] → M91.0
 - Main → M92.2
 - Membre supérieur → Autres M92.3
 - Métatarse → M92.7
 - Os
 - Métatarse → M92.7
 - Naviculaire du pied → M92.6
 - Péroné → M92.5
 - Pointe de la rotule → M92.4
 - Précisées → Autres M92.8
 - Radius et du cubitus → M92.1
 - Réduction d'une luxation congénitale de la hanche → M91.8
 - Rotule → M92.4
 - Sans précision → M92.9
 - Scaphoïde tarsien → M92.6
 - Semi-lunaire [Kienböck] → M92.2
 - Symphyse pubienne [Pierson] → M91.0
 - Tarse → M92.6
 - Tête
 - Fémur [Legg-Calvé-Perthes] → M91.1
 - Humérus [Haas] → M92.0
 - Métacarpiennes [Mauclaire] → M92.2
 - Radiale [Brailsford] → M92.1
 - Tibia → M92.5
 - Tubercule tibial → M92.5
- Non précisée juvénile ou chez l'adulte, de localisation non précisée → M93.9
- Précisée juvénile, de localisation non précisée → M92.9
- Semi-lunaire
 - Adulte → M93.1
 - → M92.2
- Syphilitique
 - Congénitale précoce → A50.0†, M90.29*
 - → A50.0†, M90.29*

Ostéochondrite –suite

- Vertébral
 - Adulte → M42.1
 - Juvénile → M42.0
 - Sans précision → M42.9

Ostéochondrodysplasie

- Anomalie croissance os long rachis
 - Sans précision → Q77.9
 - → Autres Q77.8
- Hypertrichotique type Cantu → Q87.3
- Précisées → Autres Q78.8
- Sans précision → Q78.9

Ostéochondrodysplasique-surdité-rétinopathie pigmentaire → Syndrome de nanisme → Q87.1**Ostéochondrodystrophie → E76.3****Ostéochondromatose**

- Carpo-tarsienne → Q78.4
- Synoviale → D48.1

Ostéochondromes multiples → Q78.6**Ostéochondropathie**

- Précisées → Autres M93.8
- Sans précision → M93.9
- Syphilitique congénital
 - Précoce → A50.0†, M90.29*
 - Tardive → A50.5†, M90.29*
- → Autres M93

Ostéochondrose

- Calcanéum chez l'adulte → M93.87
- Déformante du tibia → M92.5
- Diaz → M92.6
- Haglund → M92.6
- Iselin → M92.7
- Juvénile de l'os cunéiforme intermédiaire → M92.6
- Köhler de la rotule → M92.4
- Larsen-Johansson → M92.4
- Non précisée juvénile ou chez l'adulte, de localisation non précisée → M93.9
- Précisée juvénile, de localisation non précisée → M92.9
- Syphilitique congénitale précoce → A50.0†, M90.29*
- Tarse → M92.6

Ostéoclastique

- Col pancréas →
 - Carcinome indifférencié à cellules géantes de type C25.7
 - Tumeur à cellules géantes C25.7
- Corps du pancréas → Carcinome indifférencié à cellules géantes de type C25.1
- Localisations contiguës → Carcinome indifférencié du pancréas à cellules géantes de type C25.8
- Pancréas
 - Localisations contiguës → Tumeur à cellules géantes C25.8

Ostéoclastique – suite

- Pancréas – suite
- - -> Carcinome indifférencié à cellules géantes de type C25.9
- Queue pancréas –
- - Carcinome indifférencié à cellules géantes de type C25.2
- - Tumeur à cellules géantes C25.2
- Tête du pancréas – Carcinome indifférencié à cellules géantes de type C25.0
- - Carcinome indifférencié du pancréas à cellules géantes de type C25.9

Ostéocraniosténose – Q78.8**Ostéodysplasie**

- v./v.a. Auriculo-ostéodysplasie
- v./v.a. Onycho-ostéodysplasie

- Familiale type Anderson – Q75.1

Ostéodysplasique

- v./v.a. endocrino-cérébro-ostéodysplasique

- Microcéphalique type Saul-Wilson – Dysplasie Q87.5
- Primordial type
- - I – Nanisme microcéphalique Q87.1
- - II – Nanisme microcéphalique Q87.1
- - III – Nanisme microcéphalique Q87.1
- - Géodermie Q82.8

Osteodystrophia deformans au cours de tumeur maligne de l'os – C41.9†, M90.69***Osteodystrophia fibrosa osteoplastica – E21.0†, M90.89*****Ostéodystrophie**

- Azotémique – N25.0
- Cours d'une affection de la glande parathyroïde – E21.0†, M90.89*
- Fibreuse disséminée – Q78.1
- Héritaire d'Albright – E20.1
- Rénal –
- - N25.0
- - Ostéopathie au cours d' N25.0†, M90.89*
- SAI – Q78.9
- Secondaire au cours d'une affection de la glande parathyroïde – E21.1†, M90.89*

Ostéofibreux

- Péroné – Dysplasie D16.2
- Tibia – Dysplasie D16.2
- - Dysplasie D16.9

Ostéogène – Sarcome C41.9**Ostéogenèse imparfaite**

- Microcéphalie-cataracte – Syndrome d' Q87.8
- Rétinopathie-épilepsie-déficience intellectuelle – Syndrome d' Q87.8
- -
- - Q78.0
- - OI [Q78.0
- - Syndrome d'Ehlers-Danlos- Q79.6, Q78.0

Ostéoglophonique – Dysplasie Q87.1**Ostéolyse**

- Carpo-tarsien multacentrique

Ostéolyse – suite

- Carpo-tarsien multacentrique – suite
- - Néphropathie – M89.50, N28.9
- - - M89.50
- - Distale-petite taille-déficience intellectuelle – Syndrome d' Q87.1
- - Expansive familiale – M89.59
- - Idiopathique massive – M89.59
- - Main – M89.54
- - Massif
- - Gorham – M89.59
- - Progressive – M89.59
- - Multicentrique-nodulose-arthropathie] – Spectre MONA [Q87.5
- - Périodontite-kératodermie palmoplantaire [HOPP] – Syndrome d'hypotrichose- Q82.8
- - Phalangienne transitoire – M89.54
- - Talo-patello-scaphoïde – M89.50
- - Type Kirghize – Dermato- Q82.8, M89.59
- - - M89.5

Ostéolytique non traumatique – Lésion M89.59**Ostéomalacie**

- Adulte
- - Consécutif à une malabsorption post-chirurgicale – M83.2
- - Due à la malnutrition – M83.3
- - Malabsorption – M83.2
- - Sans précision – M83.9
- - - Autres M83.8
- - Infantile – E55.0
- - Juvénile – E55.0
- - Médicamenteuses de l'adulte – Autres M83.5
- - Oncogénique – M83.89
- - Puerpérale – M83.0
- - Résistante à la vitamine D – E83.30†, M90.89*
- - Sénile – M83.1

Ostéomésopycnose – Q78.2**Ostéo-musculaire**

- Non précisés – Symptômes et signes relatifs aux systèmes nerveux et R29.8
- -
- - Anomalie du système Q79.9
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties du système R93.7

Ostéomyélite

- Aiguës – Autres M86.1
- Chronique
- - Fistule de drainage – M86.4
- - Multiple – M86.3
- - - Autres M86.6
- - Due à échinocoques – B67.2†, M90.29*
- - Gonocoques – A54.4†, M90.29*
- - Hématogène
- - Aiguë – M86.0

Ostéomyélite – suite

- Hématogène – suite
- - Chroniques – Autres M86.5
- - Multifocale chronique récurrent
- - Avant-bras – M86.33
- - Bras – M86.32
- - Colonne vertébrale – M86.38
- - Cuisse – M86.35
- - Jambe – M86.36
- - Main – M86.34
- - Pied – M86.37
- - Région pelvienne – M86.35
- - Région scapulaire – M86.31
- - - M86.30
- - Néonatale de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) – K10.2
- - Orbite – H05.0
- - Salmonella – A02.2†, M90.29*
- - Sans précision – M86.9
- - Stérile multifocale avec périostéite et pustulose – M86.39
- - Subaiguë – M86.2
- - Syphilitique
- - Congénitale – A50.0†, M90.29*
- - - A52.7†, M90.29*
- - Tuberculeuse – A18.0†, M90.09*
- - Typhique – A01.0†, M90.29*
- - Vertébral
- - Région
- - - Cervicale – M46.22
- - - Sacrale – M46.28
- - - Sacro-coccygienne – M46.28
- - - M46.2
- - - Autres M86.8

Ostéomyélobiose

- Généralisée idiopathique – D47.4
- - D47.4

Ostéomyéloréticulose – D47.4**Ostéomyélosclérose**

- Mégacaryocytaire – D47.4
- - D47.4

Ostéonécrose

- Aseptique
- - Idiopathique – M87.09
- - Tête fémorale médiale] – Maladie d'Ahlbäck [M87.05
- - - M87.99
- - Avasculaire
- - Idiopathique – M87.09
- - - M87.99
- - Cours
- - - Hémoglobinopathie NCA – D58.2†, M90.49*
- - - Maladies classées ailleurs – M90.5*
- - Due à un traumatisme antérieur – M87.29

Ostéonécrose – suite

- Induite par la radiothérapie (médicamenteuse) de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) – *K10.2*
- Mâchoire
 - Due à l'irradiation – *K10.28*
 - – *K10.28*
- Maladie des caissons – *T70.3†, M90.39**
- Médicamenteux
 - Avant-bras – *M87.13*
 - Avasculaire, secondaire, non traumatique, localisations multiples – *M87.10*
 - Bras – *M87.12*
 - Colonne vertébrale – *M87.18*
 - Cuisse – *M87.15*
 - Jambe – *M87.16*
 - Localisations multiples – *M87.10*
 - Main – *M87.14*
 - Pied – *M87.17*
 - Région de l'épaule – *M87.11*
 - Région pelvienne – *M87.15*
 - – *M87.19*
- Secondaires – Autres *M87.3*
- –
- *M87.8*
- *M87.99*

Ostéopathie

- Consécutive à une poliomyélite – *M89.6*
- Cours
 - Maladies classées ailleurs – *M90.8**
 - Maladies infectieuses classées ailleurs – *M90.2**
- Ostéodystrophie rénale – *N25.0†, M90.89**
- Striée-sclérose crânienne – Syndrome d' *Q87.5*

Ostéopénie

- Anomalies ectodermiques – Syndrome de retard de développement- *Q87.8*
- Atrophie cérébelleuse – Retard du développement neurologique-épilepsie-anomalies ophtalmiques- *E88.8*

Ostéopétrose

- Acidose tubulaire rénale – *Q78.2, N25.8*
- Autosomique
 - Dominant type
 - 1 – *Q78.2*
 - 2 – *Q78.2*
 - Récessive type 7 – *Q78.2, D80.1*
- Hypogammaglobulinémie – Syndrome d' *Q78.2, D80.1*
- Infantile avec dysplasie neuroaxonale – *Q78.2, Q04.0*
- Intermédiaire – *Q78.2*
- Lymphoœdème – Syndrome de dysplasie ectodermique anhidrotique-déficit immunitaire- *Q87.8*
- Maligne autosomique récessive – *Q78.2*

Ostéopétrose – suite

- Microphthalmie-macrocéphalie-albinisme-surdité] – Syndrome COMMAD [colobome- *Q87.8*

Ostéophyte

- Facette articulaire – *M47.99*
- – *M25.7*

Ostéopoikilose

- Isolée – *Q78.8*
- –

- *Q78.8*

- Mélorhéostose avec *Q78.8*

- Syndrome de dacryocystite- *Q78.8, H04.3*

Ostéoporose

- Consécutif malabsorption post-chirurgical
- Fracture pathologique – *M80.3*
- – *M81.3*
- Cours
 - Maladie endocrinienne NCA – *E34.9†, M82.19**
 - Maladies classées ailleurs – *M82.8**
 - Myélomatose multiple – *C90.00†, M82.09**
- Fracture pathologique
 - Sans précision – *M80.9*
 - – Autres *M80.8*
- Hypopigmentation oculo-cutanée – Syndrome d' *Q87.1*
- Idiopathique
 - Fracture pathologique – *M80.5*
 - Lié grossesse
 - Fracture
 - Colonne vertébrale – *O99.8, M80.58*
 - – *O99.8, M80.59*
 - – *O99.8, M81.59*
 - – *M81.5*
 - Inactivité
 - Fracture pathologique – *M80.2*
 - – *M81.2*
- Juvénile idiopathique – *M81.5*
- Liée à l'X avec fractures – *M80.59*
- Localisée [Lequesne] – *M81.6*
- Macrocéphalie-cécité-hyperlaxité articulaire – Syndrome d' *Q87.8*
- Médicamenteux
 - Fracture pathologique – *M80.4*
 - – *M81.4*
- Ovariectomie
 - Fracture pathologique – *M80.1*
 - – *M81.1*
- Post-ménopausique
 - Fracture pathologique – *M80.0*
 - – *M81.0*
- Primaire associée à LRP5 – *M81.59*
- Sans précision – *M81.9*
- Sénile – *M81.8*
- Syphilitique – *A52.7†, M90.29**

Ostéoporose – suite

- Transitoire – *M81.6*
- –
- *M81.8*
- Hypophosphatémie dominant
 - *E83.30, M81.99*
 - Néphrolithiase et *E83.30†, N22.8**, *M81.99*

Ostéoporose-pseudogliome – Syndrome d' *Q87.5***Ostéoporotiques – tassement vertébral et vertèbre cunéiforme, *M80*****Ostéopsathyrose – *Q78.0*****Ostéoradionécrose de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) – *K10.2*****Ostéosarcome**

- Anomalies des membres-macrocytose érythroïde] – Syndrome OSLAM [*C41.9, Q74.9*
- Clavicule – *C41.32*
- Colonne vertébrale – *C41.2*
- Côte – *C41.30*
- Cours de maladie osseuse de Paget – *C41.9†, M90.69**
- Cubitus – *C40.0*
- Fémur – *C40.2*
- L'humérus – *C40.0*
- Localisations contiguës – *C41.8*
- Maxillaire
 - Inférieur – *C41.1*
 - Supérieur – *C41.02*
- Membre
 - Inférieurs, à localisations contiguës – *C40.8*
 - Supérieurs, à localisations contiguës – *C40.8*
- Omoplate – *C40.0*
- Os
 - Court membre
 - Inférieurs – *C40.3*
 - Supérieur – *C40.1*
 - Crâne – *C41.01*
 - Longs du membre inférieurs – *C40.2*
- Pelvis – *C41.4*
- Péroné – *C40.2*
- Radius – *C40.0*
- Rotule – *C40.3*
- Sacrum – *C41.4*
- Sternum – *C41.31*
- Tibia – *C40.2*
- – *C41.9*

Ostéosclérose

- Acquise – *M85.8*
- Autosomique dominante type Worth – *Q78.2*
- Cours d'une myélofibrose – *D47.4*
- Ichtyose-insuffisance ovarienne précoce – Syndrome d' *Q87.5*

Ostéosclérose – suite

- Retard de développement-craniosynostose - Syndrome d' Q87.5
- Leucémie associée à une D47.4

Ostéosclérotique

- Létale - Dysplasie osseuse Q78.2
- Dysplasie métaphysaire Q78.5

Ostéose fluorée - M85.1**Ostéosynthèse**

- Interne - Infection péri-implantaire par dispositif d' T84.6
- Fracture osseuse après mise en place d'un implant, d'une prothèse articulaire ou d'une plaque d' M96.6

Ostéotomie - Guérison osseuse retardée après M96.82**Ostia coronaire - Anomalie**

- Nombre des Q24.5
- Position des Q24.5

Ostiale coronaire -

- Atrésie Q24.5
- Sténose Q24.5

Otitis tuberculosa - A18.0†, M90.09***Ostium**

- Primum
- Type I) - Persistance de l' Q21.2
- CIA type Q21.2
- Secundum - CIA de type Q21.1
- Secundum -
- Anomalie du septum atrial type Q21.1
- ASD type Q21.1
- Perméabilité de l' Q21.1
- Persistance de l' Q21.1
- Urétral - Sténose de l' N35.9

Ota sur peau

- Paupière - Nævus d' D22.1
- Visage (à l'exception des yeux) - Nævus d' D22.3

Otalgie - H92.0**OTC - Déficit en E72.4****Oticus - Herpès zoster B02.2†, H94.0*****Otite**

- Adhésive - H74.1
- Aigu externe
- Actinique - H60.5
- Chimique - H60.5
- Contact - H60.5
- Eczématoïde - H60.5
- Réactionnelle - H60.5
- SAI - H60.5
- Chronique externe SAI - H60.8
- Externe
- Aiguë, non infectieuse - H60.5
- Cours
- Aspergillose - B44.8†, H62.2*
- Candidose - B37.2†, H62.2*

Otite – suite

- Externe – suite
- Cours – suite
- Érysipèle - A46†, H62.0*
- Infection due au virus de l'herpès [herpes simplex] - B00.1†, H62.1*
- Maladie
- Bactériennes classées ailleurs - H62.0*
- Infectieux
- Parasitaires classées ailleurs - H62.3*
- B99†, H62.3*
- Parasitaire NCA - B89†, H62.3*
- Viral
- Classées ailleurs - H62.1*
- B34.9†, H62.1*
- Maladies classées ailleurs - H62.4*
- Mycose -
- B36.9†, H62.2*
- H62.2*
- Zona - B02.8†, H62.1*
- Diffuse - H60.3
- Hémorragique - H60.3
- Impétigo - L01.0†, H62.4*
- Infectieuses - Autres H60.3
- Maligne - H60.2
- Pseudomonas aeruginosa - H60.2, B96.5!
- Sans précision - H60.9
- Autres H60.8
- Grippale [Influenza] - J11.8†, H67.1*
- Moyen
- Aiguës, non suppurées - Autres H65.1
- Chroniques, non suppurées - Autres H65.4
- Suppurées chroniques - Autres H66.3
- Moyenne
- Aigu
- SAI - H66.9
- Subaigu
- Allergique (muqueuse) (sanglante) (séreuse) - H65.1
- Muqueuse - H65.1
- Non suppurée SAI - H65.1
- Sanglante - H65.1
- Séromuqueuse - H65.1
- Suppurée - H66.0
- Allergique - H65.9
- Barotraumatique - T70.0
- Catarrhale - H65.9
- Chronique
- Allergique - H65.4
- Attico-antrale suppurée - H66.2
- Épanchement (non purulent) - H65.4
- Exsudative - H65.4
- Muqueuse - H65.3
- Non suppurée SAI - H65.4
- SAI - H66.9

Otite – suite

- Moyenne – suite
- Chronique – suite
- Sécrétoire - H65.3
- Séromuqueuse - H65.4
- Transsudative - H65.3
- Cours
- Maladie
- Bactériennes classées ailleurs - H67.0*
- Viral
- Classées ailleurs - H67.1*
- B34.9†, H67.1*
- Maladies classées ailleurs - H67.8*
- Rougeole - B05.3†, H67.1*
- Épanchement (non purulent) - H65.9
- Exsudative - H65.9
- Mucoïde chronique - H65.3
- Muqueuse - H65.9
- Nécrosante aigu
- Cours de scarlatine - A38†, H67.0*
- Lors de grippe [Influenza] - J11.8†, H67.1*
- Non suppurée, sans précision - H65.9
- Purulente SAI - H66.4
- SAI - H66.9
- Sans précision - H66.9
- Sécrétoire - H65.9
- Séreux
- Aiguë - H65.0
- Chronique - H65.2
- H65.9
- Séromuqueuse - H65.9
- Suppuré
- Chronique
- Bénigne - H66.1
- SAI - H66.3
- Tubo-tympanique - H66.1
- Sans précision - H66.4
- Transsudative - H65.9
- Tuberculeuse - A18.6†, H67.0*
- Virus de la grippe aviaire
- Identifié - Grippe [Influenza] avec J09†, H67.1*, U69.2!†
- Zoonotique ou pandémique identifié - Grippe [Influenza] avec J09†, H67.1*
- Mucoïde - H65.3
- Scarlatineuse - A38†, H67.0*
- Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine - Grippe [Influenza] avec J10.8†, H67.1*
- Oto**
- v./v.a. branchio-oto-rénal
- Radial - Syndrome oculo- Q87.8
- Otocéphalie - Q18.2**
- Oto-dentaire - Syndrome Q87.0**
- Oto-facio-cervical - Syndrome Q87.0**

Otogène

- Disséminée pNCA - Encéphalite *H66.4†, G05.8**

- -

- - Abscès (embolique) (du): *G06.0*

- - Vertige: *H81.3*

Otologues et audiologiques - Présence d'implants *Z96.2***Otomycose**

- Cours

- - Aspergillose - *B44.8†, H62.2**

- - Candidose - *B37.88†, H62.2**

- - Moniliase - *B37.88†, H62.2**

- Diffuse - *B36.9†, H62.2**

- - *B36.9†, H62.2**

Oto-onycho-péronéal - Syndrome *Q87.5***Oto-palato-digital - Syndrome *Q87.0*****Oto-rhino-laryngologie - Intoxication: Médicaments et préparations utilisés en *T49.6*****Oto-rhino-laryngologiques - Anti-infectieux *T49.6*****Otorragie - *H92.2*****Otorrhée - *H92.1*****Otosclérose**

- Cochléaire - *H80.2*

- Intéressant

- - Capsule labyrinthique - *H80.2*

- - Fenêtre

- - - Ovale

- - - - Non oblitérante - *H80.0*

- - - - Oblitérante - *H80.1*

- - - Ronde - *H80.2*

- Oreille interne - *H80.2*

- Sans précision - *H80.9*

- - Autres *H80.8*

Oto-spondylo-mégaépiphysaire - Dysplasie *Q77.7***Otospongiose - *H80*****Ototoxicité - Perte de l'audition par *H91.0*****Otten**

v./v.a. Sengers-Hamel-Otten

OTULIN -

- ORAS [Syndrome auto-inflammatoire associé à *M35.8*

- Syndrome auto-inflammatoire infantile associé à *M35.8*

Ouïe

- Syphilitique

- - Congénitale - Problèmes d' *A50.0†, H94.8**

- - - Problèmes d' *A52.1†, H94.8**

- - - Syndrome d'Ehlers-Danlos de type cyphoscoliose avec problèmes d' *Q79.6*

Ouraque -

- Carcinome à petites cellules de l' *C67.7*

- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles de l' *C67.7*

- Diverticule de l' *Q64.4*

Ouraque - -suite

- Fistule de l' *Q64.4*

- Kyste de l' *Q64.4*

- Malformation de l' *Q64.4*

- Persistance de l' *Q64.4*

- Prolapsus de l' *Q64.4*

- Sinus de l' *Q64.4*

- Tumeur maligne: *C67.7*

Ourlien

- SAI - Parotidite *B26.9*

- -

- - Arthrite *B26.8†, M01.59**

- - Myocardite *B26.8†, I41.1**

- - Néphrite *B26.8†, N08.0**

- - Polynévrite *B26.8†, G63.0**

Outils - Accident dû à: *W49.9!***Ouvert**

v./v.a. Type de maladie

Ouverture cavité cœur - Déchirure cardiaque

- *S26.83*

- Sans *S26.82*

Ouvrier - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique récessive type *G60.0***Ouvrier-Billson - Syndrome d' *G96.8, H51.8*****Ovaire**

- Associée à une ovulation induite - Hyperstimulation des *N98.1*

- Bandelette -

- - 46,XX avec *Q99.1*

- - 46,XY avec *Q99.1*

- Cours syndrome

- - Héritaire du cancer du sein et de l'ovaire - Carcinome de l' *C56*

- - Lynch - Carcinome de l' *C56*

- Faible potentiel malignité - Tumeur

- - Mucineuse de l' *C56*

- - Papillaire mucineuse de l' *C56*

- Limite malignité -

- - Cystadénome mucineux de l' *C56*

- - Tumeur épithéliale de l' *C56*

- Lors

- - Induction de l'ovulation - Hyperstimulation de l' *N98.1*

- - Insémination artificielle - Hyperstimulation de l' *N98.1*

- Pédicule ovarien et de la trompe de Fallope - Torsion de l' *N83.5*

- Résistant aux gonadotrophines - Syndrome de l' *E28.3*

- S) - Absence congénitale d' *Q50.0*

- SAI -

- - Hyperstimulation des *N98.1*

- - Malformation congénitale de l' *Q50.3*

- Sans précision - Kystes de l' *N83.2*

- Surnuméraire - *Q50.3*

- Trompe de Fallope

Ovaire -suite

- Trompe de Fallope -suite

- - Ligament large - Autres affections non inflammatoires de l' *N83.8*

- - -

- - - Atrophie acquise de l' *N83.3*

- - - Prolapsus et hernie de l' *N83.4*

- - -

- - Abscès (de): *N70*

- - Absence acquise de l' *Z90.7*

- - Adénocarcinome

- - - *C56*

- - - Cellules claires de l' *C56*

- - - Endométrioïde de l' *C56*

- - - Mucineux de l' *C56*

- - - Papillaire

- - - - *C56*

- - - - Kystique de l' *C56*

- - - Pseudo-mucineux de l' *C56*

- - - Cancer de l' *C56*

- - - Carcinome

- - - Endométrioïde de l' *C56*

- - - Ovaire au cours du syndrome héréditaire du cancer du sein et de l' *C56*

- - - Carcinome à petites cellules de l' *C56*

- - - Carcinome papillaire kystique de l' *C56*

- - - Cystadénocarcinome

- - - Endométrioïde de l' *C56*

- - - Mucineux de l' *C56*

- - - Papillaire de l' *C56*

- - - Pseudo-mucineux de l' *C56*

- - - Endométriose de l' *N80.1*

- - - Gonorrhée de l' *A54.2†, N74.3**

- - - Hyperstimulation des *N98.1*

- - - Kyste

- - - Folliculaire

- - - - *N83.0*

- - - - Hémorragique (de l' *N83.0*

- - - - Réentionnel de l' *N83.2*

- - - - Simple de l' *N83.2*

- - - Lésion traumatique de l' *S37.4*

- - - Malformations congénitales de l' *Q50.3*

- - - Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes: opération prophylactique de l' *Z40.01*

- - - Polyembryome de l' *C56*

- - - Syndrome héréditaire de prédisposition au cancer du sein et de l' *C56, C97†, C50.9*

- - - Syphilis tardive de l' *A52.7†, N74.2**

- - - Tératome malin de l' *C56*

- - - Torsion congénitale de l' *Q50.2*

- - - Tuberculose de l' *A18.1†, N74.1**

- - - Tumeur bénigne de l' *D27*

- - - Tumeur germinale

- - - Dysgerminomateuse maligne de l' *C56*

Ovaire –suite

- - -suite
- - Tumeur germinale –suite
- - - Maligne non dysgerminomateuse de l' C56
- - Tumeur maligne
- - - C56
- - - Mixte müllérienne de l' C56
- - - Secondaire de l' C79.6
- - - Sertoli-Leydig de l' C56
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D39.1

Ovale

- Non oblitérante – Otosclérose intéressant la fenêtre H80.0
- Oblitérante – Otosclérose intéressant la fenêtre H80.1
- -
- - Paludisme à Plasmodium B53.0
- - Perméabilité ou persistance de: foramen Q21.1

Ovalocytose

- Asie du Sud-Est – D58.1
- Congénitale (héréditaire) – D58.1

Ovariectomie

- Fracture pathologique – Ostéoporose après M80.1
- - Ostéoporose après M81.1

Ovarien

- v./v.a. Insuffisance ovarienne
- 46,XX-petite taille – Syndrome de dysgénésie Q96.8
- Cours du développement – Kyste Q50.1
- Dermoïde avec transformation maligne – Tumeur C56
- Enfant – Cystadénome D27
- Hyperandrogénie – Dysfonction E28.1
- Hyperœstrogénie – Dysfonction E28.0
- Polykystique – SOPK [Syndrome E28.2
- Primitif non gestationnel – Choriocarcinome C56
- Résiduel – Syndrome dû à la présence de tissu N99.8
- SAI – Hyperfonction E28.8
- Sans précision – Dysfonction E28.9
- Sclérokystique – Syndrome (de): E28.2
- Trompe de Fallope – Torsion de l'ovaire, du pédicule N83.5
- Tuberculeux – Kyste A18.1†, N74.1*
- -
- - Aplasie Q50.3
- - Artère ou veine: S35.88
- - Cystadénome D27
- - Dysfonctions E28.8
- - Fibrome D27
- - Fibrothécome D27
- - Grossesse O00.2
- - Hypersécrétion des androgènes E28.1

Ovarien –suite

- - -suite
- - Kyste de la frange Q50.4
- - Saignement N83.8
- - Salpingo- C57.8
- - Utéro- C57.8

Ovarite

- Aiguës – Salpingite et N70.0
- Chroniques – Salpingite et N70.1
- Gonorrhéique – A54.2†, N74.3*
- Oreillons – B26.8†, N74.8*
- Sans précision – Salpingite et N70.9
- Survenant après les états classés en O00-O07 – O08.0
- Tuberculeuse – A18.1†, N74.1*

Overdose) accidentelle d'un médicament ou d'une drogue – Prise excessive (X49.9!**Overlap syndrome – M35.1****Overriding**

- Valve mitrale – Q23.8
- Valve tricuspide – Straddling ou Q22.8

Oviducte – C57.0**Ovine –**

- Encéphalomyélite A84.8
- Orf [dermatite pustuleuse contagieuse B08.0

Ovotesticulaire développement sexuel

- 46,XX – Anomalie Q56.0
- Caryotype de type 46,XY – Anomalie Q56.0

Ovotestis – Q56.0**Ovulation**

- Induite – Hyperstimulation des ovaires: associée à une N98.1
- -
- - Hyperstimulation de l'ovaire lors d'induction de l' N98.1
- - Saignements de l' N92.3
- - Stérilité d'origine endocrinienne chez la femme avec N97.8

Ovules – Admission pour prélèvement ou implantation d' Z31.2**Owren – Maladie**

- D68.22

OX40 – Déficit immunitaire combiné par déficit en D81.8**Oxacilline**

- Échéant aux macrolides,aux oxazolidinones ou aux streptogramines – Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline ou à l' U80.10!
- Mécicilline
- Échéant aux glycopeptides,aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones – Staphylocoque doré résistant à l' U80.00!
- - MRSA] – Staphylocoque doré résistant à l' U80.00!
- - Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non résistant à l' U80.01!

Oxacilline –suite

- - Streptococcus pneumoniae résistant
- - Macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines et non résistant à la pénicilline ou à l' U80.11!
- - Pénicilline ou à l' U80.10!

Oxalate

- Calcium – Néphrite à E74.8
- - Néphropathie à E74.8

Oxalaturie – E74.8**Oxalose – E74.8****Oxalurie – E74.8****Oxazolidine**

- Diones – Intoxication: Succinimides et T42.2
- - Intoxication à l' T42.2

Oxazolidinones

- Hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant aux glycopeptides – Enterococcus faecalis résistant aux U80.21!
- Non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline – Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux U80.01!
- Streptogramines
- - Hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant aux glycopeptides – Enterococcus faecium résistant aux U80.31!
- - Non résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline – Streptococcus pneumoniae résistant aux macrolides, aux U80.11!

- - -

- - - Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides et aux U80.20!
- - - Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides et aux U80.30!
- - - Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline et le cas échéant aux macrolides,aux U80.10!
- - Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline et le cas échéant aux glycopeptides,aux quinolones, aux streptogramines ou aux U80.00!

Oxo thiolase – Carence en 3- E71.1**Oxoacide CoA transférase – Déficit en succinyl-CoA:3- E71.3****Oxoglutarique – Acidurie E88.8****Oxoprolinase –**

- Déficit en 5- E72.8
- Oxoprolinurie liée à un déficit en E72.8

Oxoprolinurie liée à un déficit en oxoprolinase – E72.8**OXPHOS combiné – Déficit E88.8****Oxycéphalie**

- Non syndromique – Q75.0
- Syphilitique congénitale – A50.0†, M90.28*
- - Q75.0

Oxydase

- v./v.a. sulfite-oxydase
- Acide homogentisique – Déficit en E70.2
- C

Oxydase –suite

- C –suite
- Type franco-canadien - Déficit en COX [cytochrome *G31.88*
- - Cardio-encéphalo-myopathie fatale infantile par déficit en cytochrome *G31.81*
- Déficit cofacteur molybdène
- Type A - Déficit en sulfite *E72.1*
- - Déficit en sulfite *E72.1*
- Type A - Déficit combiné en sulfite oxydase, xanthine déshydrogénase et aldéhyde *E72.1*
- Xanthine déshydrogénase et aldéhyde oxydase type A - Déficit combiné en sulfite *E72.1*
-
- Déficit
- 18- *E27.4*
- Acyl-CoA *E71.3*
- Combiné en xanthine déshydrogénase et xanthine aldéhyde *E79.8*
- Glutaryl-CoA *E72.3*
- Isolé en sulfite *E72.1*
- Proline *E72.5*
- Protoporphyrinogène *E80.2*
- Pyridoxamine 5'-phosphate *G40.8*
- Xanthine *E79.8*
- Encéphalopathie par déficit en sulfite *E72.1*
- Halitose extra-orale autosomique récessive due à un déficit en méthane-thiol *E88.8*

Oxydation des acides gras et du métabolisme des corps cétoniques - Trouble de l' *E71.3***Oxydative**

- Associé
- QRSL1 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- WARS2 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- Type
- 1 - Hépatocéphalopathie par déficit combiné de la phosphorylation *E88.8, K72.79!*
- 2 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 3 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 4 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 6 - Encéphalomyopathie mitochondriale due à un déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 7 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 8 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 9 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 10 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 11 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*

Oxydative –suite

- Type –suite
- 12 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 13 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 14 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 15 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 16 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 17 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 18 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 20 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 21 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 23 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 24 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 25 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 26 - Déficit combiné de la phosphorylation *E88.8*
- 27 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 28 - Déficit combiné de la phosphorylation *I42.2*
- 29 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
- 30 - Déficit combiné de la phosphorylation *E88.8*
- 39 - Déficit combiné de la phosphorylation *G31.81*
-
- Déficit combiné de la phosphorylation *E88.8*
- Surdité neurosensorielle syndromique due à un déficit combiné de la phosphorylation *G31.81, H90.8*

Oxydes d'azote - Effet toxique: *T59.0***Oxydoréductase -**

- Déficit en xanthine *E79.8*
- Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en cytochrome P450 *E25.08*
- Trouble du transport d'électrons par carence en flavoprotéine-ubiquinone *E71.3*

Oxydoréduction des alcools d'acides gras - Déficit d' *Q87.1***Oxygénase-1 - Déficit en hème *E88.8*****Oxygénation systémique due**

- Faible teneur en oxygène de l'air ambiant - Insuffisance d' *T71*
- Gène mécanique à la respiration - Insuffisance d' *T71*

Oxygène

- Air ambiant - Insuffisance d'oxygénation systémique due à: faible teneur en *T71*
-

Oxygène –suite

- - -suite
- *T41.5*
- Intoxication à l' *T41.5*

Oxytoca multirésistant

- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - Klebsiella *U81.02!*
- 3MRGN - Klebsiella *U81.22!*
- 4MRGN - Klebsiella *U81.42!*

Oxyures -

- Infection à *B80*
- Vaginite au cours de l'infection par des *B80†, N77.1**
- Vulvite au cours de l'infection par des *B80†, N77.1**
- Vulvo-vaginite au cours de l'infection par des *B80†, N77.1**

Oxyurose - *B80***Ozène - *J31.0***

Pacemaker - Syndrome de *I97.1***Pachycéphalie isolée** - *Q67.4***Pachydermie**

- Larynx - *J38.7*
- Vorticellé primaire
- Essentielle du cuir chevelu - *Q82.8*
- - *Q82.8*

Pachydermopériostose

- Hippocratisme digital - *M89.49†, L62.0**
- -
- *M89.4*
- *M89.49*

Pachygyrie

- Déficience intellectuelle-épilepsie - Syndrome de *Q04.3*
- Frontotemporale autosomique récessive - *Q04.3*
- Polymicrogyrie occipitales - *Q04.3*
- - *Q04.3*

Pachyméningite

- Associée à IgG4 - *G03.8*
- Bactérienne - *G00*
- Due à des causes autres et non précisées - *G03*
- Tuberculeuse - *A17.0†, G01**

Pachyonychie

- Congénitale] - PC [*Q84.5*
- - *Q84.5*

Pacificum - Infection due à une forme adulte de Diphyllbothrium *B70.0***Pacman - Dysplasie de** *M89.50***PADMAL [Microangiopathie cérébrale pontine autosomique dominante avec leucoencéphalopathie]** - *I67.88, G93.4***Paediatric inflammatory multisystem syndrome] temporairement associé au COVID-19 - PIMS** [*U10.9***PAF**

- Atténuée liée à MUTYH - *D12.6*
- Polypose adénomateuse familiale] - *D12.6*

PAFA [Polypose adénomateuse familiale atténuée] - *D12.6***Paget**

- Crâne - Maladie de *M88.0*
- Démence fronto-temporale - Syndrome de myopathie à inclusions-maladie de *G71.8, G31.0*
- Extramammaire - Maladie
- *C21.0*
- *C44.50*
- Juvénile - Maladie de *M88.99*
- Os - Maladie de *M88.8*
- Sans précision - Maladie osseuse de *M88.9*
- -
- Maladie de *C50.0*
- Ostéosarcome au cours de maladie osseuse de *C41.9†, M90.69**
- Syndrome de paraplégie spastique-maladie de *G11.4, M88.99*

Pagétoïde localisée - Réticulose *C84.0***PAGOD - Syndrome** *Q87.8***Pagon**

v./v.a. Palmer-Pagon

Pai -

- Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*
- Syndrome de *Q87.8*

Painful legs and moving toes]-Syndrom - PLMT [*G25.88***PAIS] - Insensibilité partielle aux androgènes** [*E34.50***Pakistani**

v./v.a. Kreiborg-Pakistani

- - Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type *Q77.7*

Palacos - Réaction de *T84.8***Palagonia - Dysostose acrofaciale type** *Q75.4***Palais**

- Diastèmes multiples-dysmorphie faciale-retard de développement - Syndrome d'anomalies du *Q87.0*

Fente labial

- - Bilatéral - Fente

- - - Voile du *Q37.2*

- - - Voûte

- - - - *Q37.0*

- - - - Voile du *Q37.4*

- - SAI - Fente

- - - Voile du *Q37.3*

- - - Voûte

- - - - *Q37.1*

- - - - Voile du *Q37.5*

- - Unilatéral - Fente

- - - Voile du *Q37.3*

- - - Voûte

- - - - *Q37.1*

- - - - Voile du *Q37.5*

- Fumeur - *K13.2*

- Mou - Tuberculose du *A18.8†, K93.8**

- Non classées ailleurs - Malformations congénitales du *Q38.5*

- Ogival - *Q38.5*

- SAI - Malformation congénitale du *Q38.5*

- Sans précision -

- - Fente du *Q35.9*

- - Tumeur maligne: *C05.9*

- -

- - *S02.8*

- - Fente

- - - *Q35.9*

- - - Médiane du voile du *Q35.3*

- - - Voile du *Q35.3*

- - - Voûte

- - - - *Q35.1*

- - - - Voile du *Q35.5*

- - - - Fissure du *Q35.9*

Palais -suite

- - -suite

- - Gomme du voile du *A52.7†, K93.8**

- - Leucokératose nicotinique du *K13.2*

- - Malformation de la fente de la voûte et du voile du *Q35.5*

- - Paroi rhinopharyngienne (supérieure) (postérieure) du voile du *C11.3*

- - Perforation

- - - Congénitale du *Q35.9*

- - - Syphilitique du *A52.7†, K93.8**

- - - Voile du *Q35.3*

- - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: *S01.55*

- - Sarcome de Kaposi du *C46.2*

- - Syphilis tardive du *A52.7†, K93.8**

- - Tumeur maligne

- - - Lésion à localisations contiguës du *C05.8*

- - - Voile du *C05.1*

- - - Ulcère du *K12.1*

Palatin

- Ankyloglossie liées à l'X - Fente *Q38.6*

- Anomalies carpo-tarsales-oligodontie - Syndrome de fente *Q87.8*

- Canal incisif] - Kyste (de): naso- *K09.1*

- Excès de peau - Syndrome de dysmorphie faciale-fente *Q87.0*

- Grandes oreilles-petite taille - Syndrome de fente *Q87.1*

- Hallux valgus - Syndrome de colobome maculaire-fente *Q87.8*

- Petite taille-anomalies vertébrales - Syndrome de fente *Q87.0*

- Pigmentation rétinienne anormale - Syndrome de microcéphalie-fente *Q87.8*

- Sans précision fente labial

- - Bilatérale - Fente *Q37.8*

- - Unilatérale - Fente *Q37.9*

- - Submuqueuse - Fente *Q35.9*

- - Synéchies latérales - Syndrome de fente *Q87.8*

- - Vélaire médiane - Fente *Q35.5*

- -

- - Amygdale

- - - *C09.9*

- - - *D10.4*

- - - Perforation syphilitique congénitale de la voûte *A50.5†, K93.8**

- - - Syndrome

- - - Ankyloblépharon filiforme-fente *Q87.0*

- - - Létal d'omphalocèle-fente *Q87.8*

- - - Macrosomie-microphthalmie-fente *Q87.0*

- - - Microtie bilatérale-surdité-fente *Q87.0*

- - - Syngnathie-fente *Q67.4, Q35.9*

- - - Tératome *D37.0*

- - - Torus: *K10.0*

- - - Tumeur maligne: Voûte *C05.0*

Palato

v./v.a. cérébro-palato-cardiaque
v./v.a. génito-palato-cardiaque
v./v.a. oculo-palato-cérébral
v./v.a. oto-palato-digital

Palatoschisis - *Q35.9*

Pâleur

- Temporale de la papille optique - *H47.2*
- - *R23.1*

Palindromique - **Rhumatisme** *M12.3*

Palinopsie - *F06.0*

Palissade -

- Dégénérescence rétinienne: en *H35.4*
- Syndrome PENS [naevus épidermiques papulaires avec couche basale en *Q87.8*

Palliatifs - **Soins** *Z51.5*

Pallidale pigmentaire - **Dégénérescence** *G23.0*

Pallido

v./v.a. dentato-rubro-pallido-luisienne

Pallido-pyramidal - **Syndrome** *G20.90*

Pallidum SAI - **Infection due à Treponema** *A53.9*

Pallister W - **Syndrome de** *Q87.8*

Pallister-Hall - **Syndrome de** *D33.0*

Pallister-Killian - **Syndrome de** *Q99.8*

Palm

v./v.a. Pfeiffer-Palm-Teller

Palmaire

v./v.a. odonto-tricho-unguéo-digito-palmaire

- Anormaux - Plis *Q82.8*
- Dupuytren] - Fibromatose de l'aponévrose *M72.0*
- Héritaire - Érythème *Q27.8*
- Plantaire
- - Acquise - Kératose [kératodermie] *L85.1*
- - Précoce (tardive), due au pian -
Hyperkératose *A66.3*
- - -
- - - Kératose ponctuée (*L85.2*
- - - Pustulose *L40.3*
- Profond - Lésion traumatique de l'arc *S65.3*
- Superficiel - Lésion traumatique de l'arc
S65.2
- -
- - *S63.4*
- - Ligament: cubito-carpien (*S63.3*
- - Papillome pianique plantaire ou *A66.1*

Palmaris - **Keratomycosis nigricans** *B36.1*

Palmé - **Cou** *Q18.3*

Palmer-Pagon - **Syndrome de** *Q87.8*

Palmitoyltransférase

- I hépatique - Déficit en carnitine *E71.3*
- IA - Déficit en carnitine *E71.3*
- II - Déficit en carnitine *E71.3*

Palmityltransférase musculaire - **Carence en carnitine** *E71.3*

Palmoplantaire

- Alopecie congénital autosomique

Palmoplantaire - *suite*

- Alopecie congénital autosomique - *suite*
- - Dominante - Kératodermie *Q82.8*
- - Récessive - Hyperkératose *Q82.8, Q84.0*
- Ambiguïté sexuelle XX-prédisposition au
carcinome spinocellulaire - Syndrome de
kératodermie *Q56.0, Q82.8*
- Aquagénique - Kératodermie *L85.8*
- Carcinome de la peau - Syndrome
d'anomalie de pigmentation-kératodermie
C44.9, Q82.8
- Cardiomyopathie arythmogène - Syndrome
- - Hyperkératose *Q87.8*
- - Kératodermie *Q87.8*
- Circonscrite - Hypokératose *L98.8*
- Déficience intellectuelle - Syndrome
d'hypohidrose-hyproplasia de l'émail-
kératodermie *Q87.8*
- Diffus
- - Acrocyanose - Syndrome de kératodermie
Q82.8
- - Autosomique dominante type Norrbotten -
Kératodermie *Q82.8*
- Disséminée - Porokératose *Q82.8*
- Érythrodermique diffuse type Voerner -
Kératodermie *Q82.8*
- Focal
- - Gingivale - Hyperkératose *Q82.8*
- - Kératose localisée aux articulations -
Kératodermie *Q82.8*
- - Non épidermolytique isolée - Kératodermie
Q82.8
- Héritaire
- - Type Gamborg-Nielsen - Kératodermie
Q82.8
- - - Kératose *Q82.8*
- HOPP] - Syndrome d'hypotrichose-
ostéolyse-périodontite-kératodermie *Q82.8*
- Mutilante avec plaques kératosiques péri-
orificielles - Kératodermie *Q82.8*
- Neuropathie sensitivo-motrice héréditaire -
Syndrome de kératodermie *G60.0, Q82.8*
- Non épidermolytique associée à KRT1 -
Kératodermie *Q82.8*
- Nummulaire - Kératodermie *Q82.8*
- Paralysie spastique - Kératose *Q82.8, G11.4*
- Ponctuée type
- - 1 - Kératodermie *Q82.8*
- - 2 - Kératodermie *Q82.8*
- - 3 - Kératodermie *Q82.8*
- Striée ou en bandes - Kératodermie *Q82.8*
- Surdité - Syndrome de kératodermie *Q82.8*
- Transgrediens et progrediens -
Kératodermie *Q82.8*
- Type Nagashima - Kératodermie *Q82.8*
- -
- - Érythrodysesthésie *L27.1*
- - Syndrome
- - - Cheveux laineux-kératodermie *Q82.8*

Palmoplantaire - *suite*

- - - *suite*
- - Syndrome - *suite*
- - - Fragilité cutanée-cheveux laineux-
hyperkératose *Q82.8*
- - - Leucoencéphalopathie-kératose *G93.4,*
Q82.8
- - - Paraplégie-déficience intellectuelle-
hyperkératose *Q87.8*

Palmo-plantaire avec clinodactylie du
cinquième doigt - **Kératose** *Q82.8, Q68.1*

Palmoplantaire-périodontopathie -
Syndrome de kératodermie *Q82.8*

Palmoplantaire-périodontopathie-
onychogrypose - **Syndrome d'hyperkératose**
Q82.8

Palmoplaris transgrediens de Siemens -
Keratosi *Q82.8*

Palmure

- Congénitale du larynx - *Q31.0*
- Doigts - *Q70.1*
- Orteils - *Q70.3*
Palpébral -
- Ectropion *H02.1*
- Œdème *H02.8*
- Troubles affectant la fonction *H02.5*

Palpitations - *R00.2*

Paludéen - **Foie** *B54*

Paludisme

- Cérébral - *B50.0†, G94.8**
- Confirmés par examen parasitologique, non
classés ailleurs - Autres *B53.8*
- Congénital
- - Plasmodium falciparum - *P37.3*
- - - Autres formes de *P37.4*
- Diagnostiqué cliniquement, sans
confirmation parasitologique - *B54*
- Hémoglobinurique - *B50.8*
- Plasmodies simiennes - *B53.1*
- Plasmodium
- - Falciparum
- - - Complication
- - - - Cérébrale - *B50.0†, G94.8**
- - - - *B50.8*
- - - - *B50.9*
- - Malariae
- - - Atteinte rénale - *B52.0†, N08.0**
- - - Complications - *B52.8*
- - - Sans complication - *B52.9*
- - - - *B52.9*
- - Ovale - *B53.0*
- - Vivax
- - - Complications NCA - *B51.8*
- - - Rupture de la rate - *B51.0†, D77**
- - - Sans complication - *B51.9*
- Récurent - *B54*
- -
- - *B54*

Paludisme –suite

- - -suite
- - Anémie due au *B54†, D63.8**
- - Cachexie au cours du *B54*
- - Fièvre
- - - Intermittente au cours du *B54*
- - - Intestinale au cours du *B54*
- - Hépatite au cours de *B54†, K77.0**
- - Myocardite au cours de *B50.8†, I41.2**
- - Néphrose au cours de *B52.0†, N08.0**
- - Splénomégalie au cours de *B54†, D77**

Pampiniforme - Thrombose du plexus *I80.88***PAN** -

- Polyarthrite noueuse [*M30.0*]
- Syndrome de Du *Q73.8*

Panacinaire - Emphysème *J43.1***Panaris herpétique** - *B00.8†, L99.8****Panbronchiolite diffuse** - *J44.89***Pancardite (aiguë) (chronique)** - *I51.8***Pancolite**

- Indéterminée - *K52.30*
- Ulcéreuse (chronique) - *K51.0*

Pancréas

- Annulaire - *Q45.1*
- Atrésie intestinale-hypoplasie de la vésicule biliaire - Syndrome d'hypoplasie du *Q45.8*
- Atteinte intestin grêle - Insuffisance
- - Anastomoses au *K91.82*
- - Suture au *K91.82*
- Canal pancréatique
- - SAI - Malformation congénitale du *Q45.3*
- - - Autres malformations congénitales du *Q45.3*
- Cellule géante type ostéoclastique
- - Localisations contiguës - Carcinome indifférencié du *C25.8*
- - - Carcinome indifférencié du *C25.9*
- Corps - Lésion traumatique du *S36.22*
- Cours
- - Maladies classées ailleurs - Atteinte du *K87.1**
- - Syndrome Lynch
- - - Localisations contiguës - Carcinome du *C25.8*
- - - - Carcinome
- - - - *C25.9*
- - - - Queue du *C25.2*
- - - - Tête du *C25.0*
- Endocrine
- - Polypeptide
- - - Intestinal vaso-actif - Hypersécrétion du *E16.8*
- - - Pancréatique - Hypersécrétion du *E16.8*
- - Releasing factor» de l'hormone de croissance [SRH] [GHRH] - Hypersécrétion du *E16.8*
- - Somatostatine - Hypersécrétion du *E16.8*

Pancréas –suite

- Endocrine –suite
- - -
- - - Tumeur bénigne: *D13.7*
- - - Tumeur maligne: *C25.4*
- Holoprosencéphalie - Syndrome d'agénésie du *Q04.2, Q45.0*
- Hypersécrétion de glucagon - Hyperplasie des cellules endocrines du *E16.3*
- Localisation contigu -
- - Carcinome familial du *C25.8*
- - Tumeur à cellules géantes ostéoclastiques du *C25.8*
- Partie
- - Non précisée - Lésion traumatique du *S36.20*
- - Parties et parties multiples - Lésion traumatique du *S36.29*
- Queue - Lésion traumatique du *S36.23*
- SAI - Hyperplasie des cellules (des): endocrines du *E16.9*
- Sans précision -
- - Maladie du *K86.9*
- - Tumeur maligne: *C25.9*
- Sécrétrice de sérotonine - Tumeur neuroendocrine du *C25.4*
- Surnuméraire - *Q45.3*
- Tête - Lésion traumatique du *S36.21*
- -
- - *D01.7*
- - *Z94.88*
- - Absence congénitale du *Q45.0*
- - Adénome du *D13.6*
- - Agénésie, aplasie et hypoplasie du *Q45.0*
- - Atrophie du *K86.88*
- - Blastome
- - - Col du *C25.7*
- - - Corps du *C25.1*
- - - Queue du *C25.2*
- - - Tête du *C25.0*
- - Calcification du *K86.88*
- - Carcinome
- - - Familial
- - - - Col du *C25.7*
- - - - Corps du *C25.1*
- - - - Queue du *C25.2*
- - - - Tête du *C25.0*
- - - Intra-canalaire papillaire mucineux du *C25.3*
- - - Pseudo-papillaire solide
- - - - *C25.9*
- - - - Col du *C25.7*
- - - - Corps du *C25.1*
- - - - Localisations contiguës du *C25.8*
- - - - Queue du *C25.2*
- - - - Tête du *C25.0*
- - Carcinome à cellules acineuses

Pancréas –suite

- - -suite
- - Carcinome à cellules acineuses –suite
- - - *C25.9*
- - - Col du *C25.7*
- - - Corps du *C25.1*
- - - Localisations contiguës du *C25.8*
- - - Queue du *C25.2*
- - - Tête du *C25.0*
- - Carcinome épidermoïde
- - - *C25.9*
- - - Col du *C25.7*
- - - Corps du *C25.1*
- - - Localisation contigu
- - - - *C18.8*
- - - - *C25.8*
- - - Queue du *C25.2*
- - - Tête du *C25.0*
- - Carcinome indifférencié Cellule géante type ostéoclastique
- - - *C25.9*
- - - Col du *C25.7*
- - - Corps du *C25.1*
- - - Queue du *C25.2*
- - - Tête du *C25.0*
- - Carcinome neuroendocrine
- - - *C25.4*
- - - Cellules insulaires du *C25.4*
- - Cirrhose du *K86.88*
- - Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes au *T85.54*
- - Congestion du *K86.88*
- - Cystadénocarcinome
- - - Mucineux
- - - - *C25.9*
- - - - Col du *C25.7*
- - - - Corps du *C25.1*
- - - - Localisations contiguës du *C25.8*
- - - - Queue du *C25.2*
- - - - Tête du *C25.0*
- - - Séreux
- - - - *C25.9*
- - - - Col du *C25.7*
- - - - Corps du *C25.1*
- - - - Localisations contiguës du *C25.8*
- - - - Queue du *C25.2*
- - - - Tête du *C25.0*
- - Déformation acquise du *K86.88*
- - Dégénérescence du *K86.88*
- - Échec de greffe de *T86.82*
- - Fibrose
- - - *K86.88*
- - - Kystique du *E84.88†, K87.1**
- - Glucagonome bénin du *D13.7*
- - Hémorragie du *K86.88*

Pancréas –suite

- - -suite
- - Hyperfonctionnement du *K86.88*
- - Iléus méconial en l'absence reconnue de fibrose kystique du *P76.0*
- - Infection et réaction inflammatoire dues à des prothèses, implants et greffes internes dans le système hépatobiliaire et le *T85.75*
- - Insuffisance
- - - Anastomose
- - - - Opérations du *K91.82*
- - - - Sutures après opérations du *K91.82*
- - - Suture après opérations du *K91.82*
- - ITPN [Carcinome intracanalaire tubulopapillaire du *C25.9*
- - Kyste du *K86.2*
- - Nécrose
- - - *K86.88*
- - - Graisseuse du *K86.88*
- - Nécrose aseptique du *K86.88*
- - Néoplasme neuroendocrine non neuroendocrine mixte
- - - *C25.9*
- - - Col du *C25.7*
- - - Corps du *C25.1*
- - - Localisations contiguës du *C25.8*
- - - Queue du *C25.2*
- - - Tête du *C25.0*
- - Pancréatoblastome à localisations contiguës du *C25.8*
- - Pseudokyste du *K86.3*
- - Rejet de greffe de *T86.22*
- - Rupture non traumatique du *K86.88*
- - Sclérose du *K86.88*
- - Somatostatine du *C25.4*
- - Sténose pylorique de l'adulte par tumeurs au *K31.12*
- - Syphilis tardive du *A52.7†, K87.1**
- - Tuberculose du *A18.8†, K87.1**
- - Tumeur
- - - Cavité buccale et des organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue: *D37.70*
- - - Cellule géante ostéoclastique
- - - - Col du *C25.7*
- - - - Queue du *C25.2*
- - - Tumeur bénigne: *D13.6*
- - - Tumeur maligne
- - - - Corps du *C25.1*
- - - - Lésion à localisations contiguës du *C25.8*
- - - - Parties du *C25.7*
- - - Tumeur neuroendocrine
- - - - *C25.4*
- - - - Non fonctionnel
- - - - - *C25.4*
- - - - - *D13.7*
- Pancréatectomie** – **Hyperglycémie après** *E89.1*

Pancréatico-duodéal –

- Fistule *K86.84*
- Tumeur *D37.70*

Pancréatique

v./v.a. Type de maladie

Pancréatite

- Aigu
- - Alcoolique – *K85.2*
- - Idiopathique – *K85.0*
- - Médicamenteuse – *K85.3*
- - Origine biliaire – *K85.1*
- - Sans précision – *K85.9*
- - Secondaire à des calculs biliaires – *K85.1*
- - - Autres *K85.8*
- Auto-immun
- - AIP] – *K86.10*
- - Type
- - - 1 – *K86.10*
- - - 2 – *K86.10*
- Calcifiante – *K86.18*
- Chronique
- - Alcoolique – *K86.0*
- - Héritaire – *K86.11*
- - Infectieuse – *K86.18*
- - Rechutes – *K86.18*
- - Récidivante – *K86.18*
- - - *K86.18*
- Cytomégalovirus – *B25.2†, K87.1**
- Due à la toxoplasmose – *B58.8†, K87.1**
- Fibreuse chronique – *K86.18*
- Génétique – *K86.11*
- Héritaire – *K86.11*
- Interstitielle chronique – *K86.18*
- Kystique chronique – *K86.18*
- Oreillons – *B26.3†, K87.1**
- Syphilitique – *A52.7†, K87.1**
- Tropicale – *K86.18*

Pancréatoblastome

- Localisations contiguës du pancréas – *C25.8*
- - *C25.9*

Pancréatocholangite folliculaire – *K83.09, K85.90***Pancréatoprive** – **Diabète sucré** *E13.90***Pancystite [Cystite parenchymateuse]** – *N30.88***Pancytopenie**

- Fanconi – *D61.0*
- Malformations – *D61.0*
- Médicamenteuse – *D61.1*
- Progressive congénitale-déficit immunitaire en cellules B-dysplasie squelettique – Syndrome de *Q87.1*
- Retard de développement – Syndrome de *D61.0*
- - Syndrome d'ataxie- *G11.1, D61.0*

PANDAS [Maladie neuropsychiatrique auto-immune pédiatrique avec infection streptococcique du groupe A] – *G25.88, B95.0!, F07.8***Pandémie de 2009 [grippe porcine] – Influenza A/H1N1, U69.20!****Pandysautonomie aiguë** – *G61.0***Panencéphalite**

- Rubéoleuse – *B06.0†, G05.1**
- Sclérosant subaigu –
- - *A81.1*
- - PSS [*A81.1*

Panfolliculaire congénital – **Nævus** *Q85.8***Panhypophysite** – *G04.9***Panhypopituitarisme** – *E23.0***Panique**

- Anxiété épisodique paroxystique] – Trouble *F41.0*
- Foule – Être pressé ou poussé par une foule ou dans un mouvement de *W64.9!*
- -
- - Agoraphobie
- - - Sans mention de trouble *F40.00*
- - - Trouble *F40.01*
- - Attaque de *F41.0*
- - État de *F41.0*

Panlobulaire – **Emphysème** *J43.1***Panmyélopathie** – *D61.9***Panmyéloptisie** – *D61.9***Panmyélose aiguë avec myélofibrose** – *C94.4***Panner** – **Maladie de** *M92.0***Panneuritis endemica** – *E51.1†, G63.4****Panniculite**

- Affectant le cou et le dos – *M54.0*
- Histiocytaire cytophagique – *M35.8*
- Lupique – *L93.2*
- Récidivant
- - Weber-Christian] – *M35.6*
- - - *M35.6*
- Sans précision – *M79.3*
- -
- - Lipodystrophie localisée induite par une *E88.1*
- - Lymphome sous-cutané à cellules T de type *C86.3*
- - Lymphome T sous-cutané type *C86.3*

Pannus

- Cornée] – *H16.4*
- Trachomateux – *A71.1*

Panophtalmie – *H44.0***Pansément**

- Chirurgicaux – Surveillance des sutures et *Z48.0*
- - Changement de *Z48.0*

Pansinusite

- Aiguë – *J01.4*
- Chronique – *J32.4*

Pansinusite – suite

- SAI → J32.4
- Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.8
- - → A16.8
- → Sinusite
- - Aiguë de plus d'un sinus mais sans J01.8
- - Chronique) de plus d'un sinus mais sans J32.8

Pansynostose non syndromique → Q75.0**Pantin hilare** → Syndrome du Q93.5**Pantothénate kinase** – Neurodégénérescence associée à un déficit en G23.0**Pantothénique** – Carence en: acide E53.8**Panuvéite**

- Idiopathique → H44.1
- Infectieuse → H44.1

PAP idiopathique → J84.00**PAPA [d'arthrite purulente-pyoderma gangrenosum-acné]** → Syndrome M35.8**Papanicolaou au niveau du col de l'utérus** – Frottis de Z01.4**Papas**

v./v.a. Bartsocas-Papas

PAPASH [arthrite pyogénique-pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée] – Syndrome M35.8**Papavérine** → T44.3**Papillaire**

v./v.a. Carcinome papillaire
v./v.a. Nécrose papillaire rénale

- Aiguë → Nécrose médullaire [N17.2
- Cellule transitionnelle
- - Col vésical → Carcinome non C67.5
- - Dôme de la vessie → Carcinome non C67.1
- - Orifice urétéral → Carcinome non C67.6
- - Ouraque → Carcinome non C67.7
- - Paroi
- - - Antérieure de la vessie → Carcinome non C67.3
- - - Latérale de la vessie → Carcinome non C67.2
- - - Postérieure de la vessie → Carcinome non C67.4
- - Trigone de la vessie → Carcinome non C67.0
- Cellules claires → Carcinome rénal C64
- Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde → Rupture du muscle I23.5
- Kystique
- - Ovaire → Adénocarcinome C56
- - → Tumeur D37.78
- Mucineux
- - Ovaire à faible potentiel de malignité → Tumeur C56
- - Pancréas → Carcinome intracanalair C25.3
- Non classée ailleurs → Rupture du muscle I51.2

Papillaire – suite

- Ovaire →
- - Adénocarcinome C56
- - Cystadénocarcinome C56
- - Primitif du péritoine → Carcinome séreux/ C48.2
- - Région pinéale → Tumeur D44.5
- - Rénal
- - - Héritaire → Cancer C64
- - - → Nécrose médullaire [N17.2
- - SAI → Nécrose médullaire [N17.2
- - Sans précision → Œdème H47.1
- - Stade
- - - 1 → Insuffisance rénale aiguë avec nécrose N17.21
- - - 2 → Insuffisance rénale aiguë avec nécrose N17.22
- - - 3 → Insuffisance rénale aiguë avec nécrose N17.23
- - Syphilitique → Œdème A52.1†, H48.0*
- - Thyroïde
- - - Néoplasie rénale papillaire → Cancer familial C73, C64
- - - → Cancer C73
- - Type pseudoxanthome élastique → Élastolyse dermique L90.8
- - Vessie à cellules transitionnelles → Carcinome non C67.9
- - -
- - - Cancer familial papillaire de la thyroïde avec néoplasie rénale C73, C64
- - - Carcinome rénal C64
- - - Colobome Q14.2
- - - Pseudo-œdème H47.3
- - - Tumeur glioneuronale D43.2

Papille

- Folioles → Hypertrophie des K14.3
 - Langue → Atrophie des K14.4
 - Linguales → Hypertrophie des K14.3
 - Nerf optique → Anomalie congénitale de la Q14.2
 - Optique
 - - Colobomateuse-atrophie maculaire-choriorétinopathie → Syndrome de Q14.8
 - - -
 - - - Affections de la H47.3
 - - - Anomalie acquise de la H47.3
 - - - Colobome congénital de la Q14.2
 - - - Druses de la H47.3
 - - - Excavation de la H47.2
 - - - Malformation congénitale de la Q14.2
 - - - Pâleur temporale de la H47.2
 - - - Syndrome de microphthalmie-rétinite pigmentaire-fovéoschisis-drusen de la Q15.8
 - - - Fossette colobomateuse de la Q14.2
- Papillifère** → Syringocystadénome D23.9
- Papillite optique** → H46

Papillomatose

- Confluente et réticulée [Gougerot-Carteaud] → L83
 - Respiratoire récurrente → D14.4
- Papillomavirus humain**
- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → B97.7!
 - → Vaccination contre le Z25.8

Papillome

- Atypique des plexus choroïdes → C71.5
- Col de l'utérus → D26.0
- Multiples et pian plantaire humide (pian-crabe) → A66.1
- Pianique plantaire ou palmaire → A66.1
- Plexus choroïdes → D33.0

Papillon →

- Dystrophie maculaire en ailes de H35.5
- Fracture en S32.7

Papillon-Léage-Psaume → Syndrome de Q87.0**Papillon-Lefèvre** → Syndrome de Q82.8**Papillo-rénal** → Syndrome Q87.8**Papovirale, siège non précisé** → Infection B34.4**Pappataci** → Fièvre à A93.1**Papulaire**

- Couche basale en palissade] → Syndrome PENS [naevus épidermiques Q87.8
- Micro-papulaire) (papulaire) → Pian récent (cutané) (maculaire) (maculo- A66.2
- Papulaire) → Pian récent (cutané) (maculaire) (maculo-papulaire) (micro- A66.2
- Sclérodermoïde généralisé → Myxœdémateuse lichéniforme L98.5
- → Pian récent (cutané) (maculaire) (maculo-papulaire) (micro-papulaire) (A66.2

Papule

- Gottron → L94.4
- Initiale) de la pinta [caraté] → A67.0

Papuleux

- Acrale persistante → Mucinoïse L98.5
- Infantile → Mucinoïse L98.5
- Noire → Dermatose L82

- - -

- - - Atrichie avec lésions Q84.0

- - - Elastorrhexie L94.8

- - - Mucinoïse L98.5

- - - Urticair L28.2

- - - Xanthome D76.3

Papulo squameux

- Cours de maladies classées ailleurs → Lésions L45*
- Précisées → Autres lésions L44.8
- Sans précision → Lésion L44.9

Papulosa → Iritis A52.7†, H22.0***Papulose**

- Atrophiant maligne → I77.88
- Fibreuse blanche du cou → L90.8

Papulose –suite

- Lymphomatoïde → C86.6

Papyracé → Fœtus O31.0**Paquet hémorroïdaire**

- Thrombose → K64.8

- -

- - K64

- - K64.9

Paracétamol → Intoxication au T39.1**Parachute** → Valve tricuspide en Q22.8**Paracoccidioïde** → Granulome B41.8**Paracoccidioïdes** → Septicémie à B41.70**Paracoccidioïdomycose**

- Disséminée → B41.7

- Pulmonaire → B41.0†, J17.2*

- Viscérale → B41.8

- → Autres formes de B41.8

Paracorporelle →

- Adaptation d'une pompe Z45.02

- Pompe

- - Z45.02

- - Z95.80

Paradas → Myopathie congénitale type G71.2**Paradice**

- v./v.a. Game-Friedman-Paradice

Paraffine → T52.0**Parafolliculaire pénétrant dans la peau [Kyrle]** → Kératose folliculaire et L87.0**Parangliome**

- Familial → Phéochromocytome

- - C74.1

- - C75.5

- - D35.0

- Non sécrétant → D44.7

- Sécrétant sporadique → Phéochromocytome

- - C74.1

- - D35.0

- Somatostatine-polycythémie → Syndrome de D75.1, D44.7

Parangliions →

- Tumeur bénigne: Glomus aortique et autres D35.6

- Tumeur maligne: Glomus aortique et autres C75.5

- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Glomus aortique et autres D44.7

Paragonimus → Infection par l'espèce B66.4**Paragranulome**

- Hodgkinien → C81.0

- Nodulaire → C81.0

Paragrippaux →

- Bronchite aiguë due aux virus J20.4

- Pneumonie due aux virus J12.2

Paragroupes → Allergie des T78.4**Paragueusie** → R43.2**Parahaemolyticus** → Intoxication alimentaire à *Vibrio* A05.3**Parahémophilie** → D68.22**Parainfluenza** → Infection à virus B34.88**Parakératose des cordes vocales** → J38.3**Paralysante au cours de syphilis** → Démence A52.1†, F02.8***Paralyisie**

- v./v.a. Tabo-paralyisie

- Alternante du nerf oculomoteur → G83.8

- Amyotrophique → G12.2

- Brown-Séquard → G83.8

- Côlon → K56.0

- Complète unilatérale du larynx → J38.02

- Conjugaison du regard → H51.0

- Cordes vocales → Syndrome de ptosis-J38.03, Q10.0

- Dejerine-Klumpke due à un traumatisme obstétrical → P14.1

- Deux membre

- - Inférieurs SAI → G82.2

- - Supérieurs → G83.0

- Diaphragme → J98.6

- Duchenne-Erb due à un traumatisme obstétrical → P14.0

- Facial

- - Bell SAI → G51.0

- - Centrale → G83.6

- - Congénital héréditaire

- - - Isolée → Q07.8

- - - Surdité variable → Syndrome de Q87.0

- - Due à un traumatisme obstétrical → P11.3

- - Liée à l'infection par le virus varicelle zona → B02.2†, G53.0*

- - Parésie faciale) (faiblesse faciale) due à une lésion du neurone moteur inférieur → G51.0

- - Périphérique récurrente familiale → G51.0

- - -

- - - G51.0

- - - Syndrome de surdité-oreille anormale-Q87.8

- - Générale juvénile → A50.4

- - Glotte → J38.0

- - Hystérique

- - Accommodation → F44.88†, H58.1*

- - - → F44.4

- - Idiopathique du visage → G51.0

- - Intestin → K56.0

- - Iris due à la diphtérie → A36.8†, H22.8*

- - Ischémique de Volkmann en tant que complication de blessure → T79.60

- - Jackson → G83.8

- - Larynx

- - Déficience intellectuelle → Syndrome de J38.00

- - Due à la diphtérie → A36.2

- - - → J38.00

- - Lente du nerf cubital → G56.2

- - Médullaire → G83.8

Paralyisie –suite

- Membre

- - Inférieur → G83.1

- - Supérieur → G83.2

- Mésencéphalique/tegmentale → G83.8

- Millard-Gubler-Foville → I67.9†, G46.3*

- Moelle épinière → G83.8

- Multiples → Syphilis du nerf crânien avec A52.1†, G53.1*

- Muscles du larynx → J38.00

- Musculaire ischémique → T79.60

- Nerf

- - Moteur oculaire

- - - Commun (III) → H49.0

- - - Externe (VI) → H49.2

- - Pathétique (IV) → H49.1

- - Péronier → G57.3

- - Phrénique due à un traumatisme obstétrical → P14.2

- - Nerf sympathique → G90.88

- - Parésie) (faiblesse) faciale due à une lésion du neurone moteur supérieur → G83.6

- - Partiel

- - Bilatérale du larynx → J38.03

- - Unilatérale du larynx → J38.01

- - Paupière supérieure → H02.5

- - Périodiques → G72.3

- - Pharyngée diphtérique → A36.0†, G99.8*

- - Plexus brachial

- - Inférieur → P14.1

- - Supérieur → P14.0

- - Plongeurs → T70.3

- - Plusieurs Nerf crânien cours

- - - Maladie

- - - - Infectieuse NCA → B99†, G53.1*

- - - - Parasitaire NCA → B89†, G53.1*

- - - - Sarcoidose → D86.8†, G53.2*

- - - - Tumeur NCA → D48.9†, G53.3*

- - - Post-épileptique de Todd → G83.8

- - Progressive → Psychose syphilitique au cours de A52.1†, F02.8*

- - Saturnine → T56.0

- - Spinale → G83.8

- - Supranucléaire progressive-acinésie pure avec freezing de la marche → Syndrome de G23.1

- - Syphilitique

- - Multiples des nerfs → A52.1†, G63.0*

- - Nerf → A52.1†, G59.8*

- - Nerfs crâniens → A52.1†, G53.8*

- - Système nerveux autonome périphérique → G90.88

- - Tegmentale → G83.8

- - Todd (post-ictale) → G83.8

- - Totale du larynx → J38.00

- - Transitoire) traumatique SAI → T14.4

- - Urémique → N18.89†, G99.8*

Paralyse – suite

- Vasomotrice NCA -> G90.88
- Vésical lésion
- - Périphérique [LMNL] -> G95.81
- - Supranucléaire [UMNL] -> G95.80
- Volkmann -> T79.60

Paralyse agitante -

- G20
- Démence
- - F02.3*
- - Cours de G20.90†, F02.3*

Paralyse bulbaire

- Myasthénique -> G70.0
- Progressif
- - Enfant -> G12.1
- - -> G12.2
- - -> Poliomyélite avec A80.3

Paralyse cérébrale

- Ataxique -> G80.4
- Athétosique -> Syndrome de microbrachycéphalie sévère-déficiência intellectuelle- Q87.0
- Dyskinétique -> G80.3
- Dystonique -> G80.3
- Sans précision -> G80.9
- Spastique
- - Diplégique -> G80.1
- - Quadriplégique -> G80.0
- - SAI -> G80.1
- - -> Tétraplégie au cours de G80.0
- - Syndromes mixtes de G80.8

Paralyse congénitale

- Cordes vocales -> J38.00
- Familiale du nerf trochléaire -> H49.1
- Nerf
- - Oculomoteur -> H49.0
- - Trochléaire -> H49.1
- Plusieurs nerfs de muscles oculomoteurs -> H49.9
- Unilatérale complète des cordes vocales -> J38.02

Paralyse périodique

- Familial
- - Hypokaliémique -> G72.3
- - Myotonique -> G72.3
- - Normokaliémique -> G72.3
- Hyperkaliémique familiale -> G72.3
- Hypokaliémique -> G72.3
- Normokaliémique -> G72.3
- Thyrotoxique -> G72.3

Paralyse spastique

- Cérébrale) congénitale -> G80.1
- Infantile ascendante héréditaire -> G12.2
- Tétraplégique congénitale (cérébrale) -> G80.0

Paralyse spastique – suite

- -> Kératose palmoplantaire avec Q82.8, G11.4

Paralytique

- Aigu
- - Associée au virus vaccinal -> Poliomyélite A80.0
- - -> Poliomyélites A80.3
- Atrophique aiguë -> Myélose A80.3
- Muscle -> Calcification et ossification M61.2
- Occlusion intestinale sans hernie -> Iléus K56
- Précisés -> Autres syndromes G83.8
- Sans précision -> Strabisme H49.9
- Virus sauvage
- - Importé -> Poliomyélite A80.1
- - Indigène -> Poliomyélite A80.2
- - -
- - Démarche R26.1
- - Iléus K56.0
- - Poliomyélite
- - - Aiguë non A80.4
- - - Non A80.4
- - Strabismes H49.8

Paramètre

- Fonctionnement d'une pompe à médicaments -> Contrôle des Z45.82
- Précisé aigu -> Abcès de: N73.0
- -> Tumeur maligne: C57.3

Paramétrie

- Phlegmon pelvien
 - - Aigus -> N73.0
 - - Chroniques -> N73.1
 - - Sans précision -> N73.2
 - Survenant après les états classés en O00-O07 -> O08.0
- Paramolaire**
- Causant un rapprochement des dents -> K07.3
 - -
 - - K00.1
 - - Tubercule K00.2

Paramyotonie congénitale [Maladie d'Eulenburg] -> G71.1**Parana** -> Syndrome de L91.8**Paranasaux** -> Carcinome épidermoïde des fosses nasales et des sinus C30.0**Paranéoplasique**

- Anticorps anti-LG11 -> Encéphalite limbique G04.8, C80.9
- Isolée du tronc cérébral -> Encéphalite C80.9†, G05.8*
- -
- - Anémie C80.9†, D63.0*
- - Dégénérescence cérébelleuse C80.9†, G32.8*
- - Encéphalopathie limbique D48.9†, G13.1*
- - Neuromyopathie
- - - D48.9†, G13.0*

Paranéoplasique – suite

- -> - suite
- - Neuromyopathie -> suite
- - - Neuropathie G13.0*
- - Neuropathie D48.9†, G13.0*
- - Pemphigus D48.9†, L14*
- - Uvéite C80.9†, H22.1*

Paranoïa

- Quérolente -> F22.8
- -> F22.0

Paranoïaque

- Induit -> Trouble: F24
- Involution -> État F22.8
- Psychogène -> Psychose F23.3
- -
- - État F22.0
- - Psychose F22.0
- - Réaction F23.3
- - Trouble personnalité
- - - F60.0
- - - Expansive- F60.0
- - - Sensitive F60.0

Paranoïde -

- Démence sénile, forme dépressive ou F03
- Schizophrénie F20.0

Paraovarien -> Kyste (de): Q50.5**Paraparésie**

- Flasque paraplégie incomplète
- - Aiguë d'origine non traumatique -> G82.01
- - Chronique -> G82.03
- Paraplégie incomplète
- - Aiguë d'origine non traumatique -> G82.21
- - Chronique -> G82.23
- Spastique
- - Cataracte-retard de langage -> Syndrome de G82.13, Q12.0
- - Paraplégie incomplète
- - - Aiguë d'origine non traumatique -> G82.11
- - - Chronique -> G82.13
- - Tropicale -> G04.1

Paraparétique du syndrome de Guillain-Barré -> Variant G61.0**Parapertussis** -> Coqueluche à Bordetella A37.1**Parapharyngé**

- Cervical -> Abcès sous-mandibulaire
- - Indication d'extension médiastinale, K12.22
- - Sans indication d'extension médiastinale, K12.21
- Rétropharyngé -> Abcès J39.0

Paraphilies -> F65**Paraphimosis** -> Hypertrophie du prépuce, phimosis et N47**Paraphrénie (tardive)** -> F22.0**Paraphrénique** -> Schizophrénie F20.0

Paraplégie

- Aiguë - Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un traumatisme obstétrical: Avec *P11.50*
- Chronique -
 - - *G82*
 - - Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un traumatisme obstétrical: Avec *P11.51*
- Déficience intellectuelle-hyperkératose palmoplantaire - Syndrome de *Q87.8*
- Flasque paraplégie complète
 - - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.00*
 - - Chronique - *G82.02*
- Fonctionnelle - *F44.4*
- Hystérique - *F44.4*
- Inférieure) SAI - *G82.2*
- Paraplégie complète
 - - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.20*
 - - Chronique - *G82.22*
- Traumatique en phase aiguë - *T09.3*
- -
- - Lésion de la colonne vertébrale et de la moelle osseuse à la naissance, sans *P11.59*
- - Myosite ossifiante liée à une tétraplégie ou une *M61.2*
- - Syndrome de macrocéphalie-petite taille- *Q87.8*

Paraplégie complète

- Aigu origine non traumatique -
 - - Paraplégie
 - - - *G82.20*
 - - - Flasque avec *G82.00*
 - - Paraplégie spastique avec *G82.10*
 - - Tétraplégie
 - - - *G82.50*
 - - - Flasque avec *G82.30*
 - - - Spastique avec *G82.40*
- Chronique -
 - - Paraplégie
 - - - *G82.22*
 - - - Flasque avec *G82.02*
 - - Paraplégie spastique avec *G82.12*
 - - Tétraplégie
 - - - *G82.52*
 - - - Flasque avec *G82.32*
 - - - Spastique avec *G82.42*

Paraplégie incomplète

- Aigu origine non traumatique -
 - - Paraparésie
 - - - *G82.21*
 - - - Flasque avec *G82.01*
 - - - Spastique avec *G82.11*
 - - Tétraparésie
 - - - *G82.51*
 - - - Flasque avec *G82.31*

Paraplégie incomplète -suite

- Aigu origine non traumatique - *-suite*
- - Tétraparésie -*suite*
- - - Spastique avec *G82.41*
- Chronique -
 - - Paraparésie
 - - - *G82.23*
 - - - Flasque avec *G82.03*
 - - - Spastique avec *G82.13*
 - - Tétraparésie
 - - - *G82.53*
 - - - Flasque avec *G82.33*
 - - - Spastique avec *G82.43*

Paraplégie spastique

- Atrophie optique-neuropathie - Syndrome *G11.4*
- Autosomique type 72 - *G11.4*
- Complexe autosomique récessive par dysfonctionnement de la voie de Kennedy - *G11.4*
- Déficience intellectuelle-nystagmus-obésité - Syndrome de *G11.4*
- Dysmorphie - Syndrome de macrocéphalie- *Q87.8*
- Familiale - *G11.4*
- Glaucome-déficience intellectuelle - Syndrome de *G11.4*
- Héritaire -
 - - *G11.4*
- - Syndrome de cyphoscoliose-atrophie de la langue- *G11.4*
- Lié X type
 - - 1 - *G11.4*
 - - 2 - *G11.4*
 - - 16 - *G11.4*
 - - 34 - *G11.4*
- Maladie de Paget - Syndrome de *G11.4*, *M88.99*
- Mitochondriale associée à MT-AP6 - *G11.4*
- Néphropathie-surdité - Syndrome de *Q87.8*
- Neuropathie-poikilodermie - Syndrome de *G11.4*
- Paraplégie complète
 - - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.10*
 - - Chronique - *G82.12*
 - - Progressive - Déficience intellectuelle sévère et *G11.4*
 - - Retard de développement sévère-épilepsie - Syndrome de *G11.4*
 - - Transmission maternelle - *G11.4*
 - -
 - - Atrophie optique infantile avec chorée et *E71.1*
 - - Neuropathie héréditaire sensorielle et autonome avec *G60.8*, *G11.4*

Paraplégie spastique autosomique dominante type

- 3 - *G11.4*
- 4 - *G11.4*

Paraplégie spastique autosomique dominante type -suite

- 6 - *G11.4*
- 8 - *G11.4*
- 9 - *G11.4*
- 9A - *G11.4*
- 9B - *G11.4*
- 10 - *G11.4*
- 12 - *G11.4*
- 13 - *G11.4*
- 17 - *G11.4*
- 19 - *G11.4*
- 29 - *G11.4*
- 31 - *G11.4*
- 36 - *G11.4*
- 37 - *G11.4*
- 38 - *G11.4*
- 41 - *G11.4*
- 42 - *G11.4*
- 73 - *G11.4*
- 80 - *G11.4*

Paraplégie spastique autosomique récessive type

- 5A - *G11.4*
- 7 - *G11.4*
- 9B - *G11.4*
- 11 - *G11.4*
- 14 - *G11.4*
- 15 - *G11.4*
- 18 - *G11.4*
- 20 - *G11.4*
- 21 - *G11.4*
- 23 - *G11.4*
- 24 - *G11.4*
- 25 - *G11.4*
- 26 - *G11.4*
- 27 - *G11.4*
- 28 - *G11.4*
- 30 - *G11.4*
- 32 - *G11.4*
- 35 - *G11.4*
- 39 - *G11.4*
- 43 - *G11.4*
- 44 - *G11.4*
- 45 - *G11.4*
- 46 - *G11.4*
- 48 - *G11.4*
- 49 - *G11.4*
- 53 - *G11.4*
- 54 - *G11.4*
- 55 - *G11.4*
- 56 - *G11.4*
- 57 - *G11.4*
- 58 - *G11.4*
- 59 - *G11.4*

Paraplégie spastique autosomique récessive **Parasitaire** – suite**type** – suite

- 60 – G11.4
- 61 – G11.4
- 62 – G11.4
- 63 – G11.4
- 64 – G11.4
- 66 – G11.4
- 67 – G11.4
- 69 – G11.4
- 70 – G11.4
- 71 – G11.4
- 74 – G11.4
- 75 – G11.4
- 76 – G11.4
- 77 – G11.4
- 78 – G11.4
- 81 – G11.4
- 82 – G11.4
- 83 – G11.4
- 84 – G11.4
- 85 – G11.4
- 86 – G11.4
- 87 – G11.4

Paraplégique) – Syndrome d'immobilité (M62.3**Parapsoriasis**

- Grandes plaques – L41.4
- Petites plaques – L41.3
- Rétiforme – L41.5
- Sans précision – L41.9
- – Autres L41.8

Paraquat – Intoxication par le T60.3**Parasitaire**

- Barbe – Sycosis B35.0
- Classé –
- - Affection
- - - Chorioretiniennes au cours de maladies infectieuses et H32.0*
- - - Rein et de l'uretère au cours de maladies infectieuses et N29.1*
- - Arthrite au cours d'autres maladies infectieuses et M01.8*
- - Atteintes hépatiques au cours de maladies infectieuses et K77.0*
- - Cardiopathies au cours d'autres maladies infectieuses et I52.1*
- - Conjonctivite au cours de maladies infectieuses et H13.1*
- - Encéphalite, myélite et encéphalomyélite au cours d'autres maladies infectieuses et G05.2*
- - Glomérulopathie au cours de maladies infectieuses et N08.0*
- - Iridocyclite au cours de maladies infectieuses et H22.0*
- - Kératite et kératoconjonctivite au cours d'autres maladies infectieuses et H19.2*

- Classé – suite

- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies infectieuses et N16.0*
- - Mastoïdite au cours de maladies infectieuses et H75.0*
- - Myocardiopathie au cours de maladies infectieuses et I43.0*
- - Myocardite au cours d'autres maladies infectieuses et I41.2*
- - Myopathie au cours de maladies infectieuses et G73.4*
- - Névrite acoustique [inflammation du nerf crânien VIII, vestibulocochléaire] au cours de maladies infectieuses et H94.0*
- - Otite externe au cours d'autres maladies infectieuses et H62.3*
- - Péricardite au cours d'autres maladies infectieuses et I32.1*
- - Polynévrite au cours de maladies infectieuses et G63.0*
- - Spondylopathie au cours d'autres maladies infectieuses et M49.3*
- - Troubles cardio-vasculaires au cours d'autres maladies infectieuses et I98.1*
- - Ulcération de la vulve au cours de maladies infectieuses et N77.0*
- - Vaginite, vulvite et vulvo-vaginite au cours de maladies infectieuses et N77.1*
- Congénital
- - Précisées – Autres maladies infectieuses et P37.8
- - Sans précision – Maladie infectieuse ou P37.9
- Mère
- - Complicant grossesse accouchement puerpéralité
- - - Sans précision – Maladie infectieuse ou O98.9
- - - - Autres maladies infectieuses et O98.8
- - - Fœtus et nouveau-né affectés par des maladies infectieuses et P00.2
- Orbite
- - Cours de maladies classées ailleurs – Infection H06.1*
- - - Infection B89†, H06.1*
- Paupière
- - Cours
- - - Leishmaniose – Infection B55.1†, H03.0*
- - - Maladies classées ailleurs – Infection H03.0*
- - - Infestation B89†, H03.0*
- Précis
- - Classées ailleurs – Méningite au cours d'autres maladies infectieuses et G02.8*
- - - Séquelles d'autres maladies infectieuses et B94.8
- Protozoaires classées ailleurs – Myosite au cours d'infections M63.1*
- Rétine SAI – Kyste (de): H33.1
- SAI – Endophtalmie H44.1
- Sans précision – Séquelles de maladie infectieuse ou B94.9

Parasitaire – suite

- -
- - Antécédents familiaux de maladies infectieuses et Z83.1
- - Antécédents personnels de maladies infectieuses et Z86.1
- - Artérite cérébrale au cours de maladies infectieuses et I68.1*
- - Arthrite au cours de maladie B89†, M01.89*
- - Conjonctivite au cours de maladie B89†, H13.1*
- - Encéphalite au cours de maladie B89†, G05.2*
- - Épilepsie B71.9†, G94.8*
- - Examen spécial de dépistage de maladies infectieuses et Z11
- - Hydrocéphalie au cours de maladie B89†, G94.0*
- - Immunodéficience humaine virale [VIH], à l'origine de maladies infectieuses et B20
- - Iridocyclite au cours de maladie B89†, H22.0*
- - Kératite au cours de maladie B89†, H19.2*
- - Kystes de l'iris, du corps ciliaire et de la chambre antérieure de l'œil: H21.3
- - Maladie due VIH
- - - Infection B20, B89
- - - Maladie B20, B99
- - Mastoïdite au cours de maladie B89†, H75.0*
- - Méningite au cours de maladie B89†, G02.8*
- - Méningo-encéphalite B89†, G05.2*
- - Myopathie au cours de maladie B89†, G73.4*
- - Névrite
- - - Nerf auditif au cours de maladie B89†, H94.0*
- - - Nerf vestibulo-cochléaire au cours de maladie B89†, H94.0*
- - Otite externe au cours de maladie B89†, H62.3*
- - Paralyse de plusieurs nerfs crâniens au cours de maladie B89†, G53.1*
- - Pneumonie au cours de maladies J17.3*
- - Polyneuropathie au cours de maladie B89†, G63.0*
- - Sycosis B35.0

Parasites

- Peau SAI – B88.9
- - Infestation des paupières par des B89†, H03.0*

Parasitologique

- Non classés ailleurs – Autres paludismes, confirmés par examen B53.8
- - Paludisme diagnostiqué cliniquement, sans confirmation B54

Parasitose

- Intestinale, sans précision – B82.9
- Sans précision – B89

Parasomnie et apnée obstructive du sommeil – Encéphalopathie auto-immune avec *G04.8*

Parastremmatique – Nanisme *Q87.1*

Parastrongylus cantonensis –

- Angiostrongyloïdose à *B83.2*

- Méningo-encéphalite à *B83.2†, G05.2**

Parastrongylus costaricensis – Angiostrongyloïdose due à *B81.3*

Parasuicide – *Z91.8*

Parasympathiques – nerfs et ganglions sympathiques et *C47*

Parasympatholytiques [anticholinergiques et antimuscariniques] et spasmolytiques, non classés ailleurs – Intoxication: Autres agents *T44.3*

Parasympathomimétiques [cholinergiques] – Intoxication: Autres *T44.1*

Paratesticulaire

- Lésion à localisations contiguës – Adénocarcinome *C63.8*

- → Adénocarcinome *C63.9*

Parathormone – Hypoparathyroïdie secondaire due à un défaut de sécrétion de *E20.8*

Parathyphoïde [choléra + TAB] – Nécessité d'une vaccination contre le choléra et la typhoïde- *Z27.0*

Parathyréoprive – Tétanie *E89.2*

Parathyroïde

v./v.a. Glande parathyroïde

- -

- - Adénome à cellules principales de la *D35.1*

- - Hyperplasie primaire de la *E21.0*

- - Tumeur bénigne: *D35.1*

- - Tumeur maligne: *C75.0*

- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D44.2*

Parathyroïdien

- Cellule eau de roche –

- - Adénocarcinome *C75.0*

- - Adénome *D35.1*

- - Carcinome *C75.0*

- Dérivés – Hormones *T50.9*

- Familial – Adénome *D35.1*

- → Tétanie *E20.9*

Parathyroïdite

- Cryptocoques – *B45.8*

- Cytomégalovirus – *B25.88†, E35.8**

Paratrachome – *A74.0†, H13.1**

Paratyphi

- A – Infection à Salmonella *A01.1*

- B – Infection à Salmonella *A01.2*

- C – Infection à Salmonella *A01.3*

- → Infection à Salmonella *A01.4*

Paratyphoïde

v./v.a. Fièvre paratyphoïde

- A – *A01.1*

- B – *A01.2*

- C – *A01.3*

Paratyphoïde – suite

- DTCoq + TAB] – Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et typhoïde- *Z27.2*

- Seule [TAB] – Nécessité d'une vaccination contre la typhoïde- *Z23.1*

- -

- - *A01.4*

- - Entérite à *A01.4*

Paravaccinia NCA – Infection à *B08.0*

Paraveineuse pigmentée – Atrophie rétinocoroïdienne *H35.8*

PARC – Syndrome *Q87.8*

Parcheminée – Syndrome de la peau *L98.8*

Parenchymateux

- Gestationnelle ou puerpérale – Mastite: *O91.2*

- -

- - Goitre congénital (non toxique): *E03.0*

- - Néphrolithiase *E83.58†, N29.8**

- - Pancystite [Cystite *N30.88*

Parenchyme

- Pancréatique – Hypofonctionnement du *K86.88*

- Pinéal à différenciation intermédiaire – Tumeur du *D44.5*

- Pulmonaire – Pyothorax avec fistule du *J86.00*

- Rate – Rupture massive du *S36.04*

- Rénal – Rupture totale du *S37.03*

- → Déchirure

- - Capsule de la rate, sans atteinte plus importante du *S36.02*

- - Rate, avec atteinte du *S36.03*

Parent

- Beaux-parents – Difficultés dans les rapports avec les *Z63*

- Charge au domicile, nécessitant des soins – *Z63*

- -

- - Difficultés dans les rapports avec les parents et les beaux- *Z63*

- - Surveillance et contrôle inadéquats de la part des *Z62*

Parentale

- Atypique – Situation *Z60*

- Inappropriée et autres défauts de l'éducation – Pression *Z62*

- → Surprotection *Z62*

Parentérale – Cholestase liée à la nutrition *K91.88*

Parésie

- Accommodation – *H52.5*

- Cérébrale athetotique – *G80.3*

- Faciale) (faiblesse faciale) due à une lésion du neurone moteur inférieur – Paralyse faciale (*G51.0*

- Faiblesse) faciale due à une lésion du neurone moteur supérieur – Paralyse (*G83.6*

- Juvénile

Parésie – suite

- Juvénile – suite

- - Progressive – *A50.4*

- - Syphilitique – *A50.4*

- Spastique-puberté précoce – Syndrome de *G11.4*

Paresseuse – Vessie *N31.81*

Paresthésie cutanée – *R20.2*

Paresthésique – Méralgie *G57.1*

Pariétal

v./v.a. Lobe pariétal

- Cœur – Anévrisme (*I25.3*

- Fibroblastique Löffler

- - Hyperéosinophilie – Endocardite *I42.3*

- - → Endocardite *I42.3*

- Non syndromique – Craniosynostose fronto- *Q75.0*

- Pelvien) – Péritoine (*C45.1*

- -

- - Fistule: utéro- *N82.5*

- - Lobe

- - - *D33.0*

- - - *D43.0*

- - Mésothéliome du péritoine *C45.1*

- - Os

- - - *D16.41*

- - - *S02.0*

- - Ostéoblastome de l'os *D16.41*

- - Péritoine: *C48.1*

- - Sarcome de l'os *C41.01*

- - Syndrome d'hypogonadisme hypergonadotrope-alopécie fronto- *E23.0, L65.9*

Parietalia permagna – Foramina *Q75.8*

Pariéto

- Alvéolaire – Pneumopathie *J84.00*

- Occipitale parasagittale bilatérale – Polymicrogyrie *Q04.3*

Paris

- Troussseau – Syndrome *Q93.5, D69.41*

- → Participation à des jeux de hasard ou des *Z72.8*

Parker

v./v.a. Stratton-Parker

Parkes Weber – Syndrome de *Q87.2*

Parkinson

v./v.a. Guam-Parkinson

- Début précoce

- - Fluctuation de l'effet – Maladie de *G20.91*

- - Handicap

- - - Léger

- - - - Fluctuation de l'effet – Maladie de *G20.01*

- - - - Sans fluctuation de l'effet – Maladie de *G20.00*

- - - - Lourd

- - - - Fluctuation

- - - - - Effet – Maladie de *G20.11*

Parkinson – suite

- Début précoce – suite
- Handicap – suite
- Lourd – suite
- Fluctuation – suite
- Effet → Maladie de G20.21
- Sans
- Fluctuation de l'effet → Maladie de G20.10
- Fluctuation de l'effet → Maladie de G20.20
- → Maladie de G20.90
- Démence → Maladie de G20.90†, F02.3*
- Handicap modéré à lourd → Maladie de G20.1
- Idiopathique → Syndrome parkinsonien ou maladie de G20
- Lourd handicap → Maladie de G20.2
- Non précisé → Maladie de G20.9
- Primitif(ve) → Syndrome parkinsonien ou maladie de G20
- Répondant pas aux traitements par voie orale → Périodes off de la maladie de G20.91
- SAI → Syndrome parkinsonien ou maladie de G20
- Sans handicap ou avec un handicap léger → Maladie de G20.0
- Syphilitique → Syndrome de A52.1†, G22*
- Vasculaire → Maladie de G21.4
- White → Syndrome de: Wolff- I45.6
- → Démence au cours de maladie de G20.90†, F02.3*

Parkinsonien

- Cours
- Hypotension orthostatique
- Neurogène → Syndrome G23.8
- Symptomatique → Syndrome G23.8
- → Syndrome G23.8
- Maladies classées ailleurs → Syndrome G22*
- Dus à des médicaments → Autres syndromes secondaires G21.1
- Maladie Parkinson
- Idiopathique → Syndrome G20
- Primitif(ve) → Syndrome G20
- SAI → Syndrome G20
- Post-encéphalitique → Syndrome G21.3
- Secondaire
- Agents externes → Syndrome G21.2
- Sans précision → Syndrome G21.9
- → Autres syndromes G21.8
- Spasticité liés à l'X → Syndrome G20.90
-
- AMS-P [atrophie multisystématisée de type G23.2
- Atrophie multisystématisée de type G23.2

Parkinsonien-pyramidal – Syndrome G20.90**Parkinsonisme**

- Atypique juvénile
- Fluctuation de l'effet → G20.91
- Handicap
- Léger
- Fluctuation de l'effet → G20.01
- Sans fluctuation de l'effet → G20.00
- Lourd
- Fluctuation
- Effet → G20.11
- Effet → G20.21
- Sans
- Fluctuation de l'effet → G20.10
- Fluctuation de l'effet → G20.20
- → G20.90
- Dystonie par intoxication au cyanure → G21.2
- Polyneuropathie → G20.90, G62.9
- Post-encéphalitique → G21.3
- Précoce-déficience intellectuelle → Syndrome de G23.8
- Secondaire → G21
- Syphilitique → A52.1†, G22*
- → Démence dans: F02.3*

Parnas

v./v.a. Wagner-Parnas

Parodontal – Abcès: K05.2**Parodonte, sans précision – Affection des dents et du K08.9****Parodontose**

- Juvénile → K05.4
- → K05.4

Paroi

- Alvéolaires → Lésion des J84.00
- Antérieur
- Rhinopharynx →
- Tératome malin de la C11.3
- Tumeur maligne: C11.3
- SAI →
- Antérieur [de la I22.0
- Infarctus transmural (aigu): de la I21.0
- Prolapsus vaginal (N81.1
- Vessie →
- Carcinome à petites cellules de la C67.3
- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles de la C67.3
- Rhabdomyosarcome embryonnaire de la C67.3
- Tumeur maligne: C67.3
-
- Infarctus du myocarde à répétition, de la I22.0
- Infarctus transmural aigu du myocarde, de la I21.0
- Cardiaque sans hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde → Rupture de la I23.3
- Diaphragmatique →

Paroi – suite

- Diaphragmatique → – suite
- Infarctus répété (aigu) (de): I22.1
- Infarctus transmural (aigu) (de): I21.1
- Extérieure de l'utérus → Adhérences de la N73.6
- Gastrique
- Antérieur
- Cours du syndrome de Lynch → Carcinome de la C16.8
- → Carcinome épidermoïde de la C16.8
- Postérieur
- Cours du syndrome de Lynch → Carcinome de la C16.8
- → Carcinome épidermoïde de la C16.8
- Inférieur →
- Infarctus du myocarde à répétition, de la I22.1
- Infarctus transmural aigu du myocarde, de la I21.1
- Latéral
- Oropharynx →
- Carcinome épidermoïde de la C10.2
- Tumeur maligne: C10.2
- Rhinopharynx →
- Tératome malin de la C11.2
- Tumeur maligne: C11.2
- SAI → Infarctus transmural (aigu): de la I21.2
- Vessie →
- Carcinome à petites cellules de la C67.2
- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles de la C67.2
- Rhabdomyosarcome embryonnaire de la C67.2
- Tumeur maligne: C67.2
- Postérieur
- Globe oculaire → Rétention (ancienne) de corps étranger magnétique dans: H44.6
- Hypopharynx →
- Carcinome épidermoïde de la C13.2
- Tumeur maligne: C13.2
- Oropharynx →
- Carcinome épidermoïde de la C10.3
- Tumeur maligne: C10.3
- Rhinopharynx →
- Tératome malin de la C11.1
- Tumeur maligne: C11.1
- SAI →
- Infarctus répété (aigu) (de): la I22.1
- Infarctus transmural (aigu) (de): postérieur [de la I21.1
- Vessie →
- Carcinome à petites cellules de la C67.4
- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles de la C67.4
- Rhabdomyosarcome embryonnaire de la C67.4

Paroi –suite

- Postérieur –suite
- Vessie → –suite
- Tumeur maligne: C67.4
- → Prolapsus vaginal de la N81.6
- Rhinopharyngé
- SAI → C11.9
- Supérieure (postérieure) du voile du palais → C11.3
- SAI →
- Infarctus du myocarde, à répétition (aigu): latéral (I22.8
- Infarctus répété (aigu): antérieur (I22.0
- Infarctus transmural (aigu) (de): inférieur (I21.1
- Sinus de la face → Anomalie congénitale de la Q30.8
- Supérieur
- Rhinopharynx →
- Tératome malin de la C11.0
- Tumeur maligne: C11.0
- Vagin après hystérectomie → Prolapsus de la N99.3
- Thoracique
- Antérieur
- SAI → Douleur de la R07.3
- →
- Décollement sous-cutané de la S20.36
- Lésions traumatiques superficielles de la S20.3
- Plaie ouverte de la S21.1
- Postérieur →
- Décollement sous-cutané de la S20.46
- Lésions traumatiques superficielles de la S20.4
- Plaie ouverte de la S21.2
- Région génitale → Tête cou
- I89.03
- I89.04
- I89.05
- Q82.03
- Q82.04
- Q82.05
- SAI →
- S20.8
- S21.9
- Anomalie morphologique congénitale de la Q67.8
- →
- I97.88
- R02.04
- T21
- Abcès de la L02.2
- Anthrax de la L02.2
- Décollement sous-cutané de la S20.86
- Fistule de la J86.02
- Furoncle de la L02.2

Paroi –suite

- Thoracique –suite
- → –suite
- Phlegmon de la L03.3
- Plaies ouvertes multiples de la S21.7
- Pyothorax avec fistule de la J86.02
- Vessie → Abcès de la N30.80
- Paroi abdominale**
v./v.a. Hernie de la paroi abdominale
- Antérieur
- Gangrène
- Non précisées → Hernies de la K43.7
- → Autres hernies de la K43.78
- Non précis
- Gangrène → Hernies de la K43.79
- Occlusion, sans gangrène → Hernies de la K43.69
- Sans occlusion ni gangrène → Hernies de la K43.99
- Occlusion, sans gangrène → Autres hernies de la K43.68
- SAI → Hernies de la K43.99
- Sans occlusion ni gangrène → Autres hernies de la K43.98
- Lombes bassin
- Nécrose des tissus → Gelure de la T34.3
- → Gelure superficielle de la T33.3
- →
- C49.4
- R02.04
- T21
- Abcès de la L02.2
- Adhérence de la K66.0
- Anthrax de la L02.2
- Basaliome de la C44.59
- Carcinome
- Cutané de la C44.59
- Peau de la C44.59
- Contusion de la S30.1
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la C44.59
- Furoncle de la L02.2
- Malformations congénitales de la Q79.5
- Phlegmon de la L03.3
- Plaie ouverte de la S31.1
- Tumeur triton maligne des nerfs de la C47.4
- Parole**
- Dysmorphie cranio-faciale → Syndrome de déficience intellectuelle-autisme-apraxie de la Q87.0
- Langage →
- Traitement logopédique [rééducation de la voix, de la Z50.5!
- Troubles du développement de la F80.8
- →
- Apraxie primaire progressive de la G31.0
- Défaut de la R47.8

Parole –suite

- → –suite
- Syndrome d'épilepsie rolandique-dyspraxie de la G40.08, R48.2
- Trouble de la R47.8
- Paronychie**
- Tuberculeuse primaire → A18.4
- → L03.0
- Parorexie**
- Psychogène → F50.8
- → F50.8
- Parosmie → R43.1**
- Parotide**
v./v.a. Glande parotide
- → Tumeur épithéliale bénigne des glandes D11.0
- Parotidien → Calcul du canal K11.5**
- Parotidite**
- Épidémique →
- B26
- Orchite au cours de B26.0†, N51.1*
- Infectieuse → B26
- Ourlienne SAI → B26.9
- Paroxysmal extreme pain disorder] → PEPD [G90.88**
- Paroxysmes occipitaux → Épilepsie bénigne à G40.08**
- Paroxystique**
- A frigore → Hémoglobinurie (de): D59.6
- Ataxie épisodique et spasticité → Choréoathétose dystonique G24.8
- Atriale → Tachycardie (I47.1
- Atrio-ventriculaire [AV] par réentrée (nodale) auriculoventriculaire [TRNAV] → Tachycardie (I47.1
- Auriculoventriculaire [AV] SAI → Tachycardie (I47.1
- Bénin
- Enfant → Torticolis G24.3
- → Péritonite E85.0
- Chronique → Hémicrânie G44.0
- Cours
- Fibrillation auriculaire → Tachyarythmie complète I48.0
- Flutter auriculaire → Tachyarythmie complète I48.9
- Familial →
- Ataxie G11.8
- Péritonite E85.0
- Induit effort
- Crampe de l'écrivain → Syndrome d'épilepsie rolandique-dystonie G40.08
- → Dyskinésie G24.8
- Jonctionnelle → Tachycardie (I47.1
- Kinésigénique → Dyskinésie G24.8
- Maligne → Tachycardie ventriculaire I47.2
- Marchiafava-Micheli] → Hémoglobinurie nocturne D59.5
- Nodale → Tachycardie (I47.1

Paroxystique – suite

- Regard avec ataxie → Déviation tonique *G96.8, H51.8*
- Sans précision → Tachycardie *I47.9*
- Syphilitique → Tachycardie *A52.0†, I52.0**
- -
- - Dyskinésie
- - - *G24.8*
- - - Non kinésigénique *G24.8*
- - Fibrillation auriculaire, *I48.0*
- - Flutter auriculaire *I48.9*
- - Névralgie faciale *G50.0*
- - Syndrome
- - - Douleur extrême *G90.88*
- - - Épilepsie généralisée-dyskinésie *G40.3, G24.8*
- - Tachyarythmie complète *I48.0*
- - Trouble panique [anxiété épisodique] *F41.0*
- - Vertige bénin *H81.1*

Parrot – Pseudo-paralysie de *A50.0†, M90.23**

Parrot-Kaufmann – Maladie de *Q77.4*

Parry-Romberg – Syndrome de *G51.8*

Pars flaccida – Perforation de la *H72.1*

Parsonage Turner

- Amyotrophie névralgique de l'épaule] → Syndrome de *G54.5*

- → Syndrome de *G54.5*

Partenaire – Difficultés dans les rapports avec le conjoint ou le *Z63*

Participation à des jeux de hasard ou des paris → *Z72.8*

Partiel

v./v.a. Type de maladie

Partington – Syndrome de *Q87.8*

Parvovirale, siège non précisé – Infection *B34.3*

Parvovirus

- B19 → Infection au *B08.3*

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B97.6!*

- → Embryopathie à *P35.8*

Pascoe

v./v.a. Forney-Robinson-Pascoe

Pascual-Castroviejo type 2 – Syndrome de *Q28.88*

PASH [pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée] – Syndrome *M35.8*

Pasini et Pierini – Atrophodermie de *L90.3*

PASS [pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée-spondylarthrite ankylosante] – Syndrome *M35.8*

Passage

- Sonde ou de bougie → *Z43*

- Transplacentaire d'anticorps anti-récepteur de la TSH → Hypothyroïdie congénitale par *P72.2*

Passarge

v./v.a. Schöpf-Schulz-Passarge

Passwell-Goodman-Siprkowski – Syndrome de *Q87.1*

Pasteurella tularensis – Infection à *A21.9*

Pasteurellose → *A28.0*

Pataut

- Sans précision → Syndrome de *Q91.7*

- → Syndrome de *Q91.7*

Patellaire

v./v.a. génito-patellaire

v./v.a. ischio-patellaire

- Familiale → Chondromalacie *M22.4*

- -

- - Maladies fémoro- *M22.2*

- - Ostéochondrite juvénile du corps *M92.4*

Patello

v./v.a. talo-patello-scaphoïde

Paterson – Syndrome de: Kelly- *D50.1*

Pathétique

- IV) → Paralysie du nerf *H49.1*

- → Lésion traumatique du nerf *S04.2*

Pathogène

v./v.a. Agent pathogène

- -

- - Coronavirus en tant qu'agents *B97.2!*

- - Staphylocoques en tant qu'agents *B95.8!*

Pathologique

v./v.a. Type de maladie

Patient

- Complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure → Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un *Y84.9!*

- Itinérant → *F68.1*

- Présentant un œsophage de Barrett → Dysplasie de haut grade chez les *D00.1*

- → Vaccination non effectué raison raison indépendant

- - *Z28*

- - *Z53*

Patterson

- Lowry → Dysplasie rhizomélique de *Q78.8*

- → Pseudopréchaunisme de *E34.8*

Patterson-Stevenson – Syndrome de *Q87.0*

Pauci

- Articulaires

- - Articulation

- - - Cheville → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.47*

- - - Coude → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.42*

- - - Genou → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.46*

- - Colonne vertébrale → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.48*

- - Évolution polyarticulaire [extended oligoarthritis] → Forme débutante oligo(*M08.3*

- - Main → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.44*

Pauci – suite

- Articulaires – suite

- - Pied → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.47*

- - Poignet → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.43*

- - Région pelvienne → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.45*

- - Région scapulaire → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.41*

- - Sièges multiples → Arthrite chronique juvénile, forme oligo(*M08.40*

- Immune → Glomérulonéphrite *N01.7*

Paucité Voie biliaire syndromique due

- Monosomie 20p12 → *Q44.7*

- Mutation ponctuelle de JAG1 → *Q44.7*

Paume

- Main -

- - *S61.80*

- - Naevus comédonien de la *Q82.5*

- - *T23*

Paupière

- Cours

- - Impétigo → Atteinte de la *L01.0†, H03.8**

- - Leishmaniose → Infection parasitaire de la *B55.1†, H03.0**

- - Loase → Infestation des *B74.3†, H03.0**

- - Maladies classées ailleurs -

- - - Atteinte de la *H03.8**

- - - Infection parasitaire de la *H03.0**

- - Maladies infectieuses classées ailleurs → Atteinte de la *H03.1**

- - Onchocercose → Infestation des *B73†, H03.0**

- - Phtiriase → Infestation des *B85.3†, H03.0**

- - Zona → Atteinte de la *B02.3†, H03.1**

- Due

- - Espèce Demodex → Dermite des *B88.0†, H03.0**

- - Virus de l'herpès → Dermite de la *B00.5†, H03.1**

- - Gomme → Syphilis tardive de la *A52.7†, H03.1**

- - Hyperthyroïdie → Chloasma des *E05.9†, H03.8**

- - Inférieure → Colobome de la *Q10.3*

- - Parasites NCA → Infestation des *B89†, H03.0**

- Région périoculaire

- - Sans atteinte des voies lacrymales → Plaie ouverte de la *S01.1*

- - -

- - - Affections dégénératives des *H02.7*

- - - Brûlure de la *T26.0*

- - - Contusion de la *S00.1*

- - - Corrosion de la *T26.5*

- - - Lésions traumatiques superficielles de la *S00.2*

- - - Plaie ouverte de la *S01.1*

Paupière –suite

- Sans précision ~
- Affection des *H02.9*
- Inflammation de la *H01.9*
- Supérieur ~
- Colobome de la *Q10.3*
- Paralysie de la *H02.5*
- Surnuméraire ~ *Q10.3*
- Y compris canthus ~
- Carcinoma in situ: Peau de la *D04.1*
- Mélanome
- In situ de la *D03.1*
- Malin de la *C43.1*
- Nævus à mélanocytes de la *D22.1*
- Tumeur bénigne: Peau de la *D23.1*
- Tumeur maligne: Peau de la *C44.1*
- ~
- Abcès de la *H00.0*
- Absence ou agénésie de: *Q10.3*
- Affections précisées des *H02.8*
- Anomalie congénitale des *Q10.3*
- Atrophie de la *H02.5*
- Carcinome à cellules de Merkel de la *C44.1*
- Chancre des *A51.2†, H13.1**
- Chloasma de la *H02.7*
- Colobome de la *Q10.3*
- Dermatoses non infectieuses de la *H01.1*
- Dermite
- Allergique de la *H01.1*
- Contact de la *H01.1*
- Eczémateuse de la *H01.1*
- Douleur de la *H02.8*
- Furoncle de la *H00.0*
- Herpès simplex de la *B00.5†, H03.1**
- Herpès zoster de la *B02.3†, H03.1**
- Hypertrichose des *H02.8*
- Infestation parasitaire des *B89†, H03.0**
- Inflammations précisées de la *H01.8*
- Lupus érythémateux discoïde de la *H01.1*
- Lupus vulgaire de *A18.4†, H03.1**
- Madarosis de la *H02.7*
- Maladie de Basedow avec orbitopathie endocrinienne et rétraction de *E05.0†, H06.3**
- Malformation congénitale de la *Q10.3*
- Mélanome malin familial de la *C43.1*
- Molluscum contagiosum de la *B08.1†, H03.1**
- Nævus d'Ota sur la peau de la *D22.1*
- Ochronose avec chloasma de la *E70.2†, H03.8**
- Orgelet
- *H00.0*
- Inflammations profondes de la *H00.0*
- Ptosis de la *H02.4*
- Rétention de corps étranger dans la *H02.8*

Paupière –suite

- ~ -suite
- Rétraction congénitale des *Q10.3*
- Tissu conjonctif
- *C49.0*
- *D21.0*
- *D48.1*
- Tissu mou: *C79.88*
- Tuberculose des *A18.4†, H03.1**
- Variole bovine de la *B08.0†, H03.1**
- Vitiligo de la *H02.7*
- Xanthélasma de la *H02.6*
- Xérodémie de la *H01.1*
- Pauvreté extrême ~ Z59**
- Pavillon**
- Cervical ~ *Q18.2*
- Congénitale ~ Fistule (du): *Q18.1*
- Oreille
- Conduit auditif externe ~
- Abcès *H60.0*
- Anthrax *H60.0*
- Furoncle *H60.0*
- ~
- Absence congénitale du *Q16.0*
- Affections non infectieuses du *H61.1*
- Anomalie congénital
- *Q17.8*
- Position du *Q17.4*
- Cellulite phlegmoneuse du: *H60.1*
- Déformation acquise: *H61.1*
- Fistule congénitale du *Q17.8*
- Hématome non traumatique du *H61.1*
- Hypoplasie du *Q17.2*
- Malformation congénitale du *Q17.3*
- Périchondrite: *H61.0*
- Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: *S01.31*
- Surnuméraire ~ *Q17.0*
- Pavimenteux**
- Canal cervical ~ Présence congénitale d'épithélium *Q51.8*
- Muqueuse utérine ~ Présence congénitale d'épithélium *Q51.8*
- Sans atteinte musculaire ou oculaire ~ Lissencéphalie *Q04.3*
- ~ Dégénérescence rétinienne: *H35.4*
- PBS] (aiguë) ~ Péritonite bactérienne spontanée [K65.00**
- PC [Pachyonychie congénitale] ~ Q84.5**
- PCCA [Atrophie cérébello-cérébrale progressiv] ~ G31.88**
- PCT [Porphyrie cutanée tardive] ~ E80.1**
- PCU**
- Classique ~ *E70.0*
- Phénylcétonurie] ~ *E70.1*

PCWH [Syndrome de neuropathie périphérique-leucodystrophie centrale dysmyélinisante-syndrome de Waardenburg-maladie de Hirschsprung] ~ Q87.8**PDE4D ~ Syndrome par haploinsuffisance de Q93.5****PDHC ~ E74.4****PEAG [pustulose exanthématique aiguë généralisée] ~ L27.0****Pearson**v./v.a. Herlitz-Pearson
v./v.a. McArdle-Schmidt-Pearson- ~ Syndrome de *D64.0***Peau**

- Anal ~
- *C43.5*
- *D03.5*
- *D04.5*
- *D22.5*
- *D23.5*
- *D48.5*
- Carcinome de la *C44.50*
- Autologue ~ Status post greffe de *Z94.5*
- Cou ~
- Carcinome à cellules de Merkel de la *C44.4*
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la *C44.4*
- Pilomatrixome de la *D23.4*
- Cours
- Accouchement ~ Déchirure ou rupture périnéale (intéressant): *O70.0*
- Trouble métabolique NCA ~ Maladie de la *E88.9†, L99.8**
- Crapaud ~ *E50.8†, L86**
- Cuir chevelu cou ~
- Carcinoma in situ: *D04.4*
- Tumeur bénigne: *D23.4*
- Tumeur maligne: *C44.4*
- Cultivateur ~ *L57.8*
- Déciduale
- Acrale ~ Syndrome de *Q80.8*
- Généralisée ~ *Q80.8*
- Leuconychie-kératose acrale ponctuée-chéilite-nodosités [PLACK] ~ Syndrome de *Q84.8*
- Derme] et au tissu sous-cutané ~ Déficit tissulaire limité à la *I70.24*
- Dos ~
- Carcinome de la *C44.59*
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la *C44.59*
- Due
- Exposition chronique aux rayonnements non ionisants, sans précision ~ Modification de la *L57.9*
- Rayons ultraviolets, sans précision ~ Modification aiguë de la *L56.9*
- Échaudée Syndrome SSS
- Atteinte 30% surface corporel

Peau –suite

- Échaudée Syndrome SSS –suite
- Atteinte 30% surface corporel –suite
- Plus → Syndrome staphylococcique de L00.1
- → Syndrome staphylococcique de L00.0
- SAP → Syndrome staphylococcique de L00.0
- → Syndrome staphylococcique de L00.0
- Exposition chronique aux rayonnements non ionisants → Autres modifications de la L57.8
- Externe du nez → Plaie ouverte du nez: S01.21
- Face
- Parties autres et non précisées → Tumeur maligne: C44.3
- → Carcinome à cellules de Merkel de la C44.3
- Flaque affaissé
- Perte de poids (chirurgie bariatrique) (régime alimentaire) → L98.7
- SAI → L98.7
- Froide et moite → R23.1
- Glabre → Teigne de la B35.4
- Goudrons → Cancer de C44.9
- Hanche → Carcinome à cellules de Merkel de la C44.7
- Intacte → Zone de pression avec rougeur persistante à la pression de la L89.0
- Kyrle] → Kératose folliculaire et para-folliculaire pénétrant dans la L87.0
- L'épaule → Carcinome à cellules de Merkel de la C44.6
- Lésion à localisations contiguës de la peau → Dermatofibrosarcoma protuberans de la C44.8
- Lèvre →
- Carcinoma in situ: D04.0
- Tumeur bénigne: D23.0
- Marin → L57.8
- Médicament → Exanthème toxique dû au contact de la L24.4
- Membre
- Inférieur
- Y compris hanche →
- Carcinoma in situ: D04.7
- Tumeur bénigne: D23.7
- Tumeur maligne: C44.7
- →
- Carcinome à cellules de Merkel de la C44.7
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la C44.7
- Supérieur
- Y compris épaule →
- Carcinoma in situ: D04.6
- Tumeur bénigne: D23.6
- Tumeur maligne: C44.6
- →

Peau –suite

- Membre –suite
- Supérieur –suite
- → –suite
- Carcinome à cellules de Merkel de la C44.6
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la C44.6
- Pilomatrixome de la D23.6
- → Plis circulaires bénins multiples de la Q82.8
- Muqueuses → Syphilis secondaire de la A51.3
- Non
- Classées ailleurs → Ulcérations chroniques de la L98.4
- Précisées → Modifications de la R23.8
- Ongle →
- Candidose de la B37.2
- Maladie due au VIH avec candidose de la B20, B37.2
- Oreille
- Conduit auditif externe →
- Carcinoma in situ: D04.2
- Tumeur bénigne: D23.2
- Tumeur maligne: C44.2
- → Carcinome à cellules de Merkel de la C44.2
- Organe génital
- Femme →
- D28
- D39.7
- Homme →
- D29
- D40.7
- Parcheminée → Syndrome de la L98.8
- Paroi abdominale → Carcinome de la C44.59
- Partie face non précis →
- Carcinoma in situ: D04.3
- Tumeur bénigne: D23.3
- Paupière
- Y compris canthus →
- Carcinoma in situ: D04.1
- Tumeur bénigne: D23.1
- Tumeur maligne: C44.1
- → Naevus d'Ota sur la D22.1
- Péréal →
- C43.5
- D03.5
- D04.5
- D22.5
- D23.5
- D48.5
- Herpès de la A60.1
- Périnée → Carcinome de la C44.50
- Phanères

Peau –suite

- Phanères –suite
- Sans précision → Malformation congénitale de la Q84.9
- → Autres malformations congénitales précisées de la Q84.8
- Pileux bord libre lèvre
- Inférieure et le sillon mentolabial → C44.0
- Supérieure et le nez → C44.0
- Rayons ultraviolets → Autres modifications aiguës précisées de la L56.8
- Ridée → Syndrome de la Q82.8
- SAI → Parasites de la B88.9
- Sans précision →
- Affection
- Atrophique de la L90.9
- Hypertrophique de la L91.9
- Carcinoma in situ: D04.9
- Malformation congénitale de la Q82.9
- Mélanome malin de la C43.9
- Tumeur bénigne: D23.9
- Tumeur maligne de la C44.9
- Vasculite limitée à la L95.9
- Scrotum →
- C63.2
- D29.4
- Sèche → Dermite avec L85.3
- Sein →
- C43.5
- D04.5
- D22.5
- D23.5
- D48.5
- Sièges → Carcinoma in situ: D04.8
- Stade
- 1 → Maladie GVH chronique de la T86.05†, L99.21*
- 2 → Maladie GVH chronique de la T86.06†, L99.22*
- 3 → Maladie GVH chronique de la T86.07†, L99.23*
- Stries → Atrophie
- Maculaire syphilitique de la A52.7†, L99.8*
- Syphilitique de la A52.7†, L99.8*
- Tissu cellulaire sous-cutané
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Maladies de la O99.7
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections précisées de la L99.8*
- Lié irradiation
- Sans précision → Affection de la L59.9
- → Autres affections précisées de la L59.8
- Niveau
- Cou → Tuméfaction et masses localisées de la R22.1
- Membre
- Inférieur → Tuméfaction et masses localisées de la R22.4

Peau –suite

- Tissu cellulaire sous-cutané –suite
- Niveau –suite
- Membre –suite
- Supérieur – Tuméfaction et masses localisées de la R22.3
- Tête – Tuméfaction et masses localisées de la R22.0
- Tronc – Tuméfaction et masses localisées de la R22.2
- Sans précision –
- Affection de la L98.9
- Infection localisée de la L08.9
- Kyste folliculaire de la L72.9
- Lésion granulomateuse de la L92.9
- Tuméfaction et masses localisées de la R22.9
- Sièges multiples – Tuméfaction et masses localisées de la R22.7
- –
- Affections précisées de la L98.8
- Antécédents familiaux de maladies de la Z84.0
- Antécédents personnels de maladies de la Z87.2
- Formes de kyste folliculaire de la L72.8
- Infections localisées précisées de la L08.8
- Lésion
- Granulomateuses de la L92.8
- Infiltrantes de la L98.6
- Résultat radiologique anormal de la R93.8
- Tissu mou) – Sein (D03.5
- Tissu sous-cutané
- Excédentaire et flasque – L98.7
- Membres – Tumeur lipomateuse bénigne de la D17.2
- Non classé
- Avant-bras et poignet – Nécrose de la R02.02
- Jambe et genou – Nécrose de la R02.06
- Localisation non précisée – Nécrose de la R02.09
- Main et doigt – Nécrose de la R02.03
- Région de l'épaule, bras et coude – Nécrose de la R02.01
- Région de la cheville, pied et orteils – Nécrose de la R02.07
- Région pelvienne et cuisse – Nécrose de la R02.05
- Tête et cou – Nécrose de la R02.00
- Tronc – Nécrose de la R02.04
- – Nécrose post-traumatique de la R02
- Sièges autres et non précisés – Tumeur lipomateuse bénigne de la D17.3
- Tête, de la face et du cou – Tumeur lipomateuse bénigne de la D17.0
- Tronc – Tumeur lipomateuse bénigne de la D17.1
- Tronc –

Peau –suite

- Tronc – –suite
- Carcinoma in situ: D04.5
- Carcinome à cellules de Merkel de la C44.59
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la C44.59
- Tumeur bénigne: D23.5
- Tumeur maligne: C44.5
- Verge SAI – C60.9
- Visage
- Exception des yeux) – Nævus d'Ota sur la D22.3
- Perte de poids – Affaissement de la L98.7
- –
- Abcès amibien de la A06.7
- Accident dû à: Pénétration d'un corps étranger à travers la W49.9!
- Affection
- Atrophiques de la L90.8
- Hypertrophiques de la L91.8
- Anomalie congénitale de la Q82.9
- Antécédents familiaux de tumeur maligne de la Z80.8
- Cicatrice: adhérente (L90.5
- Complication d'une greffe de T86.59
- Dermatofibrosarcoma protuberans de la peau, lésion à localisations contiguës de la C44.8
- Dermite
- Allergique contact due
- Aliments en contact avec la L23.6
- Médicaments en contact avec la L23.3
- Contact sans précision due
- Aliments en contact avec la L25.4
- Médicaments en contact avec la L25.1
- Irritant contact due
- Aliments en contact avec la L24.6
- Médicaments en contact avec la L24.4
- Desquamation de la R23.4
- Difformité de la cicatrice (L90.5
- Donneur de Z52.1
- Échec d'une greffe de T86.59
- Exfoliation de la R23.4
- Gelure avec atteinte partielle des couches de la T33
- Gomme de la A52.7†, L99.8*
- Gonorrhée de la A54.8†, L99.8*
- Induration de la R23.4
- Infection
- Greffe de T86.59
- Néonatale de la P39.4
- Lésion à localisations contiguës d'un mélanome malin de la C43.8
- Maladie due au VIH avec maladie de B23.8, L98.9
- Malformations congénitales précisées de la Q82.8

Peau –suite

- –suite
- Mélanome malin familial, lésion à localisations contiguës de la C43.8
- Nécrose d'une greffe de T86.51
- Perte d'une greffe de T86.52
- Rejet d'une greffe de T86.59
- Sarcoidose de la D86.3
- Sarcome de Kaposi de la C46.0
- Status post greffe de Z94.5
- Syndrome
- Anomalie de pigmentation-kératodermie palmoplantaire-carcinome de la C44.9, Q82.8
- Dymorphie faciale-fente palatine-excès de Q87.0
- Syphilis tardive de la A52.7†, L99.8*
- Troubles circulatoires d'une greffe de T86.50
- Tuberculose de la A18.4
- Tumeur maligne
- Lésion à localisations contiguës de la C44.8
- Secondaire de la C79.2
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D48.5
- Ulcère amibien de la A06.7
- Vasculites limitées à la L95.8
- Xanthome disséminé de la E78.2

Pectoro-mammaire avec partie cutanée – Rejet d'une mammoplastie par lambeau T86.59**Pectus carinatum-laxité ligamentaire – Syndrome de dysmorphie- Q79.8****Pectus excavatum**

- Macrocéphalie-dysplasie unguéale – Syndrome de Q87.1
- Sévère – Syndrome d'hyperphalangie des doigts de la main-anomalies des orteils- Q79.8

Pédiatrique

- Infection streptococcique du groupe A] – PANDAS [Maladie neuropsychiatrique auto-immune G25.88, B95.0!, F07.8
- –

- Gastrite collagène K29.3

- Sclérose en plaques G35.9

Pédicule

- Arc de l'axis – Fracture bilatérale de la S12.1
- Ovarien et de la trompe de Fallope – Torsion de l'ovaire, du N83.5

Pédiculose

- Acariase et à d'autres infestations – Sujets en contact avec et exposés à la Z20.7
- Due Pediculus humanus
- Capitis – B85.0
- Corporis – B85.1
- Phthiriasis – Infestation mixte, B85.4
- Sans précision – B85.2

Pediculus humanus

- Capitis - Pédiculose due à *B85.0*
- Corporis - Pédiculose due à *B85.1*

Pédo-carpien - Spasme *R29.0***Pédophilie** - *F65.4***Pedum - Tinea manuum et** *B35.8***Peeling skin syndrome type**

- A - *Q80.8*
- B - *Q80.8*

PEG -

- Complication mécanique de sonde de gastrostomie endoscopique percutanée [sonde] *T85.51*
- Infection dues à une sonde *T85.74*
- Réaction inflammatoire dues à une sonde *T85.74*

PEHO [encéphalopathie progressive avec œdème, hypersyrtmie, et atrophie optique] - Syndrome *G31.88***PEHO-like - Syndrome** *G31.88***Peinture**

- Teintures, non classées ailleurs - Effet toxique: *T65.6*
- - Intoxication par la *T65.6*

PEJ -

- Complication mécanique de sonde de jéjunostomie endoscopique percutanée [sonde] *T85.52*
- Infection dues à une sonde *T85.74*
- Réaction inflammatoire dues à une sonde *T85.74*

Pel - Syndrome de *A52.1†, H58.8****Pelade**

- Généralisée - *L63.1*
- Sans précision - *L63.9*
- - Autres formes de *L63.8*

Pelger Huët -

- Anomalie (granulation) (granulocyte) ou syndrome de: *D72.0*
- Syndrome de petite taille-atrophie optique-anomalie de *Q87.1*

Péliohe hépatique -

- *K76.4*
- Maladie toxique du foie avec: *K71.88*

Pelizaesus-Merzbacher

- Femmes porteuses - Maladie de *E75.2*
- Forme
 - - Classique - Maladie de *E75.2*
 - - Néonatale - Maladie de *E75.2*
 - - Transitoire - Maladie de *E75.2*

-

- - Leucodystrophie sudanophile de *E75.2*
- - Maladie de *E75.2*
- - Sclérose cérébrale de *E75.2*

Pelizaesus-Merzbacher-like - Maladie de *E75.2***Pellagre**

- Alcoolique) - *E52*

Pellagre -suite

- -
- - Carence en acide nicotinique [*E52*
- - Cheilose au cours de *E52†, K93.8**
- - Démence au cours de *E52†, F02.8**
- - Glossite au cours de *E52†, K93.8**
- - Polyneuropathie au cours de *E52†, G63.4**

Pellagreuse -

- Encéphalopathie *E52†, G32.8**
- Gingivite *E52†, K93.8**

Pelle - Incisive déformée en forme de *K00.2***Pellegrini-Stieda] - Bursite du ligament latéral interne du genou [** *M76.4***Pellizzari - Anétodermie de Jadassohn-** *L90.2***Pellucide -**

- Dégénérescence marginale *H18.4*
- Infertilité féminine par défaut de la zone *N97.8*

Pelure de pomme - Syndrome de la *Q41.1***Pelvi**

- Calicielle-surdité - Syndrome de dysmorphie rénale *Q63.8, H90.5*
- Péritonéal
 - - Actes médicaux - Adhérences *N99.4*
 - - Femme - Adhérences *N73.6*
 - - Organes génito-urinaires - Infection à Chlamydia, *A56.1*

Pelvipéritonite

- Aiguë chez la femme - *N73.3*
- Chronique chez la femme - *N73.4*
- Femme, sans précision - *N73.5*
- Gonococcique et autres infections génito-urinaires gonococciques - *A54.2*

Pelvis

- Hémangiome du Périnée, de malformations génitales Externes, d'un Lipomyéloméningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques - *Q87.8*

-

- - Angiosarcome du *C49.5*
- - Chondrosarcome du *C41.4*
- - Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des tissus mous du *C49.5*
- - Fibrome chondromyxoïde du *D16.8*
- - Fibromyxosarcome des tissus mous du *C49.5*
- - Fibrosarcome du *C49.5*
- - Liposarcome bien différencié des tissus mous du *C49.5*
- - Liposarcome différencié des tissus mous du *C49.5*
- - Liposarcome des tissus mous du *C49.5*
- - Liposarcome myxoïde des tissus mous du *C49.5*
- - Liposarcome pléiomorphe des tissus mous du *C49.5*
- - Ostéosarcome du *C41.4*

Pelvis -suite

- - -suite
 - - Rhabdomyosarcome
 - - - Alvéolaire des tissus mous du *C49.5*
 - - - Pléiomorphe des tissus mous du *C49.5*
 - - - Tissus mous du *C49.5*
 - - Sarcome
 - - - *C41.4*
 - - - Tissu conjonctif du *C49.5*
 - - - Sarcome alvéolaire des tissus mous du *C49.5*
 - - - Sarcome d'Ewing extrasquelettique des tissus mous du *C49.5*
 - - - Sarcome des tissus mous du *C49.5*
 - - - Sarcome épithélioïde des tissus mous du *C49.5*
 - - - Sarcome synovial des tissus mous du *C49.5*
 - - - Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes des tissus mous du *C49.5*
 - - - Tumeur maligne
 - - - - *C76.3*
 - - - - Nerfs périphériques du *C47.5*
 - - - - Os et du cartilage articulaire: *C41.4*
 - - - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du *C49.5*
 - - - - Tumeur rhabdoïde des tissus mous du *C49.5*

Pelvi-urétérale -

- Jonction *C65*
- Obstruction *N13.5*
- Pyélonéphrite chronique associé
 - - Anomalie de jonction *N11.1*
 - - Coudure de jonction *N11.1*
 - - Obstruction de jonction *N11.1*
 - - Rétrécissement de jonction *N11.1*

Pemphigoïde

- Anti-p200 - *L12.8*
- Bulleux - *L12.0*
- Cicatriciel - *L12.1*
- Gravidique - *O26.4*
- Membranes muqueuses - *L12.1*
- Muqueux bénin - *L12.1*
- Oculaire cicatricielle - *L12.1†, H13.3**
- Sans précision - *L12.9*
- - Autres *L12.8*

Pemphigus

- Aigu
 - - Fébrile - *L00.0*
 - - Sévère - *L00.0*
- Bénin chronique familial - *Q82.8*
- Brésilien] - Fogo selvagem [*L10.3*
- Conjunctivae - *L12.1†, H13.3**
- Épidémique du nouveau-né - *L00*
- Érythémateux - *L10.4*
- Foliacé - *L10.2*
- Herpétiforme - *L10.2*

Pemphigus –suite

- IgA – L10.8
- Médicamenteux – L10.5
- Oculaire – L12.1†, H13.3*
- Paranéoplasique – D48.9†, L14*
- Sans précision – L10.9
- Séborrhéique – L10.4
- Syphilitique congénitale – A50.0†, L99.8*
- Végétant –
- - L10.1
- - Syndrome d'Hallopeau [L10.1
- Vulgaire – L10.0
- – Autres formes de L10.8

Pénal –

- Condamnation, sans emprisonnement, après procès civil ou Z65
- Poursuites Z65

Pena-Shokeir type II [Syndrome cérébro-oculo-facio-squelettique (autosomique récessif)] – Syndrome de Q87.8**Pendred – Syndrome de E07.1†, H94.8*****Penduleux (ventre en besace) – Soins maternels pour: abdomen O34.8****Pénétrant**

- Aorte [UPA] – Ulcère I77.80
- Globe oculaire
- - Corps étranger – Plaie S05.5
- - Sans corps étranger – Plaie S05.6
- Orbite
- - Sans corps étranger – Plaie S05.4
- - – Rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une plaie H05.5
- Peau [Kyrle] – Kératose folliculaire et parafolliculaire L87.0
- SAI – Plaie: punctiforme avec corps étranger (T14.1
- – Hyperkératose folliculaire L87.0

Pénétration

- Corps étranger à travers la peau – Accident dû à: W49.9!
- Oculaire SAI – S05.6

Pénétré dans un orifice naturel – Séquelles d'effets dus à un corps étranger ayant T98.0**Pénible – Rythme de travail Z56****Pénicilline**

- Oxacilline
- - Échéant aux macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines – Streptococcus pneumoniae résistant à la U80.10!
- - – Streptococcus pneumoniae résistant
- - - U80.10!
- - - Macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines et nonrésistant à la U80.11!
- - -
- - Allergie à la T88.7
- - Antécédents personnels d'allergie à la Z88.0

Pénicilline –suite

- - –suite
- - Intoxication: T36.0

Pénicilliose – B48.4**Pénien** –

- Écoulement R36
- Hypospadias Q54.1

Pénis

- Latérale) – Courbure du Q55.6
- SAI – Malformation congénitale du Q55.6
- - -
- - S38.2
- - T21
- - Absence acquise du Z90.7
- - Absence congénitale du Q55.5
- - Agénésie du Q55.5
- - Aplasie du Q55.5
- - Candidose du gland du B37.4†, N51.2*
- - Fracture du S39.80
- - Gomme du A52.7†, N51.8*
- - Herpès du A60.0†, N51.8*
- - Hypoplasie du Q55.6
- - Lésion de la tunique albuginée du corps caverneux du S39.80
- - Malformations congénitales du Q55.6
- - Mélanome malin du C60.9
- - Mycose candidosique du gland du B37.4†, N51.2*
- - Plaie ouverte du S31.2
- - Syphilis tardive du A52.7†, N51.8*
- - Tuberculose du A18.1†, N51.8*

Pénitentiaire – inscription dans: établissement Z02**Péno-scrotal** –

- Hypospadias Q54.2
- Transposition Q55.8

PENS [nævus épidermiques papulaires avec couche basale en palissade] – Syndrome Q87.8**Pensées suicidaires** – R45.8**Pensionnaires d'établissements de soins – Autres Z76.4****Pentalogie de Fallot** – Q21.80**Pentasomie X** – Q97.1**Penta-X** – Q97.1**Pentoses-phosphates – Trouble du métabolisme des E74.8****Pentosurie essentielle** – E74.8**Penttinen – Syndrome de vieillissement prématuré type E34.8****PEPCK – Déficit en E74.4****PEPD [Paroxysmal extreme pain disorder] – G90.88****Peptides C – Concentration réduite de R79.8****Peptique**

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens – Ulcère K27.9, Y57.9!
- Érosion

Peptique –suite

- Érosion –suite
- - Anastomotique – ulcère (K28
- - Gastro-colique – ulcère (K28
- - Gastro-intestinal(e) – ulcère (K28
- - Gastro-jéjunal(e) – ulcère (K28
- - Jéjunal(e) – ulcère (K28
- - Marginal(e) – ulcère (K28
- - Stomal(e) – ulcère (K28
- - Origine médicamenteuse – Ulcère K27.9, Y57.9!
- SAI – Ulcère: K27
- - -
- - Œsophagite K20
- - Ulcère de l'œsophage: K22.1

Per- et postopératoire – Anémie après hémorragie D62**Perçage d'oreilles** – Z41.8**Perception**

- Auditif
- - Anormales – Autres H93.2
- - - Trouble de l'élaboration et de la F80.20
- Battements cardiaques – R00.2
- Générales, autres et non précisés – Symptômes et signes relatifs aux sensations et aux R44.8
- Hypoglycémie cours
- - Diabète sucré
- - - Type 2 – Trouble de la E11.60, U69.74!
- - - – Trouble de la E14.60, U69.74!
- - Diabète sucré de type 1 – Trouble de la E10.60, U69.74!
- Non syndromique autosomique
- - Dominante type DFNA – Surdité de H90.3
- - Récessive type DFNB – Surdité de H90.3
- SAI – Surdité (de): H90.5
- Simultanée sans fusion – H53.3
- - Syndrome
- - Anémie mégaloblastique sensible à la thiamine-diabète sucré-surdité de Q87.8
- - Dystrophie cornéenne-surdité de H18.5, H90.5

PERCHING – Syndrome de Q87.8**Perchloréthylène** – T53.3**Percin**

v./v.a. Malik-Percin

Percreta

- Saignement du post-partum – Placenta O43.21, O72.0
- Sans saignement – Placenta O43.21, O73.0
- - Placenta increta ou O43.21

Percussion anormale thoracique(s) – R09.8**Pereira**

v./v.a. Richieri-Costa-Pereira

Perez – Syndrome cérébro-ronéale, type G31.88**Perforant**

- Plantaire syphilitique –

Perforant –suite

- Plantaire syphilitique → –suite
- Mal A52.1†, L99.8*
- Tabès avec mal A52.1†, L99.8*
- Tabo-paralysie avec mal A52.1†, L99.8*
- Réactionnelle familiale → Collagénose L87.1
- Sclérotique → Blessure non S05.8
- Serpigneux → Elastome L87.2
- Verruciforme → Collagénome L87.1
- -
- Granulome annulaire L92.0
- Insuffisance des veines I87.20

Perforante

v./v.a. Artère perforante

Perforation

v./v.a. rupture

- Abcès
- Indication saignement →
- Diverticulite de l'intestin grêle sans K57.12
- Diverticulose de l'intestin grêle sans K57.10
- Saignement →
- Diverticulite
- Côlon
- K57.23
- Sans K57.33
- Intestin
- Grêle avec K57.03
- Grêle et du côlon avec K57.43
- Grêle et du côlon sans K57.53
- Grêle sans K57.13
- Siège non précisé, avec K57.83
- Siège non précisé, sans K57.93
- Diverticulose
- Côlon sans K57.31
- Grêle et du colon sans K57.51
- Intestin
- Grêle sans K57.11
- Siège non précisé, sans K57.91
- Maladie diverticulaire
- Colon avec K57.23
- Intestin
- K57.83
- Grêle avec K57.03
- Grêle et du côlon avec K57.43
- Sans indication saignement →
- Diverticulite
- Côlon
- K57.22
- Sans indication de saignement → Diverticulite du côlon sans K57.32
- Intestin
- Grêle avec K57.02
- Grêle et du côlon avec K57.42
- Grêle et du côlon sans K57.52

Perforation –suite

- Abcès –suite
- Sans indication saignement → –suite
- Diverticulite –suite
- Intestin –suite
- Siège non précisé, avec K57.82
- Siège non précisé, sans K57.92
- Diverticulose
- Côlon sans K57.30
- Intestin
- Grêle et du côlon sans K57.50
- Siège non précisé, sans K57.90
- → Maladie diverticulaire
- Côlon avec K57.22
- Intestin
- K57.82
- Grêle
- K57.02
- Côlon avec K57.42
- Accidentel
- Nerf
- Cathéter au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Endoscope au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Instrument au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Sonde au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Organe
- Cathéter au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Endoscope au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Instrument au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Sonde au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Vaisseau sanguin
- Cathéter au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Endoscope au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Instrument au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Sonde au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → T81.2
- Bulbe sans protrusion → S05.6
- Centrale du tympan → H72.0
- Cloison nasale SAI → J34.8
- Congénital
- Cloison nasale → Q30.3
- Palais → Q35.9
- Déchirure
- Accidentelles au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique, non classées ailleurs → T81.2
- Lésion origine chimique

Perforation –suite

- Déchirure –suite
- Lésion origine chimique –suite
- Col de l'utérus survenant après les états classés en 000-007 → Lacération, 008.6
- Intestin survenant après les états classés en 000-007 → Lacération, 008.6
- Ligament large survenant après les états classés en 000-007 → Lacération, 008.6
- Tissu périurétral survenant après les états classés en 000-007 → Lacération, 008.6
- Utérus survenant après les états classés en 000-007 → Lacération, 008.6
- Vessie survenant après les états classés en 000-007 → Lacération, 008.6
- Due
- Drainage → T81.2
- Prothèse valvulaire cardiaque → T82.0
- S) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une plaie opératoire → T81.5
- Hémorragie due à la négligence → Incision, ponction, Y69†
- Intestin (non traumatique) → K63.1
- Intestinal
- Périnatale → P78.0
- Spontanée du nouveau-né → P78.0
- Marginales du tympan → Autres H72.2
- Œsophage → K22.3
- Pars flaccida → H72.1
- Rupture → Appendicite aigu péritonite
- Généralisée (diffuse) après K35.2
- Localisé
- K35.31
- Sans K35.30
- S
- Multiples du tympan → H72.8
- Totale du tympan → H72.8
- Syphilitique
- Congénitale de la voûte palatine → A50.5†, K93.8*
- Luette → A52.7†, K93.8*
- Nez → A52.7†, J99.8*
- Palais → A52.7†, K93.8*
- Traumatique de la vessie → S37.22
- Tympan
- Partie attique → H72.1
- Post-inflammatoire → H72
- Post-traumatique persistante → H72
- Sans précision → H72.9
- - Autres H72.8
- Vésicule biliaire → K82.2
- Voies biliaires → K83.2
- Voile du palais → Q35.3
- Perforé**
- Tardive de la luette → Syphilis A52.7†, K93.8*
- → Ulcère

Perforé –suite

- - Ulcère –suite
- - Cornée: *H16.0*
- - Syphilitique *A52.7†, L99.8**
- - Typhoïdique *A01.0*
- Performance – Baisse de *R53***
- Perfusion**
- Injection thérapeutique ou transfusion –
Choc septique après *T80.2, R57.2*
- Transfusion
- - Sans précision – Complication consécutive
à une injection thérapeutique, une *T80.9*
- - -
- - - Complication
- - - - Consécutives à une injection
thérapeutique, une *T80.8*
- - - - Vasculaires consécutives à une
injection thérapeutique, une *T80.1*
- - - Embolie gazeuse consécutive à une
injection thérapeutique, une *T80.0*
- - - Infection consécutif injection
thérapeutique
- - - - *T80.2*
- - - Phlébite consécutive à injection
thérapeutique, *T80.1*
- - - Réaction
- - - - Due au facteur Rh à l'occasion d'une
T80.4
- - - - Incompatibilité de groupes sanguins
lors d'une *T80.3*
- - - Septicémie consécutif(ve) à injection
thérapeutique, *T80.2*
- - - Thrombo-embolie consécutive à injection
thérapeutique, *T80.1*
- - - Thrombophlébite consécutive à injection
thérapeutique, *T80.1*
- - -
- - *T80*
- - Ajustement et entretien d'une pompe à
Z45.1
- - Sepsis dû à un cathéter spinal de *T85.72*

**Périadénite muqueuse nécrotique
récurrente – *K12.0*****Péri-ampullaire – Carcinome *C26.9*****Périamygdalien –**

- Abcès *J36*
- Phlegmon *J36*

Périanal

- Cause non traumatique – Hématome *K64.5*
- Tuberculeux – Abcès *A18.3†, K93.0**
- -
- - Abcès *K61.0*
- - Carcinome *C44.50*
- - Fistule *K60.3*
- - Hématome *K64.5*
- - Hémorragie *K62.50*
- - Herpès de la peau *A60.1*
- - Infection herpétique *A60.1*
- - Marisques *K64.4*

Périanal –suite

- - -suite
- - Peau
- - - *C43.5*
- - - *D03.5*
- - - *D04.5*
- - - *D22.5*
- - - *D23.5*
- - - *D48.5*
- - Thrombose veineuse *K64.5*
- Périapical**
- Fistule – Abcès *K04.6*
- SAI – Abcès: *K04.7*
- Sans
- - Fistule – Abcès *K04.7*
- - Précision – Maladies de la pulpe et des
tissus *K04.9*
- - -
- - Granulome apical ou *K04.5*
- - Kyste: *K04.8*

Périartérite

- Atteinte pulmonaire – *M30.1*
- Juvenile – *M30.2*
- Nouveaux –
- - *M30.0*
- - Affections apparentées à la *M30.8*
- - Démence au cours de *M30.0†, F02.8**
- - Glomérulonéphrite au cours de *M30.0†, N08.5**
- - Maladie glomérulaire au cours de *M30.0†, N08.5**
- - Myopathie au cours de *M30.0†, G73.7**
- - Polyneuropathie au cours de *M30.0†, G63.5**

Périarthrite

- Épaule – *M75.0*
- Gonorrhéique – *A54.4†, M73.89**
- Poignet – *M77.2*
- SAI – *M77.9*
- Périaxiale – Encéphalite *G37.0***
- Péri-axiale concentrique – Encéphalite *G37.5***
- Péribronchite tuberculeux**
- Confirmation bactériologique ou
histologique – *A15.5*
- - *A16.4*

Péricarde

- Hernie diaphragmatique congénitale –
Anomalie congénitale du *Q24.8, Q79.0*
- Méningocoques – Infection du *A39.5†, I32.0**
- Rhumatismale – Adhérence du *I09.2*
- Sans précision – Maladie du *I31.9*
- -
- - *C38.0*
- - Adhérence
- - - *I31.0*
- - - Focale post-infectieuse du *I31.88*

Péricarde –suite

- - -suite
- - Adhérence –suite
- - - Tuberculeuse du *A18.8†, I32.0**
- - Anomalie congénitale
- - - Complète du *Q24.8*
- - - Partielle du *Q24.8*
- - Calcification du *I31.1*
- - Gomme du *A52.0†, I32.0**
- - Malformation congénitale du: *Q24.8*
- - Mésothéliome du *C45.2*
- - Rupture du *I21.9*
- - Tuberculose de *A18.8†, I32.0**
- - Tumeur maligne secondaire du *C79.83*

Péricardique

- Aigu – épanchement *I30*
- Focale – Adhérence *I31.88*
- Non inflammatoire) – Épanchement *I31.3*
- -
- - Épanchement *I31.3*
- - Fibrose *I31.88*
- - Induration *I31.88*
- - Tamponnade *I31.80*

Péricardite

- Adhésif
- - Chronique – *I31.0*
- - - Médiastino- *I31.0*
- - Aigu
- - - Sans précision – *I30.9*
- - - Autres formes de *I30.8*
- - Aspergillus – *B44.8†, I32.1**
- - CACP] – Syndrome de camptodactylie-
arthropathie-coxa vara- *M12.80*
- - Chronique) SAI – *I31.9*
- - Constrictive chronique – *I31.1*
- - Cours
- - - Lupus érythémateux disséminé
- - - - Enfant – *M32.1†, I32.8**
- - - - *M32.1†, I32.8**
- - - Maladie
- - - Bactériennes classées ailleurs – *I32.0**
- - - Infectieuses et parasitaires classées
ailleurs – *I32.1**
- - - Maladies classées ailleurs – *I32.8**
- - - Polyarthrite séropositive chronique –
*M05.30†, I32.8**
- - - Gonocoques – *A54.8†, I32.0**
- - - Idiopathique aiguë non spécifique – *I30.0*
- - - Infectieuse – *I30.1*
- - - Leucémique – *C95.90†, I32.8**
- - - Méningocoques – *A39.5†, I32.0**
- - - Pneumocoques – *I30.1, B95.3†*
- - - Purulente – *I30.1*
- - - Récurrente idiopathique – *I09.2*
- - - Rhumatismal

Péricardite – suite

- Rhumatismal – suite
- - Chronique –
- - - 109.2
- - - Médiastino- 109.2
- - - 101.0
- Staphylocoques – 130.1, B95.8!
- Streptocoques – 130.1, B95.5!
- Syphilitique – A52.0†, I32.0*
- Tuberculeuse – A18.8†, I32.0*
- Urémique – N18.89†, I32.8*
- Virale – 130.1
- Virus Coxsackie – B33.2†, I32.1*
- -
- - Arthrite rhumatismal
- - - Aiguë avec 101.0
- - - Subaiguë avec 101.0
- - Rhumatisme articulaire avec 101.0

Péricholangiolite – K83.09**Périchondrite**

- Auriculaire – H61.0
- Larynx – J38.7
- Oreille externe – H61.0
- Pavillon de l'oreille – H61.0
- Syphilitique tardive du larynx – A52.7†, J99.8*
- Tuberculeuse avec confirmation bactériologique ou histologique – A15.5
- - Syphilis du larynx avec A52.7†, J99.8*

Péricoronarite

- Aiguë – K05.2
- Chronique – K05.3

Péri-endocardite aiguë ou subaiguë – I33.9**Périfolliculite capitis abscedens et suffodiens [Hoffmann]** – Folliculite et L66.3**Perifolliculitis capitis abscedens et suffodiens** – Maladie de Hoffmann [folliculitis et L66.3**Périhépatite**

- Chlamydia – A74.8†, K67.0*
- Gonorrhéique – A54.8†, K67.1*

Péri-implantaire par dispositif d'ostéosynthèse interne – Infection T84.6**Périmphatique** – Surdité mixte liée à l'X avec fistule H90.8**Périmandibulaire** – Abscess K12.28**Périménopause**

- Sans précision – Trouble de la ménopause et de la N95.9
- - Autres troubles précisés de la ménopause et de la N95.8

Périnatal

- Accouchement – Infection d'une suture: O86.0
- Appareil digestif, sans précision – Affection P78.9
- Fatale –
- - Glycogénose

Périnatal – suite

- Fatale – suite
- - Glycogénose – suite
- - - Déficit en enzyme branchante, forme neuromusculaire E74.0
- - - Type 4, forme neuromusculaire E74.0
- - GSD
- - - Déficit en enzyme branchante, forme neuromusculaire E74.0
- - - Type 4, forme neuromusculaire E74.0
- - Intéressant
- - Fourchette au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.0
- - Légère au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.0
- - Lèvres au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.0
- - Peau au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.0
- - Vagin au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.0
- - Vulve au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.0
- - Létale – Maladie de Gaucher E75.2
- - O70
- - 0 intéressant
- - - Muscle
- - - - Périnée au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.1
- - - - Vagin au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.1
- - - - Plancher pelvien au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.1
- - - 1 intéressant
- - - Cloison recto-vaginale au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.2
- - - - Sphincter
- - - - - Anal au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.2
- - - - - SAI au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.2
- - - 2 intéressant muqueux
- - - Anale au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.3
- - - Rectale au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture O70.3
- - Précisées de l'appareil digestif – Autres affections P78.8
- - Sans précision –
- - - Affection
- - - - Cardio-vasculaire survenant pendant la période P29.9
- - - - Dont l'origine se situe dans la période P96.9
- - - - Hématologique de la période P61.9
- - - Infection spécifique de la période P39.9
- - Tuberculeuse – Fistule A18.1†, N37.8*
- - -
- - - Affection

Périnatal – suite

- - - suite
 - - Affection – suite
 - - - Apparentées à l'emphysème interstitiel survenant pendant la période P25.8
 - - - Cardio-vasculaires survenant pendant la période P29.8
 - - - Hématologiques précisées de la période P61.8
 - - - Précisées dont l'origine se situe dans la période P96.8
 - - Antécédents personnels de certaines affections dont l'origine se situe dans la période Z87.6
 - - Douleur pelvienne et R10.2
 - - Dysplasie broncho-pulmonaire survenant pendant la période P27.1
 - - Emphysème interstitiel survenant pendant la période P25.0
 - - Fistule: uréthro- N36.0
 - - Hémorragie pulmonaire
 - - - Massive survenant pendant la période P26.1
 - - - Non précisée survenant pendant la période P26.9
 - - - Survenant pendant la période P26.8
 - - Hémorragie trachéo-bronchique survenant pendant la période P26.0
 - - Hypoxie P21.9
 - - Infections spécifiques précisées de la période P39.8
 - - Insuffisance N81.8
 - - Maladie respiratoire chronique
 - - - Non précisée survenant pendant la période P27.9
 - - - Survenant pendant la période P27.8
 - - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule Q42.2
 - - Perforation intestinale P78.0
 - - Pneumomédiastin survenant pendant la période P25.2
 - - Pneumopéricarde survenant pendant la période P25.3
 - - Pneumothorax survenant pendant la période P25.1
- Périnéal** – Hypospadias Q54.3
- Périnée**
- Cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale comme en O70.0, intéressant aussi: muscles du: O70.1
 - Deuxième degré – Déchirure obstétricale du O70.1
 - Malformations génitales Externes, d'un Lipomyéломéningocèle, d'anomalies Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques – PELVIS [hémangiome du Q87.8
 - Premier degré – Déchirure obstétricale du O70.0
 - Quatrième degré – Déchirure obstétricale du O70.3
 - Rigide – Soins maternels pour: O34.7
 - Sans précision –

Périnée –suite

- Sans précision -> -suite
- - Affection non inflammatoire de la vulve et du N90.9
- - Déchirure obstétricale du O70.9
- Troisième degré - Déchirure obstétricale du O70.2
- Vagin et de vulve au cours de la grossesse - Varices de O22.1
- Vulve - Soins maternels pour: intervention chirurgicale antérieure sur le O34.7
- -
- - C49.5
- - L02.2
- - L03.3
- - S31.0
- - T21
- - Affections non inflammatoires précisées de la vulve et du N90.8
- - Basaliome du C44.50
- - Carcinome de la peau du C44.50
- - Déchirure secondaire du O90.1
- - Hématome obstétrical de: O71.7
- - Rupture suture
- - - Déchirure du O90.1
- - - Obstétricale du O90.1
- - Soin maternel
- - - Anomalies de la vulve et du O34.7
- - - Fibrose du O34.7

Périnéo-vaginale - Fistule: N82.5**Périnéphrétique**

- Shunt pulmonaire] - Syndrome TEMPI [télangiectasie-érythrocytose-gammopathie monoclonale-épandements D47.2
- Tuberculeux - Abcès A18.1†, N29.1*

Périneurion

- Extraneural - D36.1
- Intraneural - D36.1
- Réticulé - D36.1
- Sclérosant - D36.1

Périnévrine optique idiopathique - H46**Périoculaire**

v./v.a. Région périoculaire

Période

- Attente pour investigation et traitement - Autre Z75.2
- Croissance rapide de l'enfance - Examen à la Z00.2
- Dilatation] - Prolongation de la première O63.0
- Expulsion] - Prolongation de la deuxième O63.1
- Néonatale - Autres affections transitoires de la coagulation pendant la P61.6
- Off de la maladie de Parkinson ne répondant pas aux traitements par voie orale - G20.9†
- Périnatale
- - Sans précision -
- - - Affection

Période –suite

- Périnatale -suite
 - - Sans précision -> -suite
 - - - Affection -suite
 - - - - Cardio-vasculaire survenant pendant la P29.9
 - - - - Dont l'origine se situe dans la P96.9
 - - - - Hématologique de la P61.9
 - - - - Infection spécifique de la P39.9
 - - -
 - - - Affection
 - - - - Apparentées à l'emphysème interstitiel survenant pendant la P25.8
 - - - - Cardio-vasculaires survenant pendant la P29.8
 - - - - Hématologiques précisées de la P61.8
 - - - - Précisées dont l'origine se situe dans la P96.8
 - - - - Antécédents personnels de certaines affections dont l'origine se situe dans la Z87.6
 - - - - Dysplasie broncho-pulmonaire survenant pendant la P27.1
 - - - - Emphysème interstitiel survenant pendant la P25.0
 - - - - Hémorragie pulmonaire
 - - - - - Massive survenant pendant la P26.1
 - - - - - Non précisée survenant pendant la P26.9
 - - - - - Survenant pendant la P26.8
 - - - - - Hémorragie trachéo-bronchique survenant pendant la P26.0
 - - - - - Infections spécifiques précisées de la P39.8
 - - - - - Maladie respiratoire chronique
 - - - - - - Non précisée survenant pendant la P27.9
 - - - - - - Survenant pendant la P27.8
 - - - - - - Pneumomédiastin survenant pendant la P25.2
 - - - - - - Pneumopéricarde survenant pendant la P25.3
 - - - - - - Pneumothorax survenant pendant la P25.1
 - - - - - - Vie - Difficultés d'ajustement aux transitions entre les différentes Z60
 - - - - -
 - - - - - - Eclampsie, sans précision quant à la O15.9
 - - - - - - Hémorragie de la délivrance (troisième O72.0
- Periodic Limb Movements in Sleep [PLMS] - G25.80**
- Périodontal**
- Latéral - Kyste: K09.0
 - Localisée - Perte de dents consécutive à accident, extraction ou affection K08.1
 - Sans précision - Maladie K05.6
 - -
 - - Abcès: K05.2
 - - Kyste: apical (K04.8
 - - Maladies K05.5

Périodontite

- Aiguë - K05.2
- Apical
- - Aigu
- - - Origine pulpaire - K04.4
- - - SAI - K04.4
- - Chronique - K04.5
- - SAI - K04.5
- Chronique - K05.3
- Complexe - K05.3
- Kératodermie palmoplantaire [HOPP] - Syndrome d'hypotrichose-ostéolyse- Q82.8
- SAI - K05.3
- Simple - K05.3

Périodontopathie

v./v.a. palmoplantaire-périodontopathie
v./v.a. palmoplantaire-périodontopathie-onychogrypose

Périonyxis

- Candida - B37.2
- - L03.0

Périorale

- Absence] - POMA [Myoclonie G40.3
- - Dermite L71.0

Périoste -

- Syphilis congénitale du A50.0†, M90.19*
- Syphilis secondaire du A51.4†, M90.19*
- Syphilis tardive du A52.7†, M90.19*

Périostéite et pustulose - Ostéomyélite stérile multifocale avec M86.39**Périostite**

- Cours d'autres maladies infectieuses classées ailleurs - M90.1*
- Gommeuse du pian (tardif) - Ostéite ou A66.6
- Gonorrhéique - A54.4†, M90.19*
- Hypertrophique du pian (précoce) (tardif) - A66.6
- Mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) - K10.2
- Orbite - H05.0
- SAI - M86.9
- Syphilitique
- - Congénital
- - - Précoce - A50.0†, M90.19*
- - - - A50.0†, M90.19*
- - - - Secondaire - A51.4†, M90.19*
- - - - Tardive - A52.7†, M90.19*
- - - - - A52.7†, M90.19*
- - - - - Tuberculeuse - A18.0†, M90.09*

Péripapillaire

- Hélicoïdale - Dégénérescence choriorétinienne H31.2
- -
- - Dystrophie choroidienne (aréolaire centrale) (généralisée) (H31.2
- - Staphylome H15.8

Péripharyngé - Abcès J39.0

Périphérique

v./v.a. Type de maladie

Périphlébite

- Ombilicale - *I80.88*
- - *I80*

Péri-radriculaire - Kyste *G54.8***Périmrectal**

- Tuberculeux -
- - Abscess *A18.3†, K93.0**
- - Fistule *A18.3†, K93.0**
- - Abscess *K61.1*

Péirénal - Abscess *N15.11***Périsplénite** - *D73.8***Péristaltisme apparent** - *R19.2***Périsylvienne - Polymicrogyrie bilatérale** *Q04.3***Péritoine**

- Œufs d'helminthes NCA - Granulome du *B83.9†, K67.8**
- Pariétal
- - Pelvien) - *C45.1*
- - -
- - - *C48.1*
- - - Mésothéliome du *C45.1*
- Pelvien -
- - *C48.1*
- - Endométriose du *N80.3*
- - Mésothéliome du *C45.1*
- Sans précision -
- - Maladie du *K66.9*
- - Tumeur maligne: *C48.2*
- - -
- - *D17.7*
- - Abscess tuberculeux du *A18.3†, K67.3**
- - Carcinome séreux/papillaire primitif du *C48.2*
- - Inflammation gonorrhéique du *A54.8†, K67.1**
- - Kyste chyleux du *I89.8†, K67.8**
- - Lésion traumatique: *S36.8†*
- - Maladies précisées du *K66.8*
- - Mésothéliome
- - - *C45.1*
- - - Kystique du *D19.1*
- - Syphilis congénitale du *A50.0†, K67.2**
- - Syphilis du *A52.7†, K67.2**
- - Tératome du *D48.4*
- - Tumeur bénigne
- - - *D20.1*
- - - Tissu mésothélial du *D19.1*
- - Tumeur desmoplastique à petites cellules du *C48.2*
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës du rétopéritoine et du *C48.8*
- - - Parties précisées du *C48.1*
- - - Secondaire du rétopéritoine et du *C78.6*

Péritoine - suite

- - - suite
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D48.4*
- Péritonéal**
- v./v.a. rétro-péritonéal
- Actes médicaux - Adhérences pelvi- *N99.4*
- Brides), avec occlusion intestinale - Adhérences *K56.5*
- Cours de maladies infectieuses classées ailleurs - Autres atteintes *K67.8**
- Disséminée - Léiomyomatose *D20.1*
- Femme - Adhérences pelvi- *N73.6*
- Malin - Mésothéliome *C45.1*
- Organes génito-urinaires - Infection à Chlamydia, pelvi- *A56.1*
- Primaire - Carcinome *C48.2*
- Tuberculose bovine contagieuse - Bacillose *A18.3†, K93.0**
- - -
- - Abscess: *K65.09*
- - Adhérence
- - - *K66.0*
- - - Brides] congénitales: *Q43.3*
- - Appendicite aiguë avec abscess *K35.32*
- - Carcinomatose *C78.6*
- - Dialyse *Z49.2*
- - Épanchement *R18*
- - Infection et réaction inflammatoire due à un cathéter de dialyse *T85.7†*
- - Mésothéliome *C45.1*
- - PMP [Pseudomyxome *C78.6*
- - Résultats anormaux de: liquide *R85*
- - Tuberculose
- - - *A18.3†, K93.0**
- - - Ganglions lymphatiques *A18.3†, K93.0**

Péritoine

- Aigu
- - Éosinophiles - *K65.09*
- - Généralisée - *K65.0*
- - Pelvienne, chez l'homme - *K65.09*
- - Sans précision - *K65.09*
- - Septique - *K65.0*
- - Sous-phrénique - *K65.09*
- Aseptique - *T81.6*
- Bactérienne spontanée [PBS] (aiguë) - *K65.00*
- Candida - *B37.88†, K67.8**
- Candidosique - *B37.88†, K67.8**
- Chimique - *T81.6*
- Chlamydia - *A74.8†, K67.0**
- Diphtérique - *A36.8†, K67.8**
- Due
- - Bile - *K65.8*
- - Proliférative chronique - *K65.8*
- - Urine - *K65.8*
- Éosinophiles - *K65.8*

Péritonite - suite

- Généralisé
- - Diffuse) après perforation ou rupture - Appendicite (aiguë) avec *K35.2*
- - - Appendicite aiguë avec *K35.2*
- Gonocoques - *A54.8†, K67.1**
- Localisé
- - Généralisée - Appendicite aiguë, sans mention de *K35.8*
- - Perforation ou rupture - Appendicite aiguë avec *K35.3†*
- - Sans perforation ni rupture - Appendicite aiguë avec *K35.30*
- Méconiale - *P78.0*
- Néonatal
- - SAI - *P78.1*
- - -
- - - *P78.1*
- Paroxystique
- - Bénigne - *E85.0*
- - Familiale - *E85.0*
- Pelvienne survenant après les états classés en *O00-O07* - *O08.0*
- Sans précision - *K65.9*
- Syphilitique
- - Congénital
- - - Précoce - *A50.0†, K67.2**
- - - - *A50.0†, K67.2**
- - - Tardive - *A52.7†, K67.2**
- - - - *A52.7†, K67.2**
- Tuberculeuse - *A18.3†, K67.3**
- Typhoïdique - *A01.0*
- - -
- - *K65.8*
- - Diverticulite du côlon et de l'intestin grêle, avec *K57.4*

Périorétral

- Atteinte de l'urètre - Déchirure *O71.5*
- Cours de l'accouchement - Déchirure ou rupture des tissus *O70.0*
- Glandes annexes - Infection gonococcique de la partie inférieure de l'appareil génito-urinaire, avec abscess *A54.1*
- Survenant après les états classés en *O00-O07* - Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): tissu *O08.6*
- Tant que lésion due à l'accouchement chez la mère - Lacération du tissu *O70.0*
- - Abscess (de): *N34.0*

Périsvasculaires - Tumeur des cellules épithélioïdes *D48.1***Périsvascularite rétinienne**

- Idiopathique - *H35.0*
- S) - *H35.0*

Péritriculaire

- Acquis du nouveau-né - Kystes *P91.1*
- Néonatale - Leucomalacie *P91.2*
- - -
- - Hétérotopie nodulaire *Q04.8*

Périventriculaire – suite

- - - suite

- - Syndrome d'Ehlers-Danlos avec hétérotopie *Q79.6*

Périvésical – **Abcès** *N30.88*

Perlèche

- Cours de carence en vitamine B2 – *E53.0†, K93.8**

- - *K13.0*

Perles d'Epstein – *K09.8*

Perlman – **Syndrome de** *Q87.3*

Perméabilité

- Canal artériel – *Q25.0*

- Canal de Botal – *Q25.0*

- Ostium secundum – *Q21.1*

- Persistance de: foramen ovale – *Q21.1*

Perméables – **Utérus bicorne bicervical avec col et vagin** *Q51.3*

Permis de conduire – **inscription dans: obtention du** *Z02*

Pernicieuse

v./v.a. Anémie pernicieuse

Pérodactylie-séquence de Robin – **Syndrome d'extrasystoles ventriculaires avec syncopes** – *Q87.8*

Péroné

- Cubitus-anomalies rénales – Syndrome d'hypoplasie *Q87.8*

- Impliquant

- - Cheville – *S82.6*

- - Malléole – *S82.6*

- Seul

- - Diaphyse – Fracture du *S82.42*

- - Multiple – Fracture du *S82.49*

- - Partie

- - - Non précisée – Fracture du *S82.40*

- - - Proximale – Fracture du *S82.41*

- Tout partie – Fracture

- - Diaphyse du tibia: Avec fracture du *S82.21*

- - Extrémité inférieure du tibia: Avec fracture du *S82.31*

- - Extrémité supérieure du tibia: Avec fracture du *S82.11*

- - -

- - Dysplasie ostéofibreuse du *D16.2*

- - Extrémité inférieure de: *S93.0*

- - Incurvation congénitale du tibia et du *Q68.4*

- - Ostéoblastome du *D16.2*

- - Ostéochondrite juvénile du *M92.5*

- - Ostéosarcome du *C40.2*

- - Raccourcissement longitudinal du *Q72.6*

- - Sarcome d'Ewing du *C40.2*

- - Sarcome du *C40.2*

Péroné-brachydactylie – **Syndrome d'aplasie du** *Q73.8*

Péroné-ectrodactylie – **Syndrome d'aplasie du** *Q73.8*

Péronéo

v./v.a. fémoro-péronéo-cubital

Péronier

- Collatéral

- - Corne antérieure du ménisque externe – Lésion interne du genou, sans précision: Ligament externe [Lig. *M23.94*

- - -

- - - Instabilité chronique du genou: Ligament externe [Lig. *M23.54*

- - - Lésions internes du genou: Ligament externe [Lig. *M23.84*

- Ligament latéral – Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe

- - Déchirure du ligament latéral *S83.43*

- - Distorsion du ligament latéral *S83.41*

- Neurogénique type Kaeser – Syndrome scapulo- *G12.1*

- Niveau de la jambe – Lésion traumatique de muscle(s) et de tendon(s) *S86.3*

- Type axonal) (type hypertrophique) – Amyotrophie *G60.0*

- - -

- - Agénésie *Q72.6*

- - Hémimélie *Q72.6*

- - Paralyse du nerf *G57.3*

- - Tendinite *M76.7*

Peroxisomale

- Associé

- - DNM1L – Encéphalopathie par défaut de fission mitochondriale et *G31.81*

- - MFF – Encéphalopathie par défaut de fission mitochondriale et *G31.81*

- - -

- - Anomalie de la bêta-oxydation *E71.3*

- - Déficit en alanine-glyoxylate aminotransférase *E74.8*

- - Encéphalopathie par défaut de fission mitochondriale et *G31.81*

- - Syndrome de Zellweger-like sans anomalies *Q87.8*

Perpualité – **Autres affections hépatiques au cours de la grossesse, de la naissance et de la** *O26.68*

Perrault

- Type

- - 1 – Syndrome de *Q87.8*

- - 2 – Syndrome de *Q87.8*

- - Syndrome de *Q87.8*

Perroquets – **Fièvre des** *A70*

Perruches – **Poumon des éleveurs de** *J67.20*

Perry – **Syndrome de** *G20.90*

Persécution – **Cible d'une discrimination ou d'une** *Z60*

Persistance

- Arc aortique droit – *Q25.4*

- Canal

- - Omphalo-mésentérique – *Q43.0*

- - Thyroglosse – *Q89.2*

- - Vitellin – *Q43.0*

Persistance – suite

- Canal artériel

- - Bicuspidie valvulaire aortique-anomalie des mains – Syndrome de *Q87.2*

- - Familiale – *Q25.0*

- - -

- - - *Q25.0*

- - - Syndrome d'agénésie de la valve pulmonaire-septum ventriculaire intact- *Q22.3, Q25.0*

- Canaux de Müller – Syndrome de *Q55.8*

- Cinquième arc aortique – *Q25.4*

- Circulation foetale – *P29.3*

- Cloaque – *Q43.7*

- Convolution de l'arc aortique – *Q25.4*

- Familial hémoglobine foetal

- - Bêta-thalassémie – Syndrome de *D56.4*

- - Drépanocytose – Syndrome de *D56.4, D57.1*

- Foramen ovale – Perméabilité ou *Q21.1*

- Hériditaire de l'hémoglobine foetale [HbF] – *D56.4*

- Kyste de la poche de Blake – *Q03.1*

- Lanugo – *Q84.2*

- Lobulations spléniques – *Q89.08*

- Notochorde – Syndrome d'agénésie sacrée-ossification anormale des corps vertébraux- *Q79.8*

- Ostium

- - Primum (type I) – *Q21.2*

- - Secundum – *Q21.1*

- - Ouraque – *Q64.4*

- Position occipito

- - Iliaque – Dystocie due à la *O64.0*

- - Postérieure – Dystocie due à la *O64.0*

- - Sacrée – Dystocie due à la *O64.0*

- - Transverse – Dystocie due à la *O64.0*

- Réflexes tendineux – Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: *G11.1*

- Sinus uro-génital

- - Femme – *Q52.8*

- - Homme – *Q55.8*

- Tronc artériel – *Q20.0*

- Veine

- - Cardinale postérieure gauche – *Q26.8*

- - Cave supérieur gauche

- - - Abouchement dans l'oreillette gauche via le sinus coronaire – *Q26.1*

- - - -

- - - - *Q26.1*

- - - - Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec communication interatriale, séquence de Robin et *Q87.8*

Persistant

v./v.a. Type de maladie

Persistance héréditaire de l'alpha-fœto-protéine – *R77.2*

Personnalité

- Affective – *F34.0*

Personnalité –suite

- Agressive → (Trouble de la) *F60.30*
- Amorale → *F60.2*
- Anankastique → *F60.5*
- Antisociale → *F60.2*
- Anxieuse [évitante] → *F60.6*
- Asociale → *F60.2*
- Captivité prolongée avec risque d'être tué à tout moment → Modification de la *F62.0*
- Comportement
 - - A une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux, sans précision → Trouble organique de la *F07.9*
 - - Adulte
 - - - Sans précision → Trouble de la *F69*
 - - - → Autres troubles précisés de la *F68.8*
 - - Dus à une affection, une lésion et un dysfonctionnement cérébraux → Autres troubles organiques de la *F07.8*
- Compulsive → (Trouble de la) *F60.5*
- Conduite d'échec → Trouble de la *F60.7*
- Cycloïde → *F34.0*
- Cyclothymique → *F34.0*
- Dépendant
 - - Asthénique) → Trouble de la *F60.7*
 - - - → *F60.7*
- Dépressive → *F34.1*
- Désastres → Modification de la *F62.0*
- Dyssoziale → *F60.2*
- Émotionnellement labile
- - Type
 - - - Borderline → *F60.31*
 - - - Impulsif → *F60.30*
 - - - → *F60.3*
- Excentrique → *F60.8*
- Expansive-paranoïaque → (Trouble de la) *F60.0*
- Expérience
 - - Camp de concentration → Modification de la *F62.0*
 - - Catastrophe → Modification durable de la *F62.0*
 - Exposition prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme → Modification de la *F62.0*
- Fanatique → (Trouble de la) *F60.0*
- Histrionique → *F60.4*
- Hystérique → (Trouble de la) *F60.4*
- Immature → *F60.8*
- Inadéquate → Trouble de la *F60.7*
- Irritable (explosive) → (Trouble de la) *F60.30*
- Liée à un syndrome algique chronique → Modification durable de la *F62.80*
- Maladie psychiatrique → Modification durable de la *F62.1*
- Multiple → (Trouble de) *F44.81*
- Narcissique → *F60.8*
- Paranoïaque → Trouble

Personnalité –suite

- Paranoïaque → Trouble –suite
 - - *F60.0*
- Passive
 - - Agressive → *F60.8*
 - - - → Trouble de la *F60.7*
- Pathologique SAI → *F60.9*
- Pseudopsychopathique organique → *F07.0*
- Psycho-infantile → (Trouble de la) *F60.4*
- Psycho-névrotique → *F60.8*
- Psychopathique → *F60.2*
- Quérulente → (Trouble de la) *F60.0*
- Sans précision →
 - - Modification durable de la *F62.9*
 - - Trouble de la *F60.9*
- Schizoïde → *F60.1*
- Schizotypique → *F21*
- Sensitive paranoïaque → (Trouble de la) *F60.0*
- Sociopathique → *F60.2*
- Torture → Modification de la *F62.0*
- Troubles de la personnalité → Troubles mixtes de la *F61*
- Type «haltlose» → Trouble de la *F60.8*
- - -
 - - - Accentuation de certains traits de la *Z73*
 - - - Modification durable
 - - - - *F62.8*
 - - - - *F62.88*
 - - - Trouble
 - - - - Mixtes de la personnalité et autres troubles de la *F61*
 - - - - Organique de la *F07.0*
 - - - - Spécifiques de la *F60.8*

Personne

- Âgé →
 - - Lymphome B diffus à grandes cellules positif au virus Epstein-Barr [EBV] chez les *C83.3*
 - - Tendance aux chutes chez la *R29.6*
- Atteinte d'une maladie infectieuse → Admission pour protéger le sujet de son milieu ou pour l'isoler après un contact avec une *Z29.0*
- Attendant d'être admise dans un établissement de prise en charge adapté → *Z75.8*
- Bonne santé accompagnant un sujet malade → *Z76.3*
- Consultant pour le compte d'un tiers → Conseil et surveillance pour: *Z71*
- Dépendante pendant un congé de ses proches → Prise en charge d'une *Z75.8*
- Donne soin
 - - Sans précision → Difficulté liée à une dépendance envers la *Z74.9*
 - - - → Autres difficultés liées à une dépendance envers la *Z74.8*

Personne –suite

- Léser ou de tuer de n'importe quelle manière → Lésions dues à l'intention d'une autre *Y09.9!*
- Vivant seule → *Z60*
- Perte**
- Appétit
 - - Psychogène → *F50.8*
 - - - → *R63.0*
- Auditif
 - - Brutale SAI → *H91.2*
 - - Due au bruit → *H83.3*
 - - Neurosensoriel
 - - - Aigu
 - - - - Brutale due à un traumatisme acoustique → *H83.3*
 - - - - Due à une surdité brusque → *H91.2*
 - - - Postopératoire → *H95.8*
- Audition
 - - Conduction SAI → *H90.2*
 - - Neurosensorielle SAI → *H90.5*
 - - Ototoxicité → *H91.0*
 - - Sans précision → *H91.9*
- Connaissance
 - - 30 minute
 - - - 24 heures lors d'un traumatisme crânio-cérébral → *S06.9, S06.71!*
 - - - Lors d'un traumatisme crânio-cérébral → *S06.9, S06.70!*
 - - Coma lors traumatisme crânio-cérébral
 - - - 30 minute
 - - - - 24 heures → *S06.71!*
 - - - - → *S06.70!*
 - - - Durée non précisée → *S06.79!*
 - - - Plus 24 heure
 - - - - Retour au stade de connaissance antérieur → *S06.72!*
 - - - - Sans retour au stade de connaissance antérieur → *S06.73!*
 - - - Lors de traumatisme crânio-cérébral → *S06.9, S06.79!*
 - - - Plus 24 heure
 - - - - Retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un traumatisme crânio-cérébral → *S06.9, S06.72!*
 - - - - Sans retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un traumatisme crânio-cérébral → *S06.9, S06.73!*
 - - - → *R55*
- Conscience SAI → *R40.2*
- Cutanée partielle atteignant l'épiderme et/ou le derme → Ulcère [escarre] de pression avec *L89.1*
- Dents consécutive à accident, extraction ou affection périodontale localisée → *K08.1*
- Désir sexuel → Absence ou *F52.0*
- Emploi → Menace de *Z56*
- Entérales de protéines → *K92.8*
- Estime de soi pendant l'enfance → Événements ayant entraîné la *Z61*

Perte – suite

- Fonction du labyrinthe → *H83.2*
- Greffe
 - Fascio-cutanée → *T86.52*
 - Lipocutanée → *T86.52*
 - Mammaire avec partie cutanée → *T86.52*
 - Myocutanée → *T86.52*
 - Peau → *T86.52*
- Hydrique → Épuisement dû à la chaleur avec *T67.3*
- Hydrosodées par la chaleur → Syndrome de *T67.8*
- Irréversible de la fonction cérébrale → *G93.88*
- Isolée de magnésium par les reins → *E83.4*
- Membre
 - Intervention chirurgicale → *Z89*
 - Post-traumatique → *Z89*
- Partie du corps NCA après intervention chirurgicale ou post-traumatique → *Z90*
- Partielle des osselets → *H74.3*
- Poids
 - Anormale → *R63.4*
 - Chirurgie bariatrique (régime alimentaire) → Peau flasque ou affaissée: après une *L98.7*
- - -
 - Affaissement de la peau du visage après une *L98.7*
 - Anorexie mentale
 - Mesures de *F50.01*
 - Sans mesures de *F50.00*
 - Maladie due au VIH avec *B22, R64*
- Précisées de l'audition → Autres *H91.8*
- Protéine →
 - Entéropathie avec *K90.4*
 - Syndrome CHAPLE [hyperactivation du complément-thrombose-entéropathie avec *D84.1*
- Relation affective pendant l'enfance → *Z61*
- Sang
 - Chronique) → Anémie par carence en fer secondaire à une *D50.0*
 - Foetal
 - Due
 - Insertion vélalementeuse du cordon → *P50.0*
 - Rupture du cordon → *P50.1*
 - Niveau de la section du cordon d'un jumeau → *P50.5*
 - Origine placentaire → *P50.2*
 - Sans précision → *P50.9*
 - *P50.8*
 - Anémie congénitale par *P61.3*
- Sel
 - Eau) → Prostration due à la chaleur avec *T67.4*
- - -

Perte – suite

- Sel – suite
 - - - suite
 - Épuisement dû à la chaleur avec *T67.4*
 - Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 21-hydroxylase classique avec *E25.00*
 - Syndrome adrénogénital avec *E25.0*
- Subite de la vision → *H53.1*
- Tissu intraoculaire → Lacération
- - - Oculaire sans protrusion ou *S05.3*
- - Rupture oculaires avec protrusion ou *S05.2*
- Voix → *R49.1*
- Perthes]** → **Ostéochondrite juvénile de la tête du fémur [Legg-Calvé-** *M91.1*
- Perthes-Jüngling** → **Ostéite de** *D86.8*
- Perturbation**
 - Activité et de l'attention → *F90.0*
 - Iris et du corps ciliaire → Autres adhérences et *H21.5*
 - Physiologiques et à des facteurs physiques → Syndromes comportementaux non précisés associés à des *F59*
 - Psychologique →
 - Hyperphagie associée à d'autres *F50.4*
 - Vomissements associés à d'autres *F50.5*
- Pertussis**
 - Bordetella pertussis → *A37.0*
 - - -
 - *A37.1*
 - Coqueluche à Bordetella *A37.0*
 - Pertussis → Pertussis à Bordetella *A37.0*
- Peruana** → **Verruga** *A44.1*
- Pes**
 - Planus] (acquis) → Pied plat [*M21.4*
 - Transversus acquis → *M21.63*
- Pessaire**
 - Contraceptif (intra-utérin) → *Z97.8*
 - - - Ulcère du vagin dû à un *N89.8*
- Peste**
 - Abortive → *A20.8*
 - Asymptomatique → *A20.8*
 - Bubonique → *A20.0*
 - Cutanée → *A20.1*
 - Méningée → *A20.3†, G01**
 - Mineure → *A20.8*
 - Pulmonaire → *A20.2*
 - Septicémique → *A20.7*
 - - -
 - *A20.9*
 - Formes de *A20.8*
 - Nécessité d'une vaccination contre la *Z23.3*
- Pesticide**
 - Sans précision → Effet toxique: *T60.9*
 - - -
 - Effet toxique: Autres *T60.8*

Pesticide – suite

- - - suite
 - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: *X49.9†*
 - Intoxication par *T60.9*
- Pestis [Yersinia pestis] – Infection à Yersinia pseudotuberculosis subsp.** *A20*
- Pétéchies**
 - Fœtus ou du nouveau-né → *P54.5*
 - - - *R23.3*
- Peter** → **Anomalie de** *Q13.4*
- Peters plus** → **Syndrome de** *Q13.4*
- Peters-nanisme** → **Syndrome d'anomalie de** *Q13.4*
- Petges-Cléjat [atrophiant vasculaire] – Poikilodermie généralisée type** *L94.5*
- Petges-Cléjat-Jacobi** → **Syndrome de** *M33.1*
- Péthidine** → *T40.4*
- Petite taille**
 - Âge gestationnel → *P05.1*
 - Âge osseux avancé-arthrose précoce → Syndrome de *Q79.8*
 - Anomalie
 - Ectodermiques-déficience intellectuelle → Syndrome de dysplasie cranio-faciale- *Q87.0*
 - Hypophysaires et cérébelleuses-selle turcique anormale → Syndrome de *Q87.1*
 - Membres associé à DONSON → Spectre microcéphalie- *Q87.1*
 - Vertébrales → Syndrome de fente palatine- *Q87.0*
 - Associé
 - Gène CDKN1C → Syndrome de retard de croissance intra-utérin avec *E34.8*
 - SHOX → *Q87.1*
 - Atrésie
 - Canal auditif-hypoplasie mandibulaire-anomalies squelettiques] → Syndrome SAMS[*Q87.1*
 - Choanes-déficience intellectuelle lié à l'X limité à la femme → Syndrome de dysmorphie faciale- *Q87.0*
 - Atrophie optique-anomalie de Pelger-Huët → Syndrome de *Q87.1*
 - Brachydactylie
 - Microsphérophakie → Syndrome d'ichtyose- *Q87.1*
 - Obésité-retard global de développement → Syndrome de *Q87.1*
 - Déficience intellectuelle
 - Dysmorphie faciale → Syndrome de microcéphalie- *Q87.1*
 - - - - Syndrome
 - Ostéolyse distale- *Q87.1*
 - Rétinite pigmentaire-cataracte juvénile- *Q87.1*
 - Déficit
 - GHR → *E34.3*
 - Immunitaire → Syndrome des pouces absents- *D82.8, Q87.1*

Petite taille –suite

- Déficit –suite
- Primaire en sous-unité acide labile – E34.3
- Récepteur des secrétagogues de l'hormone de croissance – E34.3
- RTTN – Malformations corticales microcéphaliques- Q87.1
- Diabète sucré associé au gène CDKN1C – Syndrome de retard de croissance intra-utérin avec E34.8, E10.90
- Dysmorphie faciale
- Hypogonadisme hypergonadotrope – Maladie de Moyamoya- Q87.1
- – Syndrome
- Déficience intellectuelle-faiblesse musculaire- Q87.1
- Diabète insipide néphrogénique-calcifications intracrâniennes- Q87.1
- Rétinite pigmentaire-surdité-vieillessement prématuré- Q87.0
- Épilepsie associée à MTHFS – Syndrome de retard de développement-microcéphalie- G31.88
- Hyperpigmentation-microcéphalie – Syndrome d'extrasytoses- Q87.1
- Hypertélorisme – Syndrome de déficience intellectuelle- Q87.8
- Hypogonadisme hypogonadotrophique – Syndrome de déficience intellectuelle-myopathie- Q87.1
- Laxité ligamentaire – Syndrome de déficience intellectuelle-cardiopathie congénitale- Q87.1
- Liée à l'X – Syndrome de microphthalmie colobomateuse-microcéphalie-déficience intellectuelle- Q87.1
- Nævus pigmentés – Syndrome de progeria - E34.8
- Omoplate ailée-dysmorphie faciale – Syndrome d'incurvation latérale sévère du tibia- Q87.1
- Onychodysplasie-dysmorphie faciale-hypotrichose – Syndrome de Q87.1
- Paraplégie – Syndrome de macrocéphalie- Q87.8
- Quatrième métatarsien court-déficience intellectuelle – Syndrome de dysplasie spondylo-épiméthaphysaire progressive- Q87.1
- Rétinite pigmentaire – Syndrome de brachydactylie- Q87.1
- Surdité-déficience intellectuelle – Syndrome de dentinogenèse imparfaite- Q87.8
- Surpoids – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8
- Troubles du comportement-dysmorphie faciale – Syndrome de déficience intellectuelle sévère- Q87.8
- Type Bruxelles – Q87.1
- Valvulopathie cardiaque-dysmorphie faciale – Syndrome de Q87.1
- – Syndrome
- Blépharophimosis-ptosis-ésotropie-syndactylie- Q87.8

Petite taille –suite

- – Syndrome –suite
- Congénitaux malformatifs associés principalement à une Q87.1
- Déficience intellectuelle liée à l'X-hypogonadisme-ichtyose-obésité- Q87.8
- Dysgénésie ovarienne 46,XX- Q96.8
- Dysplasie ectodermique- Q82.8, E34.3
- Fente palatine-grandes oreilles- Q87.1
- FILS [dysmorphie faciale-déficit immunitaire-livedo- Q87.1
- GEMSS [glaucome-ectopie du cristallin-sphérophakie-raideur articulaire- Q87.1
- Goniodysgénésie-déficience intellectuelle- Q87.8
- Microtie-anomalies squelettiques- Q87.1
- Myopie sévère-hyperlaxité articulaire généralisée- Q87.1
- Polydactylie préaxiale-colobome-déficience intellectuelle Q87.2
- Sténose subaortique- Q87.1
- Surdité-dysplasie épiphysaire- Q87.8

Pétreux –

- Suppuration aiguë de l'os H70.2
- Syphilis tardive de l'os A52.7†, M90.28*

Pétrole

- Lampant] – Kérosène [T52.0
- –
- Effet toxique: Produits dérivés du T52.0
- Ether de T52.0

Pétrosite] – Apexite [H70.2**Petty-Laxova-Wiedemann – Syndrome de E34.8****Petzetakis – Maladie de A28.1****Peur**

- Dysmorphie corporelle – F45.2
- – Réaction de F41.1

Peutz-Jeghers – Syndrome de: Q85.8**PEX [glaucome pseudo-exfoliatif] – Glaucome H40.1****PEX10 – Ataxie autosomique récessive par déficit en G11.8****PEX16 – Ataxie autosomique récessive par déficit en G11.8****PEX2 – Ataxie autosomique récessive par déficit en G11.1****Peyronie – Maladie de La N48.6****Pezzi**

v./v.a. Laubry-Pezzi

PFAPA [fièvre périodique-stomatite aphteuse-pharyngite-adénopathie] – Syndrome M35.8**Pfaundler-Hurler] – Idiopathie à dysostose [syndrome de E76.0****Pfeifer-Weber-Christian – Lipogranulome au cours de syndrome de M35.6****Pfeiffer**

v./v.a. Reinhardt-Pfeiffer

- Type
- 1 – Syndrome de Q87.0

Pfeiffer –suite

- Type –suite
- 2 – Syndrome de Q87.0
- 3 – Syndrome de Q87.0
- Weber-Christian – Syndrome de M35.6
- –
- Maladie de B27
- Syndrome
- Q87.0
- Cardio-crânien type Q87.8

Pfeiffer-Palm-Teller – Syndrome de Q87.1**PGM3 – Anomalie congénitale de la glycosylation associée à E77.8****Ph1 positif**

- Rémission complète – Leucémie myéloïde chronique [LMC], chromosome Philadelphie (C92.11
- – Leucémie myéloïde chronique, chromosome Philadelphie (C92.10

PHACE – Syndrome Q28.88**Phacoanaphylactique – Uvéite H20.2****Phacocèle [hernie du cristallin] – H27.8****Phacomatose**

- Cesioflammea – Q85.8
- Cesiomarmorata – Q85.8
- Non classées ailleurs – Autres Q85.8
- Pigmento-kératosique – Q85.8
- Pigmento-vasculaire
- Type
- II – Q85.8
- III – Q85.8
- V – Q85.8
- – Q85.8

- Sans précision – Q85.9

- Spilorosea – Q85.8

Phaeohyphomycosique sous-cutané –

- Abcès B43.2†, L99.8*

- Kyste B43.2†, L99.8*

Phagédénique – Pyodermite L88**Phagocytes mononucléés – Histiocytoses de D76.1****Phakolitique – Glaucome H40.5****Phalange**

- Distal – Fracture
- Doigt: S62.63
- Pouce: S62.52
- Knuckle pads] – Coussinet des M72.1
- Main
- 2-5 – Hypodactylie unilatérale des Q71.8
- – Ostéoblastome des D16.1
- Médiane – Fracture d'un autre doigt: S62.62
- Proximal – Fracture
- Doigt: S62.61
- Pouce: S62.51
- SAI – Coalescence des Q70.9
- Surnuméraire – Q74.8

Phalange – suite

- -
- - Pouce à trois *Q74.0*
- - Syndrome de déficience intellectuelle sévère-épilepsie-anomalies anales-hypoplasie des *Q87.8*

Phalangien

- v./v.a. métatarsophalangien
- Idiopathique → Acroostéolyse *M89.58*
- Transitoire → Ostéolyse *M89.54*
- - → Syndactylie mésoaxiale synostotique avec réduction *Q70.4*

Phalango-épiphysaire en ailes d'anges [ASPED] – Dysplasie *Q78.8***Phanères**

- SAI -
- - Anomalie SAI des téguments/ *Q84.9*
- - Déformation SAI des téguments/ *Q84.9*
- Sans précision → Malformation congénitale de la peau et des *Q84.9*
- - → Autres malformations congénitales précisées de la peau et des *Q84.8*

Phantomie → *R44.2***Pharyngé**

- Diphtérique → Paralyse *A36.0†, G99.8**
- Entravé → Réflexe *J39.2*

- -

- - Diphtérie *A36.0*- - Poche *Q38.7***Pharyngien** -

- Amygdale *D10.6*
- Carcinome des amygdales *C11.1*
- Récessus *C11.2*

Pharyngite

- Adénopathie → Syndrome PFAPA [fièvre périodique-stomatite aphteuse- *M35.8*
- Aigu
 - - Due à d'autres micro-organismes précisés → *J02.8*
 - - Gangréneuse → *J02.9*
 - - Infectieuse SAI → *J02.9*
 - - SAI → *J02.9*
 - - Sans précision → *J02.9*
 - - Suppurée → *J02.9*
 - - Ulcéreuse → *J02.9*
 - - - → Laryngo- *J06.0*
- Chronique
 - - Atrophique → *J31.2*
 - - Granuleuse → *J31.2*
 - - Hypertrophique → *J31.2*
 - - - → *J31.2*
- Cytomégalovirus → *J02.8, B97.8†*
- Due au virus de l'herpès → *B00.2*
- Fusospirochètes → *A69.1*
- Gonococcique → *A54.5*
- Grippal
- - Sans précision ou virus spécifique non identifié → *J11.1*

Pharyngite – suite

- Grippal – suite
- - Virus d'influenza saisonnière identifié → Grippe: *J10.1*
- Lymphonodulaire à entérovirus → *B08.8*
- Pneumocoques → *J02.8, B95.3†*
- Staphylocoques → *J02.8, B95.8†*
- Streptocoques → *J02.0*
- Syphilitique congénitale précoce → *A50.0†, J99.8**
- Tuberculeux
 - - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.8*
 - - - → *A16.8*
- Vésiculaire due à un entérovirus → *B08.5*
- Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine → Grippe [influenza] avec *J10.1*
- Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié → Grippe [influenza] avec *J09*
- Virus de la grippe aviaire identifié → Grippe [Influenza] avec *J09, U69.2†!*

Pharyngo

- Amygdalite due au virus de l'herpès → Gingivo-stomatite et *B00.2*
- Laryngé de l'oropharynx → Carrefour *C10.8*

Pharyngo-cervico-brachial du syndrome de Guillain-Barré – Variant *G61.0***Pharyngo-conjonctivale épidémique – Fièvre** *B30.2†, H13.1****Pharyngo-conjonctivite**

- Virale → *B30.2†, H13.1**
- - → *B30.2†, H13.1**

Pharynx

- Confirmation bactériologique ou histologique → Tuberculose du *A15.8*
- Œsophage cervical
 - - Œsophage cervical → Plaie ouverte avec atteinte du *S11.22*
 - - Pharynx et de l'œsophage cervical: Pharynx → Plaie ouverte avec atteinte du *S11.21*
- Rhinopharynx -
- - Kyste du *J39.2*
- - Œdème du *J39.2*
- SAI → Malformation congénitale du *Q38.8*
- Sans précision -
- - Tumeur bénigne: *D10.9*
- - Tumeur maligne: *C14.0*
- -
- - *S10.0*
- - Abscessus du *J39.1*
- - Blessure
 - - - *S19.88*
 - - - *S19.9*
- - Brûlure de la bouche et du *T28.0*
- - Carcinoma in situ: Lèvre, cavité buccale et *D00.0*
- - Corps étranger dans le *T17.2*
- - Corrosion de la bouche et du *T28.5*

Pharynx – suite

- - - suite
- - Diverticule du *Q38.7*
- - Gomme du *A52.7†, J99.8**
- - Infection
 - - - Chlamydia du *A56.4*
 - - - Phlegmoneuse du *J39.1*
- - Maladies du *J39.2*
- - Malformations congénitales du *Q38.8*
- - Phlegmon du *J39.1*
- - Plaie ouverte avec atteinte du pharynx et de l'œsophage cervical: *S11.21*
- - Spasme hystérique du *F45.33*
- - Syphilis tardive du *A52.7†, J99.8**
- - Tératome du *D37.0*
- - Tuberculose du *A16.8*
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de la lèvre, de la cavité buccale et du *C14.8*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Lèvre, cavité buccale et *D37.0*

Phase

- 1 → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.11*
- 2 → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.12*
- 3 → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.13*
- 4 → Hépatite virale chronique B sans agent delta, *B18.14*
- Actif
 - - Trachome → *A71.1*
 - - Travail → Arrêt de la *O62.1*
- Aiguë → Paraplégie traumatique en *T09.3*
- Critique
 - - 4 jours
 - - - 7 jours → Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament: *D70.13*
 - - - → Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament: *D70.10*
 - - 7 jours à moins de 10 jours → Agranulocytose et neutropénie dues à un médicament: *D70.14*
 - - 10 à moins de 20 jours → Agranulocytose et neutropénie: *D70.11*
 - - 20 jours ou plus → Agranulocytose et neutropénie: *D70.12*
- Immunotolérance → Hépatite virale chronique B sans agent delta: *B18.11*
- Initiale du trachome → *A71.0*
- Latence → Inertie utérine pendant la *O62.0*
- Sommeil → Syndrome de retard des *G47.2*
- Suivi → Lacération due à un avortement, en *O08.6*

PHAVER – Syndrome *Q87.8***Phénobarbital – Embryopathie au** *Q86.88***Phéno**

- Homologues du phéno → Effet toxique: *T54.0*

Phéno – suite

- Effet toxique: Phéno et homologues du T54.0

Phénomène

- Embrassement thérapeutique (flare phenomenon) dû à la radiothérapie – T88.7

- Ortolani – R29.4

- Rappel d'irradiation – T78.8

- Secondaire) de Raynaud – I73.0

Phénomène) dû à la radiothérapie –**Phénomène d'embrassement thérapeutique (flare) T88.7****Phénothiazine – Intoxication:****Psycholéptiques et neuroléptiques dérivés de la T43.3****Phénotype**

- Féminin

- - Sans précision – Anomalie des chromosomes sexuels, Q97.9

- - -

- - - Anomalies précisées des chromosomes sexuels, Q97.8

- - - Syndrome du triple X avec Q97.0

- Hermine – Albinisme cutané- E70.3

- Masculin

- - Caryotype

- - - 46,XX – Autre Q98.3

- - - 47,XXY – Q98.5

- - Sans précision – Anomalie des chromosomes sexuels, Q98.9

- - - Autres anomalies précisées des chromosomes sexuels, Q98.8

- Mixte

- - Associé

- - - T(9;22)(q34.1;q11.2) – Leucémie aiguë de C95.00

- - - T(v;11q23.3) – Leucémie aiguë de C95.00

- - - Leucémie aiguë de C95.00

- TCR gamma/delta – Lymphome T cutané primitif de C84.5

Phénoxyéthanol – Hypersensibilité au 2- T78.4**Phénylalanine hydroxylase – Déficit en E70.1****Phénylcétonurie**

- Classique – E70.0

- Maternelle – E70.1

- Modérée – E70.1

- Type 2 – E70.1

- - PCU [E70.1

Phénylcétonurique – Embryopathie E70.1**Phénylpyruvica – Oligophrenia E70.0****Phéochromocytome paragangliome**

- Familial –

- - C74.1

- - C75.5

- - D35.0

- Sécrétant sporadique –

- - C74.1

- - D35.0

Philadelphie Ph1 positif

- Rémission complète – Leucémie myéloïde chronique [LMC], chromosome C92.11

- - Leucémie myéloïde chronique, chromosome C92.10

Phimosi et paraphimosi – Hypertrophie du prépuce, N47**PhK – Glycogénose par déficit en E74.0****Phlébectasie**

- Congénitale – Q27.4

- Diffuse réelle – Q27.4

- Membres inférieurs [toute localisation] ou de localisation non précisée – I83.9

Phlébite

- Bleue – I80.28

- Consécutives à injection thérapeutique, perfusion et transfusion – T80.1

- Gestationnelle SAI – O22.9

- Omphalique – I80.88

- Profond

- - Cuisse – I80.28

- - Jambe – I80.28

- Puerpérale SAI – O87.9

- Sein – I80.88

- Septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens – G08

- Suppurée – I80

- Syphilitique – A52.0†, I98.8*

- Thrombophlébite

- - Intracrâniennes et intrarachidiennes – G08

- - Intrarachidiennes, d'origine non pyogène – G95.18

- - Localisation

- - - Non précisée – Thrombose, I80.9

- - - - Thrombose, I80.88

- - Membres inférieurs, sans précision – Thrombose, I80.3

- - Vaisseaux profonds des membres inférieurs – Thrombose, I80.28

- - Veine

- - - Axillaire – Thrombose, I80.81

- - - Basilaire – Thrombose, I80.80

- - - Céphalique – Thrombose, I80.80

- - - Fémorale – Thrombose, I80.1

- - - Profondes des membres supérieurs – Thrombose, I80.81

- - - Sous-clavière – Thrombose, I80.81

- - - Superficiel membre

- - - - Inférieurs – Thrombose, I80.0

- - - - Supérieurs – Thrombose, I80.80

- Ulcéreuse profonde du membre inférieur – I80.28

- Veine

- - Hépatique – I80.88

- - Pelviennes – I80.20

- - Poplitée – I80.28

- - Porte – K75.1

Phlébopathie

- Gestationnelle SAI – O22.9

- Puerpérale SAI – O87.9

Phlébothrombose profond

- Cours

- - Grossesse – O22.3

- - Puerpéralité – O87.1

- Cuisse – I80.28

- Extrémité inférieure – I80.28

- Jambe – I80.28

- Membre inférieur – I80.28

Phlébotome – Fièvre à A93.1**Phlegmon**

- Abscess

- - Bouche, sans autre précision – K12.29

- - Buccal – Autres K12.28

- - Bouche (plancher) – K12.20

- - Clostridium – A48.0

- - Cordes vocales – J38.3

- - Corps caverneux et de la verge – N48.2

- - Doigt

- - - Orteils – L03.0

- - - - L03.01

- - Éosinophiles [Wells] – L98.3

- - Face – L03.2

- - Larynx – J38.7

- - Localisations – L03.8

- - Membre

- - - Inférieure – L03.11

- - - Supérieure – L03.10

- - Nez et de la cloison nasale – J34.0

- - Organes génitaux non précisés de l'homme – N49.9

- - Orteils – L03.02

- - Paroi abdominale – L03.3

- - Paroi thoracique – L03.3

- - Pelvien

- - - Aigus – Paramérite et N73.0

- - - Chroniques – Paramérite et N73.1

- - - Femme précisé aigu – N73.0

- - - Sans précision – Paramérite et N73.2

- - Périamygdaalien – J36

- - Pharynx – J39.1

- - Régions anale et rectale, avec ou sans fistule – K61

- - Sans précision – L03.9

- - Tronc – L03.3

Phlegmoneuse

- Aiguë, subaiguë ou non précisée – Dacryocystite (H04.3

- - Conduit auditif externe – Cellulite H60.1

- - Oreille externe – Cellulite H60.1

- - Pavillon de l'oreille – Cellulite H60.1

- - Pharynx – Infection J39.1

Phlyctène

- Non
- Chaleur) multiples SAI → *T00.9*
- Due à la chaleur) → Autres lésions traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du bassin: *S30.82*
- Remplie de liquide séreux) (ouverte) (percée) → Ulcère [escarre] de pression avec *L89.1*
- Formation tuberculeuse de *A18.5†, H19.2**

Phlycténulaire

- Tuberculeuse → Kératoconjonctivite *A18.5†, H19.2**
- Kératoconjonctivite: *H16.2*

Phobie

- S
- Animaux → *F40.2*
- Simple → *F40.2*
- SAI → *F40.9*
- Sociales → *F40.1*
- Spécifiques (isolées) → *F40.2*

Phobique

- Enfance → Trouble anxieux *F93.1*
- SAI → État *F40.9*
- Sans précision → Trouble anxieux *F40.9*
-
- Réaction *F41.1*
- Troubles anxieux *F40.8*

Phocomélie

- Membre
- Inférieurs → *Q72.1*
- S) non précisé(s) → *Q73.1*
- Supérieurs → *Q71.1*
- SAI → *Q73.1*

Phonocardiogramme → Anomalies (de):
*R94.3***Phonologique → Trouble: du développement (de):**
*F80.0***Phosphatase**

- v./v.a. glucose-6-phosphatase
- Acide →
- Anomalies des taux de: *R74.8*
- Déficit en *E83.38*
- Alcaline → Anomalies des taux de: *R74.8*
- Complexe pyruvate déshydrogénase → Déficit en *E74.4*
- Sans précision → Anomalies du métabolisme du phosphore et de la *E83.39*
-
- Anomalies du métabolisme du phosphore et de la *E83.38*
- Déficit en 3-phosphosérine *E72.8*
- Rachitisme lors de carence en *E83.38†, M90.89**

Phosphate

- v./v.a. carbamoyl-phosphate
- v./v.a. dolichyl-phosphate
- v./v.a. fructose-1-phosphate
- v./v.a. galactose-1-phosphate
- v./v.a. glucose-6-phosphate
- v./v.a. pentose-phosphate

Phosphate –suite

- Isomérase → Anémie (due à): déficit en: triose- *D55.2*
- Oxydase → Déficit en pyridoxamine 5'- *G40.8*
- Pyridoxal → Convulsions sensibles au *G40.8*
- Hypotonie et ichtyose par déficit en dolichol *E77.8*

Phosphaté →

- Diabète *E83.30*
- Tubulopathies avec fuite *N25.0*

Phosphatides → Thésaurismose des *E75.2***Phosphoénolpyruvate**

- Carboxykinase → Déficit en *E74.4*
- Déficit en: carboxykinase *E74.4*

Phosphoéthanolaminurie → *E83.38***Phosphofructokinase**

- Musculaire → Glycogénose par déficit en *E74.0*
- Déficit en *E74.0*

Phosphoglucomutase

- 1 → Déficit en *E74.0*
- GSD [Glycogénose] par déficit en *E74.0*

Phosphogluconate déshydrogénase → Anémie due à un déficit en 6- *D55.1***Phosphoglucose isomérase → Anémie hémolytique due à un déficit en** *D55.2***Phosphoglycérate**

- Kinase → GSD par déficit en *E74.0*
- Kinase 1 → Maladie glycogénique par déficit en *E74.0*
- Mutase → Glycogénose par déficit en *E74.0†, G73.6**

Phosphoglycerate déshydrogénase

- Forme infantile/juvenile → Déficit en 3- *E72.8*
- Déficit en 3- *E72.8*

Phosphoglycéromutase → Anémie hémolytique due à un déficit en *D55.2***Phosphokinase → élévation isolée asymptomatique de la créatine** *R74.8***Phospholipase A2**

- Alpha cytosolique] → Anomalie plaquettaire associée à PLA2G4A [*D69.1*
- Neurodégénérescence associée à la *G31.88*

Phospholipides → Lithiase biliaire à faible niveau de *K80.80***Phospholipidose →** *E75.5***Phosphomannomutase 2 → Déficit en** *E77.8***Phosphomannose isomérase → Déficit en** *E77.8***Phosphore**

- Composés → Effet toxique: *T57.1*
- Phosphatase
- Sans précision → Anomalies du métabolisme du *E83.39*
- → Autres anomalies du métabolisme du *E83.38*

Phosphorés et carbamates → Effet toxique: Insecticides organo- *T60.0***Phosphoribosylaminoimidazole carboxylase → Déficience en** *E79.8***Phosphoribosylpyrophosphatase synthétase → Activité accrue de la** *E79.8***Phosphoribosylpyrophosphate**

- Synthétase → Déficit en *E79.8*
- Transférase → Déficit en *E79.8*

Phosphoribosyltransférase

- Grade
- I → Déficit en hypoxanthine-guanine *E79.8*
- IV → Déficit en hypoxanthine guanine *E79.1*
- Déficit
- Adénosine *E79.8*
- Partiel en hypoxanthine guanine *E79.8*

Phosphorylase

- Hépatique →
- Déficit en *E74.0*
- Glycogénose par déficit en *E74.0*
- Kinase
- Hépatique et musculaire → Glycogénose par déficit en *E74.0*
- Musculaire → GSD par déficit en *E74.0*
-

-
-
-

-
-

- Musculaire →

- Déficit en *E74.0*

- Glycogénose par déficit en glycogène *E74.0*

- PNP] → Déficit en purine nucléoside *D81.5*

Phosphorylation oxydative

- Associé
- QRSL1 → Déficit combiné de la *I42.2*
- WARS2 → Déficit combiné de la *G31.81*
- Type
- 1 → Héptoencéphalopathie par déficit combiné de la *E88.8, K72.79†*
- 2 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 3 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 4 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 6 → Encéphalomyopathie mitochondriale due à un déficit combiné de la *G31.81*
- 7 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 8 → Déficit combiné de la *I42.2*
- 9 → Déficit combiné de la *I42.2*
- 10 → Déficit combiné de la *I42.2*
- 11 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 12 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 13 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 14 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 15 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 16 → Déficit combiné de la *I42.2*
- 17 → Déficit combiné de la *I42.2*
- 18 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 20 → Déficit combiné de la *G31.81*
- 21 → Déficit combiné de la *G31.81*

Phosphorylation oxydative – suite

- Type – suite
- - 23 → Déficit combiné de la *I42.2*
- - 24 → Déficit combiné de la *G31.81*
- - 25 → Déficit combiné de la *G31.81*
- - 26 → Déficit combiné de la *E88.8*
- - 27 → Déficit combiné de la *G31.81*
- - 28 → Déficit combiné de la *I42.2*
- - 29 → Déficit combiné de la *G31.81*
- - 30 → Déficit combiné de la *E88.8*
- - 39 → Déficit combiné de la *G31.81*
- -
- - Déficit combiné de la *E88.8*
- - Surdité neurosensorielle syndromique due à un déficit combiné de la *G31.81, H90.8*

Phosphosérine

- Aminotransférase → Déficit en *E72.8*
- Phosphatase → Déficit en 3- *E72.8*

Phosphotransférase

- v./v.a. N-acétylglucosamine-1-phosphotransférase
- → Déficit en dolichyl-phosphate N-acetylgalactosamine *E77.8*

Photoallergique à un médicament → Réaction *L56.1***Photocontact [dermite de breloque] → Dermite de *L56.2*****Photokératite → *H16.1*****Photophobie → *H53.1*****Photosensibilité associé à PCNA → Syndrome neurodégénératif progressif avec *G11.3*****Photosensible → Épilepsie *G40.8*****Phototoxique à un médicament → Réaction *L56.0*****Phrénique due à un traumatisme obstétrical → Paralysie du nerf *P14.2*****Phrynodermie → *E50.8†, L86******Phthirus pubis → Infestation par: *B85.3*****Phtiriase**

- Infestation par poux du pubis] → *B85.3*
- → Infestation
- - Mixte, pédiculose et *B85.4*
- - Paupières au cours de *B85.3†, H03.0**

Phtisie du globe oculaire → *H44.5***Phycomycose SAI → *B46.9*****Phyllipinensis → Infection à *Capillaria B81.1*****Phylode**

- Malin → Cystosarcome *C50.9*
- Prostate → Tumeur *D40.0*
- Sein → Tumeur *D48.6*
- Tumeur de Brodie] → Cystosarcome *D48.6*

Physiologique

- Attendu → Retard de: stade de développement *R62.0*
- Facteurs physiques → Syndromes comportementaux non précisés associés à des perturbations *F59*
- Intense) (prolongé) SAI → Ictère *P59.9*

Physiologique – suite

- Psychogène SAI → Dysfonctionnement *F59*
 - Sans précision → Retard du développement *R62.9*
 - → Autres retards du développement *R62.8*
- Physique**
- Chimiques ou nutritionnelles connues comme dangereuses et nuisibles → Recherche et acceptation d'interventions *Z64.8*
 - Infligés à un enfant → Difficultés liées à de possibles sévices *Z61*
 - Malnutrition → Retard de développement *E45*
 - Mental, non précisé → Stress *Z73*
 - Raisons psychologiques → Majoration de symptômes *F68.0*
 - Soit psychologique [trouble factice] → Production intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit *F68.1*

- -
- - Automutilation et autres blessures *Z91.8*
- - Dépistage prénatal
- - - Malformations par échographie et autres méthodes *Z36.3*
- - - Retard de croissance du fœtus par échographie et autres méthodes *Z36.4*
- - Difficultés liées à l'environnement *Z58*
- - Examen périodique (annuel) (*Z00.0*
- - Facteurs psychologiques influençant une affection *F54*
- - Manque d'exercice *Z72.8*
- - Retard (de): *R62.8*
- - Sévices *T74.1*
- - Surmenage *T73.3*
- - Syndromes comportementaux non précisés associés à des perturbations physiologiques et à des facteurs *F59*
- - Thérapies *Z50.1†*
- - Trouble mental
- - - Précisés dus à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral et à une affection *F06.8*
- - - Sans précision, dû à une lésion cérébrale et un dysfonctionnement cérébral, et à une affection *F06.9*
- - Violence *R45.6*

Phytose → *B48.88***Phytostérolémie**

- Homozygote → *E75.5*
- → *E78.0*

PIA] → Pneumonie interstitielle aiguë [*J84.10***Pian**

- Bouba] → *A66*
- Crabe) → Papillomes multiples et pian plantaire humide (*A66.1*
- Cutané, moins de cinq ans après l'infection → *A66.2*
- Latent → *A66.8*
- Lésion
- - Articulaire → *A66.6†, M14.89**
- - Osseuse → *A66.6†, M90.29**

Pian – suite

- Mère → *A66.0*
- Plantaire humide (pian-crabe) → Papillomes multiples et *A66.1*
- Précoce tardif →
- - Hydarthrose du *A66.6*
- - Nodule du *A66.6*
- - Ostéite du *A66.6*
- - Périostite (hypertrophique) du *A66.6*
- Récent
- - Cutané) (maculaire) (maculo-papulaire) (micro-papulaire) (papulaire) → *A66.2*
- - → Framboeside du *A66.2*
- Sans signes cliniques, avec sérologie positive → *A66.8*
- Tardif
- - Nodulaire (ulcéré) → *A66.4*
- - -
- - - Gomme osseuse du *A66.6*
- - - Ostéite ou périostite gommeuse du *A66.6*
- -
- - Hyperkératose palmaire ou plantaire (précoce) (tardive), due au *A66.3*
- - Lésion
- - - Cutanées précoces du *A66.2*
- - - Initiales du *A66.0*
- - Manifestations du *A66.7*

Pianides plantaires hyperkératosiques et trichophytoïdes → *A66.3***Pianique**

- Plantaire ou palmaire → Papillome *A66.1*
- -
- - Chancre *A66.0*
- - Gommages et ulcères *A66.4*
- - Hyperkératose *A66.3*
- - Lésion
- - - Muqueuses *A66.7*
- - - Ostéo-articulaires *A66.6*
- - - Nodules juxta-articulaires *A66.7*

Pianome → *A66.1***Pica**

- Adulte → *F50.8*
- Nourrisson et de l'enfant → *F98.3*

Piccardi

v./v.a. Little-Piccardi-Lassueur

Pick

v./v.a. Niemann-Pick

- -
- - Démence de la maladie de *G31.0†, F02.0**
- - Maladie de *G31.0*
- - Splénomégalie de Niemann *E75.2*

Pickwick → Syndrome

- *E66.2*
- *E66.29*

Picotements → *R20.2***Pics centro-temporaux [Rolando] → Épilepsie bénigne à *G40.08***

Piébaldisme

- Anomalies neurologiques → Syndrome de *Q87.8*
- → *E70.3*
- Pied**
- v./v.a. avant-pied
- v./v.a. main-pied-utérus
- 2ème degré sans précision →
- - Brûlure
- - - Hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et *T24.20*
- - - Région malléolaire et du *T25.20*
- - Corrosion
- - - Hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et *T24.60*
- - - Région malléolaire et du *T25.60*
- Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles de la cheville et du *S90.81*
- Affaissé
- - Acquis → *M21.63*
- - Valgus acquis → *M21.63*
- Articulation
- - Médiotarsienne → Luxation de parties autres et non précisées du *S93.32*
- - Tarsométatarsienne → Luxation de parties autres et non précisées du *S93.33*
- Athlète → *B35.3*
- Bifide → *Q72.7*
- Cheville, unilatérale → Absence acquise de *Z89.4*
- Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles de la cheville et du *S90.84*
- Creux
- - Acquis →
- - - *M21.60*
- - Atrophie optique-surdité neurosensorielle → Syndrome d'ataxie cérébelleuse-aréflexie-*G11.8*
- - Valgus acquis → *M21.63*
- - -
- - - *Q66.7*
- - - Syndrome de télécanthus-hypertélorisme-strabisme- *Q87.8*
- Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles de la cheville et du *S90.86*
- Degré
- - 2a →
- - - Brûlure
- - - - Hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et *T24.20*
- - - - Région malléolaire et du *T25.20*
- - - Corrosion de la région malléolaire et du *T25.60*
- - 2b →
- - - Brûlure
- - - - Hanche
- - - - - Jambe, sauf région malléolaire et *T24.21*

Pied –suite

- Degré –suite
- - 2b → –suite
- - - Brûlure –suite
- - - - Hanche –suite
- - - - - Jambe, sauf région malléolaire et *T24.61*
- - - - Région malléolaire et du *T25.21*
- - - Corrosion
- - - - Hanche et de la jambe, sauf région malléolaire et *T24.60*
- - - - Région malléolaire et du *T25.61*
- - Non précis →
- - - Brûlure
- - - - Cheville et du *T25.0*
- - - - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et *T24.0*
- - - Corrosion
- - - - Cheville et du *T25.4*
- - - - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et *T24.4*
- Diabétique
- - Décompensé → MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec syndrome du *E11.75*
- - → MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec syndrome du *E11.74*
- Équin, acquis → *M21.62*
- Étalaé en éventail, acquis → *M21.63*
- Exception orteil lymphangite →
- - Infection purulente du *L03.11*
- - Inflammation purulente du *L03.11*
- Fendu → Syndrome d'aplasie cubitale- *Q73.8*
- Fendus
- - Polydactylie mésoaxiale → SFMMP [Syndrome de *Q74.8*
- - Surdité → Syndrome de mains et *Q87.2*
- Flexion dorsale, acquis → *M21.68*
- Formation de vésicules (non thermiques) → Autres lésions traumatiques superficielles de la cheville et du *S90.82*
- Immersion → Main et *T69.0*
- Main
- - Bouche → Syndrome *B08.4*
- - → Symbrachydactylie des *Q73.8*
- Membre inférieur [tout niveau, sauf le pied] → Amputation traumatique d'un *T05.4*
- Métatarsien (os), articulation non précisée → Luxation de parties autres et non précisées du *S93.34*
- Metatarsus varus, acquis → *M21.68*
- Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles de la cheville et du *S90.83*
- Nécrose des tissus → Gelure de la cheville et du *T34.8*
- Niveau
- - Cheville → Amputation traumatique du *S98.0*

Pied –suite

- Niveau –suite
- - Non précisé → Amputation traumatique du *S98.4*
- Orteil
- - S) → Absence congénitale du *Q72.3*
- - → Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: région de la cheville, *R02.07*
- Os) carpe, articulation non précisée → Luxation de parties autres et non précisées du *S93.31*
- Partie non précisée → Luxation de parties autres et non précisées du *S93.30*
- Plat
- - Congénital → *Q66.5*
- - Contracté → *Q66.5*
- - Pes planus] (acquis) → *M21.4*
- - Spastique (en valgus) → *Q66.5*
- - Valgus acquis →
- - - *M21.61*
- - - *M21.63*
- Présent → Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, *Q72.1*
- Pronation → *M21.68*
- SAI →
- - Écrasement du *S97.8*
- - Plaie ouverte
- - - *S91.3*
- - - Malléole et du *S91*
- Sans précision →
- - Anomalie morphologique congénitale du *Q66.9*
- - Fracture du *S92.9*
- - Lésion traumatique
- - - Cheville et du *S99.9*
- - - Superficielle de la cheville et du *S90.9*
- - Polydactylie (main ou *Q69.9*
- - SAP → *L03.11*
- - Scaphoïde du tarse] → Fracture :Os naviculaire du *S92.21*
- - Seuls] → jambe [toute partie, sauf cheville et *T24*
- Tombant (acquis) → Poignet ou *M21.3*
- Tranchées → *T69.0*
- Valgus → Autres anomalies morphologiques congénitales du *Q66.6*
- Varus → Autres anomalies morphologiques congénitales du *Q66.3*
- -
- - Absence congénitale de la jambe et du *Q72.2*
- - Amputation traumatique
- - - Deux *T05.3*
- - - Orteil(s) et d'autres parties du *S98.3*
- - - Parties du *S98.3*
- - - Pied et de l'autre membre inférieur [tout niveau, sauf le *T05.4*
- - Anomalie

Pied –suite

- - -suite
- - Anomalie –suite
- - - Congénitale du *Q74.2*
- - - Morphologiques congénitales du *Q66.8*
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, *M08.27*
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, *M08.47*
- - Arthrite juvénile idiopathique
- - - *M08.97*
- - - Associée aux enthésopathies, *M08.87*
- - - Indéterminée, *M08.87*
- - Brûlure
- - - Premier degré
- - - - Cheville et du *T25.1*
- - - - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et *T24.1*
- - - Troisième degré
- - - - Cheville et du *T25.3*
- - - - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et *T24.3*
- - Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: cheville et *T84.16*
- - Contusion de parties autres et non précisées du *S90.3*
- - Corrosion du premier degré
- - - Cheville et du *T25.5*
- - - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et *T24.5*
- - Corrosion du troisième degré
- - - Cheville et du *T25.7*
- - - Hanche et du membre inférieur, sauf cheville et *T24.7*
- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], *M11.17*
- - Déformations acquises de la cheville et du *M21.68*
- - Dermatophytose du *B35.3*
- - Dysplasie fibreuse monostotique, *M85.07*
- - Dystocie due à une présentation par les *O64.1*
- - Écrasement d'autres parties de la cheville et du *S97.8*
- - Enthésopathie
- - - *M77.5*
- - - Membre inférieur, sauf le *M76.8*
- - Entorse et foulure de parties autres et non précisées du *S93.6*
- - Fibrodysplasie ossifiante progressive, *M61.17*
- - Fibromatose aponévrotique juvénile, *M72.87*
- - Fibromatose pseudo-sarcomateuse, *M72.47*
- - Fracture
- - - Multiples du *S92.7*
- - - Ouverte du *S92.9, S91.87!*

Pied –suite

- - -suite
- - Gelure superficielle de la cheville et du *T33.8*
- - Hétéroplasie osseuse progressive, *M61.57*
- - Ischémie traumatique des muscles du *T79.63*
- - Kyste solitaire des os, *M85.47*
- - Lésion
- - - Tissu mou stade
- - - - I
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation du *S91.84!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation du *S91.87!*
- - - - II
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation du *S91.85!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation du *S91.88!*
- - - - III
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation du *S91.86!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation du *S91.89!*
- - - Traumatique
- - - - Artère dorsale du *S95.0*
- - - - Artère plantaire du *S95.1*
- - - - Multiple
- - - - - Cheville et du *S99.7*
- - - - - Muscles et tendons au niveau de la cheville et du *S96.7*
- - - - - Nerfs au niveau de la cheville et du *S94.7*
- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau de la cheville et du *S95.7*
- - - - Muscle
- - - - - Tendon intrinsèques au niveau de la cheville et du *S96.2*
- - - - - Tendon long extenseur d'un orteil, au niveau de la cheville et du *S96.1*
- - - - - Tendon long fléchisseur d'un orteil, au niveau de la cheville et du *S96.0*
- - - - - Tendon non précisés, au niveau de la cheville et du *S96.9*
- - - - - Tendons au niveau de la cheville et du *S96.8*
- - - - Nerf
- - - - - Niveau de la cheville et du *S94.8*
- - - - - Non précisé, au niveau de la cheville et du *S94.9*
- - - - - Tibial antérieur au niveau de la cheville et du *S94.2*
- - - - Nerf cutané sensitif au niveau de la cheville et du *S94.3*
- - - - Précisées de la cheville et du *S99.8*
- - - - Superficiel
- - - - - Cheville et du *S90.88*
- - - - - Multiples de la cheville et du *S90.7*
- - - - - Vaisseau sanguin
- - - - - Niveau de la cheville et du *S95.8*

Pied –suite

- - -suite
 - - Lésion –suite
 - - - Traumatique –suite
 - - - - Vaisseau sanguin –suite
 - - - - - Non précisé, au niveau de la cheville et du *S95.9*
 - - - - Veine dorsale du *S95.2*
 - - Luxation
 - - - Ouverte du *S93.30, S91.87!*
 - - - Parties autres et non précisées du *S93.38*
 - - Maladie de Still de l'adulte, *M06.17*
 - - Malformation acquise du *M21.68*
 - - Malformation du *M21.68*
 - - Myosite
 - - - Bactérienne, *M60.07*
 - - - Fongique, *M60.07*
 - - - Virale, *M60.07*
 - - - Nécrose aseptique de l'os naviculaire du *M92.6*
 - - - Nécrose avasculaire
 - - - Idiopathique, *M87.07*
 - - - Traumatique, *M87.27*
 - - Oblitération d'une artère du *I74.3*
 - - Ostéochondrite juvénile, os naviculaire du *M92.6*
 - - Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.37*
 - - Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.17*
 - - Plaie ouverte
 - - - Multiples de la cheville et du *S91.7*
 - - - Partie
 - - - - *S91.3*
 - - - - Malléole et du *S91.80*
 - - - Psoriasis avec arthrite juvénile du *L40.5†, M09.07**
 - - - Pyomyosite, *M60.07*
 - - - Rupture de ligaments au niveau de la cheville et du *S93.2*
 - - - Séquelles d'une fracture du *T93.2*
 - - - Syndrome
 - - - - Felty, *M05.07*
 - - - - Oculo-urétro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.37*
 - - - - Symphalangie-anomalies multiples des mains et des *Q74.8*
 - - - - Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.27*
 - - - - Teigne du *B35.3*
 - - - Trichophytie du *B35.3*
- Pied bot**
- Asymétrique - *Q66.8*
 - E) ou en griffe acquis(e) - Main et *M21.5*
 - Familial
 - - Anomalies des membres inférieurs - *Q66.0, Q74.2*
 - - Sans anomalies des membres inférieurs - *Q66.0*
 - SAI -

Pied bot –suite

- SAI → –suite
- - Q66.0
- - Q66.8
- Talus
- - Valgus → Q66.4
- - Varus → Q66.1
- Varus équin → Q66.0
- → Syndrome
- - Pierre Robin-malformations cardiaques- Q87.8
- - Séquence de Pierre Robin-malformations cardiaques- Q87.8

Piedra

- Blanche [Piedra alba] → B36.2
- Noire [Piedra nigra] → B36.3

Piedra alba → **Piedra blanche** [B36.2**Piedra nigra** → **Piedra noire** [B36.3

Piercing → **Maladie classée dans un autre chapitre, suspectée d'être la conséquence d'une opération esthétique contre-indiquée médicalement, d'un tatouage ou d'un U69.10!**

Pierini → **Atrophodermie de Pasini et L90.3****Pierpont** → **Syndrome de Q87.0****Pierre**

- Xanthine → E79.8†, N22.8*
- → Maladie de l'homme de M61.19

Pierre Robin

- Anomalie facio-digitale → Syndrome de Q87.0
- Contractures-retard de développement → Syndrome de Q87.0
- Déficience intellectuelle-brachydactylie → Syndrome de Q87.0
- Isolé → Syndrome de Q87.0
- Malformation cardiaque Pied bot → Syndrome
- - Q87.8
- - Séquence de Q87.8
- Oligodactylie → Syndrome de séquence de Q87.0

Pierson

- Microcorie-néphrose congénitale) → Syndrome de N04.1, Q13.8
- → Ostéochondrite juvénile (de): symphyse pubienne [M91.0

Piéton → **Accident de V99!****Pigeons** → **Maladie des éleveurs de J67.20****PIGG** → **Anomalie congénitale de la glycosylation par déficit en E77.8****PIGM** → **Anomalie congénitale de la glycosylation par déficit en E77.8****Pigmentaire**

- Cataracte juvénile-petite taille-déficience intellectuelle → Syndrome de rétinite Q87.1
- Congénital géant → Nævus D22.9
- Cristallin → Inclusions H26.8
- Déficience intellectuelle-surdité-hypogonadisme → Syndrome de rétinite Q87.8

Pigmentaire –suite

- Fovéoschisis-drusen de la papille optique → Syndrome de microphthalmie-rétinite Q15.8
- Nodulaire → Urticair Q82.2
- Plaques → Urticair Q82.2
- Ponctuelle albescente) (vitelliforme) → Dystrophie: rétinienne (H35.5
- Rétine → Hamartome combiné de l'épithélium D31.2
- Rétinien
- - Simulant le fundus flavimaculatus) → Dystrophie tachetée multifocale de l'épithélium H35.5
- - -
- - - Décollement de l'épithélium H35.7
- - - Dystrophie réticulée de l'épithélium H35.5
- Surdité-vieillesse prématurée-petite taille-dysmorphie faciale → Syndrome de rétinite Q87.0
- -
- - Dégénérescence
- - - Iris (H21.2
- - - Pallidale G23.0
- Dermatopathie réticulaire Q82.4
- - Glaucome (primitif) (résiduel): H40.1
- - Leucoencéphalopathie autosomique récessive-infarctus cérébraux-rétinite Q87.0
- - Lichen plan L43.8
- - Nævus: D22
- - NARP [Syndrome de neuropathie-ataxie-rétinite G31.81
- - Rétinite H35.5
- - Syndrome
- - - Ataxie du cordon postérieur-rétinite G11.1
- - - Brachydactylie-petite taille-rétinite Q87.1
- - - Déficience intellectuelle liée à l'X-rétinite Q87.8
- - - Dyskinésie ciliaire primitive-rétinite Q34.8, H35.5
- - - Hypogonadisme hypogonadotrope-rétinite E23.0, H35.5
- - - Myopathie mitochondriale-ataxie cérébelleuse-rétinopathie G31.81
- - - Nanisme ostéochondrodysplasique-surdité-rétinopathie Q87.1
- - - Neuropathie-ataxie-rétinite G31.81
- - - Pseudoxanthome élastique-like avec rétinite Q82.8, H35.5
- - - Tétraplégie spastique-déficience intellectuelle-rétinite Q87.8

Pigmentation

- Conjonctive → H11.1
- Dent
- - Extrinsèque SAI → K03.6
- - SAI → K03.6
- Dépôts cornéens → H18.0
- Ferrique → L81.8
- Gaine capillaire
- - Sans précision → Anomalie de la L67.9

Pigmentation –suite

- Gaine capillaire –suite
- - → Autres anomalies de la L67.8
- Intrinsèque des dents SAI → K00.8
- Kératodermie palmoplantaire-carcinome de la peau → Syndrome d'anomalie de C44.9, Q82.8
- Minimie → Albinisme oculo-cutané type 1 avec E70.3
- Mouchetée → Épidermolyse bulleuse simple avec Q81.0
- Rétinienne anormale → Syndrome de microcéphalie-fente palatine- Q87.8
- Sans précision → Anomalie de la L81.9
- Tatouage → L81.8
- -
- - Anomalies précisées de la L81.8
- - Syndrome
- - - Dysplasie osseuse terminale-défauts de Q87.2
- - - Hypoplasie du pouce-alopécie-anomalie de la Q87.1

Pigmenté

- Articulation du genou → Synovite villonodulaire M12.26
- Avant-bras → Synovite villonodulaire M12.23
- Bras → Synovite villonodulaire M12.22
- Colonne vertébrale → Synovite villonodulaire M12.28
- Cuisse → Synovite villonodulaire M12.25
- Fixe → Érythème L27.1
- Jambe → Synovite villonodulaire M12.26
- Main → Synovite villonodulaire M12.24
- Pied → Synovite villonodulaire M12.27
- Primaire → Maladie adrénocorticale nodulaire E24.8
- Région pelvienne → Synovite villonodulaire M12.25
- Région scapulaire → Synovite villonodulaire M12.21
- Sièges multiples → Synovite villonodulaire M12.20
- -
- - Atrophie rétinio-choroïdienne paraveineuse H35.8
- - Atrophodermie Q82.1
- - Dermatose purpurique L81.7
- - Leucoencéphalopathie héréditaire diffuse à sphéroïdes axonaux et cellules gliales E75.2
- - Syndrome de progeria - petite taille - nævus E34.8
- - Synovite villonodulaire M12.29
- - Urticair Q82.2

Pigmenti → **Incontinentia Q82.3****Pigmento-kératosique** → **Phacomatose Q85.8****Pigmentosum**

- Syndrome de Cockayne] → Complexe XP/CS [Xeroderma Q87.1
- -

Pigmentosum –suite

- - -suite
- - XP [Xeroderma Q82.1
- - XPV [Variant du xeroderma Q82.1

Pigmento-vasculaire

- Type
- - II → Phacomatose Q85.8
- - III → Phacomatose Q85.8
- - V → Phacomatose Q85.8
- - Phacomatose Q85.8

Pilaire –

- Kyste L72.1
- Lichen plano- L66.1
- Pityriasis rubra L44.0

Pileux

- Bord libre lèvre
- - Inférieure et le sillon mentolabial → Peau C44.0
- - Supérieure et le nez → Peau C44.0
- Non cicatricielle, sans précision → Rarefaction du système L65.9
- -
- - Développement excessif du système L68
- - Formes non cicatricielles précisées de rarefaction du système L65.8
- - Inflammation de la glande du follicule L73.9
- - Kyste L72.1
- - Nævus: D22
- - Tumeurs bénignes de: follicules D23

Pili

- Bifurcati → L67.8
- Multigemini → L67.8
- Torti
- - Onychodysplasie → Syndrome de Q82.8
- - Retard de développement-anomalies neurologiques → Syndrome de Q87.8
- - Syndactylie cutanée → Syndrome de dysplasie ectodermique- Q82.8
- - - Q84.1
- - Trianguli et canaliculi → Q84.1

Pilier amygdale

- Antérieur (postérieur) → Tumeur maligne: C09.1
- - D10.5

Pilocytique

- Bénin → Astrocytome D33.1
- Cerveau → Astrocytome C71.0
- Cervelet → Astrocytome C71.6
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → Astrocytome C71.8
- Lobe frontal → Astrocytome C71.1
- Lobe occipital → Astrocytome C71.4
- Lobe pariétal → Astrocytome C71.3
- Lobe temporal → Astrocytome C71.2
- Quatrième ventricule → Astrocytome C71.7
- Ventricule cérébral → Astrocytome C71.5

Pilocytique –suite

- - Astrocytome C71.9
- Pilo-dentaire avec défaut de réfraction → Syndrome de dysplasie** Q82.8, H52.7
- Pilomatriciel**
- Cou → Carcinome C44.4
- Membres supérieurs → Carcinome C44.6
- Tête → Carcinome C44.4
- Tronc → Carcinome C44.59
- - Carcinome C44.9

Pilomatrixome

- Face → D23.3
- Peau
- - Cou → D23.4
- - Membres supérieurs → D23.6
- - D23.9

Pilomyxoïde

- Cerveau → Astrocytome C71.0
- Cervelet → Astrocytome C71.6
- Hypothalamus → Astrocytome C71.0
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → Astrocytome C71.8
- Lobe frontal → Astrocytome C71.1
- Lobe occipital → Astrocytome C71.4
- Lobe pariétal → Astrocytome C71.3
- Lobe temporal → Astrocytome C71.2
- Quatrième ventricule → Astrocytome C71.7
- Tronc cérébral → Astrocytome C71.7
- Ventricule cérébral → Astrocytome C71.5
- - Astrocytome C71.9

Pilon tibial → Fracture du S82.5**Pilonidal**

- Abscès → Sinus L05.0
- E -
- - Fistule coccygien(ne) ou L05
- - Kyste coccygien(ne) ou L05
- Malin → Kyste C44.59
- SAI → Kyste L05.9
- Sans abcès → Sinus L05.9

Pilules contraceptives ou d'autres contraceptifs → Renouvellement d'une prescription de Z30.4**PIMS [Paediatric inflammatory multisystem syndrome] temporairement associé au COVID-19** → U10.9**PIN] → Néoplasie intraépithéliale de bas degré de la prostate** [N40**Pince de homard** → Main en Q71.6**Pinéal**

- v./v.a. Glande pinéale
- Différenciation intermédiaire → Tumeur du parenchyme D44.5
- -
- - Germinome de la région C75.3
- - Tumeur papillaire de la région D44.5

Pinéoblastome → C75.3**Pinéocytome** → D44.5**Pingelap** → Cécité de H53.5**Pinheiro-Freire-Maia-Miranda** → Syndrome de Q82.8**Pinkus** → Alopecie mucineuse de L65.2**Pinta**

- Caraté -
- - Chancre (initial) de la A67.0
- - Hyperkératose de la A67.1
- - Lésion
- - - Cutané
- - - - Achromique
- - - - - A67.2
- - - - - Lésions cutanées hyperchromiques de la A67.3
- - - - - Cicatricielles de la A67.2
- - - - - Dyschromiques de la A67.2
- - - - - Hyperchromiques de la A67.1
- - - - - Papule (initiale) de la A67.0
- - - - - Plaques érythémateuses de la A67.1
- - - - - lésion
- - - - - Initiales de la A67.0
- - - - - Intermédiaires de la A67.1
- - - - - Mixtes de la A67.3
- - - - - Tardives de la A67.2

Pintides → A67.1**Pipe électronique** → Trouble de la santé en lien avec l'utilisation d'une U07.0!**Pipécolinémie** → E72.3**Pipécolique** → Acidémie E72.3**Pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole** → Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association U81.6!**Piqueur** → Syndrome de: marteau- T75.2**Piqûre**

- Insecte
- - Non venimeux
- - - Multiples SAI → T00.9
- - - -
- - - - - W64.9!
- - - - - Lésion
- - - - - Traumatique superficielle d'une partie du corps non précisée: Morsure ou T14.03
- - - - - Traumatique superficielle du membre inférieur, niveau non précisé: Morsure ou T13.03
- - - - - Traumatique superficielle du membre supérieur, niveau non précisé: Morsure ou T11.03
- - - - - Traumatique superficielle du tronc, niveau non précisé: Morsure ou T09.03
- - - - - Traumatiques superficielles de l'abdomen, des lombes et du bassin: Morsure ou S30.83
- - - - - Traumatiques superficielles de l'avant-bras: Morsure ou S50.83
- - - - - Traumatiques superficielles de l'épaule et du bras: Morsure ou S40.83

Piqûre -suite

- Insecte -suite
- Non venimeux -suite
- -suite
- Lésion -suite
- Traumatiques superficielles de la cheville et du pied: Morsure ou *S90.83*
- Traumatiques superficielles de la hanche et de la cuisse: Morsure ou *S70.83*
- Traumatiques superficielles de la jambe: Morsure ou *S80.83*
- Traumatiques superficielles du poignet et de la main: Morsure ou *S60.83*
- Venimeux - Morsure d'animal ou *X29.9!*
- Morsure d'insecte venimeux - *T63.4*
- Scorpion - Envenimation suite à la *T63.2*
- - Sensation de *R20.2*

Piriforme -

- Carcinome épidermoïde du sinus *C12*
- Récessus *C12*
- Sténose congénitale isolée des orifices *Q30.8*

Piroplasmose - *B60.0***Piry** - **Maladie virale de** *A93.8***Pisiforme** - **Fracture d'autre(s) os du carpe: Os** *S62.13***Pitt-Hopkins** - **Syndrome de** *Q87.8***Pittsburgh de l'alpha-1-antitrypsine** - **Hémorragie due à la mutation** *E88.0†, D77****Pituicytome** - *D44.3***Pituitaire**

- Isolé familial - Adénome *D35.2*
- Post-partum) - Nécrose *E23.0*
- - Insuffisance staturale *E23.0*

Pityriasis

- Alba - *L30.5*
- Lichénoïde
- Chronique - *L41.1*
- Varioliforme aigu [Maladie de Mucha-Habermann] - *L41.0*
- Nigra - *B36.1*
- Rosé de Gibert - *L42*
- Rubra
- Hebra) - *L26*
- Pilaire - *L44.0*
- Streptogène - *L30.5, B95.5!*
- Versicolor - *B36.0*

Piussan-Lenaerts-Mathieu - **Syndrome de** *Q87.2***PJS** - *Q85.8***PK** - **Anémie (due à): déficit en: pyruvate kinase** [*D55.2***PKAN** - *G23.0***PKI** [Pneumatose kystique intestinale] - *K63.8***PKRAD** [polykystose rénale autosomique récessive] - *Q61.1***PKU**

- Maternelle - *E70.1*
- Modérée - *E70.1*

PLA2G4A [phospholipase-A2 alpha cytosolique] - **Anomalie plaquettaire associée à** *D69.1***PLAA** - **Trouble neurologique du développement associé à** *Q02***Placement** - **Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: attente d'une famille adoptive ou d'un** *Z76.2***Placenta**

- Adhaerens
- Saignement - *O43.20, O72.0*
- Sans saignement - *O43.20, O73.0*
- - *O43.20*
- Amniocentèse, césarienne ou déclenchement chirurgical - Lésion du *P02.1*
- Anomalie de la coagulation - Décollement prématuré du *O45.0*
- Anormal SAI - *O43.1*
- Circumvallata - *O43.1*
- Cordon ombilical provoquant une transfusion entre jumeaux ou autre transfusion transplacentaire - Anomalie du *P02.3*
- Hémorragie actuel -
- Descente du *O44.10*
- Placenta avec hémorragie actuelle - Placenta praevia et descente du *O44.1*
- Increta
- Percreta - *O43.21*
- Sans saignement - *O43.21, O73.0*
- Membrane
- Sans hémorragie - Rétention partielle du *O73.1*
- - Hémorragie associée à la rétention partielle du *O72.2*
- Percreta
- Saignement du post-partum - *O43.21, O72.0*
- Sans saignement - *O43.21, O73.0*
- Praevia
- Descente placenta
- - Hémorragie actuelle - *O44.1*
- - Sans
- Hémorragie (actuelle) - *O44.0*
- Précisions - *O44.0*
- - Hémorragie actuelle - *O44.11*
- - Sans hémorragie (actuelle) - *O44.01*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par *P02.0*
- SAI - Rétention du *O72.0*
- Sans
- Hémorragie
- - Actuel -
- Descente du *O44.00*
- Placenta sans hémorragie (actuelle) - Placenta praevia et descente du *O44.0*

Placenta -suite

- Sans -suite
- Hémorragie -suite
- - Rétention du *O73.0*
- Précision -
- - Anomalie du *O43.9*
- - Décollement prématuré du *O45.9*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par des anomalies morphologiques et fonctionnelles du *P02.2*
- - Placenta, sans précisions - Placenta praevia et descente du *O44.0*
- Tant que complication de l'accouchement sans saignement - Adhérence du *O43.20, O73.0*
- -
- Anomalies du *O43.8*
- Complication de l'accouchement par une anomalie d'implantation du *O44.00*
- Décollement prématuré
- - *O45.8*
- - *P02.1*
- Dysfonctionnement du *O43.8*
- Hémorragie associée à la rétention, l'incarcération ou l'adhérence du *O72.0*
- Malformation du *O43.1*
- Nouveau-né affecté par une malformation du *P02.2*
- Tumeur maligne du *C58*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D39.2*

Placenta accreta

- Sans saignement - *O43.20, O73.0*
- - *O43.20*

Placentaire

- v./v.a. rétroplacentaire
- Voie vaginale) - Prélèvement *Z36.0*
- -
- Césarienne au cours d'insuffisance *O36.5*
- Dysfonction *P02.2*
- Effets non tératogènes de substances transmises par voie *P04*
- Fœtus nouveau-né affecté
- - Formes de décollement et d'hémorragie *P02.1*
- - Syndromes de transfusion *P02.3*
- - Grossesse compliquée par une anomalie d'insertion *O44.00*
- Infarctus
- - *O43.8*
- - *P02.2*
- Insuffisance *P02.2*
- Perte de sang fœtal d'origine *P50.2*
- Polype *O90.8*
- Tumeur trophoblastique *D39.2*

Placentite -

- *O41.1*
- *P02.7*

PLACK] - Syndrome de peau décidual-leuconychie-kératose acrale ponctuée-chéilite-nodosités [Q84.8

Plaçoïde persistante - Maculopathie H35.38

Plafond du rhinopharynx - C11.0

Plagiocéphalie

- Frontale isolée - Q67.3

- Occipitale isolée - Q67.3

- Synostotique antérieure non syndromique - Q67.3

- - Q67.3

PLAID - M35.8**Plaie**

- Actes médicaux - Abscès de(s): T81.4

- Cutanées - Myiase des B87.1

- Épisiotomie - Infection d'une O86.0

- Intraabdominale - Plaie ouverte communicant avec une fracture, une luxation ou S31

- Non classée ailleurs - Infection post-traumatique d'une T79.3

- Obstétricale - Hématome d'une O90.2

- Opération - Inflammation localisée purulente d'une T81.4

- Origine obstétricale chirurgicale - Infection d'une O86.0

- Ouverte SAI - T14.1

- Pénétrant

- - Globe oculaire

- - - Corps étranger - S05.5

- - - Sans corps étranger - S05.6

- - Orbite

- - - Sans corps étranger - S05.4

- - - - Rétention (ancienne) de corps étranger secondaire à une H05.5

- Punctiforme

- - Corps étranger (pénétrant) SAI - T14.1

- - Multiples SAI - T01.9

- - Superficielle du coude - Autre S50.88

- - Thoracique ouverte sans précision - S21

- - -

- - - Cicatrisation secondaire d'une T89.03

- - - Résultats anormaux de: sécrétions au niveau d'une R89

- - - Séquelles d'infection post-traumatique d'une T98.2

Plaie opératoire

- Non classée ailleurs - Désunion d'une T81.3

- Suite d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une T81.5

- - -

- - - Adhérences due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une T81.5

- - - Déhiscence d'une T81.3

- - - Occlusion due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une T81.5

Plaie opératoire - suite

- - - suite

- - - Perforation due(s) à un corps étranger laissé accidentellement dans une cavité corporelle ou une T81.5

- - - Rupture d'une T81.3

Plaie ouverte

- Abdomen

- - Lombes et du bassin - Plaies ouvertes du thorax avec T01.1

- - Région lombo-sacrée et du bassin SAI - S31

- - Associations de parties du corps - T01.8

- - Associé fracture luxation

- - - Lésion

- - - - Intracrânienne - S01

- - - - Intrathoracique - S21

- - - -

- - - - S51

- - - - S61

- - - - S71

- - - - S81

- - - - Atteinte

- - - - Pharynx œsophage cervical

- - - - - Œsophage cervical - S11.22

- - - - - Pharynx - S11.21

- - - - - Thyroïde - S11.1

- - - - - Avant-bras

- - - - - Partie non précisée - S51.9

- - - - - SAI - S51

- - - - - Bras - S41.1

- - - - - Cheville - S91.0

- - - - - Communicant fracture luxation

- - - - - Plaie intraabdominale - S31

- - - - -

- - - - - S11

- - - - - S41

- - - - - S91

- - - - - Corps étranger (avec ou sans infection) - Complications d'une T89.01

- - - - - Cou

- - - - - Partie non précisée - S11.9

- - - - - SAI - S11

- - - - - Tronc - Séquelles de lésion traumatique superficielle et de T91.0

- - - - - Plaies ouvertes de la tête avec T01.0

- - - - - Coude - S51.0

- - - - - Cuir chevelu - S01.0

- - - - - Cuisse - S71.1

- - - - - Doigt s

- - - - - Lésion de l'ongle - S61.1

- - - - - SAI - S61.0

- - - - - Sans lésion de l'ongle - S61.0

- - - - - Épaule

- - - - - Bras SAI - S41

- - - - - - S41.0

Plaie ouverte - suite

- - - Épiglotte - S11.01

- - - Genou - S81.0

- - - Hanche

- - - - Cuisse SAI - S71

- - - - - S71.0

- - - - Infection - Complications d'une T89.02

- - - - Jambe

- - - - Partie non précisée - S81.9

- - - - SAI - S81

- - - - Joue région temporo maxillaire

- - - - - Joue - S01.41

- - - - - Parties et parties multiples de la joue et de la région temporo mandibulaire - S01.49

- - - - - Région maxillaire

- - - - - - Inférieure - S01.43

- - - - - - Supérieure - S01.42

- - - - - Lèvre cavité buccal

- - - - - - Bouche, partie non précisée - S01.50

- - - - - - Gencive (processus alvéolaire) - S01.53

- - - - - - Langue et plancher de la bouche - S01.54

- - - - - - Lèvre - S01.51

- - - - - - Muqueuse de la joue - S01.52

- - - - - - Palais - S01.55

- - - - - - Parties et parties multiples des lèvres et de la cavité buccale - S01.59

- - - - - - Lombes et du bassin - S31.0

- - - - - - Malléole et du pied SAI - S91

- - - - - - Membre

- - - - - - - Inférieur

- - - - - - - Niveau non précisé - T13.1

- - - - - - - - Séquelles de T93.0

- - - - - - - - S) inférieur(s) - Plaies ouvertes de plusieurs parties de(s) membre(s) supérieur(s) avec T01.6

- - - - - - - - Supérieur

- - - - - - - - Niveau non précisé - T11.1

- - - - - - - - - Séquelles de T92.0

- - - - - - - - Multiple

- - - - - - - - - Abdomen, des lombes et du bassin - S31.7

- - - - - - - - - Avant-bras - S51.7

- - - - - - - - - Cheville et du pied - S91.7

- - - - - - - - - Cou - S11.7

- - - - - - - - - Épaule et du bras - S41.7

- - - - - - - - - Hanche et de la cuisse - S71.7

- - - - - - - - - Jambe - S81.7

- - - - - - - - - Paroi thoracique - S21.7

- - - - - - - - - Poignet et de la main - S61.7

- - - - - - - - - Sans précision - T01.9

- - - - - - - - - Tête - S01.7

- - - - - - - - - N'importe quelle partie du thorax) communicant avec une lésion intrathoracique - S21.83!

- - - - - - - - - Nez

- - - - - - - - - Orifice nasal - S01.22

- - - - - - - - - Partie

Plaie ouverte –suite

- Nez –suite
- Partie –suite
- Non précisée → S01.20
- Parties ou parties multiples du nez → S01.29
- Peau externe du nez → S01.21
- Septum nasal → S01.23
- Non précis partie
- Avant-bras → S51.80
- Cou → S11.80
- Jambe → S81.80
- Non précisée de parties autres et non précisées de la ceinture scapulaire → S41.80
- Poignet et de la main → S61.80
- Tête → S01.80
- Thorax → S21.80
- (Esophage thoracique → S27.83, S21.83!
- Orbite → S05.9
- Oreille
- Appareil auditif
- Canal auditif
- Externe → S01.34
- → S01.35
- Oreille interne → S01.38
- Osselets → S01.36
- Partie
- Non précisée → S01.30
- Parties et parties multiples de l'oreille et de l'appareil auditif → S01.39
- Pavillon de l'oreille → S01.31
- Tragus → S01.33
- Tympan → S01.37
- Interne → S01.38
- Organes génitaux externes, autres et non précisés → S31.5
- Orteil s
- Lésion de l'ongle → S91.2
- SAI → S91.1
- Sans lésion de l'ongle → S91.1
- Paroi abdominale → S31.1
- Paroi thoracique
- Antérieure → S21.1
- Postérieure → S21.2
- Partie
- Corps non précisée → T14.1
- Malléole et du pied → S91.80
- Non précis
- Abdomen → S31.80
- Ceinture du bassin → S71.80
- Pied → S91.3
- Paupière région périoculaire
- Sans atteinte des voies lacrymales → S01.1
- → S01.1
- Pénis → S31.2

Plaie ouverte –suite

- Pied SAI → S91.3
- Plusieurs partie membre s
- Inférieur(s) → T01.3
- Supérieur s
- Plaies ouvertes de(s) membre(s) inférieur(s) → T01.6
- → T01.2
- Poignet main
- Partie non précisée → S61.9
- SAI → S61
- Pouce → S61.0
- Région de la mâchoire → S01.80
- Sans précision → Complications d'une T89.00
- Scrotum et des testicules → S31.3
- Sein → S21.0
- Tête
- Partie non précisée → S01.9
- Plaies ouvertes du cou → T01.0
- SAI → S01
- →
- S01.9
- Séquelles de T90.1
- Thorax
- Partie non précisée → S21.9
- Plaies ouvertes de l'abdomen, des lombes et du bassin → T01.1
- Tout partie
- Abdomen, de la région lombo-sacrée et du bassin) associée à une lésion intraabdominale → S31.83!
- Tête) associée à une lésion intracrânienne → S01.83!
- Trachée, partie cervicale → S11.02
- Tronc, niveau non précisé → T09.1
- Vagin et de la vulve → S31.4
- Zone de l'os alvéolaire → S01.59
- → Complications d'une T89.03

Plaisir sexuel - Aversion sexuelle et manque de F52.1**Plakophilie - Épidermolyse bulleuse simple par déficit en Q81.0****Plan**

- Actinique → Lichen L43.3
- Annulaire
- Atrophique → Lichen L43.8
- → Lichen L43.8
- Atrophique → Lichen L43.8
- Bulleux → Lichen L43.1
- Cours de syphilis congénitale → Condylome A50.0
- Folliculaire → Lichen L66.1
- Hypertrophique → Lichen L43.0
- Linéaire → Lichen L43.8
- Pigmentaire → Lichen L43.8
- Sans précision → Lichen L43.9

Plan –suite

- Subaigu (actif) → Lichen L43.3
- Tropical → Lichen L43.3
- Tropicalis → Lichen L43.3
- →
- Comportements compulsifs [rituels obsessionnels] au premier F42.1
- Idées ou ruminations obsédantes au premier F42.0
- Lichens L43.8

Plancher

- Antérieur de la bouche → Tumeur maligne: C04.0
- Bouche
- Sans précision → Tumeur maligne: C04.9
- →
- Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: Langue et S01.54
- Tumeur bénigne: D10.2
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du C04.8
- Buccal → Kyste du K11.6
- Latéral de la bouche → Tumeur maligne: C04.1
- Orbite → Fracture du S02.3
- Pelvien
- Cicatriciel → Soins maternels pour: O34.8
- Cours de l'accouchement → Déchirure ou rupture périnéale comme en O70.0, intéressant aussi: O70.1
- Rigide → Soins maternels pour: O34.8
- → Déchirure ancienne des muscles du N81.8
- Rhinopharynx → C11.3
- → Phlegmon de la bouche (K12.20

Planification familiale SAI - Z30.0**Plano-pilaire - Lichen L66.1****Planovalgus - Syndrome de déficience intellectuelle sévère-hypotonie-strabisme-traités grossiers du visage- Q87.8****Plantaire**

- v./v.a. Artère plantaire
- Acquise → Kératose [kératodermie] palmaire et L85.1
- Clinodactylie du cinquième doigt → Kératose palmo- Q82.8, Q68.1
- Externe → Lésion traumatique du nerf S94.0
- Humide (pian-crabe) → Papillomes multiples et pian A66.1
- Hyperkératosiques et trichophytoïdes → Pianides A66.3
- Interne → Lésion traumatique du nerf S94.1
- Palmaire → Papillome pianique A66.1
- Précoce (tardive), due au pian → Hyperkératose palmaire ou A66.3
- Syphilitique →
- Mal perforant A52.1†, L99.8*
- Tabès avec mal perforant A52.1†, L99.8*
- Tabo-paralysie avec mal perforant A52.1†, L99.8*

Plantaire –suite

- -
- - Contraction du fascia *M72.2*
- - Érythème *L53.8*
- - Fasciite *M72.2*
- - Fibromatose de l'aponévrose *M72.2*
- - Kératose ponctuée (palmaire et) *L85.2*
- - Lésion du nerf *G57.6*
- - Pustulose palmaire et *L40.3*

Plante

- Non venimeuse) - Lésion due à une *W64.9!*
- Produits de naturopathie - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.6*
- Remèdes populaires - Abus de: préparations à base de *F55*
- Veineux
- - Animaux venimeux - Accident dû au contact avec des *X29.9!*
- - -
- - - Consommation d'animaux venimeux ou de *X49.9!*
- - - Intoxication par des *T62.2*
- - - Lésion due à des *X29.9!*

Planus] (acquis) - Pied plat [pes *M21.4***Plaque**

- Crânienne - *Z96.7*
- Hollenhorst - *H34.2*
- Muqueuse syphilitique - *A51.3*
- Ostéosynthèse - Fracture osseuse après mise en place d'un implant, d'une prothèse articulaire ou d'une *M96.6*
- Pleural
- - Asbestose - *J92.0*
- - SAI - *J92.9*
- - Sans asbestose - *J92.9*
- Prothèse interne de fixation - Soins de contrôle impliquant l'enlèvement d'une *Z47.0*
- - Enlèvement de: *Z47.0*

Plaques

- Épicardiques - *I31.88*
- Érythémateuses de la pinta [caraté] - *A67.1*
- Kératosiques péri-orificielles - Kératodermie palmoplantaire mutilante avec *Q82.8*
- Muqueuses syphilitiques congénitales - *A50.0*
- -
- - Atrophie blanche (en) *L95.0*
- - Parapsoriasis
- - - Grandes *L41.4*
- - - Petites *L41.3*
- - Urticaire pigmentaire en *Q82.2*

Plaquettaire

- Associée à PLA2G4A [phospholipase-A2 alpha cytosolique] - Anomalie *D69.1*
- Delta - Déficit isolé de stockage des granules *D69.1*
- Québec - Syndrome *D69.1*

Plaquettaire –suite

- Sans hémorragie - Traitement continu par des antiagrégants *Z92.2*
- -
- - Hémorragie sous utilisation à long terme des antiagrégants *D69.80*
- - Thrombocytopenie autosomique dominante avec défaut de sécrétion *D69.41*
- - Troubles hémorragiques dus à des antiagrégants *D69.80*

Plaquettes

- Anormales et neutropénie - Anémie dysérythropoïétique liée à l'X avec *D64.4, D70.0*
- Géantes] - Syndrome de(s): Bernard-Soulier [*D69.1*
- Grises - Syndrome de(s): *D69.1*
- Normales - Thrombocytopenie héréditaire avec *D69.41*
- Sanguines géantes - Syndrome des *D69.1*
- - Modifications qualitatives des *D69.1*

Plasma

- Liquide extracellulaire - Déplétion du volume du *E86*
- - Succédané du *T45.8*

Plasmablastique - Lymphome diffus à grandes cellules B *C83.3***Plasmacytoïdes dendritiques blastiques [TCPDB] - Tumeur à cellules *C86.4*****Plasmacytome**

- Extramédullaire en rémission complète - *C90.21*
- Primaire de l'os - *C90.30*

Plasmatique

- Anormale - Viscosité *R70.1*
- Non classés ailleurs - Anomalies du métabolisme des protéines *E88.0*
- PTA] - Déficit en précurseur de thromboplastine *D68.1*
- Sans précision - Anomalie des protéines *R77.9*
- -
- - Anomalies précisées des protéines *R77.8*
- - Carence en: facteur de la thromboplastine *D67*
- - Modifications précisées des taux de protéines *R77.88*
- - Polycythémie: due à: chute du volume *D75.1*

Plasminogène

- Type 1 - Déficit en *D68.8*
- - Déficit congénital en inhibiteur 1 de l'activateur du *D68.8*

Plasmique - Défaut du transporteur de carnitine à travers la membrane *E71.3***Plasmoblastique - Lymphome *C83.3*****Plasmocytaire**

- Rémission complète - Leucémie *C90.11*
- -
- - Leucémie *C90.10*

Plasmocytaire –suite

- - -suite
- - Lymphome *C83.0*

Plasmocytes

- Localisée SAI - Tumeur maligne à *C90.3*
- Rémission complet -
- - Leucémie à *C90.11*
- - Myélome à *C90.01*
- - Myélome à *C90.0*

Plasmocytome

- Médullaire
- - Rémission complète - *C90.01*
- - - *C90.0*
- - Rémission complet -
- - Arthropathie au cours de *C90.01†, M36.1**
- - Maladie
- - - Glomérulaire au cours de *C90.01†, N08.1**
- - - Rénale tubulo-interstitielle au cours de *C90.01†, N16.1**
- - SAI - *C90.3*
- - Solitaire - *C90.30*

- -

- - *C90.30*
- - Arthropathie au cours de *C90.00†, M36.1**
- - Glomérulopathie au cours de *C90.00†, N08.1**
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de *C90.00†, N16.1**

Plasmocytose

- Cutanée primitive - *D47.9*
- - *D72.8*

Plasmodies simiennes - Paludisme à *B53.1***Plasmodium**

- Exception Plasmodium falciparum
- - Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax - infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de *B52*
- - - infections mixtes à Plasmodium vivax et autres espèces de *B51*
- - Falciparum
- - Complication
- - - Cérébrale - Paludisme à *B50.0†, G94.8**
- - - - Paludisme à *B50.8*
- - Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax - infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de *B52*
- - Toute autre espèce de Plasmodium - Infections mixtes à *B50*
- - -
- - - Infections mixtes à Plasmodium vivax et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de *B51*
- - - Paludisme
- - - - *B50.9*
- - - - Congénital à *P37.3*
- - Malariae

Plasmodium –suite

- Malariae –suite
- - Atteinte rénale – Paludisme à *B52.0†, N08.0**
- - Complications – Paludisme à *B52.8*
- - Espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de Plasmodium vivax – infections mixtes à *B52*
- - Sans complication – Paludisme à *B52.9*
- - -
- - - Glomérulonéphrite à *B52.0†, N08.0**
- - - Paludisme à *B52.9*
- - Ovale – Paludisme à *B53.0*
- Vivax
- - Complications NCA – Paludisme à *B51.8*
- - Espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum – infections mixtes à *B51*
- - Rupture de la rate – Paludisme à *B51.0†, D77**
- - Sans complication – Paludisme à *B51.9*
- - - infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de *B52*
- - - Infections mixtes à Plasmodium falciparum et à toute autre espèce de *B50*

Plastie

- Correction – Antécédents personnels de mutilation génitale féminine, avec *Z91.70*
- Glissement sans partie cutanée – Rejet d'une mammoplastie par *T86.84*
- Vasculaire périphérique, SAI – État consécutif à une *Z95.88*

Plastique

- v./v.a. Linité plastique
- Corps caverneux – Induration *N48.6*
- Correctrice pour cicatrice après traumatisme – chirurgie *Z42*
- Extrémités inférieures – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.4*
- Extrémités supérieures – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.3*
- Motifs cosmétiques – Chirurgie *Z41.1*
- Partie
- - Corps – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.8*
- - Tronc – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.2*
- - Sans précision – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.9*
- - Sein – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.1*
- - Tête et du cou – Soins de contrôle comprenant une opération *Z42.0*
- - -
- - - *L23.5*
- - - Bronchite *J20.9*

Plat

- Congénital – Pied *Q66.5*
- Contracté – Pied *Q66.5*
- Pes planus] (acquis) – Pied *M21.4*

Plat –suite

- Spastique (en valgus) – Pied *Q66.5*
- Valgus acquis – Pied
- - *M21.61*
- - *M21.63*
- - -
- - - Condylome *A51.3*
- - - Syndrome du dos *M40.3*

Plateau tibial –

- *S82.1*
- Fracture du *S82.18*

Platine –

- Asthme dû à la *J45.09*
- Réaction allergique
- - Contact d'un composé du *T78.4*
- - Traitement avec un composé du *T88.7*

Plâtre

- Utilisé à des fins thérapeutiques – Ulcère dû au *L89*
- - Changement, vérification ou enlèvement de: *Z47.8*

Platybasie – *Q75.8***Platyspondylie sans précision ou non associée à une scoliose – *Q76.4*****Platyspondylique type Torrance – Dysplasie *Q77.8*****PLCG2 [APLAID] – Syndrome auto-inflammatoire-dérèglement avec déficit immunitaire lié à *M35.8*****Pléiomorphe**

v./v.a. Liposarcome pléiomorphe

Pléomorphe

v./v.a. Sarcome pléiomorphe indifférencié

- Cerveau – Xanthoastrocytome *C71.0*
- Cervelet – Xanthoastrocytome *C71.6*
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – Xanthoastrocytome *C71.8*
- Lobe frontal – Xanthoastrocytome *C71.1*
- Lobe occipital – Xanthoastrocytome *C71.4*
- Lobe pariétal – Xanthoastrocytome *C71.3*
- Lobe temporal – Xanthoastrocytome *C71.2*
- Quatrième ventricule – Xanthoastrocytome *C71.7*
- Taille petite à moyenne CD4+ – Lymphome T cutané à cellules *C84.4*
- Tissu mou
- - Abdomen – Rhabdomyosarcome *C49.4*
- - Lésion à localisations contiguës – Rhabdomyosarcome *C49.8*
- - Membre
- - - Inférieurs – Rhabdomyosarcome *C49.2*
- - - Supérieurs – Rhabdomyosarcome *C49.1*
- - Pelvis – Rhabdomyosarcome *C49.5*
- - Tête – Rhabdomyosarcome *C49.0*
- - Thorax – Rhabdomyosarcome *C49.3*
- - Tronc – Rhabdomyosarcome *C49.6*
- Ventricule cérébral – Xanthoastrocytome *C71.5*
- - -

Pléiomorphe –suite

- - -suite
- - Rhabdomyosarcome *C49.9*
- - Xanthoastrocytome *C71.9*
- Pléonostéose de Léri – *Q68.8***
- Pleural**
- Asbestose – Plaque *J92.0*
- Chyliforme – Épanchement *J94.0*
- Confirmée bactériologiquement ou histologiquement – Fistule tuberculeuse *A15.6*
- Cours
- - Grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Épanchement *J10.1*
- - Maladies classées ailleurs – Épanchement *J91**
- - Tumeur maligne secondaire de la plèvre – Épanchement *C78.2†, J91**
- - Fibreux – épaississement *J92*
- - Fistule –
- - - Abcès *J86.09*
- - - Empyème *J86.09*
- - - Grippal
- - - Sans précision ou virus spécifique non identifié – Épanchement *J11.1*
- - - Virus d'influenza saisonnière identifié – Grippe: épanchement *J10.1*
- - - - Épanchement *J11.1*
- - - Non classé ailleurs – Épanchement *J90*
- - - Précisées – Autres affections *J94.8*
- - - SAI – Plaque *J92.9*
- - - Sans
- - - - Asbestose – Plaque *J92.9*
- - - - Précision – Affection *J94.9*
- - - Tuberculeux
- - - Primaire, confirmé par analyse bactériologique ou histologique – Épanchement *A15.7†, J91**
- - - -
- - - - Épanchement *A16.5†, J91**
- - - - Fistule *A16.5*
- - - - Virus d'influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [influenza] avec épanchement *J09*
- - - - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [Influenza] avec épanchement *J09, U69.2†!*
- - - - -
- - - - - Abcès
- - - - - *J86*
- - - - - *J86.9*
- - - - - Adhérence
- - - - - *A16.5*
- - - - - *J94.8*
- - - - - Amylose *E85.4†, J99.8**
- - - - - Calcification *J94.8*
- - - - - Calcinose *E83.58†, J99.8**
- - - - - Empyème *J86.9*
- - - - - Épanchement *J90*

Pleural –suite

- - - -suite
- - Fistule
- - - J86.09
- - - Hépto- J86.08
- - - Œsophago- J86.04
- - - Trachéo- J86.01
- - Mésothéliome de la plèvre avec épanchement C45.0†, J91*
- - Pyothorax avec fistule œsophago- J86.04
- - Résultats anormaux de: liquide R84

Pleurésie

- Aspergillus - B44.8
- Carcinomateuse - C78.2
- Épanchement tuberculeux NCA - A16.5†, J91*
- Fibrino-purulente - J86.9
- Purulent
- - Fistule - J86.09
- - - J86.9
- Septique avec fistule - J86.09
- Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique - A15.6
- - Primaire avec épanchement, confirmée par analyse bactériologique ou histologique - A15.7†, J91*
- - - A16.5

Pleurite

- Épanchement - J90
- Tuberculeux
- - Épanchement, avec confirmation bactériologique ou histologique - A15.6†, J91*
- - Primaire - A16.7

Pleurocutané

- Tuberculeuse NCA - Fistule A16.5
- - Fistule J86.02

Pleurodynie épidémique - B33.0**Pleuroparenchymateuse idiopathique - Fibroélastose J84.10, J94.1****Pleuro-péricardiques - Kystes Q24.8****Pleuropéritonéal**

- Tuberculeuse NCA - Fistule A16.5
- - Fistule J86.08

Pleuro-pneumonia-like-organism [PPLO] - B96.0†**Pleuropneumonie septique - J18.8****Pleuropulmonaire**

- Idiopathique - Fibroélastose J84.10, J94.1
- Lobe
- - Inférieur du poumon - Blastome C34.3, C38.4
- - Moyen du poumon - Blastome C34.2, C38.4
- - Supérieur du poumon - Blastome C34.1, C38.4
- Type

Pleuropulmonaire –suite

- Type -suite
- - 1
- - - Lésion à localisations contiguës - Blastome C34.8, C38.4
- - - Lobe
- - - - Inférieur du poumon - Blastome C34.3, C38.4
- - - - Moyen du poumon - Blastome C34.2, C38.4
- - - - Supérieur du poumon - Blastome C34.1, C38.4
- - - - - Blastome C34.9, C38.4
- - 2
- - - Lésion à localisations contiguës - Blastome C34.8, C38.4
- - - Lobe
- - - - Inférieur du poumon - Blastome C34.3, C38.4
- - - - Moyen du poumon - Blastome C34.2, C38.4
- - - - Supérieur du poumon - Blastome C34.1, C38.4
- - 3
- - - Lésion à localisations contiguës - Blastome C34.8, C38.4
- - - Lobe
- - - - Inférieur du poumon - Blastome C34.3, C38.4
- - - - Moyen du poumon - Blastome C34.2, C38.4
- - - - Supérieur du poumon - Blastome C34.1, C38.4
- - - - - Blastome C34.9, C38.4
- - Blastome C34.9, C38.4

Pleurs

- Excessifs du nourrisson - R68.1
- Isolée - Asymétrie faciale des Q18.8

Plèvre

- Confirmation bactériologique histologique -
- - Calcification tuberculeuse de la A15.6
- - Primo-infection tuberculeuse de la A15.7
- - Tuberculose de la A15.6
- - Épanchement pleural - Mésothéliome de la C45.0†, J91*
- -
- - Anomalie de la Q34.0
- - Épanchement pleural au cours d'une tumeur maligne secondaire de la C78.2†, J91*
- - Inflammation de la R09.1
- - Lésion traumatique de la S27.6
- - Mésothéliome de la C45.0
- - Primo-infection tuberculeuse de la A16.7
- - Syphilis tardive de la A52.7†, J99.8*
- - Tuberculose de la A16.5
- - Tumeur bénigne: Tissu mésothélial de la D19.0
- - Tumeur maligne
- - - C38.4

Plèvre –suite

- - -suite
- - Tumeur maligne -suite
- - - Lésion à localisations contiguës du cœur, du médiastin et de la C38.8
- - - Secondaire de la C78.2
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D38.2

Plexopathie radio-induite plexus

- Brachial - G54.0, G97.88
- Lombosacré - G54.1, G97.88

Plexus

- Brachial
- - Due au déplacement de disque intervertébral - Névrite du M50.1†, G55.1*
- - Inférieur - paralysie du P14.1
- - Supérieur - paralysie du P14.0
- - Traumatisme obstétrical - Autres lésions du P14.3
- - -
- - - Affections du G54.0
- - - Anomalie du Q07.8
- - - Compression du G54.0
- - - Lésion traumatique
- - - - S14.3
- - - - Obstétricale persistente du P14.3
- - - Névrite du G54.5
- - - Plexopathie radio-induite du G54.0, G97.88
- - Cardiaque - S24.4
- - Choroïde
- - - Forme infantile - Calcifications du G93.88
- - -
- - - Carcinome des C71.5
- - - Papillome
- - - - D33.0
- - - - Atypique des C71.5
- - Coeliaque - Ganglion ou S34.5
- - Hémorroïdaires - Thrombose des K64.5
- - Hypogastrique - S34.5
- - Lombo-sacré -
- - Affections du G54.1
- - Lésion traumatique du S34.4
- - Plexopathie radio-induite du G54.1, G97.88
- - Mésentérique (inférieur) (supérieur) - S34.5
- - Nerveux
- - - Cours d'autres maladies classées ailleurs - Compression des racines et des G55.8*
- - - Sans précision - Affection des racines et des G54.9
- - - - Autres affections des racines et des G54.8
- - Œsophagien - S24.4
- - Pampiniforme - Thrombose du I80.88
- - Pulmonaire - S24.4
- - Rachidien du tronc, non précisés - Lésion traumatique d'un nerf, de la racine nerveuse et du T09.4

PLG -> Angio-œdème héréditaire C1Inh normal

- Lié à *D84.1*
- Non associé à F12 ni *D84.1*

Pli

- Anal hypertrophié -> *K64.4*
- Circulaires bénins multiples de la peau des membres -> *Q82.8*
- Flexion ->
 - - Eczéma (de): *L20.8*
 - - Psoriasis des *L40.8*
- Interdigital distalisé -> *Q70.1*
- Membrane de Descemet -> *H18.3*
- Palmaires anormaux -> *Q82.8*
- S) glosso-épiglottique(s) -> *C10.1*
- -> Dermatose réticulée des *L81.8*

Plicaturée -> Langue *K14.5***PLIN1 -> Lipodystrophie partielle familiale associée à *E88.1*****PLMS] -> Periodic Limb Movements in Sleep [*G25.80*****PLMT [Painful legs and moving toes]-Syndrome -> *G25.88*****Plomb**

- Composés -> Effet toxique: *T56.0*
- ->
 - - Effet toxique
 - - - *T56.0*
 - - - Composés de *T56.0*
 - - - Encéphalite due au *T56.0†, G05.8**
 - - - Intoxication au *T56.0*

Plongeurs -> Paralysie des *T70.3***Ploski**

v./v.a. Lenk-Ploski

Plumes -> Allergie aux *J30.3***Plummer-Vinson -> Syndrome de: *D50.1*****Pluriendocrinienne -> Adénomatose *D44.8*****Pluriglandulaire**

- Auto-immun ->
 - - Atrophie *E31.0*
 - - Insuffisance *E31.0*
- Résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] -> Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance *Q89.3*
- Sans précision ->
 - - Dysfonctionnement *E31.9*
 - - Tumeur maligne: Atteinte *C75.8*
 - ->
 - - Dysfonctionnements *E31.8*
 - - Hyperfonctionnement *E31.1*
 - - Syndrome *D44.8*
 - - Tumeur bénigne: Atteinte *D35.8*
 - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Atteinte *D44.8*

PM] -> Polymyosite [*M33.2***PMLD -> *E75.2*****PMP [Pseudomyxome péritonéal] -> *C78.6*****PMP2 -> Maladie de Charcot-Marie-Tooth type 1 associée à *G60.0*****PMSE [polyhydramnios-mégaloencéphalie-épilepsie symptomatique] -> Syndrome *Q87.0*****PNCA -> Encéphalite otogène disséminée *H66.4†, G05.8******PNET) du système nerveux central -> Tumeur neuroectodermique primitive (*C72.9*****Pneumatique [ventouse] -> Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par extracteur *P03.3*****Pneumatose kystique intestinale] -> PKI [*K63.8*****Pneumoblastome -> *C34.9*****Pneumoconiose**

- Associée à la tuberculose -> *J65*
- Due
 - - Amiante
 - - - Mention d'exacerbation aiguë -> *J61.1*
 - - - Sans mention d'exacerbation aiguë -> *J61.0*
 - - - -> *J61.0*
- - Bagasse -> *J67.10*
- - Béryllium -> *J63.2*
- - Fibre minérale
- - - Mention d'exacerbation aiguë -> *J61.1*
- - - Sans mention d'exacerbation aiguë -> *J61.0*
- - Poussière
- - - Inorganiques précisées -> *J63.8*
- - - Silice -> *J62.8*
- - - Talc -> *J62.0*
- - - Silicates -> *J62.8*
- Mineurs de charbon -> *J60*
- Sans précision -> *J64*

Pneumocoques

- Septicémie -> Pneumonie à *J13*
- ->
 - - Amygdalite à *J03.8, B95.3!*
 - - Angine aiguë à *J03.8, B95.3!*
 - - Arthrite et polyarthrite à *M00.1*
 - - Conjonctivite à *H10.8, B95.3!*
 - - Endocardite à *I33.0, B95.3!*
 - - Méningite à *G00.1*
 - - Méningo-encéphalite à *G04.2, B95.3!*
 - - Péricardite à *I30.1, B95.3!*
 - - Pharyngite à *J02.8, B95.3!*
 - - Rhinite à *J00, B95.3!*
 - - Septicémie à *A40.3*
 - - Trachéite à *J04.1, B95.3!*

Pneumocystis

- Carinii ->
 - - Infection à *B48.5†, J17.2**
 - - Maladie due au VIH avec pneumonie à *B20†, J17.2*, B48.5*
 - - Pneumonie

Pneumocystis -> suite

- Carinii -> suite
- - Pneumonie -> suite
- - - *B48.5†, J17.2**
- - - Due à: *B48.5†*
- - Jirovecii -> Pneumonie
- - *B48.5†, J17.2**
- - Due à: *B48.5†*
- -> Pneumonie à *B48.5†, J17.2**

Pneumocystose

- Interstitielle -> *B48.5†, J17.2**
- -> *B48.5†, J17.2**

Pneumogastrique [X] -> Nerf: *S04.8***Pneumomédiastin survenant pendant la période périnatale -> *P25.2*****Pneumonia alba -> *A50.0†, J17.0******Pneumoniae**

- Agent pathogène -> Klebsiella *B96.2!*
- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres -> Streptococcus *B95.3!*
- Influenzae -> bronchopneumonie due à des bactéries autres que S. *J15*
- M. pneumoniae] -> Mycoplasma *B96.0!*
- Multirésistant
- - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie -> Klebsiella *U81.01!*
- - 3MRGN -> Klebsiella *U81.21!*
- - 4MRGN -> Klebsiella *U81.41!*
- Résistant
- - Macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines et nonrésistant à la pénicilline ou à l'oxacilline -> Streptococcus *U80.11!*
- - Pénicilline oxacilline
- - - Échéant aux macrolides,aux oxazolidinones ou aux streptogramines -> Streptococcus *U80.10!*
- - -> Streptococcus *U80.10!*
- ->
 - - Bronchite aiguë due à Mycoplasma *J20.0*
 - - Bronchopneumonie à S. *J13*
 - - Mycoplasma pneumoniae [M. *B96.0!*
 - - Pneumonie congénitale à Klebsiella *P23.6, B96.2!*
 - - Pneumonie due
 - - - Klebsiella *J15.0*
 - - - Mycoplasma *J15.7*
 - - - Streptococcus *J13*
 - - Septicémie à Streptococcus *A40.3*

Pneumonie

- Adénovirale -> *J12.0*
- Agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz -> Bronchite et *J68.0*
- Allergique due aux poussières organiques NCA -> *J67.80*
- Ascaris -> *B77.8†, J17.3**
- Bactérien
- - Sans précision -> *J15.9*

Pneumonie –suite

- Bactérien –suite
- - - Autres *J15.8*
- Candida – *B37.1†, J17.2**
- Candidosique – *B37.1†, J17.2**
- Chimique aspiration due anesthésie
- - Cours
- - - Grossesse – *O29.0*
- - - Puerpéralité – *O89.0*
- - - Travail et de l'accouchement – *O74.0*
- - - *J95.4*
- Cholestérol
- - Poussée aiguë – *J84.8†*
- - Sans mention de poussée aiguë – *J84.80*
- Classée ailleurs, survenue plus de 48 heures après l'admission à l'hôpital – *U69.0†!*
- Cours
- - Ascaridose – *B77.8†, J17.3**
- - Coccidioïdomycose
- - - Aiguë – *B38.0†, J17.2**
- - - Chronique – *B38.1†, J17.2**
- - Coqueluche – *A37.9†, J17.0**
- - Fièvre Q – *A78†, J17.8**
- - Fièvre typhoïde – *A01.0†, J17.0**
- - Gonorrhée – *A54.8†, J17.0**
- - Grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – *J10.0*
- - Histoplasmosse
- - - Aiguë – *B39.0†, J17.2**
- - - Chronique – *B39.1†, J17.2**
- - Infection à spirochètes – *A69.8†, J17.0**
- - Maladie
- - - Bactériennes classées ailleurs – *J17.0**
- - - Parasitaires – *J17.3**
- - - Virales classées ailleurs – *J17.1**
- - Maladies classées ailleurs – *J17.8**
- - Mycoses – *J17.2**
- - Nocardiose – *A43.0†, J17.0**
- - Rougeole – *B05.2†, J17.1**
- - Rubéole – *B06.8†, J17.1**
- - Toxoplasmose – *B58.3†, J17.3**
- - Tularémie – *A21.2†, J17.0**
- - Varicelle – *B01.2†, J17.1**
- - Ventilation artificielle – *J95.88*
- Crête – *A78†, J17.8**
- Cryptocoques – *B45.0†, J17.2**
- Cytomégalovirus – *B25.0†, J17.1**
- Due
- - Aliments et des vomissements – *J69.0*
- - Amibes – *A06.5†, J17.3**
- - Bactérie
- - - Aérobies) à Gram négatif SAI – *J15.6*
- - - Gram négatif – *J15.6*
- - Candidose – *B37.1†, J17.2**

Pneumonie –suite

- Due –suite
- - Chlamydia – *J16.0*
- - Escherichia coli – *J15.5*
- - Fibres minérales – *J61.0*
- - Haemophilus influenzae – *J14*
- - Huiles et des essences – *J69.1*
- - Infection à Pseudomonas aeruginosa – *J15.1*
- - Inhalation de sang – *J69.8*
- - Klebsiella pneumoniae – *J15.0*
- - Metapneumovirus humain – *J12.3*
- - Micro-organismes infectieux – *J16.8*
- - Mycoplasma pneumoniae – *J15.7*
- - Pneumocystis
- - - Carinii – *B48.5†*
- - - Jirovecii – *B48.5†*
- - - Pseudomonas – *J15.1*
- - - Serratia marcescens – *J15.6*
- - Staphylocoques – *J15.2*
- - Streptococcus pneumoniae – *J13*
- - Streptocoque
- - - Groupe B – *J15.3*
- - - - *J15.4*
- - Substances solides et liquides – *J69.8*
- - Système
- - - Conditionnement de l'air – *J67.70*
- - - Humidification de l'air – *J67.70*
- - Virus
- - - Paragrippaux – *J12.2*
- - - Respiratoire syncytial [VRS] – *J12.1*
- - Embolique – *I26.9†, J17.8**
- Éosinophile
- - Idiopathique
- - - Aiguë – *J82*
- - - - *J82*
- - - *J82*
- - Gonocoques – *A54.8†, J17.0**
- - Huileuse – *J69.1*
- - Hypostatique, sans précision – *J18.2*
- - Infectieuse acquise in utero ou pendant l'accouchement – *P23*
- - Légionnaire – *A48.1*
- - Lipidique endogène – *J84.80*
- - Lobaire, sans précision – *J18.1*
- - Lymphoïde interstitielle – Maladie due au VIH avec *B22, J84.90*
- - Méconiale – *P24.0*
- - Micro-organisme non précisé – Autres *J18.8*
- - Miliaire – *J18.8*
- - Nécessante staphylococcique – *J15.2*
- - Néonatale résultant d'une aspiration – *P24*
- - Pneumocoques, avec septicémie – *J13*
- - Pneumocystis
- - Carinii –

Pneumonie –suite

- Pneumocystis –suite
- - Carinii – –suite
- - - *B48.5†, J17.2**
- - - Maladie due au VIH avec *B20†, J17.2*, B48.5*
- - - Jirovecii – *B48.5†, J17.2**
- - - *B48.5†, J17.2**
- - Post-infectieuse NCA – *B99†, J17.8**
- - Présente lors de l'admission ou survenue dans les 48 heures après l'admission – *U69.0†!*
- - Pseudomonas pseudomallei – *A24.1*
- - Rickettsies – *A79.9†, J17.0**
- - Rubéole congénitale – *P35.0*
- - Salmonella
- - Typhi – *A01.0†, J17.0**
- - - *A02.2†, J17.0**
- - Sans précision – *J18.9*
- - Septique – *J18.9*
- - Survenue plus de 48 heures après l'admission – *U69.0†!*
- - Syphilitique congénitale précoce – *A50.0†, J17.0**
- - Toxoplasmes – *B58.3†, J17.3**
- - Virus
- - - Influenza zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [influenza] avec *J09*
- - - Non identifié – Grippe avec *J11.0*
- - - Virus d'Epstein-Barr – *B27.0†, J17.1**
- - - Virus d'influenza saisonnière identifié
- - - Sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Influenza avec *J10.0*
- - - - Grippe avec *J10.0*
- - - Virus de l'herpès – *B00.8†, J17.1**
- - - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [Influenza] avec *J09, U69.2†!*
- - - -
- - - - Abcès amibien du poumon avec *A06.5†, J17.3**
- - - - Abcès poumon
- - - - *J85.1*
- - - - Sans *J85.2*
- - - - Actinomycose avec *A42.0†, J17.0**
- - - - Aspergillose
- - - - *B44.1†, J17.2**
- - - - Invasive avec *B44.0†, J17.2**
- - - - Charbon avec *A22.1†, J17.0**
- - - - Fièvre rhumatismale avec *I00†, J17.8**
- - - Infection
- - - - COVID-19 avec *J12.8, U07.2!*
- - - - Legionella pneumophila sans *A48.2*
- - - - Maladie
- - - - Due au VIH avec *B20, J18.9*
- - - - Légionnaires
- - - - - *A48.1*
- - - - - Sans *A48.2*

Pneumonie –suite

- - -suite
- - Mélioïdose avec *A24.1†, J17.0**
- - Ornithose avec *A70†, J17.8**
- - Psittacose avec *A70†, J17.8**
- - Rhumatisme avec *I00†, J17.8**
- - Varicelle avec *B01.2†, J17.1**

Pneumonie congénitale

- Chlamydia → *P23.1*
- Due
- - Agent viral → *P23.0*
- - Agents bactériens → *P23.6*
- - Micro-organismes → *P23.8*
- Escherichia coli → *P23.4*
- Haemophilus influenzae → *P23.6, B96.3!*
- Klebsiella pneumoniae → *P23.6, B96.2!*
- Mycoplasmes → *P23.6, B96.0!*
- Pseudomonas → *P23.5*
- Sans précision → *P23.9*
- Staphylocoques → *P23.2*
- Streptocoques, groupe B → *P23.3*
- Toxoplasmose → *P37.1†, J17.3**
- Virus respiratoire syncytial [VRS] → *P23.0*

Pneumonie interstitielle

- Aigu
- - Exacerbation aiguë → *J84.11*
- - PIA] → *J84.10*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.10*
- - - *J84.10*
- Exacerbation aiguë → *J84.91*
- Non spécifique [NSIP] → *J84.10*
- SAI → *J84.9*
- Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.90*
- Usuelle
- - Exacerbation aiguë → *J84.11*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.10*
- - - *J84.10*

Pneumonie par aspiration

- Aliments (régurgités) → *J69.0*
- Due anesthésie cours
- - Grossesse → *O29.0*
- - Puerpéralité → *O89.0*
- - Travail et de l'accouchement → *O74.0*
- Lait → *J69.0*
- SAI → *J69.0*
- Sécrétions gastriques → *J69.0*
- Vomissements → *J69.0*

Pneumonie tuberculeuse

- Confirmation bactériologique → *A15.0*
- Confirmé
- - E) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire → *A15.0*

Pneumonie tuberculeuse –suite

- Confirmé –suite
- - Examen microscopique de l'expectoration et par culture → *A15.0*
- - N'ayant pas fait l'objet d'un examen bactériologique ou histologique → *A16.1*
- - Sans confirmation bactériologique ou histologique → *A16.0*
- - - *A16.2*

Pneumonie virale

- Sans précision
- - Virus spécifique non identifié (Broncho) → *J11.0*
- - - *J12.9*
- - -
- - - *J12.8*
- - Maladie due au VIH avec *B20, J12.9*

Pneumonique

- BOOP] avec exacerbation aiguë → Bronchiolite oblitérante avec organisation → *J84.01*
- - Bronchiolite oblitérante avec organisation → *J84.00*

Pneumopathie

- Aiguë d'origine médicamenteuse → *J70.2*
- Alvéolaire → *J84.00*
- Chronique
- - Enfance → *J84.00*
- - Idiopathique à éosinophiles → *J82*
- - Origine médicamenteuse → *J70.3*
- - Cours de l'ascaridose → *B77.8†, J17.3**
- - Due
- - - Bagasse →
- - - - *J67.1*
- - - - *J67.10*
- - - Toxoplasmose → *B58.3†, J17.3**
- - Grippale, virus d'influenza saisonnière identifié (Broncho) → *J10.0*
- - Hypersensibilité → *J67.90*
- - Interstitiel
- - Déficit
- - - ABCA3 → *J84.80*
- - - Protéine C du surfactant → *J84.80*
- - Exacerbation aiguë → *J84.91*
- - Lymphocytaire → *J84.10*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.90*
- - - Syndrome néphrotique-épidermolyse bulleuse → Syndrome de *J84.90†, N08.8**, *Q81.8*
- - - - Bronchiolite respiratoire avec *J68.4*
- - Irradiation → *J70.0*
- - Néonatale d'aspiration → *P24.9*
- - Organisé cryptogénique
- - - POC
- - - Exacerbation aiguë → *J84.01*
- - - Sans mention d'exacerbation aiguë → *J84.00*

Pneumopathie –suite

- Organisé cryptogénique –suite
- - - *J84.00*
- - Origine médicamenteuse → *J70.4*
- - Pariéto-alvéolaire → *J84.00*
- **Pneumopéricarde survenant pendant la période périnatale** → *P25.3*
- **Pneumo-péritonéale** → *Fistule J86.08*
- **Pneumophila**
- - Sans pneumonie → Infection à Legionella → *A48.2*
- - Infection à Legionella → *A48.1*
- **Pneumo-pleurale** → *Fistule J86.00*
- **Pneumo-rénal hémorragique** → *Syndrome M31.0*
- **Pneumothorax**
- - Iatrogène → *J95.80*
- - Sans précision → *J93.9*
- - Spontané
- - - Familial → *J93.1*
- - - Pression positive → *J93.0*
- - - - Autres → *J93.1*
- - Survenant pendant la période périnatale → *P25.1*
- - Traumatique → *S27.0*
- - Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique → *A15.0*
- - Confirmé
- - - E) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par procédé de biologie moléculaire → *A15.0*
- - - Examen microscopique de l'expectoration et par culture → *A15.0*
- - - Sans confirmation bactériologique
- - - Biologie moléculaire ou histologique → *A16.0*
- - - - Histologique → *A16.0*
- - - - *A16.2*
- - - -
- - - *J93.8*
- - Blessure ouverte avec *S27.0, S21.83!*
- **PNP] – Déficit en purine nucléoside phosphorylase** [*D81.5*
- **PNPO – Encéphalopathie épileptique néonatale associée à** *G40.8*
- **POC**
- - Exacerbation aiguë → Pneumopathie organisée cryptogénique [*J84.01*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → Pneumopathie organisée cryptogénique [*J84.00*
- **Poche**
- - Blake → Persistance du kyste de la *Q03.1*
- - Branchiale → Syndrome de la *D82.1*
- - Œsophagien
- - Acquis → *K22.5*
- - - *Q39.6*
- - Pharyngée → *Q38.7*

Poche –suite

- Pompe → Sérome dû à la *T85.88*
- Rathke → Déficit hypophysaire associé à un kyste de la *E23.6*
- → Incontinence fécale liée à une anastomose iléo-anale avec *R15, K91.88*

Poche-intestin → Fistule *N32.1***POCS [CSWS] [pointes ondes continues pendant le sommeil lent] → *G40.01*****POEMS → Syndrome *D47.2*****POIC] → Pseudo-obstruction intestinale chronique [*K59.8*****Poids**

- Âge gestationnel → Faible *P05.0*
- Anormal →
- - Perte de *R63.4*
- - Prise de *R63.5*
- Chirurgie bariatrique) (régime alimentaire) → Peau flasque ou affaissée: après une perte de *L98.7*
- Cours de la grossesse → Faible prise de *O26.1*
- Excessive au cours de la grossesse → Prise de *O26.0*
- Extrêmement faible naissance Poids naissance
- - 500 à moins de 750 grammes → *P07.01*
- - 750 à moins de 1000 grammes → *P07.02*
- - Inférieur à 500 grammes → *P07.00*
- Faible naissance Poids naissance
- - 1250 à moins de 1500 grammes → Autres *P07.11*
- - 1500 à moins de 2500 grammes → Autres *P07.12*
- Moléculaire → Déficit congénital en kininogène de haut *D68.8*
- Naissance
- - 500 à moins de 750 grammes → Poids extrêmement faible à la naissance: *P07.01*
- - 750 à moins de 1000 grammes → Poids extrêmement faible à la naissance: *P07.02*
- - 1250 à moins de 1500 grammes → Autres poids faibles à la naissance: *P07.11*
- - 1500 à moins de 2500 grammes → Autres poids faibles à la naissance: *P07.12*
- - Inférieur à 500 grammes → Poids extrêmement faible à la naissance: *P07.00*
- -
- - Affaissement de la peau du visage après une perte de *L98.7*
- - Anorexie mentale
- - Mesures de perte de *F50.01*
- - - Sans mesures de perte de *F50.00*
- - Maladie due au VIH avec perte de *B22, R64*

Poignet

- Articulation
- - Carpienne → Entorse et foulure du *S63.51*
- - Carpo-métacarpien →
- - - Entorse et foulure du *S63.53*
- - - Luxation du *S63.04*

Poignet –suite

- Articulation –suite
- - Ligament) radiocarpien → Entorse et foulure du *S63.52*
- - Médiocarpienne → Luxation du *S63.03*
- - Radiocarpienne → Luxation du *S63.02*
- - Radio-cubitale → Luxation du *S63.01*
- Carpe → Rupture traumatique de ligament du *S63.3*
- Main
- - 2ème degré sans précision →
- - - Brûlure
- - - - *T23.20*
- - - - Épaule et du bras, sauf *T22.2*
- - - Corrosion
- - - - *T23.60*
- - - - Épaule et du bras, sauf *T22.6*
- - Abrasion → Autres lésions traumatiques superficielles du *S60.81*
- - Corps étranger superficiel (écharde) → Autres lésions traumatiques superficielles du *S60.84*
- - Décollement sous-cutané (fermé) → Autres lésions traumatiques superficielles du *S60.86*
- - Degré
- - - 2a →
- - - - Brûlure
- - - - - *T23.20*
- - - - - Épaule et du bras, sauf *T22.2*
- - - - Corrosion
- - - - - *T23.60*
- - - - - Épaule et du bras, sauf *T22.6*
- - - 2b →
- - - - Brûlure
- - - - - *T23.21*
- - - - - Épaule et du bras, sauf *T22.8*
- - - - Corrosion
- - - - - *T23.61*
- - - - - Épaule et du bras, sauf *T22.9*
- - - Non précis →
- - - - Brûlure
- - - - - *T23.0*
- - - - - Épaule et du membre supérieur, sauf *T22.0*
- - - - Corrosion
- - - - - *T23.4*
- - - - - Épaule et du membre supérieur, sauf *T22.4*
- - Formation de vésicules (non thermiques) → Autres lésions traumatiques superficielles du *S60.82*
- - Morsure ou piqûre d'insecte (non venimeuse) → Autres lésions traumatiques superficielles du *S60.83*
- - Nécrose des tissus → Gelure du *T34.5*
- - Niveau non précisé → Amputation traumatique du *S68.9*

Poignet –suite

- Main –suite
- - Partie non précisée → Plaie ouverte du *S61.9*
- - SAI → Plaie ouverte du *S61*
- - Sans précision → Lésion traumatique
- - - *S69.9*
- - - Superficielle du *S60.9*
- - - Seuls] → bras [toute partie, sauf *T22*
- - - -
- - - - Amputation traumatique
- - - - - Associée de (parties de) doigt(s) et d'autres parties du *S68.3*
- - - - Parties du *S68.8*
- - - - Brûlure
- - - - - Premier
- - - - - Degré de l'épaule et du membre supérieur, sauf *T22.1*
- - - - - Degré du *T23.1*
- - - - - Troisième
- - - - - Degré de l'épaule et du membre supérieur, sauf *T22.3*
- - - - - Degré du *T23.3*
- - - Contusion d'autres parties du *S60.2*
- - - Corrosion du premier degré
- - - - *T23.5*
- - - - Épaule et du membre supérieur, sauf *T22.5*
- - - Corrosion du troisième degré
- - - - *T23.7*
- - - Épaule et du membre supérieur, sauf *T22.7*
- - - Écrasement de parties autres et non précisées du *S67.8*
- - - Fracture de parties autres et non précisées du *S62.8*
- - - Gelure superficielle du *T33.5*
- - - Lésion
- - - - Tissu mou
- - - - - Stade I lors de fracture fermée ou de luxation du *S61.84!*
- - - - - Stade I lors de fracture ouverte ou de luxation du *S61.87!*
- - - - - Stade II lors de fracture fermée ou de luxation du *S61.85!*
- - - - - Stade II lors de fracture ouverte ou de luxation du *S61.88!*
- - - - - Stade III lors de fracture fermée ou de luxation du *S61.86!*
- - - - - Stade III lors de fracture ouverte ou de luxation du *S61.89!*
- - - - Traumatique
- - - - - Artère cubitale au niveau du *S65.0*
- - - - - Artère radiale au niveau du *S65.1*
- - - - - Multiples du *S69.7*
- - - - - Multiples muscles et tendons extenseurs au niveau du *S66.7*
- - - - - Multiples muscles et tendons fléchisseurs au niveau du *S66.6*
- - - - - Multiples nerfs au niveau du *S64.7*

Poignet –suite

- Main –suite
- - - –suite
- - - Lésion –suite
- - - - Traumatique –suite
- - - - - Multiples vaisseaux sanguins au niveau du S65.7
- - - - - Muscle et d'un tendon non précisés, au niveau du S66.9
- - - - - Muscle et du tendon extenseurs d'un autre doigt au niveau du S66.3
- - - - - Muscle et du tendon extenseurs du pouce au niveau du S66.2
- - - - - Muscle et du tendon fléchisseurs d'un autre doigt au niveau du S66.1
- - - - - Muscle et du tendon longs fléchisseurs du pouce au niveau du S66.0
- - - - - Muscles et de tendons intrinsèques d'un autre doigt au niveau du S66.5
- - - - - Muscles et de tendons intrinsèques du pouce au niveau du S66.4
- - - - - Muscles et tendons au niveau du S66.8
- - - - - Nerf cubital au niveau du S64.0
- - - - - Nerf médian au niveau du S64.1
- - - - - Nerf non précisé, au niveau du S64.9
- - - - - Nerf radial au niveau du S64.2
- - - - - Nerfs au niveau du S64.8
- - - - - Précisées du S69.8
- - - - - Superficielles du S60.88
- - - - - Superficielles multiples du S60.7
- - - - - Vaisseau sanguin non précisé, au niveau du S65.9
- - - - - Vaisseaux sanguins au niveau du S65.8
- - - Plaie ouverte
- - - - Multiples du S61.7
- - - - Non précisée d'autres parties du S61.80
- - - Séquelles d'une fracture au niveau du T92.2
- Partie
- - Non précis –
- - - Entorse et foulure du S63.50
- - - Luxation du S63.00
- - - Entorse et foulure du S63.58
- Pied tombant (acquis) – M21.3
- Unilatéral – Absence acquise
- - Main et Z89.1
- - Membre supérieur au-dessus du Z89.2
- - -
- - L03.10
- - Amputation traumatique
- - - Coude et le S58.1
- - - Main au niveau du S68.4
- - Arthrite chronique juvénile
- - - Début systémique, M08.23
- - - Forme oligo(pauci)- articulaire, M08.43
- - Articulation du T84.12

Poignet –suite

- - - –suite
- - - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: articulation du T84.03
- - - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], M11.13
- - - Fracture ouverte du S62.8, S61.87!
- - - Latéral, S63.3
- - - Luxation du S63.08
- - - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: avant-bras et R02.02
- - - Périarthrite du M77.2
- - - Présence d'une prothèse de Z96.63
- - - Psoriasis avec arthrite juvénile du L40.5†, M09.03*
- - - Rhumatisme fibroblastique du M06.83
- - - Ténosynovite sèche de la main et du M70.0
- - - Tuberculose du A18.0†, M01.13*
- Poïkilocytose – R71**
- Poïkilodermie**
- Acrochérosique congénitale – Q82.8
- Civatte – L57.3
- Généralisée type Petges-Cléjat [atrophiant vasculaire] – L94.5
- Héritaire fibrosante-myopathie rétractile-fibrose pulmonaire – Syndrome de Q82.8
- Neutropénie – Q82.8, D70.0
- Rothmund-Thomson – Q82.8
- Sclérosante héréditaire de Weary – Q82.8
- - Syndrome de paraplégie spastique-neuropathie- G11.4
- Poils angora – Nævus à Q82.5**
- Point –**
- FIM cognitif
- - 5-10 U51.21
- - 11-29 U51.11
- - 30-35 U51.01
- FIM moteur
- - 13-30 U50.51
- - 31-42 U50.41
- - 43-58 U50.31
- - 59-68 U50.21
- - 69-84 U50.11
- - 85-91 U50.01
- Index de Barthel
- - 0-15 U50.50
- - 20-35 U50.40
- - 40-55 U50.30
- - 60-75 U50.20
- - 80-95 U50.10
- - 100 U50.00
- Index de Barthel élargi
- - 0-15 U51.20
- - 20-65 U51.10

Point – –suite

- Index de Barthel élargi –suite
- - 70-90 U51.00
- MMSE
- - 0-16 U51.22
- - 17-23 U51.12
- - 24-30 U51.02
- Point lacrymal –**
- Corps étranger dans le T15.8
- Eversion du H04.5
- Syndrome de ptosis-mouvement oculaire limité-absence de Q87.0
- Pointe**
- Bords latéraux de la langue – Tumeur maligne: C02.1
- Langue – C02.1
- Rotule – Ostéochondrite juvénile de la M92.4
- Pointues – Oreilles Q17.3**
- POIS – F52.3**
- Poisson**
- Coquillages – Autres intoxications par T61.2
- Exacerbation aiguë – Poumon des travailleurs de préparations alimentaires à base de J67.81
- Sans mention d'exacerbation aiguë – Poumon des travailleurs de préparations alimentaires à base de J67.80
- Scombridés – Intoxication par T61.1
- -
- - Allergie au T78.1
- - Effet toxique d'un contact avec des T63.5
- - Hypersensibilité aux protéines de T78.1
- - Infection à cestodes de B70.0
- - Maladie des yeux de E78.6
- - Poumon des travailleurs de préparations alimentaires à base de J67.80
- - Syndrome de l'odeur de E88.8
- Poitrine**
- Angiospastique – Angine de I20.1
- Due à un spasme – Angine de I20.1
- Instable – Angine de I20.0
- Prinzmetal – Angine de I20.1
- SAI – Angine de I20.9
- Sans précision – Angine de I20.9
- Spasme coronaire vérifié – Angine de I20.1
- Variable – Angine de I20.1
- -
- - Basaliome de la C44.59
- - Fibroadénomes multiples de la D24
- - Formes d'angine de I20.8
- Polaire**
- LL] – Lèpre lépromateuse [Lépromateuse A30.5
- Sous-capsulaire (antérieure) (postérieure) – Cataracte sénile: H25.0
- TT –
- - Lèpre tuberculoïde [Tuberculoïde A30.1

Polaire – suite

- TT – suite
- Tuberculoïde A30.1

Poland – Syndrome

- Q79.8
- Dysplasie cranio-fronto-nasale-anomalie de Q87.8

Pôle

- Postérieur –
- Cicatrice (post-inflammatoire) (post-traumatique) de la macula (H31.0
- Dégénérescences de la macula et du H35.38
- Druses (dégénératives) au H35.38
- Rein – Vaisseau accessoire d'un Q27.8

Polio] – Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et poliomyélite [DTCocq + Z27.3**Polio-encéphalite**

- Bulbaire
- Myéloïde – A80.9†, G05.1*
- – A80.9†, G05.1*
- Lors grippe Influenza
- Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe porcine – J10.8†, G05.1*
- – J11.8†, G05.1*
- Virus de la grippe aviaire
- Identifié – Grippe [Influenza] avec J09†, G05.1*, U69.21!
- Zoonotique ou pandémique identifié – Grippe [Influenza] avec J09†, G05.1*
- – A80.9†, G05.1*

Polio-encéphalomyélite

- Aiguë – A80.9
- Béribéri – E51.2†, G32.8*

Polio-encéphalopathie

- Supérieure hémorragique – E51.2†, G32.8*
- Wernicke – E51.2†, G32.8*

Poliomyélite

- Abortive – A80.4
- Aigu
- Non paralytique – A80.4
- – A80.9
- Coqueluche, Haemophilus influenzae de type b (Hib) et l'hépatite B – Vaccination contre la diphtérie, le tétanos, la Z27.8
- DTCocq + polio] – Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et Z27.3
- Non paralytique – A80.4
- Paralysie bulbaire – A80.3
- Paralytique
- – Aigu
- – Associée au virus vaccinal – A80.0
- – – A80.3
- – Virus sauvage
- – Importé – A80.1
- – Indigène – A80.2

Poliomyélite – suite

- Spinale aiguë – A80.9
- –
- – A80.9
- Encéphalite due au virus de la A80.9†, G05.1*
- Méningite due virus
- – A80.9†, G01*
- – A80.9†, G02.0*
- Nécessité d'une vaccination contre la Z24.0
- Ostéopathie consécutive à une M89.6
- Séquelles de B91

Polirose

- Circonscrite, acquise – L67.1
- SAI – L67.1

Pollakiurie – R35.1**Pollen**

- Asthme – Allergie aux J45.09
- –
- Allergie SAI due au J30.1
- Rhinopathie allergique due au J30.1

Pollinose – J30.1**Pollution**

- Air – Z58
- Eau – Z58
- Sol – Z58

Polyangéite

- Atteinte
- Pulmonaire – Granulomatose avec M31.3†, J99.1*
- Rénale – Granulomatose avec M31.3†, N08.5*
- Extensive – Syndrome de M30.8
- GPA] – Granulomatose avec M31.3
- –
- Glomérulonéphrite au cours de granulomatose avec M31.3†, N08.5*
- Glomérulopathie au cours de granulomatose avec M31.3†, N08.5*
- Granulomatose éosinophilique avec M30.1
- Maladies respiratoires lors de granulomatose avec M31.3†, J99.1*

Polyangite microscopique] – MPA [M31.7**Polyarteritis nodosa secondaire à une infection virale** – B34.9, M30.0**Polyartérite**

- Atteinte pulmonaire – M30.1
- Juvénile – M30.2
- Microscopique – M31.7
- Noueuse [PAN] – M30.0

Polyarthrite

- Bactéries précisées – Arthrite et M00.8
- Chronique
- Juvénile type adulte
- – Facteur rhumatismal – M08.00
- – Sans facteur rhumatismal – M08.00

Polyarthrite – suite

- Chronique – suite
- Juvénile type adulte – suite
- – – –
- – – – M08.0
- – – – M08.00
- Manifestation pulmonaire – M05.10†, J99.0*
- – –
- Cardite au cours de M05.30†, I52.8*
- Myocardite au cours de M05.30†, I41.8*
- Myopathie au cours de M05.30†, G73.7*
- Polyneuropathie au cours de M05.30†, G63.6*
- Épidémique exanthémateuse – B33.1
- Juvénile
- Chronique – M08.3
- Facteur rhumatoïde – M08.00
- Sans facteur rhumatoïde
- Facteurs anti-nucléaires – M08.3
- – – – M08.3
- Pneumocoques – Arthrite et M00.1
- Rhumatismal
- Aiguë – I00
- Subaiguë – I00
- Rhumatoïde
- Atteinte d'autres organes et appareils – M05.3†
- Précisées – Autres M06.8
- Sans précision – M06.9
- Séronégative – M06.0
- Séropositive
- Sans précision – M05.9
- – – – Autres M05.8
- – – – Leucémie à grands lymphocytes T granuleux (associée à la C91.7
- Sans précision – M13.0
- Séropositive chronique – Péricardite au cours de M05.30†, I32.8*
- Staphylocoques – Arthrite et M00.0
- Streptocoques – Autres arthrites et M00.2

Polyarthropathie

- Chronique avec atteinte cardiaque NCA – M05.30†, I52.8*
- Inflammatoire – M06.4

Polyarthrose

- Post-traumatique – M15.3
- Sans précision – M15.9
- – – – Autres M15.8

Polyarticulaire

- Extended oligoarthritis] – Forme débutante oligo(pauci)-articulaire, d'évolution M08.3
- Oligoarthritis étendue] – Arthrite juvénile chronique à début oligoarticulaire à évolution M08.3
- – –
- Arthrite chronique juvénile (séronégative), forme M08.3

Polyarticulaire –suite

- - -suite

- - Arthrite juvénile à début *M08.3***Polychondrite récidivante** - *M94.1***Polyclonale**- Persistante - Lymphocytose B *D72.8*- SAI - Gammapathie *D89.0*

- -

- - Hypergammaglobulinémie *D89.0*- - Syndrome d'hyperviscosité *R70.1***Polycythaemia rubra vera** - *D45***Polycythémie**- Acquisée - *D75.1*

- Due

- - Altitude - *D75.1*- - Chute du volume plasmatique - *D75.1*- - Érythropoïétine - *D75.1*- - Stress - *D75.1*- - Émotive - *D75.1*- - Gémellaire - Séquence anémie- *O43.0*- - Hypermanganésémie - Syndrome de cirrhose-dystonie- *E83.8*- - Hypoxémique - *D75.1*- - Néphrogène - *D75.1*- - Nouveau-né - *P61.1*

- - Polyglobulie

- - Bénigne - *D75.0*- - Familiale - *D75.0*- - Primaire familiale - *D75.0*- - Relative - *D75.1*- - SAI - *D75.1*

- - Secondaire

- - Autosomique dominante - *D75.1*- - - *D75.1*- - Tchouvachie - *D75.1*

- -

- - Ictère néonatal dû à une *P58.3*- - Syndrome de paragangliome-somatostatine- *D75.1, D44.7***Polydactylie**

- Central

- - Orteils - *Q69.2*- - - *Q69.0*- - Index - *Q69.0*- - Kyste arachnoïdien - Syndrome de tibia absent- *Q79.8, G93.0*- - Lobe d'oreille anormal - Syndrome de syndactylie- *Q74.8, Q17.8*- - Main ou pied), sans précision - *Q69.9*- - Mésoaxiale] - SFMMP [Syndrome de pieds fendus- *Q74.8*

- - Miroir

- - Segmentation vertébrale-anomalies des membres - Syndrome de *Q87.2*- - - *Q69.9*

- - Postaxiale

Polydactylie –suite

- Postaxiale –suite

- - Anomalie

- - - Antéhypophysaires-dysmorphie faciale - Syndrome de *Q87.0*- - - Dentaires et vertébrales - Syndrome de *Q87.2*- - - Déficience intellectuelle - Syndrome de *Q87.2*- - Orteils - *Q69.2*

- - Type

- - - A - *Q69.0*- - - B - *Q69.0*

- - - Syndrome

- - - Dandy-Walker *Q87.8*- - - Malformations cérébrales-cardiopathie congénitale- *Q87.8*- - Post-axiale-hydrocéphalie] - Syndrome MPPH [mégaloencéphalie-polymicrogyrie- *Q04.8*

- - Pouce

- - Biphalangé - *Q69.1*- - Triphalangé - *Q69.1*

- - Préaxiale

- - Colobome-déficience intellectuelle petite taille - Syndrome de *Q87.2*- - Hypertrichose du haut du dos - Syndrome autosomique dominant de *Q69.9, Q84.2*- - Orteils - *Q69.2*- - Sans précision - *Q69.9*- - Surdité - Syndrome de maladie de Hirschsprung- *Q87.8*

- - Syndrome

- - Alopécie circonscrite- *Q87.2*- - Cécité corticale-déficience intellectuelle- *Q87.8*- - Dérivés müllériens-lymphangiectasies- *Q87.8*- - Ectrodactylie- *Q73.8, Q69.9*- - Goitre multinodulaire-rein kystique- *Q87.8***Polydactylie-myopie - Syndrome de** *Q87.2***Polydipsie** - *R63.1***Polydystrophie sclérosante progressive d'Alpers** - *G31.88***Polyembryome**- Ovaire - *C56*

- Testicule

- - Descendu - *C62.1*- - Non descendu - *C62.0*- - - *C80.9***Polyendocrinopathie**

- Auto-immun

- - Type

- - - I - *E31.0*- - - II (APS2) - Syndrome de *E31.0*- - - *E31.0*- - Entéropathie lié à l'X - Syndrome de dérèglement immunitaire- *E31.0***Polyendocrinopathie-polyneuropathie - Syndrome de** *E31.8, G62.9***Polyglandulaire**

- Auto-immun

- - Type

- - - I - Syndrome *E31.0*- - - II - Syndrome *E31.0*

- - -

- - - APS [Syndrome *E31.0*- - - Insuffisance *E31.0*- - Syndrome *D44.8***Polyglobulie**- Bénigne - Polycythémie [*D75.0*- Essentielle - *D45*- Familiale - Polycythémie [*D75.0***Polyglucosane**- Adulte - Maladie des corps de *E74.0*

- Type

- - I - Myopathie à corps de *E74.0*- - II - Myopathie à corps de *E74.0†, G73.6****Polygone de Willis - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d'anévrisme du** *I60.6***Polyhydramnios**- Mégaloencéphalie-épilepsie symptomatique] - Syndrome PMSE [*Q87.0*- - Syndrome d'hypertrophie musculaire-hépatomégalie- *Q87.8***Polykystique**- Autosomique dominant - Rein *Q61.2*- Congénitale du poumon - Maladie *Q33.0*- Sans précision - Rein *Q61.3*

- Type

- - Adulte - Dégénérescence de rein *Q61.2*- - Infantile - Rein *Q61.1*- - SOPK [Syndrome ovarien *E28.2***Polykystose**

- Hépatique

- - Autosomique dominante - *Q44.6*- - Isolée - *Q44.6*

- - Rénal

- - Autosomique

- - - Dominant

- - - - Type I avec sclérose tubéreuse - *Q61.2, Q85.1*- - - - ADPKD [*Q61.2*- - - Récessive] - PKRAD [*Q61.1*

- - Potter type

- - - I - *Q61.1*- - - III - *Q61.2*- - - Syndrome de diabète néonatal-hypothyroïdie congénitale-glaucome congénital-fibrose hépatique- *Q87.8***Poly-L) glycoprotéine - Thrombophilie héréditaire due au déficit congénital en histidine-rich (** *D68.5***Polymalformatif léthal type Boissel - Syndrome** *Q87.8*

Polymastie - *Q83.1***Polyménorrhée** - *N92.0***Polymérase III - Leucodystrophie associée à la** *E75.2***Polymerase proofreading associated polyposis**] - **PPAP** [*D12.6***Polymicrogyrie**- Agénésie du corps calleux - Syndrome de microcéphalie- *Q02, Q04.0*

- Bilatéral

- - Frontopariétale - *Q04.3*- - Périsylvienne - *Q04.3*- - - *Q04.3*- Due à une mutation TUBB2B - *Q04.3*- Frontale bilatérale - *Q04.3*- Généralisée bilatérale - *Q04.3*- Hypoplasie du nerf optique - *Q04.3*- Occipitales - Pachygyrie et *Q04.3*- Pariéto-occipitale parasagittale bilatérale - *Q04.3*- Polydactylie post-axiale-hydrocéphalie] - Syndrome MPPH [mégaloencéphalie- *Q04.8*

- Unilatéral

- - Focale - *Q04.3*- - Hémisphérique - *Q04.3*- - - *Q04.3*

- - Syndrome

- - Ehlers-Danlos vasculaire- *Q79.6, Q04.3*- - Mégaloencéphalie-malformation capillaire- *Q87.3***Polymorphe**- Bulleux - Érythème *L51.1*- Catécholaminergique - Tachycardie ventriculaire *I47.2*- Douleuruse de Brocq - Dermate *L13.0*- Grossesse - Éruption *O26.88*- Non bulleux - Érythème *L51.0*

- Rémission

- - Complète - Maladie lymphoproliférative post-transplantation *C88.71*- - Partielle - Maladie lymphoproliférative post-transplantation *C88.70*

- Sans

- - Mention de rémission - Maladie lymphoproliférative post-transplantation *C88.70*- - Précision - Érythème *L51.9*- - Symptômes schizophréniques - Trouble psychotique aigu *F23.0*- - Symptômes schizophréniques - Trouble psychotique aigu *F23.1*

- - -

- - Arthropathie au cours d'érythème *L51.9†, M14.89**- - Dystrophie postérieure *H18.5*- - Formes d'érythème *L51.8*- - Lucite *L56.4*- - Réticulose *C86.0***Polymyalgie**

- Rhumatismal -

- - *M35.3*- - Artérite à cellules géantes avec *M31.5*- - *M35.3***Polymyosite**- Atteinte pulmonaire - *M33.2†, J99.1**- Hémostatique - *M33.2*- Juvenile - *M33.2*- PM] - *M33.2*- Wagner - *M33.1***Polyneuropathie**

v./v.a. polyendocrinopathie-polyneuropathie

- Amyloïde

- - Portugaise - *E85.1*- - Type portugais - *E85.1†, G63.3**- - - *E85.1†, G63.3**- Associée à une gammopathie monoclonale IgM ayant une activité anti-MAG - *D47.2†, G63.1**

- Axonal gammopathie monoclonal

- - IgA - *D47.2†, G63.1**- - IgG - *D47.2†, G63.1**- - IgM - *D47.2†, G63.1**- - Bériberi - *E51.1†, G63.4**

- Cours

- - Amylose familiale - *E85.1†, G63.3**- - Anémie par carence alimentaire en vitamine B12 - *D51.3†, G63.4**- - Anémie pernicieuse - *D51.0†, G63.4**- - Avitaminose NCA - *E56.9†, G63.4**

- - Carence vitamine

- - - B - *E53.9†, G63.4**- - - B12 - *E53.8†, G63.4**- - - - *E56.9†, G63.4**- - Collagénose NCA - *M35.9†, G63.5**- - Diphtérie - *A36.8†, G63.0**- - Hypoglycémie - *E16.2†, G63.3**- - Lupus érythémateux disséminé - *M32.1†, G63.5**

- - Maladie

- - - Endocrinienne NCA - *E34.9†, G63.3**- - - Infectieuse NCA - *B99†, G63.0**- - - Métabolique NCA - *E88.9†, G63.3**- - - Parasitaire NCA - *B89†, G63.0**- - Mononucléose infectieuse - *B27.9†, G63.0**- - Pellagre - *E52†, G63.4**- - Périartérite noueuse - *M30.0†, G63.5**- - Polyarthrite chronique - *M05.30†, G63.6**- - Porphyrie - *E80.2†, G63.3**- - Tuberculose - *A17.8†, G63.0**- - Tumeur maligne NCA - *C80.9†, G63.1**- - Tumeur NCA - *D48.9†, G63.1**- - Urémie - *N18.89†, G63.8****Polyneuropathie** - suite- Décompensé - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec *E11.41†, G63.2**- Déficience intellectuelle-acromicrie-ménopause prématurée - Syndrome de *Q87.8*

- Diabétique

- - Diabète sucré de type 1 - *E10.40†, G63.2**- - Diabète sucré de type 2 - *E11.40†, G63.2**- - Due au sérum antitétanique - *G61.1, Y59.9†*- - Héritaire - *G60.9*- - Liée à l'alimentation NCA - *E63.9†, G63.4**- - Myopathie - Syndrome d'atrophie optique-surdité- *H47.2*- - Précisées - Autres *G62.88*- - Progressive avec nécrose striatale bilatérale - *Q87.8*- - Réanimation - *G62.80*- - Sensitivo-motrice néonatale létale autosomique récessive - *G60.0*

- - Syphilitique

- - Congénitale tardive - *A50.4†, G63.0**- - Tardive - *A52.1†, G63.0**

- - -

- - Aplasie des muscles extenseurs des doigts et pouce- *G60.0, Q68.1*- - Diabète sucré avec *E14.40†, G63.2**- - Diabète sucré de type 1 avec *E10.40†, G63.2**- - Maladie due au VIH avec *B23.8, G62.9*- - MODY [Maturity onset diabetes of young people] avec *E11.40†, G63.2**- - Parkinsonisme avec *G20.90, G62.9*- - Sclérose systémique avec *M34.8†, G63.5**

- - Syndrome

- - - Encéphalite limbique-neuromyotonie-hyperhidrose- *G60.8*- - - Mitchell (*G37.8***Polynévrite**- Alcoolique - *G62.1*

- Cours

- - Affections disséminées du tissu conjonctif - *M35.9†, G63.5**- - Carence en vitamine NCA - *E56.9†, G63.4**

- - Maladie

- - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs - *G63.0**- - - Lyme - *A69.2†, G63.0**- - Maladies classées ailleurs - *G63.8**- - Crânienne - *G52.7*- - Diphtérique - *A36.8†, G63.0**

- - Due

- - - Agents toxiques - *G62.2*- - - Irradiation - *G62.8*- - Endémique - *E51.1†, G63.4**- - Érythroedème - *T56.1*

- - Inflammatoire

- - Sans précision - *G61.9*

Polynévrite –suite

- Inflammatoire –suite
- - - Autres *G61.8*
- Lors
- - Arthrite rhumatoïde séropositive chronique
- *M05.30†, G63.6**
- - Maladie de Feer - *T56.1*
- Médicamenteuse - *G62.0*
- Ourlienne - *B26.8†, G63.0**
- Périphérique symétrique - *G61.9*
- Post-herpétique - *B02.2†, G63.0**
- Post-zostérienne - *B02.2†, G63.0**
- Sans précision - *G62.9*
- Syphilitique congénitale tardive - *A50.4†, G63.0**
- Tuberculeuse - *A17.8†, G63.0**

Polynévritique – Hérédoopathie ataxique
*G60.1***Polyomavirus – Infection à** *B34.4***Polyorchidie –** *Q55.2***Polyostotique**

- Fibreuse - Dysplasie *Q78.1*
- - Syndrome de Jaffe-Lichtenstein *Q78.1*

Polyotie – *Q17.0***Polype**

- Adénomateux - *D28*
- Anal - *K62.0*
- Appareil génital de la femme, sans précision
- *N84.9*
- Choanes - *J33.0*
- Col - Soins maternels pour: *O34.4*
- Col de l'utérus - *N84.1*
- Côlon - *K63.5*
- Cordes vocales et du larynx - *J38.1*
- Corps utérus -
- - *N84.0*
- - Soins maternels pour: *O34.1*
- Endocervical - *N84.1*
- Endomètre - *N84.0*
- Estomac et du duodénum - *K31.7*
- Fosses nasales - *J33.0*
- Hyperplasique -
- - *K31.7*
- - *K63.5*
- Inflammatoires du côlon - *K51.4*
- Intestin grêle - *K63.8*
- Intestinal - *K63.8*
- Lèvres - *N84.3*
- Malin de l'intestin - *C26.0*
- Muqueux du col - *N84.1*
- Nasal
- - Insuffisance pluriglandulaire résultant
d'une anomalie dans le transport
mucociliaire] [Immotile cilia syndrome]
[triade de Kartagener] - Syndrome de
Kartagener [Situs inversus viscerum,
bronchectasie, sinusite chronique et *Q89.3*

Polype –suite

- Nasal –suite
- - Sans précision - *J33.9*
- - Omphalique du nouveau-né - *P83.6*
- - Oreille moyenne - *H74.4*
- - Parties de l'appareil génital de la femme -
N84.8
- - Placentaire - *O90.8*
- - Rectal - *K62.1*
- - Rhinopharyngé - *J33.0*
- - SAP -
- - *K31.7*
- - *K63.5*
- - Sinus
- - - Ethmoïdal - *J33.8*
- - - Face - *J33.8*
- - - Maxillaire - *J33.8*
- - - Sphénoïdal - *J33.8*
- - - - Autres *J33.8*
- - - Utérus SAI - *N84.0*
- - Vagin - *N84.2*
- - Vulve - *N84.3*

Polypeptide

- Intestinal vaso-actif - Hypersécrétion du
pancréas endocrine de: *E16.8*
- Pancréatique - Hypersécrétion du pancréas
endocrine de: *E16.8*

Polypeptidome pancréatique] – Ppome [
*D37.70***Polypeux**

- Angle
- - Droit du côlon - Carcinome héréditaire non
C18.3
- - Gauche du côlon - Carcinome héréditaire
non *C18.5*
- - Cæcum - Carcinome héréditaire non *C18.0*
- - Côlon ascendant - Carcinome héréditaire
non *C18.2*
- - Côlon descendant - Carcinome héréditaire
non *C18.6*
- - Côlon sigmoïde - Carcinome héréditaire non
C18.7
- - Côlon transverse - Carcinome héréditaire
non *C18.4*
- - Côlon, à localisations contiguës -
Carcinome héréditaire non *C18.8*

Polyphagie – *R63.2***Polyplœdie – Triplœdie et** *Q92.7***Polypoïde – Hyperplasie de l'endomètre:**
*N85.0***Polypose**

- Adénomateux familial
- - Atténué
- - - Associé
- - - - MSH3 - *D12.6*
- - - - NTHL1 - *D12.6*
- - - Lié
- - - - APC - *D12.6*

Polypose –suite

- Adénomateux familial –suite
- - Atténué –suite
- - - Lié –suite
- - - - MUTYH - *D12.6*
- - - - PAFA [*D12.6*
- - - - PAF [*D12.6*
- - Gastro-intestinale juvénile - *D12.6*
- - Héréditaire) du côlon - *D12.6*
- - Hyperplasique - *D12.6*
- - Intestinal
- - - Familiale - *D12.6*
- - - - *D12.6*
- - Juvénile - Syndrome de *D12.6*
- - Lymphomateuse maligne - *C83.1*
- - Mixte héréditaire - *D12.6*
- - Proximale de l'estomac] - GAPPS
[Adénocarcinome gastrique et *C16.9*
- - Rhino-sinusienne déformante - *J33.1*
- - -
- - - Cap *D12.6*
- - - Syphilis gastrique tardive avec *A52.7†, K93.8**

Polyposique [HNPCC] – Cancer du côlon
héréditaire non *C18.9, Z80.0***Polyradiculoneuropathie gammopathie**
monoclonal

- IgA sans anticorps connus - *D47.2†, G63.1**
- IgG sans anticorps connus - *D47.2†, G63.1**
- IgM sans anticorps connus - *D47.2†, G63.1**

Polyradiculonévrite

- Aiguë (post-)infectieuse - *G61.0*
- Démyélinisante inflammatoire aiguë - *G61.0*
- Dysimmunitaire subaiguë - *G61.8*
- Guillain-Barré - *G61.0*

Polyrhinie – *Q30.8***Polysérite tuberculeux**

- Aiguë - *A19.1*
- Chronique - *A19.8*
- -

- - *A19*- - *A19.9***Polysérosite récurrent**

- Bénigne - *E85.0*
- - *E85.0*

Polysorbate 20 – Hypersensibilité au *T78.4***Polysplénie –**

- *Q89.08*
- Isomérisme des auricules cardiaques avec
asplénie ou *Q20.6*

Polysyndactylie

- Croisée - *Q70.4*
- Malformation cardiaque - Syndrome de
Q87.8
- Pouce triphalangé - Syndrome d'hémimélie
tibiale- *Q87.2*

Polysyndactylie – suite

- Préaxiale → Syndrome d'hallux varus congénital- *Q66.3, Q70.4*
- -
- - *Q70.4*
- - Syndrome d'anomalie cardiaque-hamartome de la langue- *Q87.8*

Polythélie

- Isolée → *Q83.3*
- - *Q83.3*

Polytrichie → *L68.3***Polyurie**

- Levée d'obstacle → *R35.0*
- Nocturne → *R35.2*
- - *R35.0*

POMA [Myoclonie périorale avec absence] → *G40.3***POMK – Dystrophie musculaire des ceintures par déficit en** *G71.0***Pomme** → Syndrome de la pelure de *Q41.1***Pommette** → Fracture ouverte de la *S02.42, S01.81***Pompe**

- Extracorporel →
- - *Z45.02*
- - *Z95.80*
- - Adaptation d'une *Z45.02*
- Insuline → *Z96.4*
- Intracorporelle →
- - *Z45.02*
- - *Z95.80*
- - Adaptation d'une *Z45.02*
- Médicaments → Contrôle des paramètres de fonctionnement d'une *Z45.82*
- Paracorporelle →
- - *Z45.02*
- - *Z95.80*
- - Adaptation d'une *Z45.02*
- Perfusion → Ajustement et entretien d'une *Z45.1*
- Protons → Eosinophilie œsophagienne répondant aux inhibiteurs de la *K20.0*
- -
- - Maladie de *E74.0*
- - Sérome dû à la poche d'une *T85.88*

Pompholyx] → Dyshidrose [*L30.1***Poncet** → Maladie de *A18.0†, M01.19****Ponction, perforation ou hémorragie due à la négligence** → Incision, *Y69!***Ponctué**

v./v.a. Type de maladie

Ponctuel complication oculaire diabétique

- Diabète type
- - 1 → Saignement *E10.30†, H58.8**
- - 2 → Saignement *E11.30†, H58.8**
- - Saignement *E14.30†, H58.8**

Pondéral

v./v.a. staturo-pondéral

Pont

- Atrophie cérébrale → Syndrome à début précoce d'encéphalopathie progressive-surdité-hypoplasie du *G31.88*
- Varole → Lésion syphilitique du *A52.1†, G94.8**

Pontage

- Aorto-coronaire → Présence d'un *Z95.1*
- Coronarien et d'une greffe valvulaire cardiaque → Complication mécanique d'un *T82.2*
- Ventriculaire → Hypotension intracrânienne suite à un *G97.2*

- - Cardiopathie artérioscléreuse: Avec sténose de vaisseaux de *I25.15*

Pontique → Dysplasie du tegmentum *Q04.8***Ponto-cérébelleux** → Chordome

- Angle *D43.1*
- Bénin de l'angle *D33.1*
- Malin de l'angle *C71.6*

Poplité

- v./v.a. Artère poplitée
- Autosomique dominant → Syndrome des ptérygiums *Q87.8*
- Baker] → Kyste synovial *M71.2*
- Externe
- - Niveau de la jambe → Lésion traumatique du nerf sciatique *S84.1*
- - - Lésion du nerf sciatique *G57.3*
- Interne
- - Niveau de la jambe → Lésion traumatique du nerf sciatique *S84.0*
- - - Lésion du nerf sciatique *G57.4*
- -
- - Déchirure d'un kyste *M66.0*
- - Lésion traumatique de la veine *S85.5*
- - Phlébite de la veine *I80.28*
- - Syndrome des ptérygiums *Q87.8*
- - Thrombophlébite de la veine *I80.28*
- - Thrombose de la veine *I80.28*

Popliteal artery entrapment syndrome →

- *I77.1*
- Syndrome de l'artère poplitée piégée [*I77.1*

Populaires → Abus de: préparations à base de plantes ou remèdes *F55***Population** → Examen sanitaire au cours d'enquêtes de *Z00.8***Porak et Durante** → Maladie de *Q78.0***Porc**

- Sanglier → Brucellose du *A23.2*
- -
- - Infection par cestodes du *B68.0*
- - Rouget du *A26.0*

Porcine

- Identifié → Grippe
- - Asiatique [influenza], virus de grippe *J09, U69.20!*
- - [Influenza] avec myocardite, virus de grippe *J09, U69.20!*

Porcine – suite

- -
- - Bronchopneumonie au cours de grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe aviaire ou *J10.0*
- - Encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe *J10.8†, G05.1**
- - Encéphalopathie lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe *J10.8†, G94.31**
- - Entérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.8*
- - Épanchement pleural au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - Gastroentérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.8*
- - Grippe
- - - Asiatique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - Épidémique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - Influenza
- - - - Hautement fébrile, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - - Infection des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - - Laryngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - - Otite, virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe *J10.8†, H67.1**
- - - - Pharyngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - - Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - Vraie [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - Infection
- - - Aiguë des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - - Virus de la grippe, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.1*
- - Influenza
- - - A/H1N1, pandémie de 2009 [grippe] *U69.20!*
- - - Pneumonie, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.0*

Porcine – suite

- - - suite
- - - Influenza – suite
- - - Virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe *J10.1*
- - - Méningisme dans le cadre de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors virus de grippe aviaire ou *J10.8*
- - - Myocardite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe *J10.8†, I41.1**
- - - Pneumonie au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou *J10.0*
- - - Polio-encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des virus de la grippe aviaire et de la grippe *J10.8†, G05.1**

Porencéphalie

- Hypoplasie cérébelleuse-malformations internes – Syndrome de *Q87.8*
- Microcéphalie-cataracte bilatérale congénitale – Syndrome de *Q04.8, Q12.0*
- - - *Q04.6*

Porencéphalique

- Acquis – Kyste: *G93.0*
- - - Kyste *Q04.6*

Poretti-Boltshauser – Syndrome de *G11.1***Porocéphalose** – *B88.8***Porokératose**

- Actinique superficielle disséminée – *Q82.8*
- Mibelli – *Q82.8*
- Palmoplantaire et disséminée – *Q82.8*
- - - Syndrome de craniosynostose-anomalies anales- *Q87.8*

Porokératotique – *Nævus eccrin* *Q82.5***Porphyrie**

- Aigu intermittent
- - - Hépatique) – *E80.2*
- - - *E80.2*
- Cutanée tardive] – PCT [*E80.1*
- Déficit en delta-aminolévulinate déshydratase – *E80.2*
- Doss – *E80.2*
- Érythropoïétique congénitale] – CEP [*E80.0*
- Hépatique aiguë – *E80.2*
- Hépatérythropoïétique – *E80.2*
- SAI – *E80.2*
- Variegata – *E80.2*
- - -
- - - *E80.2*
- - - Polyneuropathie au cours de *E80.2†, G63.3**

Port – **Système**

- *Z45.20*
- *Z95.81*

Portal

- Anormal – Retour veineux *Q26.5*
- APAH] – Hypertension artérielle pulmonaire associée à une cardiopathie congénitale, affection du tissu conjonctif et hypertension *I27.01*
- Non cirrhotique familiale à début précoce – Hypertension *K76.6*
- - -
- - - Cirrhose (du foie): *K74.6*
- - - Hypertension *K76.6*
- - - Hypertonie artérielle pulmonaire associée à une hypertension *I27.01*

Porte

- Artère hépatique (congénitale) – Fistule entre la veine *Q26.6*
- Due à la syphilis – Thrombose de la veine *A52.0†, I98.0**
- - -
- - - Lésion traumatique de la veine *S35.3*
- - - Obstruction de la veine *I81*
- - - Phlébite de la veine *K75.1*
- - - Syphilis de la veine *A52.0†, I98.0**
- - - Thrombose de la veine *I81*

Porteous – **Déficiences intellectuelles liées à l'X** type *Q87.8***Porteur**

- Antigène de surface du virus de l'hépatite B [AgHBs] – *B18.13*
- Blénorrhagie – Sujet *Z22.4*
- Diphtérie – Sujet *Z22.2*
- Hépatite B – Infection aiguë par agent delta d'un sujet *B17.0*
- Immunoglobulines – Agammaglobulinémie: avec lymphocytes B *D80.1*
- Infection à virus lymphotrope des lymphocytes T humains de type 1 [HTLV-1] – Sujet *Z22.6*
- Maladie
- - - Bactérien
- - - - - Due
- - - - - Méningocoques – Sujet *Z22.3*
- - - - - Staphylocoques – Sujet *Z22.3*
- - - - - Streptocoques – Sujet *Z22.3*
- - - - - Précisées – Sujet *Z22.3*
- - - - - Dont le mode de transmission est essentiellement sexuel – Sujet *Z22.4*
- - - - - Infectieux
- - - - - Sans précision – Sujet *Z22.9*
- - - - - Sujet *Z22.8*
- - - - - Intestinales infectieuses – Sujet *Z22.1*
- - - - - Syphilis – Sujet *Z22.4*
- - - - - Typhoïde – Sujet *Z22.0*
- - - - - sujet suspecté *Z22*

Porteuse –

- Forme symptomatique
- - - Dystrophie musculaire
- - - - - Becker de la femme *G71.0*
- - - - - Duchenne de la femme *G71.0*

Porteuse – suite

- Forme symptomatique – suite
- - - Myopathie centronucléaire liée à l'X de la femme *G71.2*
- - - Syndrome
- - - - - Coffin-Lowry de la femme *Q87.0*
- - - - - X fragile de la femme *Q99.2*
- - - Maladie de Pelizaeus-Merzbacher chez les femmes *E75.2*

Portion

- Cervicotrochantérienne – *S72.05*
- Intracrânienne – Anévrisme de l'artère carotide interne dans sa *I67.10*
- Vaginal col de l'utérus –
- - - Adénocarcinome de la *C53.1*
- - - Atrésie de la *Q51.8*

Porto-cave – **Encéphalopathie** *K72.9, K72.79!***Portosinusoidale** – **Maladie vasculaire** *K76.8***Portosystémique congénital** –

- Fistule *Q26.5*
- Shunt *Q26.5*

Porto-systémique intrahépatique par voie transjugulaire [TIPS] – **Présence d'un shunt** *Z95.88***Portugais** – **Polyneuropathie amyloïde**

- *E85.1*
- Type *E85.1†, G63.3**

Posaconazole – **Aspergillus fumigatus résistant au** *U83.3!***Positif**

v./v.a. Type de maladie

Position

- Anormale de ces dents ou des dents adjacentes – Dents incluses ou enclavées avec *K07.3*
- Basse de l'oreille – *Q17.4*
- Congénitale des osselets de l'oreille – Anomalie de *Q16.3*
- Couchée – Syndrome hypotensif en *O26.5*
- E] – FRAXE [Syndrome de l'X fragile - *F70.9*
- Instable
- - - Avant le travail – *P01.7*
- - - Soins maternels pour *O32.0*
- Occipito
- - - Iliaque – Dystocie due à la persistance en *O64.0*
- - - Postérieure – Dystocie due à la persistance en *O64.0*
- - - Sacrée – Dystocie due à la persistance en *O64.0*
- - - Transverse – Dystocie due à la persistance en *O64.0*
- Oreille – Anomalie de *Q17.4*
- Ostia coronaires – Anomalie de *Q24.5*
- Pavillon de l'oreille – Anomalie congénitale de la *Q17.4*
- Présentation anormal
- - - Sans précision – Dystocie due à une *O64.9*
- - - - - Dystocie due à d'autres *O64.8*

Position – suite

- Rate → Anomalie congénitale de la *Q89.08*
- Sein → Anomalie congénitale de la *Q83.88*
- Thyroïde → Anomalie congénitale de la *Q89.2*
- Transverse
- - Oblique → Soins maternels pour *O32.2*
- - → Arrêt en profondeur en *O64.0*
- Vicieuses du fœtus et disproportions fœto-pelviennes au cours du travail et de l'accouchement → Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres présentations et *P03.1*

Posner-Schlossmann [glaucome cyclitique] → Syndrome de *H40.4***Possession → États de transe et de *F44.3*****Possible**

- Sévices
- - Physiques infligés à un enfant → Difficultés liées à de *Z61*
- - Sexuels infligés à un enfant → Difficultés liées à de *Z61*
- → Hémorroïdes (avec saignement) avec proci-dence à l'effort, spontanément réductible, réintroduction manuelle *K64.2*

Post-antibiothérapie → Diarrhée *K52.1***Post-cardiotomie →**

- Insuffisance cardiaque droite *I97.1*
- Syndrome *I97.0*

Post-chirurgical

- Anse borgne → Syndrome *K91.2*
- Fracture pathologique → Ostéoporose consécutive à une malabsorption *M80.3*
- Glaucome → Cicatrisation *H59.8*
- Non classée ailleurs → Malabsorption *K91.2*
- Précisés → Autres états *Z98.8*
- -
- - Asplénie *D73.0*
- - Hypoinsulinémie *E89.1*
- - Ostéomalacie de l'adulte consécutive à une malabsorption *M83.2*
- - Ostéoporose consécutive à une malabsorption *M81.3*

Post-cholécystectomie → Syndrome *K91.5***Post-commotionnel → Syndrome *F07.2*****Post-COVID-19 →**

- État *U09.9!*
- Infection *U09.9!*
- Syndrome *U09.9!*

Post-dysentérique → Arthrite *M02.1***Post-encéphalitique →**

- Parkinsonisme *G21.3*
- Syndrome
- - *F07.1*
- - Parkinsonien *G21.3*

Post-épileptique de Todd → Paralysie *G83.8***Postérieur**

v./v.a. Type de maladie

Postéro-basal →

- Infarctus du myocarde, à répétition (aigu): *I22.8*

Postéro-basal → – suite

- Infarctus transmural (aigu): *I21.2*

Postérocricoïde → Carcinome épidermoïde de l'hypopharynx *C13.0***Postéro-inférieur →**

- Infarctus répété (aigu) (de): *I22.1*
- Infarctus transmural (aigu) (de): *I21.1*

Postéro-latéral →

- Infarctus du myocarde, à répétition (aigu): *I22.8*
- Infarctus transmural (aigu): *I21.2*

Postéro-septal →

- Infarctus du myocarde, à répétition (aigu): *I22.8*

- Infarctus transmural (aigu): *I21.2*

Post-gastrectomie → Syndrome (de): *K91.1***Post-gonorrhéique →**

- Spermatocystite *A54.2†, N51.8**
- Vésiculite *A54.2†, N51.8**

Post-hémorragique

- Aiguë → Anémie *D62*
- Chronique) → Anémie *D50.0*
- Nouveau-né → Hydrocéphalie *P91.7*

Post-herpétique

- Ganglion géniculé → Atteinte *B02.2†, G53.0**
- -
- - Névralgie trigémينية *B02.2†, G53.0**
- - Polynévrite *B02.2†, G63.0**

Posthite

v./v.a. Balano-posthite

Post-hypoglycémique → Encéphalopathie *E16.1†, G94.30****Post-ictale) → Paralysie de Todd (*G83.8*****Post-infectieux**

v./v.a. Type de maladie

Post-inflammatoire

- Post-traumatique) de la macula (pôle postérieur) → Cicatrice (*H31.0*
- -
- - Fibrose pulmonaire *J84.10*
- - Hyperpigmentation *L81.0*
- - Perforation du tympan: *H72*

Post-laminectomie, non classé ailleurs → Syndrome *M96.1***Post-leucotomie → Syndrome (des): *F07.0*****Postlinguale → Surdité génétique non syndromique *H90.5*****Postmaturité SAI → *P08.2*****Post-méningococcique → Arthrite *A39.8†, M03.09******Post-ménopausique**

- Fracture pathologique → Ostéoporose *M80.0*
- -
- - Ostéoporose *M81.0*
- - Saignements *N95.0*
- - Urétrite: *N34.2*
- - Vaginite atrophique *N95.2*

Post-morbilleuse → Méningite *B05.1†***Post-natal**

- Hypotonie infantile-diplégie spastique-dysarthrie-déficience intellectuelle → Syndrome de microcéphalie *Q87.8*
- Prénatale) → Hypoplasie de l'émail (néonatale) (*K00.4*
- Progressif →
- - Atrophie cérébrale et cérébelleuse infantile avec microcéphalie *G31.9, Q02*
- - Syndrome tétraplégie spastique-corps calleux fin-microcéphalie *Q02*

Post-nécrotique → Cirrhose (du foie): *K74.6***Post-opératoire**

v./v.a. Type de maladie

Postorgasmique → Maladie *F52.3***Post-ostéotomie → Pseudarthrose *M96.0*****Post-partum**

v./v.a. Type de maladie

Post-phlébitique

- Membres inférieurs → Ulcération *I87.01*
- SAI → Syndrome *I87.00*
- Sans ulcération → Syndrome *I87.00*
- Ulcération → Syndrome *I87.01*

Post-poliomyélique → Syndrome *G14***Post-pylorique → ulcère: *K26*****Post-radiothérapie →**

- Encéphalopathie *G93.88*
- Myélopathie: *G95.8*

Post-radique → Encéphalopathie *G93.88, W91.9!***Post-rhumatismale [Jaccoud] → Arthropathie chronique *M12.0*****Post-schizophrénique → Dépression *F20.4*****Post-thrombotique**

- SAI → Syndrome *I87.00*
- Sans ulcération → Syndrome *I87.00*
- Ulcération → Syndrome *I87.01*
- → Ulcère de jambe *I83.0*

Post-traductionnelle des enzymes lysosomiaux → Défauts de la transformation *E77.0***Post-tranplantation → Maladie lymphoproliférative *D47.9*****Post-transfusionnelle → Hépatite *B19.9*****Post-transplant lymphoproliferative disease polymorph**

- Rémission complète → PTLD [*C88.71*
- Sans mention de rémission complète → PTLD [*C88.70*
- - → PTLD [*C88.70*

Post-transplant lymphoproliferative disorder], lésion précoce → PTLD [*D47.7***Post-transplantation**

- Hyperplasie folliculaire floride → Maladie lymphoproliférative *D47.7*
- Lésion précoce → Maladie lymphoproliférative *D47.7*
- Polymorphe
- - Rémission

Post-transplantation – suite

- Polymorphe – suite
- - Rémission – suite
- - - Complète – Maladie lymphoproliférative C88.71
- - - Partielle – Maladie lymphoproliférative C88.70
- - Sans mention de rémission – Maladie lymphoproliférative C88.70
- - -
- - Hyperlipidémie E78.5
- - Lymphome D47.9

Post-traumatique

v./v.a. Type de maladie

Post-TVT

- Tension-free vaginal tape, bandelette vaginale sans tension] – Rétention urinaire postopératoire T83.8
- → Érosion postopératoire T83.4

Posttyphoïdique – Abscès A01.0**Posturale**

- PoTS] – Syndrome de tachycardie G90.80
- -
- - Cyphose M40.0
- - Hypotension I95.1
- - Lordose: M40.4
- - Scoliose congénitale: Q67.5

Posturaux – Myopathie liée à l’X avec atrophie des muscles G71.0**Posture anormale** – R29.3**Post-vaccinal** –

- Arthrite M02.2
- Encéphalite G04.0
- Encéphalomyélopathie G04.0
- Thrombocytopenie D69.58, Y59.9!

Post-vaccination

- ROR – Déficit immunitaire primaire avec infection virale disséminée D84.8, T88.0
- Rougeole, des oreillons et de la rubéole – Déficit immunitaire primaire avec infection virale disséminée D84.8, B05.9
- → Leucoencéphalite hémorragique aiguë G04.0

Post-vagotomie – Syndrome (de): K91.1**Post-varicelleuse – Encéphalite** B01.1†**Post-viral**

- Chronique – Syndrome de fatigue G93.3
- → Maladie neurodégénérative fatale G04.8, E06.3

Post-zostérien

- Trijumeau – Névralgie B02.2†, G53.0*
- → Polynévrite B02.2†, G63.0*

Potasse] – Hydroxyde de: potassium [T54.3**Potassique du nouveau-né – Anomalies de l’équilibre** P74.3**Potassium**

- K –
- - Déficit en E87.6
- - Excès de E87.5

Potassium – suite

- K – suite
- - Surcharge en E87.5
- - Potasse] – Hydroxyde de: T54.3
- - Déséquilibre du métabolisme du E87.8

Potion SAI – Somnifères: T42.7**Potocki-Shaffer – Syndrome de** Q93.5**PoTS] – Syndrome de tachycardie posturale [G90.80****Pott – Mal**

- A18.0†, M49.09*
- M49.0*

Pott-Buckel – Syndrome de A18.0†, M49.09***Potter**

- Fente-cardiopathie – Syndrome de séquence de Q87.8
- Type
- - I – Polykystose rénale de Q61.1
- - II] – Dysplasie rénale multikystique [Q61.4
- - III – Polykystose rénale de Q61.2
- - Syndrome de Q60.6

Pottique – Gibbosité A18.0†, M49.09***Pouce**

- Absents-petite taille-déficit immunitaire – Syndrome des D82.8, Q87.1
- Adduction-arthrogrypose type
- - Christian – Syndrome des Q87.0
- - Dunder – Syndrome des Q79.6
- Adduction-spasticité-hydrocéphalie] – Syndrome CRASH [hypoplasie du corps calleux-retard mental- Q04.8
- Alopécie-anomalie de la pigmentation – Syndrome d’hypoplasie du Q87.1
- Biphalangé – Polydactylie d’un Q69.1
- Complète) (partielle) – Amputation traumatique du S68.0
- Long-brachydactylie – Syndrome de Q87.2
- Niveau
- - Avant-bras – Lésion traumatique muscle tendon
- - - Extenseurs et abducteurs du S56.3
- - - Fléchisseurs du S56.0
- - Poignet main – Lésion traumatique muscle tendon
- - - Extenseurs du S66.2
- - - Intrinsèques du S66.4
- - - Longs fléchisseurs du S66.0
- Ongle) – T23
- Orteils larges – Ankylose de l’étrier avec Q87.8
- Partie non précisée – Fracture du S62.50
- Phalange
- - Distale – Fracture du S62.52
- - Proximale – Fracture du S62.51
- Polyneuropathie – Aplasie des muscles extenseurs des doigts et G60.0, Q68.1
- Quervain] – Ténosynovite chronique sténosante du M65.4

Pouce – suite

- S
 - - Doigt(s) – Écrasement du S67.0
 - - Surnuméraire(s) – Q69.1
 - Triphalangé
 - - Brachyectrodactylie – Syndrome de Q74.8
 - - Hypospadias-progénie – Syndrome d’hypoplasie du radius- Q87.2
 - - -
 - - - Polydactylie d’un Q69.1
 - - - Syndrome
 - - - - Agénésie pulmonaire-anomalie cardiaque- Q87.8
 - - - - Hémimélie tibiale-polysyndactylie- Q87.2
 - Trois phalanges – Q74.0
 - Unilatérale – Absence acquise de doigt(s) [y compris le Z89.0
 - -
 - - Absence congénitale du Q71.3
 - - Aplasie du Q71.3
 - - Déformation congénitale du Q68.1
 - - Hypoplasie congénitale du Q71.8
 - - Lésion traumatique
 - - - Nerf collatéral du S64.3
 - - - Vaisseau(x) sanguin(s) du S65.4
 - - Macrodactylie du Q74.0
 - - Mégalodactylie du Q74.0
 - - Ostéoblastome du D16.1
 - - Plaie ouverte du S61.0
 - - Succion du F98.88
- Pouch colon**
- Congénital – « Q43.8
 - - Malformation anorectale non syndromique avec « Q42.3, Q43.8
- Pouchite** – K91.88
- Poulet – Allergie aux protéines de** T78.1
- Pouls**
- Faible – R09.8
 - Non classée ailleurs – Activité électrique sans R00.3
- Poumon**
- Abscès cérébral – Abscès amibien du A06.6†, G07*
 - Acquise) – Maladie (du): kystique du J98.4
 - Agent chimique
 - - Émanations, des fumées et des gaz – Œdème du J68.1
 - - - Œdème (aigu) du J68.1
 - Champignonnistes
 - - Exacerbation aiguë – J67.51
 - - Sans mention d’exacerbation aiguë – J67.50
 - - - J67.50
 - Due
 - - Bauxite – Fibrose (du J63.1
 - - Graphite – Fibrose (du J63.3

Poumon –suite

- Écorceurs érable
- - Exacerbation aiguë ~ J67.61
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.60
- Éleveurs de perruches ~ J67.20
- Entamoeba histolytica ~ Abcès du A06.5†, J99.8*
- Faneur ~ J67.00
- Fermier
- - Épisodes aigus ~ J67.01
- - Sans mention d'épisodes aigus ~ J67.00
- - -
- - - J67.00
- - - Fibrose pulmonaire avec J67.00
- Fourreurs
- - Exacerbation aiguë ~ J67.81
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.80
- - -
- - - J67.8
- - - J67.80
- Kystique congénital ~ Q33.0
- Laveurs fromage
- - Exacerbation aiguë ~ J67.81
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.80
- - -
- - - J67.8
- - - J67.80
- Malteurs
- - Exacerbation aiguë ~ J67.41
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.40
- - - J67.40
- Manipulateurs de liège ~ Maladie ou J67.3
- Médicamenteuse ~ Fibrose du J70.4
- Mineurs de charbon ~ J60
- Moissonneurs ~ J67.00
- Nid d'abeille, congénital ~ Q33.0
- Niveau urgence
- - HU [High Urgency] ~ Inscription pour transplantation cœur- U55.32
- - U [Urgency] ~ Inscription pour transplantation cœur- U55.31
- Oiseleurs
- - Exacerbation aiguë ~ J67.21
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.20
- - - J67.20
- Partie de] ~ Absence acquise de Z90.2
- Petit cellule
- - Lésion à localisations contiguës ~ Cancer du C34.8
- - - Cancer du C34.9
- Pneumonie ~
- - Abcès amibien du A06.5†, J17.3*

Poumon –suite

- Pneumonie ~ –suite
- - Abcès du J85.1
- - SAI ~
- - Abcès du J85.2
- - Maladie (du): J98.4
- - Sans
- - Niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] ~ Inscription pour transplantation cœur- U55.30
- - Pneumonie ~ Abcès du J85.2
- - Précision ~
- - - Malformation congénitale du Q33.9
- - - Tumeur maligne: Bronche ou C34.9
- - Sarcoidose des ganglions lymphatiques ~ Sarcoidose du D86.2
- Stade
- - 1 ~ Maladie GVH chronique des T86.06†, J99.21*
- - 2 ~ Maladie GVH chronique des T86.07†, J99.22*
- - 3 ~ Maladie GVH chronique des T86.07†, J99.23*
- Thyroïde ~ Syndrome cerveau- E03.1†, J99.8*, G25.5
- Torrificateurs café
- - Exacerbation aiguë ~ J67.81
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.80
- - - J67.80
- Travailleurs
- - Liège ~ Maladie ou J67.3
- - Préparation alimentaire base poisson
- - - Exacerbation aiguë ~ J67.81
- - - Sans mention d'exacerbation aiguë ~ J67.80
- - - J67.80
- Ventilation du nouveau-né ~ P27.8
- -
- - T17.8
- - Abcès amibien
- - - A06.5†, J99.8*
- - - Cerveau (et du foie) (et du A06.6†
- - - Foie et du A06.5†, J99.8*
- - Abcès aspergillaire du B44.1
- - Absence congénitale de Q33.3
- - Adénocarcinome foetal bien différencié lobe
- - - Moyen du C34.2
- - - Supérieur du C34.1
- - Agénésie du Q33.3
- - Aluminose (du J63.0
- - Amibiase du A06.5†, J99.8*
- - Antécédents familiaux de tumeur maligne de la trachée, des bronches et des Z80.1
- - Antécédents personnels de tumeur maligne de la trachée, des bronches et des Z85.1
- - Aspergillose invasive du B44.0†, J99.8*

Poumon –suite

- - - –suite
- - Blastome
- - - Pleuropulmonaire
- - - - Lobe
- - - - - Inférieur du C34.3, C38.4
- - - - - Moyen du C34.2, C38.4
- - - - - Supérieur du C34.1, C38.4
- - - - Type
- - - - - 1 du lobe inférieur du C34.3, C38.4
- - - - - 1 du lobe moyen du C34.2, C38.4
- - - - - 1 du lobe supérieur du C34.1, C38.4
- - - - - 2 du lobe inférieur du C34.3, C38.4
- - - - - 2 du lobe moyen du C34.2, C38.4
- - - - - 2 du lobe supérieur du C34.1, C38.4
- - - - - 3 du lobe inférieur du C34.3, C38.4
- - - - - 3 du lobe moyen du C34.2, C38.4
- - - - - 3 du lobe supérieur du C34.1, C38.4
- - - Pulmonaire lobe
- - - - Inférieur du C34.3
- - - - Moyen du C34.2
- - - - Supérieur du C34.1
- - Blastomycose primaire du B40.0†, J99.8*
- - Brûlure comprenant le larynx et la trachée avec les T27.1
- - Calcification du J98.4
- - Candidose des B37.1†, J99.8*
- - Carcinoïde du C34.9
- - Carcinoma in situ: Bronches et D02.2
- - CCAM [Malformation adénomatoïde kystique du Q33.0
- - Collapsus du J98.18
- - Contusion et hématome du S27.31
- - Corrosion comprenant le larynx et la trachée avec les T27.5
- - Cryptococcose des B45.0†, J99.8*
- - Déchirure du S27.32
- - Donneur de Z52.80
- - Échec greffe
- - - T86.81
- - - Cœur- T86.3
- - Échinococcose kystique du B67.1†, J99.8*
- - Fibrose silicotique (massive) du J62
- - Gangrène du J85.0
- - Granulome éosinophilique des C96.6
- - Hile (du C34.0
- - Histoplasmose
- - - Aiguë du B39.0†, J99.8*
- - - Chronique du B39.1†, J99.8*
- - Hypertension pulmonaire lors de maladie du I27.22
- - Hypoplasie et dysplasie du Q33.6
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la trachée, des bronches et des J95.82
- - Kyste hydatique du B67.9†, J99.8*

Poumon – suite

- - - suite
- - Lésion traumatique de vaisseaux sanguins du *S25.4*
- - Lupus érythémateux disséminé avec atteinte des *M32.1†, J99.1**
- - Lymphangioléiomyomatose du *D38.1*
- - Maladie
 - - - Due au VIH avec candidose des *B20, B37.1*
 - - - Kystique congénitale du *Q33.0*
 - - - Polykystique congénitale du *Q33.0*
 - - - Malformations congénitales du *Q33.8*
 - - - Mésothéliome du *C45.7*
 - - - Mycose du *B49†, J99.8**
 - - - Nécrose du *J85.0*
 - - - Nocardiose du *A43.0†, J99.8**
 - - - Rejet greffe
 - - - - *T86.81*
 - - - - Cœur- *T86.3*
 - - - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du *R91*
 - - - Sarcoïdose du *D86.0*
 - - - Status post greffe
 - - - - *Z94.2*
 - - - - Cœur et *Z94.3*
 - - - Syphilis des *A52.7†, J99.8**
 - - - Tératome du *D38.1*
 - - - Torulose des *B45.0†, J99.8**
 - - - Toxoplasmose du *B58.3†, J17.3**
 - - - Tumeur bénigne: Bronches et *D14.3*
 - - - Tumeur carcinoïde productrice de mucus des *C34.9*
 - - - Tumeur maligne
 - - - - Lésion à localisations contiguës des bronches et du *C34.8*
 - - - - Lobe
 - - - - - Inférieur, bronches ou *C34.3*
 - - - - - Moyen, bronches ou *C34.2*
 - - - - - Supérieur, bronches ou *C34.1*
 - - - - Secondaire du *C78.0*
 - - - - Tumeur neuroendocrine du *C34.9*
 - - - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Trachée, bronches et *D38.1*
 - - - Zygomycose du *B46.0†, J99.8**

Poupée de son» – Syndrome non spécifique du bébé « *P94.2***Poursuite**

- Grossesse
 - - Avortement d'un ou plusieurs fœtus – *O31.1*
 - - Mort intra-utérine d'un ou plusieurs fœtus – *O31.2*
- Pénales – *Z65*

Poussé par une foule ou dans un mouvement de panique de foule – Être pressé ou *W64.9!***Poussée**

- Aigu –
 - - Maladie pulmonaire due système
 - - - Conditionnement air
 - - - - *J67.71*
 - - - - Sans mention de *J67.70*
 - - - Humidification air
 - - - - *J67.71*
 - - - - Sans mention de *J67.70*
 - - Pneumonie cholestérol
 - - - *J84.81*
 - - Sans mention de *J84.80*
- Blastique au cours de leucémie myéloïde – *C92.10, C94.8!*

Poussées

- Exacerbation aiguë – Sclérose en plaques de l'enfant rémittente (évolution par *G35.11*)
- Mention d'exacerbation aiguë ou de progression – Sclérose en plaques rémittente (évolution par *G35.11*)
- Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression – Sclérose en plaques rémittente (évolution par *G35.10*)
- -> Sclérose en plaques
 - - - Aiguë de Marburg rémittente (évolution par *G35.10*)
 - - - Enfant rémittente (évolution par *G35.10*)
 - - - Rémittente (évolution par *G35.11*)

Poussière

- Coton – Affection des voies aériennes due aux *J66.0*
- Impuretés dans l'air – *Z57*
- Inorganiques précisées – Pneumoconiose due à d'autres *J63.8*
- Maison avec asthme – Allergie à la *J45.09*
- Organique
 - - Exacerbation aiguë – Alvéolite allergique due aux *J67.91*
 - - Précisées – Affection des voies aériennes due à d'autres *J66.8*
 - - Sans mention d'exacerbation aiguë – Alvéolite allergique due aux *J67.90*
- - -
 - - - - Alvéolite allergique due à autres *J67.8*
 - - - - Pneumonie allergique due aux *J67.80*
- - Silice – Pneumoconiose due à d'autres *J62.8*
- - Talc – Pneumoconiose due à la *J62.0*

Pouteau-Colles – Fracture de *S52.51***Poux**

- Pubis] – Phtiriase [Infestation par *B85.3*
- Rickettsia prowazekii – Typhus épidémique à *A75.0*
- - -
 - - - - Fièvre récurrente
 - - - - - *A68.0*
 - - - - - Novy à *A68.0*
 - - - - Infestation
 - - - - - Chevelure par des *B85.0*

Poux – suite

- - - suite
- - Infestation – suite
 - - - - Corps par des *B85.1*
 - - - - Maladie de Brill à *A75.1*
- - Myocardite due au typhus épidémique à *A75.0†, I41.0**
- - Typhus
 - - - *A75.0*
 - - - Épidémique à *A75.0*

Powassan – Maladie virale de *A84.8***Powell-Venencie-Gordon – Syndrome de *Q82.8, G11.4*****PPA] – Aphasie progressive primaire [*G31.0†, F02.0******PPAP [Polymerase proofreading associated polyposis] – *D12.6*****PPARG – Lipodystrophie partielle familiale associée à *E88.1*****PPLO] – Pleuro-pneumonia-like-organism [*B96.0!*****Ppome [Polypeptidome pancréatique] – *D37.70*****PR court – Tachyrythmie atriale avec intervalle *I45.6*****PRAAS [Syndrome auto-inflammatoire lié au protéasome] – *M35.8*****Prader-Labhart-Willi – Syndrome de *Q87.1*****Prader-Willi**

- Délétion 15q11q13 d'origine paternelle – Syndrome de *Q87.1*
- Like
 - - Associé
 - - - - MAGEL2 – Syndrome de *Q87.1*
 - - - - SIM1 – Syndrome de *Q87.1*
 - - - - -> Syndrome de *Q87.1*
 - - - -> Syndrome de *Q87.1*

Praecox – Lymphoedema *I89.09***Praevia**

- Descente placenta
 - - Hémorragie actuelle – Placenta *O44.1*
 - - Sans
 - - - - Hémorragie (actuelle) – Placenta *O44.0*
 - - - - Précisions – Placenta *O44.0*
 - - - - Hémorragie actuelle – Placenta *O44.11*
 - - - - Sans hémorragie (actuelle) – Placenta *O44.01*
 - - -> Fœtus et nouveau-né affectés par placenta *P02.0*

Prasugrel – Hypersensibilité au *T88.7***Prata-Liberal-Goncalves – Syndrome de *Q74.9, Q76.0*****Pratique sportive – inscription dans: *Z02*****Praxis – Crises induites par *G40.8*****PRCA [Pure red cell aplasia] congénitale – *D61.0*****Préauriculaire**

- Ophtalmoplégie externe – Syndrome de macrostomie-anomalies *Q87.0*

Préauriculaire - suite

- -
- - Appendice *Q17.0*
- - Fistule et kyste *Q18.1*
- - Syndrome de déficience intellectuelle avec hypoplasie du corps calleux et appendices *Q87.8*

Pré-auriculaire-obstruction du canal lacrymal-surdité - HPPD [Syndrome d'hypertélorisme-sinus *Q87.0***Préaxiale**

- Colobome-déficience intellectuelle petite taille - Syndrome de polydactylie *Q87.2*
- Doigts de la main - Brachydactylie et syndactylie *Q74.0*
- Hallux varus - Syndrome de brachydactylie *Q73.8, Q66.3*
- Hypertrichose du haut du dos - Syndrome autosomique dominant de polydactylie *Q69.9, Q84.2*
- Orteils - Polydactylie *Q69.2*
- Temtamy - Syndrome de brachydactylie *Q87.2*
- - Syndrome d'hallux varus congénital-polysyndactylie *Q66.3, Q70.4*

Prébétalipoprotéïnémie - Hyperbétalipoprotéïnémie avec *E78.2***Précalicelle** - Ectasie canaliculaire *Q61.5***Précautions aseptiques - Mesures insuffisantes de** *Y69I***Précédant accouchement**

- Anomalie de la coagulation - Hémorragie *O46.0*
- Associé
- - Afibrinogénémie - Hémorragie (importante) *O46.0*
- - Coagulation intravasculaire disséminée - Hémorragie (importante) *O46.0*
- - Hyperfibrinolyse - Hémorragie (importante) *O46.0*
- - Hypofibrinogénémie - Hémorragie (importante) *O46.0*
- Sans précision - Hémorragie *O46.9*
- - Autres hémorragies *O46.8*

Précérébral

- v./v.a. Artère précérébrale
- v./v.a. Vaisseau précérébral
- Multiples et bilatéraux - Accident ischémique transitoire de territoires artériels *G45.2*
- Y compris tronc brachio-céphalique), entraînant un infarctus cérébral - Occlusion et sténose des artères cérébrales et *I63*

Précipité -

- Bredouillement [langage *F98.6*
- Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement *P03.5*

Préclimatérique - Ménorragie ou métrorragie: *N92.4***Précoce**

- v./v.a. Type de maladie

Précocité sexuelle avec hyperplasie surrénale chez l'homme - *E25***Précordial** -

- Douleur *R07.2*
- Frottement *R01.2*

Précurseur

- v./v.a. Cellule précurseur
- B, n.c.a. - Lymphome à *C83.5*
- Thromboplastine plasmatique [PTA] - Déficit en *D68.1*

Prédiabète - *R73.0***Prédisposition**

- Cancer
- - Hématologiques associé à DDX41 - Syndrome de *Q99.8*
- - Oligodontie - Syndrome de *K00.0*
- - Oropharyngé - Téliangiectasie cutanée familiale et syndrome de *L81.7*
- - Sein et de l'ovaire - Syndrome héréditaire de *C56, C97I, C50.9*
- - Carcinome rénal et mélanome associé à MITF - Syndrome de *Q99.8*
- - Carcinome spinocellulaire - Syndrome de kératodermie palmoplantaire-ambiguïté sexuelle XX- *Q56.0, Q82.8*
- - Cardiomyopathies - Examens liés à une *Z01.81*
- - Développement de tumeurs liée à BAP1 - *Q99.8*
- - Dysrythmies malignes - Examens liés à une *Z01.80*
- - Infections fongiques invasives par déficit en CARD9 - *D84.8*
- Mendélien
- - Autosomique récessive aux infections mycobactériennes par déficit partiel en JAK1 - *D84.8*
- - Infection mycobactérien

- - - Déficit

- - - - Complet

- - - - - IFNgammaR1 - *D84.8*- - - - - IFNgammaR2 - *D84.8*- - - - - IL12B - *D84.8*- - - - - ISG15 - *D84.8*- - - - - Récepteur bêta 1 de l'interleukine 12 - *D84.8*

- - - - Partiel

- - - - - Facteur 8 régulateur de l'interféron - *D84.8*- - - - - STAT1 - *D84.8*- - - - - *D84.8***Prédominance**

- Allergique qualifié
- - Bien contrôlé
- - - Non sévère - Asthme à *J45.00*
- - - Sévère - Asthme à *J45.03*
- - Non contrôlé
- - - Non contrôlé et de non sévère - Asthme à *J45.02*
- - - Sévère - Asthme à *J45.05*
- - Partiellement contrôlé
- - - Non sévère - Asthme à *J45.01*

Prédominance - suite

- Allergique qualifié - suite
- - Partiellement contrôlé - suite
- - - Sévère - Asthme à *J45.04*
- - Corticale - Démence à *F01.1*
- - Lymphocytaire - Lymphome de Hodgkin nodulaire à *C81.0*

Prédominant

- Lymphocytes T immunorégulateurs - Déficit immunitaire commun variable avec anomalies *D83.1*
- Nombre et de la fonction des lymphocytes B - Déficit immunitaire commun variable avec anomalies *D83.0*
- Production anticorps
- - Sans précision - Déficit immunitaire avec déficit *D80.9*
- - - Autres déficits immunitaires avec déficit *D80.8*
- - SII-C] - Syndrome de l'intestin irritable, avec constipation *K58.2*
- - SII-D] - Syndrome de l'intestin irritable, avec diarrhée *K58.1*

Prééclampsie

- Greffée lors d'hypertension - *O11*
- Grossesse - *O14.9*
- Légère - *O14.0*
- Modérée - *O14.0*
- Sans précision - *O14.9*
- Sévère puerpérale - *O14.1*
- Surajouté
- - États hypertensifs préexistants - *O11*
- - Hypertension SAI - *O11*

- - -

- - - *O11*

- - - Hypertension

- - - - Chronique avec *O11*- - - - Essentielle préexistante au cours de la grossesse, avec *O11*- - - - Préexistante avec *O11*- - - *O14.9***Prééclamptique** -- Protéinurie *O14.9*- Toxicose *O14.9***Pré-excitation - Syndrome de** *I45.6***Pré-excitée - Conduction auriculoventriculaire:** *I45.6***Préexistant**

- v./v.a. Type de maladie

Préférence sexuel

- Sans précision - Trouble de la *F65.9*
- - trouble
- - *F65.8*
- - Multiples de la *F65.6*

Prégabaline -

- Abus de *F13.1*
- Dépendance à la *F13.2*
- Troubles liés à l'usage de *F13.1*

Préinfarctus - Syndrome (de): *I20.0*Preiser - Syndrome de *M87.24*Prékallcréine - Déficit congénital en *D68.8*Préleucémie (syndrome de) SAI - *D46.9***Prélèvement**

- Effectué sur

- - Appareil

- - - Digestif et la cavité abdominale - Résultats anormaux de *R85*- - - Respiratoire et le thorax - Résultats anormaux de *R84*

- - Organe génital

- - - Femme - Résultats anormaux de *R87*- - - Homme - Résultats anormaux de *R86*- - Organes, appareils et tissus - Résultats anormaux de *R89*- Gorge - Résultats anormaux de: *R84*- Implantation d'ovules - Admission pour *Z31.2*- Placentaire (par voie vaginale) - *Z36.0***Prélinguale - Surdit e génétique non syndromique** *H90.5***Prématuré**

v./v.a. Type de maladie

Prématurité

v./v.a. ichtyose-prématurité

- SAI - *P07.3*

- -

- - Anémie de la *P61.2*- - Hyperbilirubinémie de la *P59.0*- - Rétinopathie de la *H35.1***Préménopause - Saignements abondants de la** *N92.4***Préménopausique - Ménorragie ou métrorragie:** *N92.4***Prémenstruelle - Syndrome de tension** *N94.3***Prémolaire-canine - En avant de la jonction** *C04.0***Prénatal**

v./v.a. Examen prénatal systématique de la mère

- Amniocentèse - Autres dépistages *Z36.2*- Anomalies chromosomiques - Dépistage *Z36.0*- Fractures congénitales des os - Amyotrophie spinale *G12.2, Q74.8*- Insuffisants - Surveillance d'une grossesse avec antécédent de soins *Z35.3*- Iso-immunisation - Dépistage *Z36.5*- Malformations par échographie et autres méthodes physiques - Dépistage *Z36.3*- Retard de croissance du f etus par échographie et autres méthodes physiques - Dépistage *Z36.4*- Sans précision - Dépistage *Z36.9*- Taux élevé d'alpha-fœtoprotéines - Dépistage *Z36.1*

- -

- - Dépistages *Z36.8***Prénatal - suite**

- - - suite

- - Hypoplasie de l'émail (néonatale) (post-natale) (*K00.4*)- - Kératite gonorrhéique *A54.3†, H19.2****Préoccupation exagérées pour les événements sources de tension - Inquiétude et** *R46.6***Préparation**

- Alimentaire base poisson

- - Exacerbation aiguë - Poumon des travailleurs de *J67.81*- - Sans mention d'exacerbation aiguë - Poumon des travailleurs de *J67.80*- - - Poumon des travailleurs de *J67.80*

- Base

- - Foie et autres substances anti-anémiantes - *T45.8*- - Plantes ou remèdes populaires - Abus de: *F55*- - Capillaires - Intoxication: Kératolytiques, kératoplastiques et autres médicaments et *T49.4*- - Contenant une seule et plusieurs substances - *T38.4*- - Dialyse et traitement - *Z49*- - Ophtalmologiques - Intoxication: Médicaments et *T49.5*- - Utilisés en oto-rhino-laryngologie - Intoxication: Médicaments et *T49.6***Préparatoires**- Traitement ultérieur, non classés ailleurs - Soins *Z51.4*- Vue d'une dialyse - Soins *Z49.0***Pr patellaire - Bursite** *M70.4***Pré-psychotique - Schizophrénie:** *F21***Prépuce**- Adhérent - *N47*- - Phimosis et paraphimosis - Hypertrophie du *N47*- - Serré - *N47*

- -

- - Adénocarcinome du *C60.0*- - Carcinome épidermoïde du *C60.0*- - Gonorrhée du *A54.0†, N51.2**- - Mélanome malin du *C60.0*- - Tuberculose du *A18.1†, N51.8**- - Tumeur maligne: *C60.0***Préputiale - Mélanome malin de la muqueuse** *C60.0***Pr pylore -**- *C16.4*- - Carcinome épidermoïde du *C16.4***Prérénale -**- - Insuffisance rénale aiguë *N17*- - Urémie *R39.2***Presbyacousie -** *H91.1***Presbytie -** *H52.4***Prescription**- Moyens contraceptifs - Première *Z30.0*- Pilules contraceptives ou d'autres contraceptifs - Renouvellement d'une *Z30.4***Pr senile**- Cours de maladie d'Alzheimer - Démence *G30.0†, F00.0**

- - SAI -

- - - Démence: *F03*- - - Psychose: *F03*- - Type Alzheimer - Démence *F00.0**

- - -

- - - Cataracte infantile, juvénile et *H26.0*

- - - Démence

- - - - Cours

- - - - - Atrophie cérébrale *G31.88†, F02.8**- - - - - Sclérose *G30.0†, F00.0**

- - - - - Dégénératif primaire type Alzheimer

- - - - - Apparition *G30.0†, F00.0**- - - - - Début *F00.0**- - - - - Formes sénile et *G30†*- - - - - Maladie due au VIH avec démence *B22†, F02.4**- - - - - Syndrome d'hypoplasie fovéale-cataracte *H35.8†, H28.2****Présent - Absence congénitale de la cuisse et de la jambe, pied** *Q72.1***Présents**- - œsophage de Barrett - Dysplasie de haut grade chez les patients *D00.1*- - Risque d'abus - Intoxication: Psychostimulants *T43.6***Présentation**

- - Anormal

- - - Avant le travail - Fœtus et nouveau-né affectés par une *P01.7*

- - - Fœtus

- - - - Sans précision - Soins maternels pour *O32.9*- - - - - Soins maternels pour d'autres *O32.8*- - - - - Plusieurs fœtus - Soins maternels pour grossesse multiple avec *O32.5*- - - - - Sans précision - Dystocie due à une position et une *O64.9*- - - - - Dystocie due à d'autres positions et *O64.8*

- - - - - Complexe -

- - - - - Dystocie due à une *O64.5*- - - - - Soins maternels pour *O32.6*- - - - -  paule - Dystocie due à une *O64.4*

- - - - - Face

- - - - - Avant le travail - *P01.7*- - - - - Front et du menton - Soins maternels pour *O32.3*- - - - - - Dystocie due à une *O64.2*- - - - - Front - Dystocie due à une *O64.3*- - - - - Menton - *O64.2*- - - - - Oblique - *O32.2*- - - - - Occipito-postérieure persistante - *P03.1*

Présentation – suite

- Pieds → Dystocie due à une *O64.1*
- Positions vicieuses du fœtus et disproportions fœto-pelviennes au cours du travail et de l'accouchement → Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres *P03.1*
- Siège
- Avant le travail → *P01.7*
-
- Dystocie due
- *O64.1*
- Soins maternels pour *O32.1*
- Tête → Accouchement spontané avec *O80*
- Transverse
- Avant le travail → *P01.7*
-
- *O32.2*
- *P03.1*

Préservée → HFpEF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection ventriculaire gauche *I50.19***Pressé ou poussé par une foule ou dans un mouvement de panique de foule** → Être *W64.9!***Pression**

- Atmosphérique
- Ambiant
- Eau → Effets sur l'oreille des changements de la *T70.0*
- Effets sur les sinus des changements de la *T70.1*
- Élevée ou basse (sans relation avec les conditions météorologiques) → Exposition à une *W94.9!*
- Pression eau
- Sans précision → Effet de la *T70.9*
- → Autres effets de la *T70.8*
- → Accident dû à un changement de *W94.9!*
- Cérébrale lors d'une lésion crânio-cérébrale couverte grave → Compression du cerveau, hémorragie et *S06.21, S01.83!*
- Eau
- Sans précision → Effet de la pression atmosphérique et de la *T70.9*
- → Autres effets de la pression atmosphérique et de la *T70.8*
- Explosion, n.c.a. → Blessure par la *T70.8*
- Groupe → Vaccination non effectué raison
- *Z28*
- *Z53*
- Industrielle) → Injection traumatique de fluide à haute *T70.4*
- Intracrânienne → Élévation de la *G93.2*
- Normal
- Idiopathique → Hydrocéphalie à *G91.20*
- Non précisée → Hydrocéphalie à *G91.29*
- Secondaire → Hydrocéphalie à *G91.21*
- Parentale inappropriée et autres défauts de l'éducation → *Z62*

Pression – suite

- Peau par ailleurs intacte → Zone de pression avec rougeur persistante à la *L89.0*
- Perte cutanée partielle atteignant l'épiderme et/ou le derme → Ulcère [escarre] de *L89.1*
- Phlyctène (remplie de liquide séreux) (ouverte) (percée) → Ulcère [escarre] de *L89.1*
- Positive → Pneumothorax spontané avec *J93.0*
- Rougeur persistante à la pression de la peau par ailleurs intacte → Zone de *L89.0*
- Sans indication de stade → Ulcère [escarre] de *L89.9*
- Télédiastolique ventriculaire gauche → Augmentation pathologique de la *R94.3*
- Veineuse épisclérale élevée → Glaucome secondaire à une *H40.5*
-
- Effet
- Fluides à haute *T70.4*
- Onde de *T70.9*
- Incontinence de *N39.42*
- Lipoatrophie localisée due à la *E88.1*
- Neuropathie héréditaire avec hypersensibilité à la *G60.0*

Présyncope → *R42***Préterminale** → Insuffisance rénale *N18.4***Prétiliale** → Épidermolyse bulleuse dystrophique *Q81.2***Preus** → Syndrome oculo-cérébral d'hypopigmentation, type *E70.3***Prévisible** médicamenteuse → lésion hépatique: toxique (*K71***Priapisme**

- SAP → *N48.39*
- Type
- High-flow → *N48.31*
- Low-flow → *N48.30*
- Autre *N48.38*

Prieto-Badia-Mulas → Syndrome de *Q87.8***Primaire**

v./v.a. Type de maladie

Primigeste

- Âgée → Surveillance d'une *Z35.5*
- Jeune → Surveillance d'une *Z35.6*

Primitif

v./v.a. Type de maladie

Primo-infection tuberculeuse

- Appareil
- Génito-urinaire → *A18.1*
- Respiratoire → *A16.7*
- Ganglion
- Hilaire
- Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*
- → *A16.7*
- Intrathoracique
- Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*

Primo-infection tuberculeuse – suite

- Ganglion – suite
- Intrathoracique – suite
- → *A16.7*
- Médiastinal
- Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*
- → *A16.7*
- Trachéo-bronchique
- Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*
- → *A16.7*
- Gastro-intestinale → *A18.3†, K93.0**
- Médiastin → *A16.7*
- Os → *A18.0†, M90.09**
- Plèvre
- Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*
- → *A16.7*
- → *A16.7*

Primordial

- Microcéphalie par déficit en ZNF335 → Nanisme *Q87.1*
- Résistance à l'insuline → Syndrome de nanisme microcéphalique *Q87.1*
- Type
- Dauber → Nanisme microcéphalique *Q87.1*
- I → Nanisme microcéphalique ostéodysplasique *Q87.1*
- II → Nanisme microcéphalique ostéodysplasique *Q87.1*
- III → Nanisme microcéphalique ostéodysplasique *Q87.1*
- Toriello → Nanisme microcéphalique *Q87.1*
- Kyste: *K09.0*

Primrose → Syndrome de *Q87.8***Primum**

- Type I) → Persistance de l'ostium *Q21.2*
- → CIA type ostium *Q21.2*

Principale

- Accessoires → Glandes salivaires *D37.0*
- Parathyroïde → Adénome à cellules *D35.1*
- Sans précision → Tumeur bénigne: Glande salivaire *D11.9*
-
- Glande de Bartholin [glande vestibulaire] *C51.0*
- Tumeur bénigne: Autres glandes salivaires *D11.7*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des glandes salivaires *C08.8*

Prinzmetal → Angine de poitrine (de): *I20.1***Prion**

- Familiale Alzheimerlike → Maladie à *A81.9*
- Système nerveux central → Maladies à *A81*
- → Amylose systémique à protéine *E85.8*

Prionopathie de sensibilité variable aux protéases → *A81.8*

Prise

- Charge d'une contraception - Autres *Z30.8*
- Voie interne - Dermite due à d'autres substances *L27.8*

Prise en charge

- Adapté - Personne attendant d'être admise dans un établissement de *Z75.8*
- Contraception, sans précision - *Z30.9*
- Normale - Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la *Z76.2*
- Personne dépendante pendant un congé de ses proches - *Z75.8*
- Sécrétions - Dépendance (de longue durée) envers: appareils de *Z99.0*

Prison - Difficultés liées à une libération de *Z65***Pritzker**

v./v.a. Hashimoto-Pritzker

Privation

- Affective - Psychopathie de *F94.2*
- Dus à la toxicomanie de la mère - Symptômes néonataux de *P96.1*
- Eau - *T73.1*
- Liberté - Emprisonnement et autres formes de *Z65*
- Nourriture - *T73.0*
- Sans précision - Effet dû à une *T73.9*
- Sommeil - Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: *G40.5*
- Utilisation thérapeutique de médicaments chez le nouveau-né - Symptômes de *P96.2*
- - Autres effets dus à une *T73.8*

PRL - Adénome hypophysaire à *D35.2***Proaccélération -**

- Carence en *D68.22*
- Déficit héréditaire en *D68.22*

Problème

- Alimentaire nouveau-né
- - Sans précision - *P92.9*
- - - Autres *P92.8*
- Développement psychosexuel - *F66.9*
- Langage - *R47.8*
- Ouïe
- - Syphilitique
- - - Congénitale - *A50.0†, H94.8**
- - - - *A52.1†, H94.8**
- - - - Syndrome d'Ehlers-Danlos de type cyphoscoliose avec *Q79.6*
- Sexuel relationnel - *F66.2*
- Sociaux - Grossesse à risques liée à des *Z35.8*

Proboscis latéral - *Q30.8***Procédé biologie moléculaire -**

- Fibrose pulmonaire tuberculeuse confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par *A15.0*

Procédé biologie moléculaire - -suite

- Pneumonie tuberculeuse confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par *A15.0*
- Pneumothorax tuberculeux confirmé(e) par l'examen microscopique de l'expectoration, avec ou sans culture ou par *A15.0*

Procédure

- Garde ou d'entretien d'enfants - *Z65*
- Spéciales pour le dépistage du SARS-CoV-2 - *U99.0!*

Procès

- Civil ou pénal - Condamnation, sans emprisonnement, après *Z65*
- - *Z65*

Processus

- Alvéolaire -
- - Fente (du *K08.8*)
- - Plaie ouverte de la lèvre et de la cavité buccale: Gencive (*S01.53*)
- Condilien de la mandibule - Hyperplasie ou hypoplasie unilatérale du *K10.8*
- Styloïde allongé - Syndrome du *M77.9*
- Xiphoïdeus - Fracture du sternum: *S22.23*

Proche

- Niveau d'un moignon d'amputation - Contracture (flexion) (de l'articulation la plus *T87.6*)
- - Prise en charge d'une personne dépendante pendant un congé de ses *Z75.8*

Procidence

- Bras - *O64.4*
- Cordon ombilical - Foetus et nouveau-né affectés par une *P02.4*
- Effort spontanément réductible
- - Réintroduction manuelle possible - Hémorroïdes (avec saignement) avec *K64.2*
- - - Hémorroïdes (avec saignement) avec *K64.1*
- - Réintroduction manuelle impossible - Hémorroïdes (avec saignement) avec *K64.3*
- SAI - *N81.3*
- Vaisseaux du cordon - *P02.6*
- - Hémorroïdes (avec saignement) sans *K64.0*

Proconvertine -

- Carence en *D68.23*
- Déficit
- - Constitutionnel en *D68.23*
- - Héréditaire *D68.23*

Procréation -

- Conseils et avis généraux en matière de *Z31.6*
- Recherches et tests en vue d'une *Z31.4*

Procréative

- Sans précision - Mesure *Z31.9*
- - Autres mesures *Z31.8*

Procréer - Surveillance d'une grossesse avec d'autres antécédents obstétricaux pathologiques et difficultés à *Z35.2***Proctalgie fugace - *K59.4*****Proctite**

- Aiguë amibienne - *A06.8*
- Cytomégalovirus - *B25.80†, K93.8**
- Due au virus de l'herpès - *A60.1†, K93.8**
- Radique - *K62.7*
- Tuberculeuse - *A18.3†, K93.0**

Proctorragie - *K62.50***Prodromique - Schizophrénie: *F21*****Production**

- Anticorps
- - Sans précision - Déficit immunitaire avec déficit prédominant de la *D80.9*
- - - Autres déficits immunitaires avec déficit prédominant de la *D80.8*
- Ectopique d'ACTH [hormone adrénocorticotrope] - Syndrome de Cushing dû à la *E24.3*
- IgM
- - Rémission complète - Lymphome lymphoplasmocytaire avec *C88.01*
- - - Lymphome lymphoplasmocytaire avec *C88.0*
- Intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit psychologique [trouble factice] - *F68.1*

Productrice mucus

- Appendice - Tumeur carcinoïde *C18.1*
- Poumons - Tumeur carcinoïde *C34.9*

Produisant du cortisol - Syndrome de Cushing dû à un adénome du cortex surrénalien *D35.0, E24.8***Produit**

- Agissant sur l'équilibre électrolytique, calorique et hydrique - Intoxication: *T50.3*
- Anormal conception
- - Précisés - Autres *O02.8*
- - Sans précision - *O02.9*
- Chimique -
- - Dermite
- - - Allergique de contact due à d'autres *L23.5*
- - - Contact, sans précision, due à d'autres *L25.3*
- - - Irritante de contact due à d'autres *L24.5*
- - Sclérose systémique due à des médicaments et des *M34.2*
- - Ulcère de l'œsophage: dû à l'ingestion de: *K22.1*
- Conception
- - Accouchement, sans hémorragie - Rétention de *O73.1*
- - SAI, après l'accouchement - Rétention de *O72.2*
- Conservation du bois - *T60*
- Contenant amphétamine méthamphétamine -
- - Consommation non intraveineuse de *U69.34!*
- - Utilisation intraveineuse de *U69.33!*
- Cosmétiques - Allergie aux *L23.2*

Produit – suite

- Dérivés du pétrole → Effet toxique: *T52.0*
- Désintoxication alcoolique → *T50.6*
- Exogènes → Hypothyroïdie due à des médicaments et à d'autres *E03.2*
- Médicaux → Incidents dus à des appareils ou à des *Y82.8!*
- Médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur utilisation) → Échec ou dysfonction d'appareils et de *Y82.8!*
- Naturopathie → Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: Plantes et *F55.6*
- Protection du bois → Intoxication par des *T60.9*
- Sang → Sang entier et *T45.8*
- Stéroïdien dans le sang → Présence d'un *R78.6*
- Système immunitaire → Hémophilie due aux inhibiteurs *D68.38*

Proéminentes – Oreilles *Q17.5***Professionnel**

- Dents → Abrasion: *K03.1*
- Facteurs de risque → Exposition *Z57*
- Non classées ailleurs → Ergothérapie et rééducation *Z50.7!*
- SAI →
- - Dermite de contact (*L25.9*
- - Eczéma de contact (*L25.9*
- Y compris crampe de l'écrivain → Névrose: *F48.8*
- -
- - Affections des tissus mous d'origine *M70*
- - Érosion des dents: *K03.2*

Profond

v./v.a. Type de maladie

Profondeur en position transverse – Arrêt en *O64.0***Profunda** – Trichophytia *B35.8***Progénie** – Syndrome d'hypoplasie du radius-pouces triphalangés-hypospadias- *Q87.2***Progéria**

- Adulte → *E34.8*
- Nestor-Guillermo → *E34.8*
- Petite taille - nævus pigmentés → Syndrome de *E34.8*
- - *E34.8*

Progéroïde

- v./v.a. hypoplasie mandibulaire-surdité-apparence progéroïde-lipodystrophie
- Cardio-cutané lié à LMNA → Syndrome *E34.8*
- Marfanoïde-lipodystrophie → Syndrome d'apparence *E88.1*

- -

- - EDS type *Q79.6*
- - Syndrome d'Ehlers-Danlos type *Q79.6*

Progestatifs – Intoxication: Autres œstrogènes et *T38.5***Prognathie (mandibulaire) (maxillaire)** – *K07.1***Prognathisme**

- Anomalies oculaires et cutanées → Syndrome de déficience intellectuelle-obésité- *Q87.8*
- Autosomique dominant → *K07.1*
- Cryptorchidie → Syndrome lié à l'X de microcéphalie-retard de croissance- *Q87.8*

Programme de recherche clinique – Examen de comparaison et de contrôle dans le cadre d'un *Z00.6***Progrediens** – Kératodermie palmoplantaire transgrediens et *Q82.8***Progressif**

v./v.a. Type de maladie

Progression – Sclérose en plaques

- Progressif emblé chronique progressif primaire
- - Mention d'exacerbation aiguë ou de *G35.21*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë ou de *G35.20*
- Rémittente
- - Évolution poussées
- - - Mention d'exacerbation aiguë ou de *G35.11*
- - - Sans mention d'exacerbation aiguë ou de *G35.10*
- - Progressive (chronique, secondairement progressive), avec mention d'exacerbation aiguë ou de *G35.31*

Prohormone convertase I – Obésité par déficit en *E66.89***Pro lactine** –

- Adénome hypophysaire à *D35.2*
- Déficit familial isolé en récepteur de la *E22.1*
- Insuffisance (de): isolée en: *E23.0*

Pro lactinome – *D35.2***Prolapsus**

- Anal → *K62.2*
- Canal anal → *K62.2*
- Col SAI → *N81.2*
- Congénital
- - Méat urinaire → *Q64.7*
- - Urètre → *Q64.7*
- - Vessie (muqueuse) → *Q64.7*
- Cordon → Travail et accouchement compliqués d'un *O69.0*
- Corps vitré → *H43.0*
- Discal → Radiculite
- - Cervicale due à un *M50.1†, G55.1**
- - Due à un *M51.1†, G55.1**
- Génital
- - Sans précision → *N81.9*
- - - Autres *N81.8*
- Hémorroïdes
- - Externes → *K64.5*
- - Internes → *K64.9*
- Hernie de l'ovaire et de la trompe de Fallope → *N83.4*
- Membranes → Suivi de la mère en cas de *O34.31*

Prolapsus – suite

- Mitral] → Syndrome de Barlow [*I34.1*
 - Muqueux
 - - Rectale → *K62.3*
 - - Urétral
 - - - Femme → *N81.0*
 - - - - *N36.3*
 - Ouraque → *Q64.4*
 - Paroi supérieure du vagin après hystérectomie → *N99.3*
 - Prolapsus (de): Prolapsus utérin de 1er ou 2e degré → *N81.2*
 - Rectal → *K62.3*
 - Urétral avec fermeture et infection → *N13.67*
 - Urètre
 - - Femme → *N81.0*
 - - Homme → *N36.3*
 - - - *N36.3*
 - Utérin
 - - 1er ou 2e degré → Prolapsus (de): *N81.2*
 - - 3e et 4e degré → *N81.3*
 - - SAI → *N81.4*
 - Utéro vaginal
 - - Complet → *N81.3*
 - - Partiel → *N81.2*
 - - Sans précision → *N81.4*
 - Utérus gravide → Soins maternels pour: *O34.5*
 - Vaginal paroi
 - - Antérieure) SAI → *N81.1*
 - - Postérieure → *N81.6*
 - Valve mitrale-déficience intellectuelle → Syndrome d'hypogonadisme- *Q87.8*
 - Valvulaire mitral familial → *I34.1*
 - Valvule) mitral(e) → *I34.1*
- Prolidase** – Déficit en *E72.8*
- Proliférant**
- Décollement de la rétine → Vitreo-rétinopathie *H33.4*
 - -
 - - Rétinopathies *H35.2*
 - - Vitreo-rétinopathie *H35.2*
- Prolifération**
- Blastes en transformation) → Anémie réfractaire avec crise blastique (*C92.0*
 - Épithéliale → Mastopathie kystique avec *N60.3*
 - Mésangiale diffuse → Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux stéroïdes avec *N04.3*
 - Tumorale SAI → *D48.9*
- Proliférative**
- Chronique → Péritonite (due à): *K65.8*
 - Diffuse au cours de lupus érythémateux disséminé → Glomérulonéphrite *M32.1†, N08.5**
 - - Rétinopathie drépanocytaire *D57.8†, H36.8**

Proliférum) - Infection à: Sparganum (S.mansonii) (S. B70.1**Proline oxydase - Déficit en E72.5****Prolixité et détails masquant les raisons de la consultation et gênant le contact - R46.7****Prolongation**

- Deuxième période [expulsion] - O63.1

- Première période [dilatation] - O63.0

Prolongement axillaire sein

- Type glande salivaire - Carcinome du C50.6

- -

- - Angiosarcome du C50.6

- - Carcinome héréditaire du C50.6

- - Carcinome métaplasique du C50.6

- - Tumeur maligne: C50.6

Prolymphocytaire

- Cellules B - Leucémie C91.3

- Cellules T - Leucémie C91.6

Prométaphase -

- Délétions vues seulement à la Q93.6

- Duplications vues seulement à la Q92.4

Promyélocytaire

- Aigu

- - Rémission complète - Leucémie C92.41

- - - Leucémie C92.40

- Cellules T - Leucémie C91.60

Pronation -

- Cheville en M21.68

- Pied en M21.68

Pro-opiomélanocortine - Obésité par déficit en E66.89**Propanétriol - Trinitrate de 1,2,3- T65.5****Propanol -**

- Alcool: propylique [1- T51.3

- Effet toxique: 2- T51.2

Propéridine - Déficit en D84.1**Prophylaxie**

- Antibiotique de l'endocardite - Z29.21

- Avant exposition au VIH - Z29.22

- Endocardite - Z29.21

- Locale par des antibiotiques - Z29.20

- Médicamenteuse systémique - Z29.21

Propionibactéries - B95.91!**Propionique -**

- Acidémie: E71.1

- Acidurie E71.1

Propionyl-CoA carboxylase - Déficit en E71.1**Propofol - Dépendance au F19.2****Propos**

- Consanguinité - Conseil: à Z71

- Tabagisme - Conseil: à Z71

- VIH [virus de l'immunodéficience humaine] - Conseil: à Z71

Propres au nourrisson - Symptômes non spécifiques R68.1**Propriétaire - Désaccord avec les voisins, les locataires et le Z59****Proptose au cours de thyrotoxicose - E05.9†, H06.2*****Propyle - Allergie au gallate de T78.4****Propylique [1-propanol] - Alcool: T51.3****Propylthiouracile - Embryofœtopathie au Q86.88****Prosaposine - Encéphalopathie par déficit en E75.2****Prostaglandines - Échec du déclenchement (du travail) (par): O61.0****Prostate**

- Annexe, utérus - Région génitale, vessie, I97.87

- Cours de maladies classées ailleurs - Affections de la N51.0*

- IDC-P] - Carcinome intracanalair de la C61

- NIP

- - Haut grade] - Néoplasie intraépithéliale de haut grade de la D07.5

- - Stade

- - - I - Néoplasie intra-épithéliale de la N42.3

- - - II - Néoplasie intra-épithéliale de la N42.3

- PIN] - Néoplasie intraépithéliale de bas degré de la N40

- PSA] - Modification du taux d'antigène spécifique de la R77.80

- SAI - Malformation congénitale du canal déférent, de l'épididyme, des vésicules séminales et de la Q55.4

- Sans précision - Affection

- - N42.9

- - Inflammatoire de la N41.9

- Trichomonas - Infection de la A59.0†, N51.0*

- -

- - Abcès

- - - N41.2

- - - Gonorrhéique de la A54.2†, N51.0*

- - Absence acquise de la Z90.7

- - Absence ou aplasie de: Q55.4

- - Affection

- - - Inflammatoires de la N41.8

- - - Précisées de la N42.8

- - Atrophie de la N42.2

- - Calcul de la N42.0

- - Cancer familial de la C61

- - Carcinoma in situ: D07.5

- - Coccidioïdomycose de la B38.8†, N51.0*

- - Dysplasie

- - - N42.3

- - - Bas grade de la N42.3

- - Examen spécial de dépistage de tumeur de la Z12.5

- - - Gonorrhée de la A54.2†, N51.0*

- - Hyperplasie

- - - N40

- - - Adénomateuse de la N40

Prostate -suite

- - -suite

- - Hyperplasie -suite

- - - Bénigne) de la N40

- - Hypertrophie (bénigne) de la N40

- - Lésion traumatique: S37.82

- - Malformations congénitales du canal déférent, de l'épididyme, des vésicules séminales et de la Q55.4

- - Rhabdomyosarcome embryonnaire de la C61

- - Syphilis tardive de la A52.7†, N51.0*

- - Trichomonase de la A59.0†, N51.0*

- - Tumeur bénigne: D29.1

- - Tumeur maligne de la C61

- - Tumeur phyllode de la D40.0

- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D40.0

Prostatique

- SAI - Obstruction N40

- -

- - Barre moyenne [barrière de Mercier] (N40

- - Congestion et hémorragie N42.1

- - Granulome N42.8

- - Lésion traumatique de l'urètre: Partie S37.33

- - Lithiase N42.0

- - Résultats anormaux de: sécrétions R86

- - Tuberculose A18.1†, N51.0*

Prostatite

- Aiguë - N41.0

- Aspergillus - B44.8†, N51.0*

- Candida - B37.4†, N51.0*

- Chronique - N41.1

- Cytomégalovirus - B25.88†, N51.0*

- Due au virus de l'herpès - A60.0†, N51.0*

- Gonocoques - A54.2†, N51.0*

- Gonorrhéique - A54.2†, N51.0*

- SAI - N41.9

- Trichomonas - A59.0†, N51.0*

- Tuberculeuse - A18.1†, N51.0*

Prostato-cystite - N41.3**Prostration due chaleur**

- Perte de sel (et d'eau) - T67.4

- SAI - T67.5

Protanomalie - H53.5**Protanopie - H53.5****Protéases -**

- Prionopathie de sensibilité variable aux A81.8

- Virus de l'immunodéficience humaine résistant aux virostatiques ou aux inhibiteurs de U85!

Protéasome] - PRAAS [Syndrome auto-inflammatoire lié au M35.8**Protecteurs - Intoxication: Emollients, calmants et T49.3**

Protection du bois - Intoxication par des produits de T60.9**Protée - Syndrome de Q87.3****Protéger le sujet de son milieu ou pour l'isoler après un contact avec une personne atteinte d'une maladie infectieuse - Admission pour Z29.0****Protéinase - Déficit en inhibiteur d'Alpha-1 E88.0****Protéine**

v./v.a. alpha-fœto-protéine

- B du surfactant - Détresse respiratoire aiguë néonatale par déficit en P28.0

- Bêta-propeller - Neurodégénérescence associée à une G23.0

- Bœuf - Hypersensibilité aux T78.1

- C

- - Activée [mutation du facteur V Leiden] - Résistance à la la D68.5

- - Surfactant - Pneumopathie interstitielle par déficit en J84.80

- - -

- - - Carence en: D68.5

- - - Thrombophilie

- - - Autosomique récessive due au déficit congénital en D68.5

- - - Héritaire sévère due au déficit congénital en D68.5

- Cacahuètes - Allergie aux T78.1

- COASY - Neurodégénérescence associée à la G23.0

- Codées par l'ADN mitochondrial - Insuffisance hépatique infantile aiguë par défaut de synthèse des K72.0

- C-réactive - Augmentation pathologique du taux de R77.88

- Dibasiques avec lysinurie - LPI [Intolérance aux E72.0

- E. coli - Hypersensibilité aux T78.4

- Liaison

- - Facteur de croissance ressemblant à l'insuline - Taux réduit de la R77.88

- - Glycosylphosphatidylinositol HDL 1 - Déficit familial en GPIHBP1 [E78.3

- Membranaire intégrale 2B - Amylose ITM2B [E85.4†, I68.0*

- Membrane mitochondriale - Neurodégénérescence associée à la G23.0

- Mitochondriales - Maladie mitochondriale par défaut de synthèse des E88.8

- Plasmatique

- - Non classés ailleurs - Anomalies du métabolisme des E88.0

- - Sans précision - Anomalie des R77.9

- - -

- - - Anomalies précisées des R77.8

- - - Modifications précisées des taux de R77.88

- Poisson - Hypersensibilité aux T78.1

- Poulet - Allergie aux T78.1

- Prion - Amylose systémique à E85.8

- R - Carence en E53.8

Protéine -suite

- S -

- - Carence en: D68.5

- - Déficit acquis en D68.8

- - Thrombophilie

- - - Autosomique récessive due au déficit congénital en D68.5

- - - Héritaire sévère due au déficit congénital en D68.5

- Transfert des esters de cholestérol - Déficit en E78.4

- Trifonctionnelle mitochondrial

- - DPTFM - Déficit en E71.3

- - - Déficit en E71.3

- - -

- - Anémie par carence en D53.0

- - Entéropathie avec perte de K90.4

- - Pertes entérales de K92.8

- - Syndrome CHAPLE [hyperactivation du complément-thrombose-entéropathie avec perte de D84.1

- - Trouble de la N-glycosylation des E77.8

Protéino énergétique

- Grave

- - E43

- - - Forme intermédiaire - Malnutrition E42

- - - Signes de kwashiorkor et de marasme - Malnutrition E42

- - Sans précision - Malnutrition E43

- Légère - Malnutrition E44.1

- Modérée - Malnutrition E44.0

- SAI - Déséquilibre E46

- Sans précision - Malnutrition E46

- - -

- - Retard de développement après malnutrition E45

- - Séquelles de malnutrition E64.0

Protéinose alvéolaire

- Exacerbation aiguë - J84.01

- Pulmonaire

- - Auto-immune - J84.00

- - Congénitale - J84.00

- - Début infantile avec hypogammaglobulinémie - J84.00, D80.0

- - Idiopathique - J84.00

- - Secondaire - J84.00

- - Sévère par déficit en MARS à début précoce - J84.00

- Sans mention d'exacerbation aiguë - J84.00

- - J84.00

Protéinose lipoïde - E78.88**Protéinurie**

v./v.a. cobalamine-protéinurie

- Bence Jones - R80

- Gestationnelle - O12.1

- Hypertension - Gestose EPH [œdème - O14.9

- Isolé

Protéinurie -suite

- Isolé -suite

- - Lésions morphologiques précisées - N06

- - - R80

- - Orthostatique, sans précision - N39.2

- - Persistante, sans précision - N39.1

- - Prééclampsique - O14.9

- - Préexistante - Les états mentionnés avec O10

- - SAI - R80

- - -

- - Anémie par carence en vitamine B12 due à une malabsorption sélective de la vitamine B12 avec D57.1

- - Œdème gestationnel avec O12.2

Protéique coatomère] - Syndrome COPA [sous-unité alpha du complexe M35.8**Proteus**

- Mirabilis

- - Agent pathogène - B96.2!

- - Multirésistant

- - - 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie - U81.07!

- - - 3MRGN - U81.27!

- - - 4MRGN - U81.47!

- - Morganii comme agent pathogène - B96.2!

- - Infection à A49.8

Proteus-like - Syndrome Q87.3**Prothèse**

v./v.a. Complication d'une prothèse

- Artère coronaire - Présence de Z95.5

- Articulaire

- - Interne - Infection et réaction inflammatoire dues à une T84.5

- - Orthopédiques sans précisions - Présence d'autres Z96.68

- - Plaque d'ostéosynthèse - Fracture osseuse après mise en place d'un implant, d'une M96.6

- - - Présence d'une Z96.68

- Auditif

- - Ancre osseux [BAHA] - Présence d'une Z96.2

- - Implantée - Ajustement et entretien d'une Z45.3

- Cardiaque -

- - Défaillance cardiaque après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une I97.1

- - Insuffisance cardiaque après chirurgie cardiaque ou due à la présence d'une I97.1

- - Cheville - Présence d'une Z96.66

- - Cochléaire - Z45.3

- - Conduction osseuse - Z45.3

- - Coude - Présence d'une Z96.61

- - Dentaire

- - Complète)(partielle) - Z97.8

- - - Mise en place et ajustement d'une Z46.3

- - Disque intervertébral - Présence d'une Z96.67

- - Épaule - Présence d'une Z96.60

Prothèse – suite

- Externe
- - Non précisé → Mise en place et ajustement d'un appareil de *Z44.9*
- - Sein → Mise en place et ajustement d'une *Z44.3*
- - - Mise en place et ajustement d'autres appareils de *Z44.8*
- Genou → Présence d'une *Z96.65*
- Hanche → Présence d'une *Z96.64*
- Implant
- - Cardiaques et vasculaires → Complication mécanique d'autres *T82.5*
- - Greffe
- - - Appareil
- - - - Génital
- - - - - → Complication mécanique d'autres *T83.4*
- - - - - → Infection et réaction inflammatoire dues à une *T83.6*
- - - - Urinaire → Infection et réaction inflammatoire dues à une *T83.5*
- - - Cardiaque vasculaire -
- - - - Douleur due à *T82.8*
- - - - Embolie due à *T82.8*
- - - - Fibrose due à *T82.8*
- - - - Hémorragie due à *T82.8*
- - - - Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres *T82.7*
- - - - Sténose due à *T82.8*
- - - - Thrombose due à *T82.8*
- - - Interne
- - - - Non classées ailleurs → Autres complications dues à des *T85.88*
- - - - Partie du tractus gastro-intestinal → Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres *T85.76*
- - - - Système
- - - - - Hépatobiliaire et le pancréas → Infection et réaction inflammatoire dues à des *T85.75*
- - - - - Nerveux → Autres complications dues à des *T85.81*
- - - - - Nerveux → Infection et réaction inflammatoire dues à des *T85.72*
- - - - - → Infection et réaction inflammatoire due à d'autres *T85.78*
- - - Oculaires → Complication mécanique d'autres *T85.3*
- - - (Esophage → Complication mécanique de *T85.50*
- - - Orthopédiques internes → Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres *T84.7*
- - - Pancréas → Complication mécanique de *T85.54*
- - - Parties du tractus gastro-intestinal supérieur → Complication mécanique de *T85.51*
- - - Tractus gastro-intestinal inférieur → Complication mécanique de *T85.52*
- - - Voies biliaires → Complication mécanique de *T85.53*

Prothèse – suite

- Implant – suite
- - Mammaire -
- - - Complication mécanique d'une *T85.4*
- - - Complications dues à une *T85.83*
- - - Fibrose capsulaire du sein due à une *T85.82*
- - - Infection et réaction inflammatoire dues à une *T85.73*
- - Urinaires → Complication mécanique d'autres *T83.1*
- Interne
- - Fixation → Soins de contrôle impliquant l'enlèvement d'une plaque et autre *Z47.0*
- - Non précisée → Ajustement et entretien d'une *Z45.9*
- Ostéo-articulaire → Instabilité du système ostéo-articulaire suite à l'ablation d'une *M96.88*
- Poignet → Présence d'une *Z96.63*
- Temporo-mandibulaire → Présence d'une *Z96.68*
- Tête radiale → Présence d'une *Z96.62*
- Valvulaire cardiaque -
- - Complication mécanique d'une *T82.0*
- - Déplacement dû (due) à une *T82.0*
- - Fuite dû (due) à une *T82.0*
- - Infection et réaction inflammatoire dues à une *T82.6*
- - Malposition dû (due) à une *T82.0*
- - Obstruction mécanique dû (due) à une *T82.0*
- - Perforation dû (due) à une *T82.0*
- - Protrusion dû (due) à une *T82.0*
- - Rupture (mécanique) dû (due) à une *T82.0*
- - Valvule cardiaque → Présence de *Z95.2*
- - Vasculaire non classée ailleurs → Présence d'une *Z95.88*
- - -
- - - Hyperplasie par irritation de la crête édentée (due à une *K06.2*
- - - Stomatite: due à une *K12.1*

Prothrombine -

- Carence en *D68.21*
- Mutation du gène de *D68.5*

Protides – Malabsorption due à une intolérance (à): *K90.4***Protions – Eosinophilie œsophagienne répondant aux inhibiteurs de la pompe à *K20.0*****Protoplasmique**

v./v.a. Astrocytome protoplasmique

Protoporphyrine

- Dominante liée à l'X → *E80.0*
- Érythropoïétique] → ERP [*E80.0*

Protoporphyrinogène oxydase – Déficit en *E80.2***Protozoaires**

- Classées ailleurs → Myosite au cours d'infections parasitaires et à *M63.1**

Protozoaires – suite

- Compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Maladies à *O98.6*
- Sang → Intoxication: Antipaludiques et médicaments agissant sur d'autres *T37.2*
- -
- - Colite à *A07.9*
- - Diarrhée à *A07.9*
- - Dysenterie à *A07.9*
- - Encéphalopathie au cours de sepsis à *B60.80†, G94.32**
- - Glomérulopathie au cours de sepsis à *B60.80†, N08.0**
- - Maladie
- - - Intestinal
- - - - *A07.9*
- - - - Précisées, à *A07.8*
- - - Rénale tubulo-interstitielle au cours de sepsis à *B60.80†, N16.0**
- - Septicémie à *B60.80*

Protozooses et helminthiases – Méthodes spéciales pour l'exploration de: *Z11***Protrusion**

- Acétabulaire → *M24.7*
- (Due) à une prothèse valvulaire cardiaque → *T82.0*
- Hémorroïdes
- - Externes → *K64.5*
- - Internes → *K64.9*
- Maxillaire antérieure-strabisme-déficience intellectuelle → Syndrome de *Q87.8*
- Membre inférieur → Dystocie due à une *O64.1*
- Perte tissu intraoculaire → Lacération
- - Oculaire sans *S05.3*
- - Rupture oculaires avec *S05.2*
- - Perforation du bulbe sans *S05.6*

Protuberans

v./v.a. Dermatofibrosarcoma protuberans

Proud – Syndrome de *Q87.8***Provocation – Trouble oppositionnel avec *F91.3*****Provoquant**

- Occlusion
- - Sans gangrène -
- - - Hernie
- - - - *K46.0*
- - - - Interstitielle *K46.0*
- - - - Intestinale *K46.0*
- - - - Intra-abdominale *K46.0*
- - - Hernie crurale (unilatérale): *K41.3*
- - - Hernie diaphragmatique: *K44.0*
- - - Hernie inguinale (unilatérale): *K40.3*
- - - Hernie ombilicale: *K42.0*
- - - -
- - - - Hernie incisionnelle *K43.0*
- - - - Hernie parastomale *K43.3*
- - Rupture destruction globe oculaire -

Provoquant – suite

- Rupture destruction globe oculaire – suite
- Brûlure T26.2
- Corrosion T26.7
- Transfusion entre jumeaux ou autre transfusion transplacentaire – Anomalie du placenta et du cordon ombilical P02.3

Prowazekii –

- Infection à Rickettsia A75.0
- Typhus épidémique à poux dû à Rickettsia A75.0

Prower

v./v.a. Stuart-Prower

Prowerr

v./v.a. Stuart-Prowerr

Proximal

- Autosomique dominant
- Adulte – Amyotrophie spinale G12.1
- Enfance
- Associé
- BICD2 – Amyotrophie spinale G12.1
- DYNC1H1 – Amyotrophie spinale G12.1
- – Amyotrophie spinale G12.1
- Cubitus SAI – Partie S52.00
- Décollement épiphysaire – Fracture du col du fémur: Épiphyse (S72.02
- Dents – Usure: K03.0
- Déplétion mitochondriale focale – Myopathie G71.3
- Diabète sucré-ataxie cérébelleuse – Syndrome de tubulopathie Q87.8
- Diaphyse cubitale avec luxation de la tête du radius – Fracture S52.21
- Épilepsie myoclonique progressive – Syndrome d'amyotrophie spinale G12.1, G40.3
- Estomac] – GAPPS [Adénocarcinome gastrique et polyposé C16.9
- Humérus en tant que traumatisme dû à l'accouchement – Fracture P13.3
- Radius SAI – Partie S52.10
- Sans précision – Avant-bras S52.8
- Signes extrapyramidaux – Myopathie G71.3, G25.9
- Tibia
- Isolé – Partie S82.18
- SAI – Partie S82.18
- Type
- 1 – Amyotrophie spinale G12.0
- 2 – Amyotrophie spinale G12.1
- 3 – Amyotrophie spinale G12.1
- 4 – Amyotrophie spinale G12.1
- Jokela – Amyotrophie spinale G12.1
- Ulna – Fracture de l'épiphyse S52.00
- –
- Acidose tubulaire rénale N25.8
- Amyotrophie spinale G12.1
- Anomalie congénitale du fémur Q72.4
- Dystrophie myotonique G71.1

Proximal – suite

- – suite
- Épiphyse S42.21
- Extrémité S82.1
- Fracture
- Doigt: Phalange S62.61
- Ouverte du radius S52.10, S51.87!
- Péroné seul: Partie S82.41
- Pouce: Phalange S62.51
- Humérus S43.0
- Luxation
- Antérieure du tibia S83.11
- Genou Luxation
- Latérale du tibia S83.14
- Médiane du tibia S83.13
- Postérieure du tibia S83.12
- Syndrome
- Microdélétion 16p11.2 Q93.5
- Microduplication 16p11.2 Q92.3
- Proximal femoral focal deficiency** – Q72.4
- PRPP synthétase** – Hyperactivité de la E79.8
- Prune belly** – Syndrome Q79.4
- Prurigineuse** – **Épidermolyse bulleuse dystrophique** Q81.2

Prurigo

- Actinique – L56.4
- Besnier – L20.0
- Hebra – L28.2
- Mitis – L28.2
- Nodulaire de Hyde – L28.1
- SAI – L28.2
- – Autres formes de L28.2
- Prurit**
- Anal – L29.0
- Ano-génital, sans précision – L29.3
- Gale – B86
- Nageurs – B65.3
- Pendant la grossesse – O26.88
- Psychogène – F45.8
- Sans précision – L29.9
- Scrotal – L29.1
- Urémique – L29.8
- Vulvaire – L29.2

– –

-- L29.8

- Diabète sucré avec E14.60†, L99.8*
- Diabète sucré de type 1 avec E10.60†, L99.8*
- Diabète sucré de type 2 avec E11.60†, L99.8*

PSA – Modification du taux d'antigène spécifique de la prostate [R77.80**PsAPASH** [arthrite psoriasique-pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée] – Syndrome M35.8**Psaume**

v./v.a. Papillon-Léage-Psaume

PSC [Cholangite sclérosante primitive] – K83.00**Pseudallescheria boydii** – Infection à B48.2**Pseudarthrose**

- Congénital
- Clavicule – Q74.0
- Membres – Q74.8
- Tibia – Q74.2
- Ulna – Q74.0
- Fusion ou arthrodèse – M96.0
- Post-ostéotomie – M96.0
- – Fracture non consolidée [M84.1

Pseudo hyperaldostérionisme type

- 1 – I15.10
- 2 – I15.10

Pseudoachondroplasie – Q77.8**Pseudo-adrénoleucodystrophie**

- Néonatale – E71.3
- – E71.3

Pseudo-ALDN [adrénoleucodystrophie néonatale] – E71.3**Pseudoaldostérionisme**

- Crise hypertensive – I15.11
- – I15.10

Pseudo-aminoptérine – Syndrome Q87.0**Pseudoanodontie-hypoplasie maxillaire-genu valgum** – Syndrome de K07.8, Q74.1**Pseudocamptodactylie**

v./v.a. trismus-pseudocamptodactylie

Pseudocoxalgie – M91.3**Pseudodébilite organique** – F07.0**Pseudodiastrophique** – Dysplasie Q78.8**Pseudo-encéphalopathie supérieure hémorragique** – E51.2**Pseudo-épisodes vasculaires cérébraux** – Syndrome MELAS [Myopathie, Encephalopathy, Lactic Acidosis, Stroke-like episodes] [myopathie, encéphalopathie, acidose lactique, G31.81**Pseudo-exfoliatif** – Glaucome PEX [glaucome H40.1**Pseudo-exfoliation cristallinienne** – Glaucome (primitif) (résiduel): capsulaire avec H40.1**Pseudofolliculite de la barbe** – L73.1**Pseudoglaucome** – Orbitopathie endocrinienne avec E05.0†, H06.2***Pseudo-granulomateuses de la muqueuse buccale** – Granulome et lésions K13.4**Pseudohémophilie**

- Bernuth – D68.09
- Héritaire – D68.00
- Type
- A – D69.88
- B – D68.09
- Vasculaire – D69.88
- – D68.09

Pseudo-hermaphrodisme

- Féminin

Pseudo-hermaphrodisme –suite

- Féminin –suite
- Non classé ailleurs – Q56.2
- SAI – Q56.2
- – Q56.2
- Masculin
- Déficit en 17-bêta-hydroxystéroïde déshydrogénase type 3 – E29.1
- Non classé ailleurs – Q56.1
- Résistance aux androgènes – E34.5
- SAI – Q56.1
- – Q56.1
- Sans précision – Q56.3
- Surrénalien chez la femme – E25

Pseudo-hermaphroditisme

- Féminin dû à un trouble corticosurrénal – E25.8
- Masculin) – Déficit en 5-alpha-réductase (avec E29.1

Pseudohyperaldostéronisme type

- 1 avec crise hypertensive – I15.11
- 2 avec crise hypertensive – I15.11

Pseudohyperkaliémie familiale – D58.8**Pseudohypertrophie musculaire-hypothyroïdique – Syndrome de E03.1****Pseudohypoaldostéronisme**

- Transitoire – N25.8
- Type
- 1
- Autosomique
- Dominant – N25.8
- Récessif – N25.8
- Rénal – N25.8
- – N25.8
- 2
- Crise hypertensive – I15.11
- – I15.10
- 2A
- Crise hypertensive – I15.11
- – I15.10
- 2B
- Crise hypertensive – I15.11
- – I15.10
- 2C
- Crise hypertensive – I15.11
- – I15.10
- 2D
- Crise hypertensive – I15.11
- – I15.10

Pseudohypoparathyroïdisme – E20.1**Pseudo-inflammatoire de Sorsby – Dystrophie H35.5****Pseudokyste**

- Pancréas – K86.3
- Rétine – H33.1

Pseudo-Lennox – Syndrome G40.00**Pseudolepréchaunisme de Patterson – E34.8****Pseudoleucémie infantile – D64.8****Pseudolymphome cutané – L98.8****Pseudo-maladie de von Willebrand – D69.1****Pseudomallei –**

- Infection
- Burkholderia A24.4
- Malleomyces A24.4
- Pseudomonas A24.4
- Pneumonie à Pseudomonas A24.1

Pseudo-Meigs – Syndrome D39.1**Pseudoméningocèle**

- Actes médicaux – G97.88
- Post-traumatique – G96.1

Pseudomonas

- Acinetobacter multirésistants 3MRGN – U81.3!
- Aeruginosa
- Multirésistant
- 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie – U81.10!
- 3MRGN – U81.30!
- 4MRGN – U81.50!
- –
- B96.5!
- Otite externe à H60.2, B96.5!
- Pneumonie due à une infection à J15.1
- Bacilles non fermentants cause de maladies classées dans d'autres chapitres – B96.5!
- Mallei – Infection à A24.0
- Pseudomallei –
- Infection à A24.4
- Pneumonie à A24.1
- –
- Arthrite à M00.89, B96.5!
- Choc septique à A41.52, R57.2
- Infection
- A49.8
- Voies urinaires à N39.0, B96.5!
- Pneumonie congénitale à P23.5
- Pneumonie due à J15.1
- Septicémie: A41.52

Pseudo-mucineux ovaire –

- Adénocarcinome C56
- Cystadénocarcinome C56

Pseudomyotonie – G71.1**Pseudomyxome péritonéal] – PMP [C78.6****Pseudo-névrotique – Schizophrénie: F21****Pseudo-obstruction**

- Colique aiguë – K56.0
- Intestinal
- Aiguë – K56.0

Pseudo-obstruction –suite

- Intestinal –suite
- Chronique
- POIC] – K59.8
- – K59.8

Pseudo-œdème papillaire – H47.3**Pseudo-papillaire solide**

- Col du pancréas – Carcinome C25.7
- Corps du pancréas – Carcinome C25.1
- Localisations contiguës du pancréas – Carcinome C25.8
- Pancréas – Carcinome C25.9
- Queue du pancréas – Carcinome C25.2
- Tête du pancréas – Carcinome C25.0

Pseudo-paralysie

- Parrot – A50.0†, M90.23*
- Syphilitique congénitale précoce – A50.0†, M90.23*

Pseudoparalytique – Myasthénie G70.0**Pseudo-parkinsonien – Syndrome G21.4****Pseudo-pelade de Brocq – L66.0****Pseudophakie – Z96.1****Pseudopolydystrophie de Hurler – E77.0****Pseudoprogéria – Q87.8****Pseudopseudohypoparathyroïdisme – E20.1****Pseudo-psychopathique – Schizophrénie: F21****Pseudopsychopathique organique – Personnalité F07.0****Pseudo-ptérygion – H11.8****Pseudo-puberté**

- Hétérosexuelle précoce chez la femme – E25
- Isosexuelle précoce chez l'homme – E25

Pseudo-sarcomateux

v./v.a. Fibromatose pseudo-sarcomateuse

Pseudosclérose

- Spastique avec démence – A81.0†, F02.1*
- Westphal-von-Strümpell – E83.0†, G99.8*

Pseudostreptocoques – B95.91!**Pseudosyndrome de Cushing dû à l'alcool – E24.4****Pseudothalidomide – Syndrome Q87.8****Pseudo-TORCH – Syndrome Q87.8****Pseudo-trisomie 13 – Syndrome Q87.8****Pseudotuberculosis subsp. pestis [Yersinia pestis] – Infection à Yersinia A20****Pseudotumeur cérébrale – G93.2****Pseudotyphus de la Californie – A79.8****Pseudo-unicorne – Utérus Q51.4****Pseudovaccin [nodule des trayeurs] – B08.0****Pseudovitamine D – Déficit en E83.31****Pseudoxanthome élastique**

- Acquis – L94.8
- Like avec rétinite pigmentaire – Syndrome Q82.8, H35.5
- PXE] – Q82.8

Pseudoxanthome élastique –suite

- - Elastolyse dermique papillaire, type L90.8

Psilocine –

- T40.9
- Intoxication à la T40.9

Psilocybine –

- T40.9
- Intoxication à la T40.9

PSIS – E23.6**Psittaci** – Infection à Chlamydia A70**Psittacose**

- Pneumonie – A70†, J17.8*
- – A70

Psoas –

- Abcès du M60.05
- Tendinite du M76.1

Psoriasiforme –

- Rash fessier L22
- Syndrome de microcéphalie-cataracte congénitale-dermatite Q87.8

Psoriasis

- Axiale – Arthrite L40.5†, M07.2*
- Distale interphalangienne – Arthropathie L40.5†, M07.09*
- Pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée – Syndrome PsAPASH [arthrite M35.8

- –

- - Arthrite L40.5†, M07.39*

- - Arthropathie L40.5†, M07.39*

- - Spondylarthrite L40.5†, M07.2*

- - Spondylite L40.5†, M07.2*

Psoriasis

- Arthrite juvénile
- - Articulation
- - - Coude – L40.5†, M09.02*
- - - Genou – L40.5†, M09.06*
- - Colonne vertébrale – L40.5†, M09.08*
- - Localisations multiples – L40.5†, M09.00*
- - Main – L40.5†, M09.04*
- - Pied – L40.5†, M09.07*
- - Poignet – L40.5†, M09.03*
- - Région de l'épaule – L40.5†, M09.01*
- - Région pelvienne – L40.5†, M09.05*
- Exfoliatif – L40.8
- Goutte – L40.4
- Guttata modéré à sévère – L40.4, L40.70!
- Inversa modéré à sévère – L40.8, L40.70!
- Modéré à sévère – L40.70!
- Nummulaire – L40.0
- Plis de flexion – L40.8
- Pustuleux généralisé
- - Forme de von Zumbusch – L40.1
- - GPP] – L40.1
- Sans précision – L40.9
- Vulgaris

Psoriasis –suite

- Vulgaris –suite

- - Modéré à sévère – L40.0, L40.70!

- - – L40.0

- –

- - L40.8

- - Arthrite juvénile idiopathique associée au L40.5†, M09.09*

- - Degré de gravité du L40.7!

- - Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-épilepsie- Q87.8

- - **Psoriatica** – Arthritis mutilans L40.5†, M07.19*

- - **PSP** – G23.1

- - **PSS [Panencéphalite sclérosante subaiguë]** – A81.1

- - **Psychalgie** – F45.40

- - **Psychasthénie** – F48.8

- - **Psychasthénique** – Névrose: F48.8

Psychiatrique

- Évident – Mise observation

- - Activité répréhensible en bande sans trouble Z03.2

- - Comportement asocial sans trouble Z03.2

- - Pyromanie sans trouble Z03.2

- - Vol à l'étalage sans trouble Z03.2

- Général

- - Demande des autorités – Examen Z04.8

- - Non classé ailleurs – Examen Z00.4

- - Modification durable de la personnalité après une maladie F62.1

Psychique

- Troubles du comportement – Maladies Z13.8

- –

- - Antécédent

- - - Traumatisme Z91.8

- - - Troubles Z86.5

- - Choc F43.0

- - Douleur chronique où interviennent des facteurs somatiques et F45.41

- - Traumatisme Z91.8

Psycho

- Actif

- - Voie intraveineuse – Consommation d'autres substances U69.32!

- - –

- - - Antécédents personnels d'abus de substances Z86.4

- - - Syndrome amnésique organique, non induit par l'alcool et d'autres substances F04

- - - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances F19

- - Infantile – (Trouble de la) personnalité: F60.4

- - Sociales – Difficultés liées à d'autres situations Z65

- **Psychodysléptiques [hallucinogènes], autres et sans précision** – Intoxication: T40.9

Psychogène

- v./v.a. Type de maladie

Psycholeptiques neuroleptiques

- Dérivés de la phénothiazine – Intoxication: T43.3

- Non précisés – Intoxication: T43.5

Psychologique

- Comportementaux associés à des maladies ou des troubles classés ailleurs – Facteurs F54

- Connues comme dangereuses et nuisibles – Recherche et acceptation d'interventions comportementales et Z64.8

- Influençant une affection physique – Facteurs F54

- Sans précision – Trouble du développement F89

- Trouble factice] – Production intentionnelle ou simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit F68.1

- –

- - Hyperphagie associée à d'autres perturbations F50.4

- - Majoration de symptômes physiques pour des raisons F68.0

- - Sévices T74.3

- - Troubles du développement F88

- - Vomissements associés à d'autres perturbations F50.5

Psychomoteur

- v./v.a. Retard psychomoteur

- Dissociatif – Trouble F44.4

- Strabisme-défaut du septum cardiaque – Syndrome d'hypotonie sévère-retard de développement Q87.8

- – Trouble F44.4

- **Psychomotrice bénigne [crises de terreur] – Épilepsie** G40.02

- **Psycho-névrotique** – Personnalité: F60.8

Psycho-organique

- Aigu(ë) ou subaigu(ë) – syndrome: F05

- - SPO [syndrome F07.9

Psychopathie

- Autistique – F84.5

- Privation affective – F94.2

Psychopathique

- v./v.a. pseudopsychopathique

- – Personnalité: F60.2

Psychose

- Affective SAI – F39

- Aigu cours trouble

- - Endocrinien – F05.8

- - Métabolique – F05.8

- - Allure schizophrénique au cours d'une épilepsie – F06.2

- Cycloïde

- - Sans symptômes schizophréniques ou sans précision – F23.0

- - Symptômes schizophréniques – F23.1

Psychose –suite

- Dépressif
- - Psychogène → épisode
- - - Isolés de: *F32.3*
- - - Récurrents sévères de: *F33.3*
- - Réactionnel → épisode
- - - Isolés de: *F32.3*
- - - Récurrents sévères de: *F33.3*
- Désintégrative → *F84.3*
- Épileptique SAI → *F06.8*
- Hallucinatoire chronique → *F28*
- Hystérique → *F44*
- Infantile atypique → *F84.1*
- Infectieuse aigu(ë) ou subaigu(ë) → *F05*
- Lactation → *F53.1*
- Macroorchidie → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*
- Maniac dépressif
- - Forme dépressif
- - - Sans symptômes psychotiques → *F33.2*
- - - Symptômes psychotiques → *F33.3*
- - - *F31*
- Non organique, sans précision → *F29*
- Organique
- - Aigu
- - - Cours d'une maladie infectieuse → *F05.9*
- - - Post-traumatique → *F05.8*
- - Due à la maladie de Creutzfeldt-Jakob → *A81.0†, F02.1**
- - SAI → *F09*
- - Subaiguë post-traumatique → *F05.8*
- Paranoïaque
- - Psychogène → *F23.3*
- - - *F22.0*
- Petite enfance → *F84.0*
- Post-avortement → *F53.1*
- Post-partum → *F53.1*
- Présénile SAI → *F03*
- Réactionnel
- - Brève) SAI → *F23.9*
- - - *F23.9*
- SAI
- - Schizophréniforme → *F20.8*
- - - *F29*
- Schizo-affectif
- - SAI → *F25.9*
- - Type
- - - Dépressif → *F25.1*
- - - Maniaque → *F25.0*
- Schizophréniforme
- - Courte durée → *F23.2*
- - Type
- - - Dépressif → *F25.1*
- - - Maniaque → *F25.0*
- Schizophrénique

Psychose –suite

- Schizophrénique –suite
- - Affective mixte → *F25.2*
- - Type affectif → *F25.9*
- Sénile SAI → *F03*
- Subaigu cours
- - Maladie infectieuse → *F05.9*
- - Trouble endocrinien → *F05.8*
- Symbiotique → *F84.3*
- Symptomatique SAI → *F09*
- Syndrome de Korsakov non alcoolique → *F04*
- Syphilitique au cours de paralysie progressive → *A52.1†, F02.8**
- -
- - - Sénescence sans mention de *R54*
- - - Vieillesse sans mention de *R54*

Psychosexuel

- Sans précision → Trouble du développement *F66.9*
- -
- - Problème de développement *F66.9*
- - Troubles du développement *F66.8*

Psychosocial →

- Difficultés liées à certaines circonstances *Z64.8*
- Insuffisance staturale: *E34.3*

Psychosomatique

- Indifférencié → Trouble *F45.1*
- Multiple → Trouble *F45.0*
- SAI → Trouble *F45.9*
- - Gastrite *F54, K29.7*

Psychosomatogène → Dermatose *F54, L98.9***Psychostimulants présentant un risque d'abus → Intoxication: *T43.6*****Psychosyndrome**

- Épilepsie du système limbique → *F07.0*
- Organique →
- - *F07.9*
- - Maladie due au VIH avec *B23.8, F07.9*

Psychothérapie

- Non classée ailleurs → *Z50.4!*
- -
- - Convalescence après *Z54.3!*
- - Examen de contrôle après *Z09.3*

Psychotique

- Aigu
- - Allure schizophrénique → Trouble *F23.2*
- - Essentiellement délirant → Autre trouble *F23.3*
- - Polymorphe
- - - Sans symptômes schizophréniques → Trouble *F23.0*
- - - Symptômes schizophréniques → Trouble *F23.1*
- - Transitoire
- - - Sans précision → Trouble *F23.9*
- - - - Autres troubles *F23.8*

Psychotique –suite

- Congruents à l'humeur → Manie avec symptômes *F30.2*
- Induit → Trouble: *F24*
- Lors de démence → Symptômes *U63.0!*
- Non
- - Congruents à l'humeur → Manie avec symptômes *F30.2*
- - Organiques → Autres troubles *F28*
- -
- - Dépression
- - - Agitée épisode isolé sans symptômes *F32.2*
- - - Endogène
- - - - Sans symptômes *F33.2*
- - - - Symptômes *F33.3*
- - - Majeur
- - - - Épisode isolé sans symptômes *F32.2*
- - - - Récurrente, sans symptômes *F33.2*
- - - Vital
- - - - Épisode isolé sans symptômes *F32.2*
- - - - Récurrente, sans symptômes *F33.2*
- - Épisode
- - - Dépressif sévère
- - - - Sans symptômes *F32.2*
- - - - Symptômes *F32.3*
- - - Isolé dépression
- - - - *F32.3*
- - - - Majeure avec symptômes *F32.3*
- - - Récurrent sévère dépression
- - - - *F33.3*
- - - - Majeure, avec symptômes *F33.3*
- - Manie
- - - Sans symptômes *F30.1*
- - - Symptômes *F30.2*
- - Psychose maniac dépressif forme dépressif
- - - Sans symptômes *F33.2*
- - - Symptômes *F33.3*
- - Syndrome: cérébral post-traumatique, non *F07.2*
- - Trouble
- - - Affectif bipolaire épisode actuel
- - - - Dépression
- - - - - Sévère avec symptômes *F31.5*
- - - - - Sévère sans symptômes *F31.4*
- - - - Maniaque
- - - - - Sans symptômes *F31.1*
- - - - - Symptômes *F31.2*
- - - Dépressif récurrent épisode actuel sévère
- - - - Sans symptômes *F33.2*
- - - - Symptômes *F33.3*

Psychotrope

- Non classés ailleurs → Intoxication: Autres médicaments *T43.8*
- Sang → Présence d'une substance *R78.5*

Psychotrope – suite

- Sans précision → Intoxication: Médicament *T43.9*

PTA] → Déficit en précurseur de thromboplastine plasmatique [*D68.1***Ptérygion**

- Congénital de l'œsophage → *Q39.4*

- Larynx

-- Glottique → *Q31.0*

-- SAI → *Q31.0*

-- Sous-glottique → *Q31.0*

-- → *Q31.0*

- (Esophage (acquis) → *K22.2*

Ptérygium

- Antécubital → Syndrome du *Q87.2*

- Familial de la conjonctive → *H11.0*

- Multiple

-- Autosomique

--- Dominant → Syndrome des *Q87.1*

--- Récessif → Syndrome des *Q87.1*

-- Hyperthermie maligne → Syndrome des *Q87.8*

-- → Forme létal

--- Liée à l'X du syndrome des *Q87.8*

--- Syndrome des *Q87.1*

- Poplité

-- Autosomique dominant → Syndrome des *Q87.8*

-- → Syndrome des *Q87.8*

- → Syndrome des *Q87.1*

Pterygium colli → *Q18.3***PTLD**

- Post-transplant lymphoproliferative disease polymorph

-- Rémission complète → *C88.71*

-- Sans mention de rémission complète → *C88.70*

-- → *C88.70*

- Post-transplant lymphoproliferative disorder], lésion précoce → *D47.7*

Ptose

- Gastrique → *K31.8*

- Syphilitique → *A52.7†, H03.1**

Ptosis

- Congénital → *Q10.0*

- Déficience intellectuelle-obésité → Syndrome d'aniridie- *Q87.8*

- Dymorphie faciale → Syndrome d'épaississement de la suture métopique- *Q87.0*

- Ésotropie-syndactylie-petite taille → Syndrome de blépharophimosis- *Q87.8*

- Fente labiale → Syndrome de microbrachycéphalie- *Q87.8*

- Mouvement oculaire limité-absence de point lacrymal → Syndrome de *Q87.0*

- Paralysie des cordes vocales → Syndrome de *J38.03, Q10.0*

- Paupière → *H02.4*

Ptosis – suite

- Sourcil → *L98.7*

- Strabisme-pupilles ectopiques → Syndrome de *Q15.8*

PTT [Purpura thrombopénique thrombotique] → *M31.1***Ptyalisme** → *K11.7***Pubarche prématurée** → *E30.8***Puberté**

- Hypophysaire précoce → *E22.8*

- Précoce

-- Central

--- Génétique de la fille → *E22.8*

--- Primaire du garçon → *E22.8*

--- Secondaire

---- Fille → *E22.8*

---- Garçon → *E22.8*

---- → *E22.8*

-- Dépendante des gonadotropines → *E22.8*

-- Familiale limitée aux garçons] → FMPP [*E30.1*

-- Rare → *E30.1*

-- → Syndrome de parésie spastique- *G11.4*

- Retardée → *E30.0*

- Sans précision → Anomalie de la *E30.9*

- Surrénalienne précoce → *E27.0*

- →

-- A la *Z00.3*

-- Anomalies de la *E30.8*

-- Hypertrophie mammaire: massive de la *N62*

-- Ménorragie de la *N92.2*

-- Menstruation trop abondante à la *N92.2*

-- Saignements de la *N92.2*

Pubien

- Cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité → Subluxation de la symphyse (*O26.7*

- Obstétrical e →

-- Arrachement du cartilage interne de la symphyse (*O71.6*

-- Écartement traumatique de la symphyse (*O71.6*

- Pierson] → Ostéochondrite juvénile (de): symphyse *M91.0*

- Van Neck] → Ostéochondrite juvénile (de): ischio- *M91.0*

- →

-- Dysfonctionnement de la symphyse *M25.55*

-- Ostéoblastome de l'os *D16.8*

-- Région *S31.1*

-- Rupture traumatique de la symphyse *S33.4*

-- Tuberculose de la symphyse *A18.0†, M01.15**

Pubis →

- Fracture du *S32.5*

- Infestation par: Phthirus *B85.3*

Pubis → – suite

- Phthirase [Infestation par poux du *B85.3*

Publique → **Lésion due à des troubles de l'ordre** *Y36.9!***Puce-chique** → **Infestation par** *B88.1***Puces** →

- Maladie de Brill à *A75.2*

- Tabardillo à *A75.2*

Pudendum femininum → *C51.9***Pudlak**

v./v.a. Hermansky-Pudlak

Puerpéral

v./v.a. Type de maladie

Puerpéralité

- Lactation → état mentionné cours grossesse

-- *O91*

-- *O92*

- Non classé → trouble mental comportement

-- Associés à la *F53.8*

-- Légers associés à la *F53.0*

-- Sévères associés à la *F53.1*

- Sans précision →

-- Complication de l'anesthésie au cours de la *O89.9*

-- Complication veineuse au cours de la *O87.9*

-- Hypertension préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O10.9*

-- Maladie infectieuse ou parasitaire de la mère compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.9*

-- Trouble mental de la *F53.9*

-- →

-- Anémie compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.0*

-- Anoxie cérébrale due à une anesthésie au cours de la *O89.2*

-- Antécédents personnels de complications de la grossesse, de l'accouchement et de la *Z87.5*

-- Arrêt cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours de la *O89.1*

-- Cardiomyopathie au cours de la *O90.3*

-- Cardionéphropathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O10.3*

-- Cardiopathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O10.1*

-- Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une anesthésie épidurale au cours de la *O89.4*

-- Collapsus pulmonaire par compression dû (due) à l'anesthésie au cours de la *O89.0*

-- Complication

--- Anesthésie au cours de la *O89.8*

--- Cardiaques de l'anesthésie au cours de la *O89.1*

--- Intéressant le système nerveux central dues à une anesthésie au cours de la *O89.2*

Puerpéralité – suite

- - - suite
- - Complication – suite
- - - Mère dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre sédatif au cours de la *O89*
- - - Pulmonaires de l'anesthésie au cours de la *O89.0*
- - - Rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours de la *O89.5*
- - - Veineuses au cours de la *O87.8*
- - Cours
- - - Accouchement et de la *O24*
- - - Travail, de l'accouchement et de la *O87*
- - Décès de la mère d'origine non précisée, survenant au cours de la grossesse, du travail, de l'accouchement ou de la *O95*
- - Échec ou difficulté d'intubation au cours de la *O89.6*
- - Eclampsie au cours de la *O15.2*
- - Embolie
- - - Grossesse, de l'accouchement ou de la *O88*
- - - Pulmonaire au cours de la *O88.20*
- - Gonococcie compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.2*
- - Hémorroïdes au cours de la *O87.2*
- - Hépatite virale compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.4*
- - Hypertension
- - - Essentielle préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O10.0*
- - - Secondaire préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O10.4*
- - Infection généralisée dans la *O85*
- - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à l'anesthésie au cours de la *O89.0*
- - Insuffisance cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours de la *O89.1*
- - Maladie
- - - Affections précisées compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.8*
- - - Appareil
- - - - Circulatoire compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.4*
- - - - Digestif compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.6*
- - - - Respiratoire compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.5*
- - - Dont le mode de transmission est essentiellement sexuel, compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.3*
- - - Due au virus de l'immunodéficience humaine [VIH] et compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.7*
- - - Endocriniennes, nutritionnelles et métaboliques compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.2*
- - - Infectieuses et parasitaires de la mère compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.8*

Puerpéralité – suite

- - - suite
- - Maladie – suite
- - - Peau et du tissu cellulaire sous-cutané compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.7*
- - - Protozoaires compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.6*
- - - Sang et des organes hématopoïétiques et certaines anomalies du système immunitaire compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.1*
- - - Virales compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.5*
- - Malnutrition au cours de l'accouchement et de la *O25*
- - Myocardiopathie au cours de la *O90.3*
- - Néphropathie hypertensive préexistante compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O10.2*
- - Phlébothrombose profonde au cours de la *O87.1*
- - Pneumonie chimique d'aspiration dû (due) à l'anesthésie au cours de la *O89.0*
- - Pneumonie par aspiration dû (due) à l'anesthésie au cours de la *O89.0*
- - Réaction toxique à une anesthésie locale au cours de la *O89.3*
- - Septicémie au cours de la *O85*
- - Séquelles de complications de la grossesse, de l'accouchement et de la *O94*
- - Subluxation de la symphyse (pubienne) au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la *O26.7*
- - Syndrome de Mendelson dû (due) à l'anesthésie au cours de la *O89.0*
- - Syphilis compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.1*
- - Thrombophlébite superficielle au cours de la *O87.0*
- - Thrombose
- - - Sinus veineux cérébral au cours de la *O87.3*
- - - Veineuse cérébrale au cours de la *O87.3*
- - Troubles mentaux et maladies du système nerveux compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O99.3*
- - Tuberculose compliquant la grossesse, l'accouchement et la *O98.0*
- - Varices des organes génitaux au cours de la *O87.8*
- Pugilistique – Démence** *F07.2*
- Puissance sexuelle – Déficience organique de la** *N48.4*
- Pulmonaire**
v./v.a. Artère pulmonaire
v./v.a. broncho-pulmonaire
v./v.a. Type de maladie
- Pulpaire –**
- Calcifications *K04.2*
- Dégénérescence *K04.2*
- Gangrène *K04.1*
- Granulome *K03.3*
- Nécrose *K04.1*

Pulpaire – suite

- Périodontite apicale aiguë d'origine *K04.4*
- Pulpe**
- Rouge à petites cellules B – Lymphome splénique diffus de la *C83.0*
- Tissus périapicaux, autres et sans précision – Maladies de la *K04.9*
- -
- - Carie avec exposition de la *K02.5*
- - Formation anormale de tissus dentaires durs dans la *K04.3*
- Pulpite**
- Aiguë – *K04.0*
- Chronique (hyperplasique) (ulcéreuse) – *K04.0*
- Irréversible – *K04.0*
- Réversible – *K04.0*
- SAI – *K04.0*
- - *K04.0*
- Pulpolithes –** *K04.2*
- Pulseless disease –** *M31.4*
- Pulseurs pour aérosols –** *T59*
- Pulvérulente – Cataracte** *Q12.0*
- Pulverulentus – Fundus** *H35.5*
- Pumphrey**
v./v.a. Bart-Pumphrey
- Punctiforme**
- Corps étranger (pénétrant) SAI – Plaie: *T14.1*
- Multiples SAI – Plaies *T01.9*
- - Cataracte sénile: *H25.0*
- Pupillaire**
- Miotique – Kyste *H21.2*
- -
- - Dégénérescence de: rebord *H21.2*
- - Glaucome dû à un blocage *H40.2*
- - Membranes *H21.4*
- - Occlusion *H21.4*
- - Séclusion *H21.4*
- Pupille**
- Cours de maladies classées ailleurs – Anomalies fonctionnelles de la *H58.0**
- Ectopiques – Syndrome de ptosis-strabisme- *Q15.8*
- Horner – *G90.2*
- -
- - Anomale congénitale des la *Q13.2*
- - Anomalies fonctionnelles de la *H57.0*
- - Atrésie de la *Q13.2*
- PURA avec convulsions et encéphalopathie – Syndrome d'hypotonie musculaire néonatale sévère associé au** *G40.4*
- Pure red cell aplasia**
- Congénitale – PRCA [*D61.0*
- - RCPA [*D60.9*
- Purine**
- Nucléoside phosphorylase [PNP] – Déficit en *D81.5*
- Pyrimidine

Purine - suite

- Pyrimidine - suite
- - Sans précision - Anomalie du métabolisme de la E79.9
- - - Autres anomalies du métabolisme de la E79.8

Purple gloves syndrome - T88.7**Purpura**

- Anaphylactoïde - D69.0
- Arthritique - D69.0†, M36.4*
- Cours de scorbut - E54†, D77*
- Cryoglobulinémique - D89.1
- Due à une fragilité capillaire idiopathique - D69.88
- Fibrinolytique - D65.2
- Fulminans
- - Acquis - D65.9
- - - D65
- Hypergammaglobulinémique bénin [de Waldenström] - D89.0
- Non thrombopénique
- - Hémorragique - D69.0
- - Idiopathique - D69.0
- - - Autres D69.2
- Rhumatoïde
- - Schönlein-Henoch] - D69.0
- - - D69.0
- SAI - D69.2
- Schoenlein-Henoch -
- - Arthropathie au cours de D69.0†, M36.4*
- - Glomérulonéphrite au cours de D69.0†, N08.2*
- - Maladie glomérulaire au cours de D69.0†, N08.2*
- Sénile - D69.2
- Simple - D69.2
- Thrombocytopénique thrombotique - Glomérulopathie au cours de M31.1†, N08.5*
- Thrombopénique
- - Idiopathique - D69.3
- - Thrombotique] - PTT [M31.1
- Thrombotique-thrombocytopénique - Glomérulonéphrite au cours de M31.1†, N08.5*
- Vasculaire - D69.0

Purpurique

- Brésil - Fièvre A48.4
- Pigmentée - Dermatose L81.7

Purulent

v./v.a. Type de maladie

Pustule maligne - A22.0**Pustuleux**

- Contagieuse ovine] - Orf [dermatite B08.0
- Éosinophilique classique - Folliculite L73.8
- Érosive du cuir chevelu - Dermatose L30.8
- Généralisé
- - Forme de von Zumbusch - Psoriasis L40.1

Pustuleux - suite

- Généralisé - suite
- - GPP] - Psoriasis L40.1
- Sous-cornée - Dermatose L13.1
- -
- - Bactériide L40.3
- - Pyoderma gangrenosum, type L88

Pustulose

- Exanthématique aigu généralisé -
- - L27.0
- - L27.1
- - PEAG [L27.0
- - Palmaire et plantaire - L40.3
- - Sous-cornée - L13.1
- - Varicelliforme de Kaposi - B00.0
- - Ostéomyélite stérile multifocale avec périostéite et M86.39

PUV - Q64.2**PUVA lentiginés** - L81.4**PV** - D45**PXE]** - Pseudoxanthome élastique [Q82.8**Pycnoachondrogenèse** - Q78.8**Pycnodysostose** - Q78.8**PYCR2** - Microcéphalie avec leucoencéphalopathie progressive associée à Q87.0**Pyélite**

- Aiguë - N10
- Chronique - N11
- Gonorrhéique - A54.2†, N29.1*
- Kystique - N28.88
- Lithiasique avec hydronéphrose - N13.64
- SAI
- - Chronique - N11.9
- - - N12
- Tuberculeuse - A18.1†, N29.1*

Pyélonéphrite

- Aiguë - N10
- Candida - B37.4†, N16.0*
- Candidosique - B37.4†, N16.0*
- Chronique
- - Associé
- - - Anomalie
- - - - Jonction
- - - - - Pelvi-urétérale - N11.1
- - - - - Pyélo-urétérale - N11.1
- - - - - Uretere - N11.1
- - - Coudure
- - - - Jonction
- - - - - Pelvi-urétérale - N11.1
- - - - - Pyélo-urétérale - N11.1
- - - - - Uretere - N11.1
- - - Obstruction
- - - - Jonction
- - - - - Pelvi-urétérale - N11.1

Pyélonéphrite - suite

- Chronique - suite
 - - Associé - suite
 - - - Obstruction - suite
 - - - - Jonction - suite
 - - - - - Pyélo-urétérale - N11.1
 - - - - - Uretere - N11.1
 - - - Reflux (vésico-urétéral) - N11.0
 - - - Rétrécissement
 - - - - Jonction
 - - - - - Pelvi-urétérale - N11.1
 - - - - - Pyélo-urétérale - N11.1
 - - - - - Uretere - N11.1
 - - - Non obstructive SAI - N11.8
 - - - - N11
 - Cours
 - - Brucellose - A23.9†, N16.0*
 - - Cryoglobulinémie - D89.1†, N16.2*
 - - Cystinose - E72.0†, N16.3*
 - - Diphtérie - A36.8†, N16.0*
 - - Leucémie NCA - C95.90†, N16.1*
 - - Lymphome NCA - C85.9†, N16.1*
 - - Maladie
 - - - Glycogénique - E74.0†, N16.3*
 - - - Wilson - E83.0†, N16.3*
 - - Myélome multiple - C90.00†, N16.1*
 - - Rejet de greffe - T86.9†, N16.5*
 - - Sarcoïdose - D86.8†, N16.2*
 - - Syphilis - A52.7†, N16.0*
 - - Toxoplasmose - B58.8†, N16.0*
 - - Due à un sepsis NCA - A41.9†, N16.0*
 - - Lithiasique avec hydronéphrose - N13.64
 - - Non obstructive chronique associée à un reflux - N11.0
 - - Obstructive chronique - N11.1
 - - SAI
 - - - Chronique - N11.9
 - - - - N12
 - - Salmonella - A02.2†, N16.0*
 - - Syphilitique tardive - A52.7†, N16.0*
 - - Tuberculeuse - A18.1†, N29.1*
- Pyélophlébite** - I80.88
- Pyélo-urétéral**
- Infection du rein - Hydronéphrose avec obstruction N13.60
 - -
 - - Hydronéphrose avec obstruction de la jonction N13.0
 - - -
 - - Occlusion congénitale de: jonction Q62.1
 - - Pyélonéphrite chronique associé
 - - - Anomalie de jonction N11.1
 - - - Coudure de jonction N11.1
 - - - Obstruction de jonction N11.1
 - - - Rétrécissement de jonction N11.1
- Pyélo-urétérite kystique** - N28.88

Pygopages - Q89.4

Pyknolepsie - G40.3

Pyle - Syndrome de Q78.5

Pyléphlébite - K75.1

Pyléphlébitique - Abcès hépatique: K75.0

Pylore

- Adulte -

-- Obstruction du K31.18

-- Rétrécissement du K31.18

- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome du C16.4

- Cryptorchidie - Syndrome de déficience intellectuelle-hypotonie-brachycéphalie-sténose du Q87.0

- Non classé ailleurs - Spasme du K31.3

- Type 1 - Tumeur neuroendocrine familiale maligne du C16.4

- -

-- Carcinome épidermoïde du C16.4

-- Carcinome héréditaire diffus du C16.4

-- Carcinome indifférencié du C16.4

-- Constriction congénital(e) ou infantile du Q40.0

-- Épidermolyse bulleuse simple avec atrésie du Q81.0

-- Formes psychogènes de: spasme du F45.3

-- Hypertrophie

--- K31.10

--- Congénital(e) ou infantile du Q40.0

-- Linite plastique du C16.4

-- Obstruction du K31.18

-- Rétrécissement

--- Congénital(e) ou infantile du Q40.0

--- Hypertrophique du K31.10

-- Spasme congénital(e) ou infantile du Q40.0

-- Sténose

--- Congénital(e) ou infantile du Q40.0

--- Hypertrophique congénitale du Q40.0

-- Tumeur maligne: C16.4

-- Tumeur neuroendocrine maligne du C16.4

-- Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] du C16.4

Pylori

v./v.a. Helicobacter pylori

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Helicobacter pylori [H. B98.0!]

Pylorique

- Adulte

-- Compression - Sténose K31.12

-- Infiltration - Sténose K31.12

-- Tumeur

--- Duodénum - Sténose K31.12

--- Estomac - Sténose K31.12

--- Pancréas - Sténose K31.12

- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de l'antré C16.3

- Hypertrophique de l'adulte - Sténose K31.10

- Inflammatoire de l'adulte - Sténose K31.11

Pylorique - suite

- -

-- Canal C16.4

-- Carcinome épidermoïde

--- Canal C16.4

--- l'antré C16.3

-- Carcinome indifférencié de l'antré C16.3

-- Épidermolyse bulleuse jonctionnelle avec atrésie Q81.8, Q40.8

-- Sténose K31.18

-- Tumeur maligne: Antré C16.3

-- Tumeur stromale gastro-intestinale [TSGI, GIST] de l'antré C16.3

-- Ulcère: K25

Pyocystite - N30.88**Pyoderma gangrenosum**

- Acné

-- Hidradénite suppuré

--- Spondylarthrite ankylosante] - Syndrome PASS [M35.8

--- -> Syndrome

---- PAPASH [arthrite pyogénique- M35.8

---- PASH [M35.8

---- PsAPASH [arthrite psoriasique- M35.8

---> Syndrome PAPA [d'arthrite purulente- M35.8

- Type

-- Bulleux - L88

-- Pustuleux - L88

-- Ulcéreux - L88

-- Végétatif - L88

Pyodermia fistulans sinifica - L73.2**Pyodermite**

- Gangréneuse - L88

- Néonatale - P39.4

- Phagédénique - L88

- - L08.0

Pyogène

- Disque intervertébral - Infection (M46.3

- Muqueuse buccale - Granulome: K13.4

- SAI - Méningite: G00.9

- Sans précision - Arthrite à bactéries M00.9

- Sinus veineux intracrânien - Thrombose non I67.6

- Système veineux intracrânien - Thrombose non I67.6

- Veine cérébral - Thrombose non

- - I67.6

- -

-- Discite M46.39

-- Granulome: gingival K06.8

-- Infarctus cérébral dû à une thrombose veineuse cérébrale, non I63.6

-- Phlébite et thrombophlébite intrarachidiennes, d'origine non G95.18

-- Thyroïdite: E06.0

Pyogénique

- Pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée] - Syndrome PAPASH [arthrite M35.8

- -

-- Arthrite spinale M46.59

-- Granulome L98.0

Pyohémique

- Septique, obstétricale - Embolie O88.3

- Staphylocoques - Embolie A41.2

- Survenant après les états classés en O00-O07 - Embolie (due à): O08.2

Pyohydronéphrose - N13.65**Pyométrie** - N71**Pyomyosite**

- Avant-bras - M60.03

- Bras - M60.02

- Cuisse - M60.05

- Jambe - M60.06

- Localisations multiples - M60.00

- Main - M60.04

- Pied - M60.07

- Région de l'épaule - M60.01

- Région pelvienne - M60.05

- Tronc - M60.08

- Tropicale - M60.0

Pyonéphrose

- Tuberculeuse - A18.1†, N29.1*

- - N13.68

Pyopéricardite - I30.1**Pyopneumothorax**

- Fistule - J86.09

- Tuberculeux

-- Confirmation bactériologique ou histologique - A15.6

- - - A16.5

Pyorrhée-déficience intellectuelle - Syndrome d'alopecie-épilepsie- Q87.8**Pyosalpinx**

- Gonorrhéique - A54.2†, N74.3*

- - N70

Pyothorax

- Fistule

-- Bronches - J86.01

-- Œsophago

--- Pleurale - J86.04

--- Trachéale - J86.03

-- Parenchyme pulmonaire - J86.00

-- Paroi thoracique - J86.02

-- Trachée - J86.01

- - - J86.09

- Sans fistule - J86.9

- Tuberculeux

-- Confirmation bactériologique ou histologique - A15.6

- - - A16.5

Pyothorax – suite

- - J86.9

Pyo-uretère tuberculeux – A18.1†, N29.1***Pyramidal**- Nystagmus-apraxie oculomotrice –
Syndrome d'ataxie cérébelleuse
autosomique récessive-signes G11.1

- - Fracture d'autre(s) os du carpe: Os S62.12

Pyrazolés – Intoxication: Dérivés T39.2**Pyrexie**

- Cours du travail, non classée ailleurs – O75.2

- SAI – R50.9

Pyrogocéphalie – Q75.0**Pyridoxal** – Convulsions sensibles au
phosphate de G40.8**Pyridoxamine 5'-phosphate oxydase** –
Déficit en G40.8**Pyridoxine** –- Anémie sidérolastique: réagissant à la
D64.3

- Carence en E53.1

Pyridoxino-dépendante – Épilepsie G40.8**Pyrimidine**- 5' nucléotidase – Anémie hémolytique due à
un déficit en D55.3- Sans précision – Anomalie du métabolisme
de la purine et de la E79.9- - Autres anomalies du métabolisme de la
purine et de la E79.8**Pyrimidinémie familiale** – E79.8**Pyromanie**- Sans trouble psychiatrique évident – Mise en
observation pour: Z03.2- - Tendance pathologique à allumer des
incendies [F63.1**Pyrophosphate calcium dihydraté**

- Articulation

- - Coude – CPPD familiale [Maladie des
dépôts de M11.12- - Genou – CPPD familiale [Maladie des
dépôts de M11.16- Articulation de l'épaule – CPPD familiale
[Maladie des dépôts de M11.11- Colonne vertébrale – CPPD familiale
[Maladie des dépôts de M11.18- Main – CPPD familiale [Maladie des dépôts
de M11.14- Pied – CPPD familiale [Maladie des dépôts
de M11.17- Poignet – CPPD familiale [Maladie des
dépôts de M11.13- Région pelvienne – CPPD familiale [Maladie
des dépôts de M11.15- Sièges multiples – CPPD familiale [Maladie
des dépôts de M11.10- - CPPD familiale [Maladie des dépôts de
M11.19**Pyrophosphokinase** – Encéphalopathie de
l'enfant par déficit en thiamine E51.8†,
G94.30***Pyrosis** – R12**Pyroline-5-carboxylate déshydrogénase** –
Déficit en 1- E72.5**Pyruvate**

- Carboxylase – Déficit en: E74.4

- Déshydrogénase

- - E1-alpha – Déficit en E74.4

- - E1-bêta – Déficit en E74.4

- - E2 – Déficit en E74.4

- - E3 – Déficit en E74.4

- - - Déficit

- - - E74.4

- - - Phosphatase du complexe E74.4

- Gluconéogenèse – Anomalies du
métabolisme du E74.4

- Kinase

- - Érythrocytaire – Déficit en D55.2

- - Globule rouge – Anémie hémolytique due à
un déficit en D55.2

- - PK] – Anémie (due à): déficit en: D55.2

- - -

- - Déficit en transporteur mitochondrial du
G31.81

- - Trouble du métabolisme du E74.4

Pyruvoyl-tétrahydroptérine synthase –
Hyperphénylalaninémie par déficit en 6-
E70.1

Qazi

v./v.a. Krasnow-Qazi

Qazi-Markouizos - Syndrome de *Q87.8*

QRS - Allongement du complexe *R94.3*

QT

- Court familial - Syndrome du *I49.8*

- Long

-- Familial - Syndrome du *I49.8*

-- Type

--- 7 - Syndrome du *I49.8, Q79.8*

--- 8

---- Type

----- 1 - LQT8 [Syndrome du *I49.8*

----- 2 - LQT8 [Syndrome du *I49.8*

----- - Syndrome du *I49.8*

--- Romano-Ward - Syndrome du *I49.8*

-- - Syndrome du *I49.8*

- Surdité - Syndrome de long *I49.8*

- - Syndrome du *I49.8*

Quadrant

- Externes du sein - Carcinome m tapsique des deux *C50.8*

- Inféro-externe sein

-- Type glande salivaire - Carcinome du *C50.5*

--- Angiosarcome du *C50.5*

--- Carcinome héréditaire du *C50.5*

--- Carcinome m tapsique du *C50.5*

--- Tumeur maligne: *C50.5*

- Inféro-interne

-- Inféro-interne inféro-interne du sein - Angiosarcome du *C50.3*

-- Sein

--- Type glande salivaire - Carcinome du *C50.3*

---- Carcinome héréditaire du *C50.3*

---- Carcinome m tapsique du *C50.3*

---- Tumeur maligne: *C50.3*

- Internes du sein - Carcinome m tapsique des deux *C50.8*

- Supéro-externe sein

-- Type glande salivaire - Carcinome du *C50.4*

--- Angiosarcome du *C50.4*

--- Carcinome héréditaire du *C50.4*

--- Carcinome m tapsique du *C50.4*

--- Tumeur maligne: *C50.4*

- Supéro-interne

-- Glande mammaire -

--- Angiosarcome du *C50.2*

--- Carcinome m tapsique du *C50.2*

-- Sein

--- Type glande salivaire - Carcinome du *C50.2*

Quadrant -suite

- Supéro-interne -suite

-- Sein -suite

---- Carcinome héréditaire du *C50.2*

---- Tumeur maligne: *C50.2*

-- Anopsie d'un *H53.4*

-- Syndrome des *G90.88*

Quadriceps -

- Lésion traumatique de muscles et de tendons du *S76.1*

- Myopathie épargnant le *G71.8*

Quadricuspidie valvulaire aortique - *Q23.8*

Quadrilatérale - Fièvre *A78*

Quadriparésie spastique - Syndrome

- D ficiency intellectuelle liée à l'X-agénésie du corps calleux- *Q87.8*

- Néphronophtise familiale de l'adulte- *Q61.5, G82.49*

Quadriplégie

- Chronique - *G82*

- SAI - *G82.5*

Quadriplégique - Paralyse cérébrale spastique *G80.0*

Quadrित्रonculaire - Maladie coronarienne *I25.14*

Quadrupl s - *O30.2*

Quantité

- Expectoration - Anomalie de: *R09.3*

- Urine - Augmentation de la *R35.0*

Quasi-syndrome de mort subite du nourrisson - *R06.80*

Québec - Syndrome plaquettaire du *D69.1*

Queensland - Fièvre à tiques du *A77.3*

Qu rulente -

- Parano ia *F22.8*

- Trouble de la) personnalité: *F60.0*

Quervain -

- Ténosynovite chronique sténosante du pouce [de *M65.4*

- Thyroïdite ( ) (de): de *E06.1*

Queue

- Cheval

-- Complet - Syndrome de la *G83.40*

-- Incomplet - Syndrome de la *G83.41*

-- Non précisé - Syndrome de la *G83.49*

--- Gomme de la *A52.1†, G07**

--- Lésion autre et non précisée de la *S34.38*

--- Malformations congénitales de la *Q06.3*

--- Syndrome traumatique

---- Complet de la *S34.30*

---- Incomplet de la *S34.31*

--- Tumeur maligne: *C72.1*

- Pancréas

Queue -suite

- Pancréas -suite

-- Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de la *C25.2*

--- Blastome de la *C25.2*

--- Carcinome

---- Familial de la *C25.2*

---- Pseudo-papillaire et solide de la *C25.2*

--- Carcinome à cellules acineuses de la *C25.2*

--- Carcinome épidermoïde de la *C25.2*

--- Carcinome indifférencié à cellules géantes de type ostéoclastique de la *C25.2*

--- Cystadénocarcinome

--- Mucineux de la *C25.2*

--- Séreux de la *C25.2*

--- Néoplasme neuroendocrine-non neuroendocrine mixte de la *C25.2*

--- Tumeur à cellules géantes ostéoclastiques de la *C25.2*

-- Lésion traumatique du pancréas: *S36.23*

Queyrat

- Lèvres génitales - Maladie de *D07.1*

- SAI -  rythroplasie de *D07.4*

- -  rythroplasie de *D07.4*

Quincke

- Héréditaire - ( d me de *D84.1*

- - ( d me de *T78.3*

Quinolones

- Amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole - Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux *U81.6!*

- Streptogramines oxazolidinones

-- Non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline - Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux *U80.0!*

-- - Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline et le cas échéant aux glycopeptides,aux *U80.00!*

Quinquaud - Folliculite décalvante de *L66.2*

Quintane - Fièvre *A79.0*

Quintus - Névralgie de *G50.0*

Quotidienne NCA - Thérapie concernant les activités de la vie *Z50.8!*

Raas

v./v.a. Al Awadi-Raas-Rothschild

Rabson-Mendenhall ~ Syndrome de *E13.90*

Raccourcis et irréguliers entre les règles ~ Intervalles *N92.1*

Raccourcissement

- Acquisse du métatarse ~ *M21.68*
- Congénital
- - Fémur ~ *Q72.4*
- - Ligament transverse supérieur de l'omoplate ~ *Q68.8*
- - Membre s
- - - Inférieur(s) ~ *Q72.8*
- - - Supérieur(s) ~ *Q71.8*
- - Radius ~ *Q71.4*
- Longitudinal
- - Cubitus ~ *Q71.5*
- - Fémur ~ *Q72.4*
- - Membre(s) non précisé(s) ~ *Q73.8*
- - Péroné ~ *Q72.6*
- - Radius ~ *Q71.4*
- - Tibia ~ *Q72.5*
- Membre
- - Inférieur, sans précision ~ *Q72.9*
- - S
- - - Inférieur(s) ~ Autres *Q72.8*
- - - Non précisé(s) ~ Autres *Q73.8*
- - - Supérieur(s) ~ Autres *Q71.8*
- - Supérieur, sans précision ~ *Q71.9*
- SAI d'un (des) membre(s) SAI ~ *Q73.8*

Racémase ~ Déficit en alpha-méthylacyl-CoA *K76.8*

Rachialgies dorsales ~ *M54.6*

Rachianesthésie anesthésie épidural cours

- Grossesse ~
- - Céphalée provoquée par une *O29.4*
- - Complications d'une *O29.5*
- Puerpéralité ~
- - Céphalée provoquée par une *O89.4*
- - Complications d'une *O89.5*
- Travail accouchement ~
- - Céphalée provoquée par une *O74.5*
- - Complications d'une *O74.6*

Rachicentèse ~

- Écoulement de liquide céphalorachidien après *G97.0*
- Réaction secondaire à une *G97.1*

Rachidien

v./v.a. Canal rachidien

v./v.a. Hémorragie rachidienne

- Cervicales ~ Lésion traumatique des méninges *S19.80*
- Dorsales ~ Lésion traumatique des méninges *S29.80*
- Lombosacrées ~ Lésion traumatique des méninges *S39.81*
- Muscles striés ~ Spasticité d'origine *G95.83*
- Non tuberculeux ~ Abscess osseux *M46.29*

Rachidien ~suite

- Tronc, non précisés ~ Lésion traumatique d'un nerf, de la racine nerveuse et du plexus *T09.4*
- -
- - Adhérences méningées (cérébrales) (*G96.1*
- - Astrocytome de la moelle allongée [bulbe *C71.7*
- - Hydroméningocèle (*Q05*
- - Mélanome primaire des méninges *C70.1*
- - Méningiome des méninges *D32.1*
- - Méningocèle (*Q05*
- - Trouble des fonctions vésicales du à un choc *G95.82*
- - Tumeur bénigne: Méninges *D32.1*
- - Tumeur maligne Méninges
- - - *C70.1*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Méninges *D42.1*
- - Vessie réflexe d'origine *G95.80*

Rachis

- Cervical
- - E) ~ *S12*
- - SAI ~ Fracture de: *S12.9*
- - -
- - - Entorse et foulure du *S13.4*
- - - Lésion traumatique d'une racine nerveuse du *S14.2*
- Dorsal ~
- - Entorse et foulure du *S23.3*
- - Fractures multiples du *S22.1*
- - Lésion traumatique d'une racine nerveuse du *S24.2*
- - Due à un traumatisme obstétrical ~ Fracture du *P11.5*
- Lombaire
- - Bassin
- - - Colonne lombaire et sacrum, partie non précisée ~ Fracture de parties autres et non précisées du *S32.82*
- - - Ischion ~ Fracture de parties autres et non précisées du *S32.81*
- - - -
- - - - Entorse et foulure de parties autres et non précisées du *S33.7*
- - - - Fractures multiples du *S32.7*
- - - - Luxation de parties autres et non précisées du *S33.3*
- - Sacré ~ Lésion traumatique de la racine nerveuse du *S34.2*
- - ~ Fracture ouverte du *S32.00, S31.87!*
- Moelle épinière due traumatisme obstétrical
- - Non précisé ~ Lésion du *P11.59*
- - Paraplégie
- - - Aiguë ~ Lésion du *P11.50*
- - - Chronique ~ Lésion du *P11.51*
- Niveau non précisé ~ Fracture du *T08*
- Non associées à une scoliose ~ Autres malformations congénitales du *Q76.4*

Rachis ~suite

- Sans précision
- - Non associée à une scoliose ~ Malformation du *Q76.4*
- - - Ostéochondrodysplasie avec anomalies de la croissance des os longs et du *Q77.9*
- - -
- - Anomalie morphologique congénitale du *Q67.5*
- - Chordome chondroïde du *C41.2*
- - Fibrome chondromyxoidé du *D16.6*
- - Ostéoblastome du *D16.6*
- - Ostéochondrodysplasies avec anomalies de la croissance des os longs et du *Q77.8*
- - Séquelles d'une fracture du *T91.1*
- - Tumeur bénigne: *D16.6*
- - Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C41.2*

Rachischisis

v./v.a. Cranio-rachischisis

- ~ *Q05*

Rachitisme

- Cours de scorbut ~ *E54t, M90.89**
- Évolutif ~ *E55.0*
- Hypocalcémique vitamine D-dépendant ~ *E83.31*
- Hypophosphatémique
- - Autosomique
- - - Dominant ~ *E83.30*
- - - Récessif ~ *E83.30*
- - Familial ~ *E83.30*
- - Héritaire avec hypercalciurie] ~ HHRH [*E83.30, E83.58*
- - - Nanisme néphrotico-glycosurique avec *E72.0t, N16.3**
- - Lors de carence en phosphatase ~ *E83.38t, M90.89**
- - Origine tumorale ~ *E83.38*
- - Résistant à la vitamine D de type II ~ *E83.30t, M90.89**
- - -
- - - Cyphose en tant que conséquence tardive du *E64.3, M40.19*
- - - Dos voûté en tant que conséquence tardive du *E64.3, M40.29*
- - - Séquelles de *E64.3*

Racine

- Dentaire
- - Laissée en place ~ *K08.3*
- - - Présence d'implants maxillaires et sur *Z96.5*
- - Fusionnées d'Ackerman ~ Syndrome de molaires avec *Q87.8*
- - Nerveux
- - Cours
- - - Spondylarthrose ~ Compression des *M47.29t, G55.2**
- - - Tumeur NCA ~ Compression des *D48.9t, G55.0**

Racine – suite

- Nerveux – suite
 - Lombaire – Syndrome d'irritation de la *M51.1†, G55.1**
 - Lors atteinte disque intervertébral
 - Cervicaux avec myélopathie – Compression des *M50.0†, G99.2**
 - Myélopathie – Compression des *M51.0†, G99.2**
 - – Compression des *M51.1†, G55.1**
 - Plexus rachidien du tronc, non précisés – Lésion traumatique d'un nerf, de la *T09.4*
 - Rachis
 - Cervical – Lésion traumatique d'une *S14.2*
 - Dorsal – Lésion traumatique d'une *S24.2*
 - Lombaire et sacré – Lésion traumatique de la *S34.2*
 - – Atteinte des disques intervertébraux cervicaux avec compression des *M50.1†, G55.1**
 - Plexus nerveux
 - Cours d'autres maladies classées ailleurs – Compression des *G55.8**
 - Sans précision – Affection des *G54.9*
 - – Autres affections des *G54.8*
- Radial**
v./v.a. Artère radiale
- Aplasie tibiale – Syndrome d'aplasie *Q73.8*
 - Atrésie des choanes – Syndrome d'hypoplasie du rayon *Q71.8, Q30.0*
 - Brailsford] – Ostéochondrite (juvénile) de: tête *M92.1*
 - Niveau
 - Avant-bras – Lésion traumatique du nerf *S54.2*
 - Bras – Lésion traumatique du nerf *S44.2*
 - Poignet et de la main – Lésion traumatique du nerf *S64.2*
 - SAI – Nerf *S54.2*
 -
 - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: tête *T84.02*
 - Dislocation congénitale de la tête *Q68.8*
 - Entorse et foulure du coude: Ligament collatéral *S53.41*
 - Fracture
 - Deux diaphyses, cubitale et *S52.4*
 - Ouverte de la diaphyse *S52.30, S51.87!*
 - Hémimélie *Q71.4*
 - Lésion du nerf *G56.3*
 - Luxation de la tête *S53.0*
 - Main bote *Q71.4*
 - Méromélie longitudinale *Q71.4*
 - Présence d'une prothèse de tête *Z96.62*
 - Spectre oculo-auriculo-vertébral avec anomalies *Q87.0*
 - Syndrome
 - Craniosynostose-aplasie *Q75.0*
 - Oculo-oto- *Q87.8*

Radiation

- Ionisantes – Syndrome de déficit immunitaire combiné-microcéphalie-retard de croissance-sensibilité aux *D81.1*
 - Optiques de Gratiolet – Affections des voies optiques, des corps genouillés et des *H47.5*
 -
 - Accident de *W91.9!*
 - Leucémie aiguë myéloïde et syndromes myélodysplasiques liés aux *C92.00*
- Radiculaire**
- Atteinte des disques intervertébraux – Neuropathie *M51.1†, G55.1**
 - Cervicales, non classées ailleurs – Affections *G54.2*
 - Lombosacrées, non classées ailleurs – Affections *G54.4*
 - Thoraciques, non classées ailleurs – Affections *G54.3*
 -
 - Kyste
 - *K04.8*
 - Résiduel *K04.8*
 - Stimulateur sacré *Z45.80*

Radiculite

- Brachiale SAI – Névrite ou *M54.1*
- Cervical due
- Déplacement de disque intervertébral – *M50.1†, G55.1**
- Prolapsus discal – *M50.1†, G55.1**
- Rupture discale – *M50.1†, G55.1**
- Dorsale SAI – Névrite ou *M54.1*
- Due
- Atteinte des disques intervertébraux – *M51.1†, G55.1**
- Dégénérescence discale – *M51.1†, G55.1**
- Déplacement de disque intervertébral – *M51.1†, G55.1**
- Prolapsus discal – *M51.1†, G55.1**
- Rupture discale – *M51.1†, G55.1**
- Lombaire SAI – Névrite ou *M54.1*
- Lombo-sacrée SAI – Névrite ou *M54.1*
- Maladie due au VIH – *B23.8, M54.19*
- SAI – *M54.1*
- Syphilitique – *A52.1†, G99.8**

Radiculomyélite toxique à Corynebacterium diphtheriae – *A36.8†, G05.0****Radiculopathie**

- Région dorsale – *M54.14*
-
- *M54.1*
- Atteinte disque
- Cervical avec *M50.1*
- Lombaire avec *M51.1†, G55.1**
- Dégénérescence des disques
- *M51.1†, G55.1**
- Intervertebral
- – Cervicaux avec *M50.1†, G55.1**

Radiculopathie – suite

- – suite
- Dégénérescence des disques – suite
- Intervertebral – suite
- – Thoraciques avec *M51.1†, G55.1**
- Hernie
- Cervico-thoracique du noyau gélatineux avec *M50.1†, G55.1**
- Lombosacrée du noyau gélatineux avec *M51.1†, G55.1**
- Thoracique du noyau gélatineux avec *M51.1†, G55.1**
- Thoraco-lombaire du noyau gélatineux avec *M51.1†, G55.1**
- Hernie cervicale du noyau gélatineux avec *M50.1†, G55.1**
- Hernie lombaire du noyau gélatineux avec *M51.1†, G55.1**
- Spondylarthrose
- *M47.2*
- Cervicale sans myélopathie ou *M47.8*
- Lombo-sacrée sans myélopathie ou *M47.8*
- Thoracique sans myélopathie ou *M47.8*

Radio ulnaire

- Bilatérale – Synostose *Q74.0*
- Microcéphalie-scoliose – Syndrome de synostose *Q02, Q77.8*
- Unilatérale – Synostose *Q74.0*
- – Synostose *Q74.0*

Radio-carpien –

- Entorse et foulure du poignet: (Articulation) (Ligament) *S63.52*
- Ligament: *S63.3*
- Luxation du poignet: (Articulation) *S63.02*

Radio-cubital

- Retard de développement-hypotonie musculaire – Syndrome de synostose *Q87.0*
-
- Luxation du poignet: (Articulation) *S63.01*
- Synostose *Q74.0*

Radiodermite

- Aiguë – *L58.0*
- Chronique – *L58.1*
- Sans précision – *L58.9*
- *L59.8*

Radiographique thoracique – Contrôle *Z01.6***Radio-humérale** – Articulation *S53.0***Radio-isotopes [radionucléides] – résultats anormaux de: épreuves de fixation de** *R94***Radiologie chez la mère – Fœtus ou nouveau-né affecté par la** *P00.7***Radiologique**

- Anormal
- Cours de l'examen prénatal systématique de la mère – Résultats *O28.4*
- Peau et du tissu cellulaire sous-cutané – Résultat *R93.8*
- Non classé ailleurs – Examen *Z01.6*

Radiologique – suite

- Spondylarthrite axiale
- M45.09
- Non M45.09

Radionucléides – résultats anormaux de: épreuves de fixation de radio-isotopes [R94**Radiosensibilité-déficit immunitaire-dysmorphie-difficultés d'apprentissage** – Syndrome de RIDDLE [D82.8**Radiothérapie**

- Affections – Examen de contrôle après Z09.1
- Chimiothérapie
- Mesures immunosuppressives – Immunocompromission après D90
- Néoplasie maligne – Cure combinée de Z51.82
- Médicamenteuse de la mâchoire (aiguë) (chronique) (purulente) – Ostéonécrose (induite par la K10.2
- Tumeur maligne – Examen de contrôle après Z08.1
- -
- Z92.3
- Convalescence après Z54.1!
- Envie de vomir sous R11, Y57.9!
- Nausées au cours de R11, Y57.9!
- Phénomène d'embrassement thérapeutique (flare phenomenon) dû à la T88.7
- Rétrécissement urétral secondaire à N99.18
- Séance de Z51.0
- Vomissements au cours de R11, Y57.9!

Radiolulaire-thrombocytopenie amégacaryocytaire – Syndrome de synostose Q87.2**Radius**

- Anomalies ano-génitales – Syndrome d'absence de Q87.2
- Col – Fracture de l'extrémité supérieure du S52.12
- Combinée – Fracture de l'extrémité inférieure du cubitus et du S52.6
- Cubitus – Ostéochondrite juvénile du M92.1
- Distal – Fracture
- Extension du S52.51
- Flexion du S52.52
- Ouverte du S52.50, S51.87!
- Fracture en flexion – Fracture de l'extrémité inférieure du S52.52
- Luxation de la tête du cubitus – Fracture distale de la diaphyse du S52.37
- Partie
- Non précis – Fracture
- - Diaphyse du S52.30
- - Extrémité supérieure du S52.10
- - Partie multiple – Fracture
- - Extrémité inférieure du S52.59
- - Extrémité supérieure du S52.19
- Pouces triphalangés-hypospadias-progénie – Syndrome d'hypoplasie du Q87.2

Radius – suite

- Proximal – Fracture ouverte du S52.10, S51.87!
- SAI –
- - S52.30
- - Partie proximale du S52.10
- Sans autre précision – Fracture de l'extrémité inférieure du S52.50
- TAR] – Thrombopénie avec absence de Q87.2
- Tête – Fracture de l'extrémité supérieure du S52.11
- -
- - Déficit congénital longitudinal du Q71.4
- - Fracture proximale de la diaphyse cubitale avec luxation de la tête du S52.21
- - Ostéoblastome du D16.0
- - Ostéosarcome du C40.0
- - Raccourcissement
- - - Congénital du Q71.4
- - - Longitudinal du Q71.4
- - Sarcome d'Ewing du C40.0
- - Sarcome du C40.0
- - Syndrome de VATER [anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l'œsophage, dysplasie rénale et du Q87.2

RAG1 – Déficit immunitaire combiné par déficit partiel en D81.8**RAG1/2** – Déficit immunitaire combiné

- Déficit en D81.1
- Sévère par déficit complet en D81.1

Rage

- Citadine – A82.1
- Rues – A82.1
- Sylvatique – A82.0
- -
- - A82.9
- - Nécessité d'une vaccination contre la Z24.2
- - Sujets en contact avec et exposés à la Z20.3

Ragge

v./v.a. Bakrania-Ragge

Rahman – Syndrome de Q87.0**Raide [rigidité musculaire]** – Syndrome de l'homme G25.88**Raideur articulaire**

- Anomalies osseuses de la face – Syndrome de camptodactylie- Q87.0
- Contracture – M24.5
- Limitation
- - Complète des mouvements – M25.69
- - Partielle des mouvements – M25.69
- Non classée ailleurs – M25.6
- Petite taille] – Syndrome GEMSS [glaucome-ectopie du cristallin-sphérophakie- Q87.1

Raine – Syndrome de Q78.2**Raines**

v./v.a. Thomas-Jewitt-Raines

Rajab – Calcification cérébrale type Q04.8**Rajab-Spranger** – Syndrome de Q87.8**Rakeb**

v./v.a. Kufor-Rakeb

Ralentie – Miction R39.1**Râles** – R09.8**Rallison**

v./v.a. Wolcott-Rallison

Rambam-Hasharon – Syndrome de D84.8**Rambaud-Gallian** – Syndrome de E78.88**Ramifié** –

- Anomalie métabolisme acides aminés chaîne
- - E71.1
- - E71.2
- Cétoacidurie à chaînes E71.0
- Déficit en 2-cétoacide déshydrogénase des chaînes E71.0
- Syndrome d'autisme-épilepsie par déficit en kinase déshydrogénase des cétoacides à chaînes E71.1
- Trouble du métabolisme des acides aminés non E72.8

Ramon – Syndrome de Q87.8**Ramos**

v./v.a. Lisker-Garcia-Ramos

Ramos-Arroyo – Syndrome de Q87.8**Rampante** –

- Dermateite L40.2
- Myiase cutanée B87.0

Ramsay-Hunt] – Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: myoclonies [G11.1**RAPADILINO** – Syndrome Q87.1**Rapamycine** – Hypersensibilité aux dérivés de T88.7**Rapidité de l'expulsion** – P03.5**Rapport**

- Admission hôpital –
- - Choc septique au moment de survenue incertain par R57.2, U69.85!
- - Septicémie au moment de survenue incertain par A41.9, U69.82!
- Arcades dentaires – Anomalies de K07.2
- Conjoint ou le partenaire – Difficultés dans les Z63
- Mâchoires et la base du crâne – Anomalies de K07.1
- Parents et les beaux-parents – Difficultés dans les Z63
- Sexuels – Méthodes spéciales pour l'exploration de: infections principalement transmises lors des Z11
- Sommeil – Troubles de l'alimentation en F51.3
- Système nerveux et les organes des sens – Mise en place et ajustement d'autres appareils en Z46.2

Rare

v./v.a. Type de maladie

Raréfaction système pileux

- Non cicatricielle, sans précision ~ *L65.9*
- ~ Autres formes non cicatricielles précisées de *L65.8*

Rash

- Éruptions cutanées non spécifiques ~ *R21*
- Fessier psoriasiforme ~ *L22*

Rasmussen ~

- Anévrisme de *A16.2*
- Encéphalite de *G04.8*

Rasmussen-Johnsen-Thomsen ~ Syndrome de *Q87.8***Rat**

- Spirochaeta morsus muris ~ Fièvre causée par morsure de *A25.0*
- ~
- - Fièvre
- - - Causée par morsure de *A25.9*
- - - Due aux morsures de *A25.9*
- - - Spirillum minus causée par morsure de *A25.0*
- - - Streptobacillaire causée par morsure de *A25.1*
- - - Streptobacilles causée par morsure de *A25.1*
- - Infection par cestodes du *B71.0*
- - Typhus à *A75.2*

Ratajczak

v./v.a. Czarny-Ratajczak

Rate

- Accessoire ~ *Q89.08*
- Amibes ~ Abscess de la *A06.8†, D77**
- Atteinte du parenchyme ~ Déchirure de la *S36.03*
- Due à un traumatisme obstétrical ~ Rupture de la *P15.1*
- Non traumatique ~ Rupture de la *D73.5*
- Sagou ~ *E85.4†, D77**
- SAI ~
- - Fibrose de la *D73.8*
- - Lésion de la *S36.00*
- Sans
- - Atteinte plus importante du parenchyme ~ Déchirure de la capsule de la *S36.02*
- - Précision ~ Maladie de la *D73.9*
- Surnuméraire ~ *Q89.08*
- ~
- - *D13.9*
- - Abscess de la *D73.3*
- - Aberration de la *Q89.08*
- - Absence de *Q89.01*
- - Agénésie de la *Q89.01*
- - Angiosarcome de la *C26.1*
- - Anomalie
- - - *Q89.08*
- - - Congénitale de la position de la *Q89.08*
- - Atrophie de la *D73.0*
- - Calcification d'artère de la *I70.8*

Rate –suite

- ~ -suite
- - Déformation congénitale de la *Q89.08*
- - Fibrosarcome de la *C26.1*
- - Hypoplasie de la *Q89.08*
- - Infarctus de la *D73.5*
- - Infection purulente aiguë de la *D73.8*
- - Inflammation
- - - Purulente aiguë de la *D73.8*
- - - Syphilitique de la *A52.7†, D77**
- - Kyste
- - - *D73.4*
- - - Hydatique de la *B67.9†, D77**
- - Lésion de la *S36.08*
- - Maladie
- - - *D73.8*
- - - Amyloïde de la *E85.4†, D77**
- - Malformation congénitale
- - - *Q89.08*
- - Paludisme à Plasmodium vivax avec rupture de la *B51.0†, D77**
- - Rupture massive du parenchyme de la *S36.04*
- - Syphilis de la *A52.7†, D77**
- - Thrombose artérielle de la *I74.8*
- - Torsion de la *D73.5*
- - Traumatisme obstétrical de la *P15.1*
- - Tuberculose de la *A18.8†, D77**
- - Tumeur de la *D37.78*
- - Tumeur maligne: *C26.1*

Rathbun] ~ Hypophosphatémie familiale [hypophosphatasie] [syndrome de *E83.38***Rathke ~ Déficit hypophysaire associé à un kyste de la poche de *E23.6*****Raucité de la voix-surdité ~ Syndrome de neuropathie périphérique-myopathie- *G60.0*****Rautenstrauch**

v./v.a. Wiedemann-Rautenstrauch

Rauwolfia ~ *T46.5***Rawnsley**

v./v.a. Morse-Rawnsley-Sargent

Raynaud

- Troubles moteurs œsophagiens-sclérodactylie-télangiectasie ~ Syndrome de calcinose-maladie de *M34.1*
- ~
- - Gangrène de *I73.0*
- - Maladie de *I73.0*
- - Phénomène (secondaire) de *I73.0*
- - Syndrome de *I73.0*

Rayonnement

- [DPAH] ~ Hypertension artérielle pulmonaire induite par des médicaments, des drogues, des toxines et des *I27.02*
- Non ionisant
- - Sans précision ~ Modification de la peau due à une exposition chronique aux *L57.9*
- - ~ Autres modifications de la peau dues à une exposition chronique aux *L57.8*

Rayonnement –suite

- Sans précision ~ Effets de *T66*
- ~
- - *Z57*
- - *Z58*
- - Hypertension artérielle pulmonaire induite des *I27.02*
- - Mucite (orale) (oropharyngée) induite par des *K12.3*
- **Rayons**
- Ultraviolet
- - Sans précision ~ Modification aiguë de la peau due aux *L56.9*
- - ~ Autres modifications aiguës précisées de la peau dues aux *L56.8*
- X ~
- - Brûlure par les *T30.0*
- - Exposition à : irradiation aux *W91.9!*
- - Syndrome myélodysplasique dû à irradiation aux *D46.9*
- ~ Maladie des *T66*

RB-ILD] ~ Respiratory bronchiolitis interstitial lung disease [*J68.4***RCC [Carcinome rénal] ~ *C64*****RCPA [Pure red cell aplasia] ~ *D60.9*****Réaction**

- Aigu
- - Crise ~ *F43.0*
- - Facteur de stress ~ *F43.0*
- - Stress ~ *F43.0*
- - Substance étrangère laissée accidentellement au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique ~ *T81.6*
- Allergique
- - Contact d'un composé du platine ~ *T78.4*
- - Due) à une substance médicamenteuse appropriée et correctement administrée ~ *T88.7*
- - SAI ~ *T78.4*
- - Traitement avec un composé du platine ~ *T88.7*
- Anaphylactique
- - Myorelaxants ~ *T88.6*
- - SAI ~ *T78.2*
- Anormal
- - Patient ou de complication ultérieure sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure ~ Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de *Y84.9!*
- - Test à la tuberculine ~ *R76.1*
- Anxieuse ~ *F41.1*
- Ciment osseux ~ *T84.8*
- Conversion ~
- - *F44*
- - Contracture musculaire psychogène en tant que *F44.4*
- Dépôts d'iode ~ Inflammation des glandes salivaires au cours d'une *K11.2*

Réaction – suite

- Dépressif
- - Courte durée au cours d'un trouble de l'adaptation - *F43.2*
- - F32.0, F32.1, F32.2) - épisodes isolés de: *F32*
- - Prolongée au cours d'un trouble de l'adaptation - *F43.2*
- - - épisodes récurrents de (F33.0 ou F33.1): *F33*
- Deuil - *F43.2*
- Due au facteur Rh à l'occasion d'une perfusion ou transfusion - *T80.4*
- Facteur stress sévère
- - Sans précision - *F43.9*
- - - Autres *F43.8*
- Greffon contre l'hôte - *T86.09*
- Hémolytique à la transfusion - lctère dû à une *T80.8*
- Hyperkinétique de l'enfance ou de l'adolescence SAI - *F90.9*
- Hypersensibilité
- - Classées ailleurs - Arthropathie au cours de *M36.4**
- - Voies respiratoires supérieures, localisation non précisée - *J39.3*
- - - Arthrite au cours de *T78.4†, M36.4**
- Incompatibilité
- - ABO - *T80.3*
- - Groupes sanguins lors d'une perfusion ou d'une transfusion - *T80.3*
- - Rh - *T80.4*
- Inflammatoire
- - Appareil de fixation interne [toute localisation] - Infection et *T84.6*
- - Due
- - - Cathéter de dialyse péritonéale - Infection et *T85.71*
- - - Prothèses, implants et greffes internes - Infection et *T85.78*
- - Prothèse
- - - Articulaire interne - Infection et *T84.5*
- - - Implant
- - - - Greffe
- - - - Appareil génital - Infection et *T83.6*
- - - - Appareil urinaire - Infection et *T83.5*
- - - - Cardiaques et vasculaires - Infection et *T82.7*
- - - - Internes dans le système hépatobiliaire et le pancréas - Infection et *T85.75*
- - - - Internes dans une autre partie du tractus gastro-intestinal - Infection et *T85.76*
- - - - Internes du système nerveux - Infection et *T85.72*
- - - - Orthopédiques internes - Infection et *T84.7*
- - - - Mammaire - Infection et *T85.73*
- - - Valvulaire cardiaque - Infection et *T82.6*
- - Sonde

Réaction – suite

- Inflammatoire – suite
- - Sonde – suite
- - - Jéjunostomie endoscopique percutanée - *T85.74*
- - - PEG - *T85.74*
- - - PEJ - *T85.74*
- - - Cholestéatome avec *H71*
- Intolérance alimentaire, non classées ailleurs - Autres *T78.1*
- Intoxication
- - Médicamenteuses du fœtus et du nouveau-né - *P93*
- - Opiacés et tranquillisants administrés à la mère pendant le travail et l'accouchement - *P04.0*
- Leucémoïde type
- - Lymphocytaire - *D72.8*
- - Monocytaire - *D72.8*
- - Myélocytaire - *D72.8*
- Lichénoïde médicamenteuse - *L43.2*
- Maniaco-dépressive - *F31*
- Médicament SAI - *T88.7*
- Médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques - *T88.7*
- Négative dans le liquide céphalorachidien - Syphilis congénitale tardive latente, avec *A50.6*
- Organique aigu(ë) ou subaigu(ë) - *F05*
- Palacos - *T84.8*
- Paranoïaque - *F23.3*
- Peur - *F41.1*
- Phobique - *F41.1*
- Photoallergique à un médicament - *L56.1*
- Phototoxique à un médicament - *L56.0*
- Schizophrénique
- - Latente - *F21*
- - - *F23.2*
- Secondaire à une rachicentèse - Autre *G97.1*
- Sériques - Autres *T80.6*
- Toxique
- - Anesthésie local cours
- - - Puerpéralité - *O89.3*
- - - Travail et de l'accouchement - *O74.4*
- - Cours d'une anesthésie locale au cours de la grossesse - *O29.3*
- Transfusion SAI - *T80.9*
- Wassermann faussement positive - *R76.2*
- Réactionnel**
- Attachement de l'enfance - Trouble *F94.1*
- Brève) SAI - Psychose *F23.9*
- Cours d'autres maladies classées ailleurs - Arthrite *M03.6**
- Dysfonction des voies respiratoires - Syndrome *J68.3*
- Familiale - Collagénose perforante *L87.1*
- Sans précision - Arthrite *M02.9*

Réactionnel – suite

- -
- - Arthrite
- - - *M02.8*
- - - Infectieuse [arthrite *M02.99*
- - Épisode
- - - Isolé
- - - - Dépression: *F32*
- - - - Psychose dépressive: *F32.3*
- - - Récurent
- - - - F33.0 ou F33.1): dépression: *F33*
- - - - Sévères de: psychose dépressive: *F33.3*
- - Otite aiguë externe: *H60.5*
- - Psychose *F23.9*
- Réactivation immunitaire - Syndrome de *D89.3***
- Réactive**
- Non
- - Induite par les médicaments - Hypoglycémie *E16.1*
- - Spécifique - Hépatite *K75.2*
- - Hépatite B *B18.14*
- Réactivité - Lenteur et manque de *R46.4***
- Réadaptation - Antécédents de mesures de *Z92.8***
- Réagissant à la pyridoxine NCA - Anémie sidéroblastique: *D64.3***
- Réanimation**
- Sans succès - Arrêt cardiaque, *I46.9*
- -
- - Myopathie de *G72.80*
- - Polyneuropathie de *G62.80*
- Réanimé avec succès - Arrêt cardiaque *I46.0***
- Reardon -**
- Dysplasie mésomérique type *Q78.8*
- Dysplasie spondylo-épiphysaire type *Q77.7*
- Reardon-Baraitser - Syndrome de *Q87.8***
- Réarrangement**
- Autosomique équilibré chez un sujet anormal - *Q95.2*
- Complexe -
- - Délétions avec autres *Q93.7*
- - Duplications avec autres *Q92.5*
- Équilibré marqueur structurel
- - Sans précision - *Q95.9*
- - - Autres *Q95.8*
- FGFR1 -
- - Tumeur lymphoïde associée à un *C91.70*
- - Tumeur myéloïde associée à un *C92.70*
- JAK2
- - Associé forme
- - - Aiguë - Tumeur mixte myéloïde/lymphatique avec *C95.00*
- - - Chronique - Tumeur mixte myéloïde/lymphatique avec *C95.10*
- - Forme
- - - Aigu -

Réarrangement –suite

- JAK2 –suite
- Forme –suite
- Aigu → –suite
- Tumeur lymphoïde associée à un *C91.00*
- Tumeur myéloïde associée à un *C92.00*
- Chronique →
- Tumeur lymphoïde associée à un *C91.10*
- Tumeur myéloïde associée à un *C92.10*
- JAK2c → Tumeur lymphoïde associée à un *C91.70*
- MYC
- BCL2
- BCL6 → Lymphome B d'évolution agressive avec un *C83.8*
- → Lymphome B d'évolution agressive avec un *C83.8*
- BCL6 → Lymphome B d'évolution agressive avec un *C83.8*
- PDGFRA →
- Tumeur lymphoïde associée à un *C91.70*
- Tumeur myéloïde associée à un *C92.70*
- PDGFRB →
- Tumeur lymphoïde associée à un *C91.70*
- Tumeur myéloïde associée à un *C92.70*
- Sexuel/autosomique équilibré chez un sujet anormal → *Q95.3*

Rebord pupillaire – Dégénérescence de: *H21.2***Récepteur**

- 1
- Facteur de nécrose tumorale] → Syndrome TRAPS [Syndrome périodique associé au *E85.0*
- Interféron gamma → MSMD autosomique
- Dominante par déficit partiel en *D84.8*
- Récessive par déficit partiel en *D84.8*
- TNF → Syndrome périodique associé au *E85.0*
- 2 de l'interféron gamma → MSMD autosomique dominante par déficit partiel en *D84.8*
- Alpha et bêta-adrénergiques → Médicaments stimulant aussi bien les *T44.9*
- Bêta 1 de l'interleukine 12 → Prédilection mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit complet en *D84.8*
- Cellules T] alpha → Déficit en cellules TCR [*D81.8*
- Collagène → Troubles hémorragiques par déficit en *D69.1*
- Histaminiques H2 → Intoxication: Inhibiteurs des *T47.0*
- Hormonal
- Périphériques → Anomalies des *E34.5*
- Positifs → Carcinome mammaire invasif à *C50.9*

Récepteur –suite

- Hormone thyroïdien
- Alpha → Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutations du *E05.8*
- Bêta → Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutation du *E05.8*
- Insuline → Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en *E16.1*
- Interleukine-1] → DIRA [Déficit de l'antagoniste du *M86.39*
- Leptine → Obésité par déficit en *E66.89*
- Mélanocortine 4 → Obésité par déficit du *E66.89*
- Membrane cellulaire [CR3] → Déficit en complexe *D71*
- Œstrogènes → Syndrome de résistance aux *E34.8*
- P2Y12 → Troubles hémorragiques par anomalie du *D69.88*
- Prolactine → Déficit familial isolé en *E22.1*
- Secrétagogues de l'hormone de croissance → Petite taille par déficit en *E34.3*
- Transcobalamine → Acidurie méthylmalonique par déficit en *E71.1*
- TRH → Hypothyroïdie centrale due à un déficit du *E03.1*
- TSH →
- Hyperthyroïdie familiale par mutation du *E05.8*
- Hypothyroïdie par mutation du *E03.1*
- Vitamine D [Type II] → Anomalie des *E83.31*

Réceptif

- Auditif congénital → Trouble *F80.2*
- Langage → Autres troubles *F80.28*
- → Dysphasie ou aphasia de développement, de type *F80.2*

Récessif

v./v.a. Type de maladie

Récession de l'angle iridocornéen → *H21.5***Récessus**

- Pharyngien → *C11.2*
- Piriforme → *C12*

Recherche

- Acceptation intervention
- Comportementales et psychologiques connues comme dangereuses et nuisibles → *Z64.8*
- Physiques, chimiques ou nutritionnelles connues comme dangereuses et nuisibles → *Z64.8*
- Alcool ou de drogue dans le sang → *Z04.8*
- Clinique → Examen de comparaison et de contrôle dans le cadre d'un programme de *Z00.6*
- Hypersensibilité → Tests (de): cutanés à la *Z01.5*
- Maladie bactérienne → Tests (de): cutanés à la *Z01.5*
- Soins d'une béance cervicale (soupçonnée) chez une femme non enceinte → *N88.3*
- Tests en vue d'une procréation → *Z31.4*

Recherche –suite

- VIH chez les nourrissons → Résultat non concluant du test de *R75*

Rechutes → Pancréatite chronique à *K86.18***Récidivant**

v./v.a. Type de maladie

Récidive

- Rétinite à CMV [cytomégalovirus] → Maladie due au VIH avec *B20†, H32.0*, B25.88*
- Rétrécissement urétral après opération antérieure d'un rétrécissement urétral → *N99.10*
- Tardive de la fièvre typhoïde → *A75.1*

Réciproques robertsoniennes et équilibrées → translocations et insertions *Q95***Recklinghausen**

v./v.a. von Recklinghausen

Reconstitution immunitaire → Syndrome de *D89.3***Recours services santé**

- Actes médicaux spécifiques, non effectués → Sujets ayant *Z53*
- Circonstances
- Non précisées → Sujet ayant *Z76.9*
- Précisées → Sujet ayant *Z76.8*

Recousus →

- Complication de membres *T87.2*
- Infection de membres *T87.2*
- Rejet de membres *T87.2*

Recrutement auditif → *H93.2***Rectal**

- Cours de l'accouchement → Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.2*, intéressant aussi la muqueuse *O70.3*
- Néonatale → Hémorragie *P54.2*
- Sans fistule →
- Abcès des régions anale et *K61*
- Phlegmon des régions anale et *K61*
- Tuberculeuse → Fistule *A18.3†, K93.0**
- →
- Abcès *K61.1*
- Ampoule *C20*
- Dysfonctionnement du sphincter *K59.9*
- Fistule
- *K60.4*
- Uréto- *N36.0*
- Vésico- *N32.1*
- Hémorragie du sphincter *K62.51*
- Marisques *K64.4*
- Polype *K62.1*
- Prolapsus
- *K62.3*
- Muqueuse *K62.3*
- Rétrécissement syphilitique du sphincter *A52.7†, K93.8**
- Ténésme *R19.88*
- Varices *I86.82*

Rectite

- Due à une irradiation ~ *K62.7*
- SAI ~ *K62.8*
- Ulcéreuse (chronique) ~ *K51.2*

Rectobulbaire ~

- Atrésie congénitale de l'anus avec fistule *Q42.2*
- Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule *Q42.2*

Rectocèle ~

- *N81.6*
- Soins maternels pour: *O34.8*

Recto-colite hémorragique

- Colite ulcéreuse] ~ *K51*
- Psychogène ~ *F54, K51.9*
- Sans précision ~ *K51.9*

- -

- - *K51.8*- - Arthrite au cours de *K51.9†, M07.59**- - Arthrite juvénile au cours de *K51.9†, M09.29****Recto-cutané**

- Atrésie du rectum ~ Fistule *Q42.0*
- ~ Fistule *K60.4*

Rectoprostatique ~ Atrésie congénitale de l'anus avec fistule *Q42.2***Recto-sigmoïde ~**

- Colite indéterminée du côlon *K52.32*
- Côlon *C19*

Recto-sigmoïdien ~

- Carcinoma in situ: Jonction *D01.1*
- GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] de la jonction *C19*
- Jonction
- - *D37.5*
- - *T18.5*
- Tumeur bénigne: Jonction *D12.7*

Recto-sigmoïdite ulcéreuse (chronique) ~ *K51.3***Recto-urétral**

v./v.a. Fistule recto-urétrale

Recto-vaginal

- Congénital ~ Fistule
- - *Q52.2*
- Cours de l'accouchement ~ Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.1*, intéressant aussi: cloison *O70.2*
- Tuberculeuse ~ Fistule *A18.1†, N74.1**
- -
- - Endométriose du septum *N80.4*
- - Fistule *N82.3*
- - Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que: cloison *C76.3*
- - Septum *S31.80*

Rectovaginale ~ Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule *Q42.2***Recto-vésical ~**

- Abscès *N30.88*
- Localisation empiétant sur plusieurs organes pelviens, tels que: cloison *C76.3*

Recto-vésicale

- Congénitale ~ Fistule *Q64.7*
- -
- - Atrésie congénitale de l'anus avec fistule *Q42.2*
- - Malformation anorectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule *Q42.2*

Rectum

- Abscès ~ Tuberculose du *A18.3†, K93.0**
- Anus
- - Canal anal ~ Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du *C21.8*
- - ~ Fistule congénitale du *Q43.6*
- Fistule ~
- - Absence
- - - *Q42.0*
- - - Atrésie et sténose congénitales du *Q42.0*
- - Tuberculose du *A18.3†, K93.0**
- Infection à Chlamydia ~ Rétrécissement du *A55†, K93.8**
- Lymphogranulome vénérien ~ Rétrécissement du *A55†, K93.8**
- Remplacement ~ Fistule entre le vagin et le cul-de-sac recto-utérin, comme *N82.80*
- Sans précision ~ Maladie de l'anus et du *K62.9*
- Sigmoïde
- - Côlon descendant
- - - Côlon transverse ~ Aganglionose du *Q43.1*
- - - - Aganglionose du *Q43.1*
- - ~ Aganglionose du *Q43.1*
- Virus de l'herpès ~ Infection de la marge cutanée de l'anus et du *A60.1*
- -
- - Absence congénitale du *Q42.1*
- - Aganglionose du *Q43.1*
- - Atrésie du *Q42.1*
- - Carcinoma in situ: *D01.2*
- - Carcinome épidermoïde du *C20*
- - Corps étranger dans l'anus et le *T18.5*
- - Duplication du *Q43.42*
- - Fistule recto-cutanée avec atrésie du *Q42.0*
- - GIST [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C20*
- - Hémorragie du *K62.51*
- - Herpès du *A60.1†, K93.8**
- - Imperforation du *Q42.1*
- - Infection
- - - Chlamydia de l'anus et du *A56.3*
- - - Gonococcique du *A54.6*
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de: le *K91.83*
- - Invagination de: *K56.1*

Rectum ~suite

- - ~suite
- - Lésion traumatique du *S36.6*
- - Maladie
- - - Anus et du *K62*
- - - Crohn [entérite régionale] du: *K50.1*
- - - Précisées de l'anus et du *K62.8*
- - Rétrécissement
- - - Syphilitique du *A52.7†, K93.8**
- - - Tuberculeux du *A18.3†, K93.0**
- - Sténose
- - - Anus et du *K62.4*
- - - Congénitale du *Q42.1*
- - Syndrome de l'ulcère solitaire du *K62.6*
- - Syphilis tardive du *A52.7†, K93.8**
- - Tuberculose du *A18.3†, K93.0**
- - Tumeur bénigne: *D12.8*
- - Tumeur maligne
- - - *C20*
- - - Secondaire du gros intestin et du *C78.5*
- - Tumeur neuroendocrine
- - - Bénigne du *D12.8*
- - - Incertain du *D37.5*
- - - Maligne du *C20*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D37.5*
- - Ulcère
- - - Anus et du *K62.6*
- - - Solitaire du *K62.6*
- **Rectus abdominis ~ Syndrome *G58.0***
- **Récurrent**
- v./v.a. Type de maladie
- **Recurvatum congénital ~ Genu *Q68.2***
- **Réductase**
- v./v.a. NADH-méthémoglobine-réductase
- 1 ~ Déficit en acyl-CoA *E71.3*
- -
- - Anémie hémolytique due à un déficit en glutathion *D55.1*
- - Anémie mégalo-blastique due à un déficit en dihydrofolate *D52.8*
- - Cardiomyopathie hypertrophique infantile létalement déficitaire
- - - NADH-coenzyme Q *I42.2*
- - - NADH-CoQ *I42.2*
- - Déficit
- - - 7-déhydrocholestérol *Q87.1*
- - - 17-cétostéroïde *E29.1*
- - - Dihydroptéridine *E70.1*
- - - Isolé
- - - - NADH-coenzyme Q *G31.81*
- - - - NADH-ubiquinone *G31.81*
- - - - Succinate-CoQ *G31.81*
- - - Lysine alpha-cétoglutarate *E72.3*
- - - Méthylène tétrahydrofolate *E72.1*
- - Dystonie dopa-sensible par déficit en sépiaptéridine *G24.1*

Réductase – suite

- - - suite
- - Homocystinurie
- - - Déficit en méthylène tétrahydrofolate *E72.1*
- - - Due à un déficit en méthylène tétrahydrofolate *E72.1*
- - Hyperandrogénie due à un déficit en cortisone *E25.08*

Réducteurs – Myopathie à corps *G71.2***Réductible**

- Réintroduction manuelle possible – Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence à l'effort, spontanément *K64.2*
- Sans gangrène – Hernie ventrale non *K43.69*
- -
- - Hémorroïdes (avec saignement) avec procidence à l'effort, spontanément *K64.1*
- - Hernie de la ligne médiane non *K43.68*
- - Hernie de Spieghele non *K43.68*
- - Hernie épigastrique non *K43.60*
- - Hernie hypogastrique non *K43.68*
- - Hernie sous-xiphoidienne non *K43.68*
- - Hernie ventrale non *K43.69*

Réduction

- Facteurs de coagulation – *D68.9*
- Luxation congénitale de la hanche – Ostéochondrite juvénile après *M91.8*
- Phalangienne – Syndactylie mésoaxiale synostotique avec *Q70.4*
- Stomatine – Cryohydrocytose héréditaire avec *D58.8*

Rééducation

- Cardiaques – *Z50.0!*
- Drogés et après abus de médicaments – *Z50.3!*
- Professionnelle, non classées ailleurs – Ergothérapie et *Z50.7!*
- SAI – *Z50.9!*
- Sans précision – Soins impliquant une *Z50.9!*
- Tabagisme – *Z50.8!*
- Voix, de la parole et du langage] – Traitement logopédique [*Z50.5!*
- - Soins impliquant d'autres moyens de *Z50.8!*

Réentrée

- Nodale auriculoventriculaire [TRNAV] – Tachycardie (paroxystique): atrio-ventriculaire [AV] par *I47.1*
- -
- - Arythmie ventriculaire de *I47.0*
- - Tachycardie de la jonction AV par *I47.1*

Reese

v./v.a. Cogan-Reese

Réfection – *Z43***Réflexe**

- Alimentation – Épilepsie *G40.8*
- Anormaux – *R29.2*
- Eau chaude – Épilepsie *G40.8*
- Glabellaire anormal – *R29.2*

Réflexe – suite

- Lecture – Crises *G40.8*
- Non classée ailleurs – Vessie neurogène *N31.1*
- Origine rachidienne – Vessie *G95.80*
- Pharyngé entravé – *J39.2*
- Tendineux – Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: persistance des *G11.1*
- -
- - Dystrophie sympathique
- - - *G90.5*
- - - *G90.59*
- - Incontinence *N39.40*

Reflux

- Aortique rhumatismal(e) – *I06.1*
- Biliaire – *K29.6*
- Congénital au niveau de la valve pulmonaire – *Q22.2*
- Gastro-œsophagien
- - Associé à STAG1 – Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- - Œsophagite – *K21.0*
- - Sans œsophagite – *K21.9*
- Mitral(e) rhumatismal(e) – *I05.1*
- Œsophagien
- - Nouveau-né – *P78.8*
- - SAI – *K21.9*
- - Sans précision – Uropathie obstructive et par *N13.9*
- - Vésico
- - Urétéral
- - - Cicatrice – *N13.7*
- - - SAI – *N13.7*
- - - - Pyélonéphrite (chronique) associée à un *N11.0*
- - Urétéro-rénal congénital – *Q62.7*
- -
- - Iléite de *K51.0*
- - Œsophagite par *K21.0*
- - Pyélonéphrite non obstructive chronique associée à un *N11.0*
- - Sténose aortique rhumatismale avec insuffisance ou *I06.2*
- - Uropathies obstructives et par *N13.8*

Refoulement – Atélectasie par *J98.18***Réfractaire**

v./v.a. Anémie réfractaire

- Apparition tardive – État de mal épileptique *G41.8*
- Déficience intellectuelle – Syndrome d'hypomagnésémie primaire-épilepsie *E83.4*
- Microcéphalie progressive – Syndrome d'atrophie cérébrale et cérébelleuse diffuse-épilepsie *Q02*
- Traitement
- - Fer – Anémie par déficit en fer *D50.8*
- - Induction
- - - Standard – Leucémie, *C95.8!*

Réfractaire – suite

- Traitement – suite
- - Induction – suite
- - - - Leucémie myéloïde aiguë *C92.00*
- - Transfusion –
- - Thrombocytopenie non précis
- - - Non précisée, non qualifiée de *D69.61*
- - - Qualifiée de *D69.60*
- - Thrombopénie
- - - Primaire
- - - - Non qualifiées de *D69.41*
- - - - Qualifiées de *D69.40*
- - - Secondaire
- - - - Non qualifiées de *D69.58*
- - - - Qualifiées de *D69.57*
- - Sprue *K90.0*

Réfraction

- Sans précision – Vice de *H52.7*

- -

- - Syndrome de dysplasie pilo-dentaire avec défaut de *Q82.8, H52.7*

- - Vices de *H52.6*

Refsum

- Infantile – Maladie de *G60.1*
- - Maladie de *G60.1*

Refus de manger en tant qu'anomalie du comportement – *F50.8***Regard**

- Ataxie – Déviation tonique paroxystique du *G96.8, H51.8*
- - Paralysie de la conjugaison du *H51.0*

Régénérative du foie – Hyperplasie nodulaire *K76.8***Régime**

- Alimentaire –
- - Érosion des dents: due à: *K03.2*
- - Peau flasque ou affaissée: après une perte de poids (chirurgie bariatrique) (*L98.7*
- - Habitudes alimentaires inadéquats – *Z72.8*
- - Antécédents personnels de non-observation d'un traitement médical et d'un *Z91.1*

Région

- 11p15 – Syndrome
- - Beckwith-Wiedemann dû à un défaut d'empreinte de la *Q87.3*
- - Silver-Russell dû à un défaut d'empreinte de la *Q87.1*
- - Anal rectal sans fistule –
- - Abcès des *K61*
- - Phlegmon des *K61*
- - Buccal
- - Non
- - - Classés ailleurs – Autres kystes de la *K09.8*
- - - Liés au développement dentaire – Kystes de la *K09.1*
- - Sans précision – Kyste de la *K09.9*

Région –suite

- Cervicale → Ostéomyélite vertébrale dans la *M46.22*
- Cheville, pied et orteils → Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: *R02.07*
- Dorsale → Radiculopathie dans la *M54.14*
- Fessière →
 - *L02.3*
 - *T21*
- Tendinite de la *M76.0*
- Iliaque → *S31.1*
- Inguinale → *S31.1*
- Interscapulaire → *T21*
- Mâchoire → Plaie ouverte dans la *S01.80*
- Maxillaire
 - Inférieure → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: *S01.43*
 - Supérieure → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: *S01.42*
- Omoplate → *S41.80*
- Orbitaire → *S00.2*
- Pinéal →
 - Germinome de la *C75.3*
 - Tumeur papillaire de la *D44.5*
- Pubienne → *S31.1*
- Rétro-cricoidienne → Tumeur maligne: *C13.0*
- Rétromolaire →
 - Carcinome épidermoïde de la *C06.2*
 - Tumeur maligne: *C06.2*
- Rhinopharyngé
 - Postérieure → Carcinome de la *C11.1*
 - → Gomme de la *A52.7†, J99.8**
- Sacrale → Ostéomyélite vertébrale dans la *M46.28*
- Sacré →
 - *S31.0*
 - Sténose du canal rachidien dans la *M48.08*
- Sacro-coccygienne → Ostéomyélite vertébrale dans la *M46.28*
- Sus-claviculaire → *S11.80*
- Temporale → *T20*
- Temporo maxillaire
 - Joue → Plaie ouverte de la joue et de la *S01.41*
 - Parties et parties multiples de la joue et de la région temporomandibulaire → Plaie ouverte de la joue et de la *S01.49*
 - Région maxillaire
 - Inférieure → Plaie ouverte de la joue et de la *S01.43*
 - Supérieure → Plaie ouverte de la joue et de la *S01.42*
 - Temporomandibulaire → Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: Autres parties et parties multiples de la joue et de la *S01.49*
 - Thyroïdienne → Entorse et foulure de la *S13.5*
 - → Abscess (embolique) (du): cerveau [toute *G06.0*

Région costale →

- *S20.8*
- Décollement sous-cutané de la *S20.86*
- Fistule de la *J86.02*

Région de l'épaule

- Bras et coude → Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: *R02.01*
-
- Dysplasie fibreuse monostotique, *M85.01*
- Fibromatose pseudo-sarcomateuse, *M72.41*
- Maladie de Still de l'adulte, *M06.11*
- Myofasciite à macrophages, *M60.81*
- Myosite
 - Bactérienne, *M60.01*
 - Fongique, *M60.01*
 - Virale, *M60.01*
- Nécrose avasculaire traumatique, *M87.21*
- Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.11*
- Psoriasis avec arthrite juvénile de la *L40.5†, M09.01**
- Pyomyosite, *M60.01*
- Syndrome de Felty, *M05.01*

Région génitale

- Vessie, prostate, annexe, utérus → *I97.87*
- Tête cou paroi thoracique
 - *I89.03*
 - *I89.04*
 - *I89.05*
 - *Q82.03*
 - *Q82.04*
 - *Q82.05*

Région lombo-sacrée

- Bassin
 - Associée à une lésion intraabdominale → Plaie ouverte (toute partie de l'abdomen, de la *S31.83†*)
 - SAI → Plaie ouverte de l'abdomen, de la *S31*
 - Lésion
 - Précisées de l'abdomen, de la *S39.88*
 - Traumatique Vaisseau sanguin
 - Épidurales au niveau de l'abdomen, de la *S35.80*
 - Sous-arachnoïdiens au niveau de l'abdomen, de la *S35.82*
 - Sous-durales au niveau de l'abdomen, de la *S35.81*
- Membre
 - S), ou du thorax, du bassin et de(s) membre(s) → Fractures du thorax, de la *T02.7*
 - Thorax, du bassin et de(s) membre(s) → Écrasement du thorax, de l'abdomen et de(s) membre(s) ou du thorax, de la *T04.7*
 - Sans précision ou non associée à une scoliose → Malformation congénitale (charnière) de la *Q76.4*
- Thorax bassin →

Région lombo-sacrée –suite

- Thorax bassin → –suite
- Écrasement du thorax et de l'abdomen, du thorax et de la *T04.1*
- Luxations, entorses et foulures du thorax et de la *T03.1*
-
- Fracture multiple
 - Fermé
 - Membre, du thorax et de la *T02.70*
 - Thorax et de la *T02.10*
 - Ouvertes
 - Membre, du thorax et de la *T02.71*
 - Thorax et de la *T02.11*
 - Maladie de la *M53.97*

Région malléolaire

- Pied
 - 2ème degré sans précision →
 - Brûlure
 - *T25.20*
 - Hanche et de la jambe, sauf *T24.20*
 - Corrosion
 - *T25.60*
 - Hanche et de la jambe, sauf *T24.60*
 - Degré
 - 2a →
 - Brûlure
 - *T25.20*
 - Hanche et de la jambe, sauf *T24.20*
 - Corrosion de la *T25.60*
 - 2b →
 - Brûlure
 - *T25.21*
 - Hanche et de la jambe, sauf *T24.21*
 - Corrosion
 - *T25.61*
 - Hanche et de la jambe, sauf *T24.60*
 - *L03.11*

Région pelvienne

- Cuisse →
 - Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: *T84.14*
 - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: *R02.05*
 -
 - Arthrite chronique juvénile, forme oligo(pauci)- articulaire, *M08.45*
 - Arthrite juvénile idiopathique
 - *M08.95*
 - Associée aux enthésopathies, *M08.85*
 - Indéterminée, *M08.85*
 - CPPD familiale [Maladie des dépôts de pyrophosphate de calcium dihydraté], *M11.15*
 - Fibromatose aponévrotique juvénile, *M72.85*

Région pelvienne – suite

- - - suite
- - Laxité ligamentaire de la *M24.25*
- - Maladie de Still de l'adulte, *M06.15*
- - Myosite
- - - Bactérienne, *M60.05*
- - - Fongique, *M60.05*
- - - Virale, *M60.05*
- - Nécrose avasculaire
- - - Idiopathique, *M87.05*
- - - Traumatique, *M87.25*
- - Ostéite condensante de la *M85.35*
- - Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.35*
- - Ostéonécrose médicamenteuse, *M87.15*
- - Psoriasis avec arthrite juvénile de la *L40.5†, M09.05**
- - Pyomyosite, *M60.05*
- - Syndrome de Felty, *M05.05*
- - Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.25*

Région périoculaire

- Sans atteinte des voies lacrymales - Plaie ouverte de la paupière et de la *S01.1*
- -
- - Affections dégénératives des paupières et de la *H02.7*
- - Brûlure de la paupière et de la *T26.0*
- - Contusion de la paupière et de la *S00.1*
- - Corrosion de la paupière et de la *T26.5*
- - Lésions traumatiques superficielles de la paupière et de la *S00.2*
- - Plaie ouverte de la paupière et de la *S01.1*

Région scapulaire -

- *T22*
- Arthrite chronique juvénile
- - Début systémique, *M08.21*
- - Forme oligo(pauci)- articulaire, *M08.41*
- Arthrite juvénile idiopathique
- - *M08.91*
- - Associée aux enthésopathies, *M08.81*
- - Indéterminée, *M08.81*
- Complication mécanique d'un appareil de fixation interne d'os d'un membre: *T84.10*
- Fibrodysplasie ossifiante progressive, *M61.11*
- Fibromatose aponévrotique juvénile, *M72.81*
- Hétéroplasie osseuse progressive, *M61.51*
- Nécrose avasculaire idiopathique, *M87.01*
- Ostéomyélite multifocale chronique récurrente, *M86.31*
- Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de Reiter], *M02.31*
- Synovite villonodulaire pigmentée, *M12.21*

Règles

- Abondantes SAI - *N92.0*
- Irrégulières SAI - *N92.6*
- -

Règles – suite

- - suite
- - Fausses *P54.6*
- - Intervalles raccourcis et irréguliers entre les *N92.1*
- - Saignement régulier entre les *N92.3*

Regorgement - Incontinence par *N39.41***Régression**

- Cognitive sévère - Épilepsie temporale mésole infantile avec *G40.2*
- Complet
- - 1 24 heure -
- - - Accident ischémique cérébral transitoire avec *G45.92*
- - - Syndrome
- - - - Artère carotide interne avec *G45.12*
- - - - Artère vertébrale avec symptômes de l'artère basilaire avec *G45.02*
- - - - Bilatéral des artères précérébrales avec *G45.22*
- - - - Multiple des artères précérébrales avec *G45.22*
- - Heure -
- - - Accident ischémique cérébral transitoire avec *G45.93*
- - - Syndrome
- - - - Artère carotide interne avec *G45.13*
- - - - Artère vertébrale avec symptômes de l'artère basilaire avec *G45.03*
- - - - Bilatéral des artères précérébrales avec *G45.23*
- - - - Multiple des artères précérébrales avec *G45.23*

- Motrice et cognitive de l'enfance avec syndrome extrapyramidal - Syndrome de *G31.88*
- Neurodéveloppementale-dystonie-épilepsie lié à IRF2BPL - Syndrome de *G31.88*
- Testiculaire - Syndrome de *Q55.0*
- Total
- - 1 24 heure -
- - - Amaurose fugace avec *G45.32*
- - - Amnésie globale transitoire avec *G45.42*
- - Heure -
- - - Amaurose fugace avec *G45.33*
- - - Amnésie globale transitoire avec *G45.43*

Régressive -

- Dysplasie spondylo-métaphysaire *Q77.8*
 - Mucinose cutanée spontanément *L98.5*
- Régulateur de l'interféron - Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit partiel en facteur 8 *D84.8***

Régulation

- Cataméniale - *Z30.3*
- Sécrétion pancréatique interne, sans précision - Anomalie de la *E16.9*
- Thermique nouveau-né
- - Sans précision - Trouble de la *P81.9*
- - - Autres troubles précisés de la *P81.8*

Régurgitation

- Mérycisme du nouveau-né - *P92.1*
- Syphilitique
- - Aorte - *A52.0†, I39.1**
- - Valve aortique - *A52.0†, I39.1**
- - Valve pulmonaire - *A52.0†, I39.3**
- Valve
- - Aortique SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale - *I35.1*
- - Mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf rhumatismale - *I34.0*
- - Non précisée SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale ou congénitale - *I38*
- - Pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale - *I37.1*
- - Tricuspidé, de cause précisée, sauf rhumatismale - *I36.1*
- - Sténose mitrale avec insuffisance ou *I05.2*

Régurgités -

- Aspiration néonatale de lait et d'aliments *P24.3*
- Pneumonie par aspiration (de): aliments (*J69.0*
- Suffocation par: aliments (*T17*

Rehder

v./v.a. Holzgreve-Wagner-Rehder

Réhydratation orale - Sels de *T50.3***Reich**

v./v.a. Bonnemann-Meinecke-Reich

Reifenstein - Syndrome de *E34.50***Réimplantation**

v./v.a. Complication d'une réimplantation

Rein

- Acquis (multiple) (solitaire) - Kyste du *N28.1*
- Bassinet - Tumeur maligne secondaire du *C79.0*
- Bilatéral - Absence congénitale de *Q60.1*
- Calcul de l'uretère - Calcul du *N20.2*
- Cause inconnu
- - Bilatéral - Petit *N27.1*
- - Sans précision - Petit *N27.9*
- - Unilatéral - Petit *N27.0*
- Congénital unique - Kyste
- - *Q61.0*
- Cours de cytomégalie - Maladie des *B25.88†, N29.1**
- Développement) - multikystique: *Q61.4*
- Diabète sucré de type 1 - Dégénérescence graisseuse du *E10.20†, N29.8**
- Diabète sucré de type 2 - Dégénérescence graisseuse du *E11.20†, N29.8**
- Ectopique - *Q63.2*
- Éponge - *Q61.5*
- Fer à cheval - *Q63.1*
- Fibrokystique - *Q61.8*
- Goldblatt - *I70.1*
- Hyperplasique et géant - *Q63.3*
- Infection - Rétraction hydronéphrotique des *N13.65*

Rein –suite

- Kystique-polydactylie → Syndrome de goitre multinodulaire- *Q87.8*
- Polykystique
- - Autosomique dominant → *Q61.2*
- - Sans précision → *Q61.3*
- - Type
- - - Adulte → Dégénérescence de *Q61.2*
- - - Infantile → *Q61.1*
- Sans précision →
- - Maladie kystique du *Q61.9*
- - Malformation congénitale du *Q63.9*
- Scléreux
- - Sans précision → *N26*
- - Tuberculeux → *A18.1†, N29.1**
- Surnuméraire → *Q63.0*
- Urètre
- - Cours
- - - Maladies classées ailleurs → Autres affections du *N29.8**
- - - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Autres affections du *N29.1**
- - Sans précision → Affection du *N28.9*
- - → Autres affections précisées du *N28.88*
- Virus d'Epstein-Barr → Maladie des *B27.0†, N29.1**
- Virus de l'herpès → Maladie des *B00.8†, N29.1**
- -
- - Abcès tuberculeux du *A18.1†, N29.1**
- - Absence acquise de *Z90.5*
- - Absence congénitale de *Q60.2*
- - Angiosarcome du *C64*
- - Artériosclérose du *I12*
- - Blessure ouverte du *S37.00, S31.83†*
- - Calcification tuberculeuse du *B90.1†, N29.1**
- - Calcul du *N20.0*
- - Contusion et hématome de *S37.01*
- - Coudure urétéral sans hydronéphrose avec infection du *N13.67*
- - Déchirure
- - - *S37.02*
- - - Capsule et du bassin du *S37.02*
- - Défaut de remplissage de: *R93.4*
- - Dégénérescence graisseuse du *E14.20†, N29.8**
- - Dégénérescence ou maladie fibrokystique du *Q61.8*
- - Déplacement congénital du *Q63.2*
- - Détérioration fonctionnel
- - - Aiguë d'une greffe de *T86.10*
- - - Chronique d'une greffe de *T86.11*
- - Donneur de *Z52.4*
- - Échec greffe
- - - *T86.19*
- - - Lors de status post greffe de *T86.19*

Rein –suite

- - - *suite*
- - Fibrose rétripéritonéale idiopathique avec infection du *K66.2*
- - Gomme du *A52.7†, N29.0**
- - Gonorrhée du *A54.2†, N29.1**
- - Hydronéphrose
- - - Infection du *N13.65*
- - - Obstruction
- - - - Calculeuse
- - - - - Infection du *N13.64*
- - - - - Rénale avec infection du *N13.62*
- - - - - Urétérale avec infection du *N13.63*
- - - - - Pyélo-urétérale avec infection du *N13.60*
- - - Rétrécissement urétéral avec infection du *N13.61*
- - - Hydro-urètre avec infection du *N13.66*
- - - Ischémie et infarctus du *N28.0*
- - - Kyste
- - - *N28.1*
- - - Médullaire du *Q61.5*
- - Lésion traumatique des vaisseaux sanguins du *S35.4*
- - Maladie
- - - Glycogénique du foie et des *E74.0*
- - - Kystiques du *Q61.8*
- - Malformations congénitales précisées du *Q63.8*
- - Malrotation du *Q63.2*
- - Perte isolée de magnésium par les *E83.4*
- - Rejet
- - - Aigu d'une greffe de *T86.10*
- - - Chronique d'une greffe de *T86.11*
- - - Greffe de *T86.19*
- - Reprise retardée de la fonction de la greffe de *T86.12*
- - Rétraction tuberculeuse des *A18.1†, N29.1**
- - Rétrécissement urétéral sans hydronéphrose avec infection du *N13.67*
- - Rupture de *S37.03*
- - Sarcome à cellules claires du *C64*
- - Status post greffe de *Z94.0*
- - Syphilis tardive du *A52.7†, N29.0**
- - TBC [Tuberculose] du *A18.1†, N29.1**
- - Tumeur bénigne: *D30.0*
- - Tumeur rhabdoïde du *C64*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D41.0*
- - Vaisseau accessoire d'un pôle du *Q27.8*
- Réinfection par l'hépatite B après transplantation hépatique → *B18.14, Z94.4***
- Reinhardt-Pfeiffer → Dysplasie mésomélique de *Q78.8***
- Réinsertion ou enlèvement d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) [stérilet] → Vérification, *Z30.5***
- Reis**
- v./v.a. Thies-Reis

Reis-Bücklers → Dystrophie cornéenne de *H18.5***Reiter**

- Avant-bras → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.33*
- Bassin → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.35*
- Bras → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.32*
- Cheville → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.37*
- Colonne vertébrale → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.38*
- Cuisse → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.35*
- Jambe → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.36*
- Localisations multiples → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.30*
- Main → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.34*
- Pied → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.37*
- Région scapulaire → Syndrome oculo-urétéro-synovial [syndrome de *M02.31*
- -
- - Arthritisme urethritica [syndrome de *M02.39*
- - Conjonctivite au cours de syndrome de *M02.39*
- - Kératodermie dans le syndrome de *M02.39†, L86**
- - Syndrome
- - - *M02.39*
- - - Fiessinger-Leroy- *M02.39*

Rejet

- 29 jours et plus après la transplantation → *T86.41*
- Aigu greffe
- - Cornée de l'œil → *T86.83*
- - Rein → *T86.10*
- - Appareil digestif greffe-contre-hôte stade
- - 1 → Maladie aiguë de *T86.01†, K93.21**
- - 2 → Maladie aiguë de *T86.02†, K93.22**
- - 3 → Maladie aiguë de *T86.02†, K93.23**
- - 4 → Maladie aiguë de *T86.02†, K93.24**
- - Autogreffe → *T86.9*
- - Chronique greffe
- - - Cornée de l'œil → *T86.83*
- - - Rein → *T86.11*
- - - Cutané greffe-contre-hôte stade
- - - 1 → Maladie aiguë de *T86.01†, L99.11**
- - - 2 → Maladie aiguë de *T86.01†, L99.12**
- - - 3 → Maladie aiguë de *T86.01†, L99.13**
- - - 4 → Maladie aiguë de *T86.02†, L99.14**
- - Greffe
- - - Cœur
- - - - Poumon → *T86.3*
- - - - → *T86.2*
- - - Fascio-cutanée → *T86.59*

Rejet –suite

- Greffe –suite
- Foie
- 29 jours et plus après la transplantation → T86.41
- Non précisé → Trouble fonctionnel, échec et T86.49
- Pendant les premiers 28 jours après la transplantation → T86.40
- → T86.49
- Intestin → T86.88
- Mammaire
- Partie cutanée → T86.59
- Sans partie cutanée → T86.84
- → T86.84
- Moelle osseuse → T86.00
- Myocutanée → T86.59
- Osseuse → T86.88
- Pancréas → T86.82
- Peau → T86.59
- Poumon → T86.81
- Rein → T86.19
- →
- T86.9
- Pyélonéphrite au cours d'un T86.9†, N16.5*
- Greffe-contre-hôte stade
- 1 → Maladie aiguë du foie de T86.01†, K77.11*
- 2 → Maladie aiguë du foie de T86.02†, K77.12*
- 3 → Maladie aiguë du foie de T86.02†, K77.13*
- 4 → Maladie aiguë du foie de T86.02†, K77.14*
- Greffon après transplantation de cellules souches → T86.00
- Mammoplastie
- Augmentation
- Partie cutanée → T86.59
- Sans partie cutanée → T86.84
- Lambeau pectoro-mammaire avec partie cutanée → T86.59
- Partie cutané →
- T86.59
- T86.84
- Plastique de glissement sans partie cutanée → T86.84
- → T86.84
- Membres recousus → T87.2
- Organe tissu greffé
- Greffe de cornée de l'œil → Échec et T86.83
- Organes et tissus greffés: Autres organes ou tissus greffés → Échec et T86.88
- Sociaux → Exclusion ou Z60

Relâchement diaphragmatique → J98.6**Relatif →**

- Polycythémie: D75.1

Relatif → –suite

- Stérilité N96

Relation

- Accouchement → Galactorrhée sans N64.3
- Affective pendant l'enfance → Perte de Z61
- Conditions météorologiques → Exposition à une pression atmosphérique élevée ou basse (sans W94.9)
- Familiales pendant l'enfance → Changements dans le tissu des Z61
- Sensitifs → Délire de F22.0

Relationnel

- SAI → Trouble: F68.8
- Problème sexuel F66.2

Releasing factor» de l'hormone de croissance [SRH] [GHRH] → Hypersécrétion du pancréas endocrine de: « E16.8**Releveur de l'anus → Syndrome du muscle K59.4****Remèdes populaires → Abus de: préparations à base de plantes ou F55****Rémission**

- Complet →
- Arthropathie au cours de plasmocytome en C90.01†, M36.1*
- Chlorome en C92.31
- Érythémie
- C94.01
- Aiguë en C94.01
- Chronique en D45
- Érythroblastose chronique type Heilmeyer-Schöner, en D45
- Érythroleucémie
- C94.01
- Aiguë en C94.01
- Érythrose chronique en D45
- Leucémie
- Agressive à cellules NK en C94.71
- Cellules T de l'adulte (associée au HTLV-1) en C91.51
- Granulocytaire chronique en C92.11
- Mastocytes en C94.31
- Monoblastique aiguë en C93.01
- Myéloïde
- Aigu
- LAM] en C92.01
- M6 (a) (b) en C94.01
- M7 en C94.21
- Chronique
- Atypique, BCR/ABL négative, en C92.21
- LMC] en C92.11
- LMC], BCR/ABL positive en C92.11
- LMC], chromosome Philadelphie (Ph1) positive en C92.11
- T(9;22) (q34;q11) en C92.11
- Myélomonocytaire
- Aiguë en C92.51

Rémission –suite

- Complet → –suite
- Leucémie –suite
- Myélomonocytaire –suite
- Chronique
- LMMC] avec éosinophilie en C93.11
- LMMC] en C93.11
- Juvénile [LMMJ] en C93.31
- Plasmocytaire en C90.11
- Plasmocytes en C90.11
- Promyélocytaire aiguë en C92.41
- Leucémie aiguë
- Basophiles en C94.71
- Lignée mixte en C95.01
- Mégacaryocytes en C94.21
- Leucémie lymphoblastique aigu
- C91.01
- ALL] en C91.01
- Leucémie monocytaire
- Aiguë en C93.01
- Naegeli en C93.11
- Leucosarcome en C85.9
- LLA-B à cellules matures de type Burkitt en C91.81
- LMA
- M3 en C92.41
- M4 en C92.51
- M5 en C93.01
- M5a en C93.01
- M5b en C93.01
- T(15;17) en C92.41
- LMMC
- 1 en C93.11
- 2 en C93.11
- Lymphome lymphoplasmocytaire avec production d'IgM en C88.01
- Maladie
- Di-Guglielmo en C94.01
- Glomérulaire au cours de plasmocytome en C90.01†, N08.1*
- Heilmeyer-Schöner en D45
- Lymphoproliférative post-transplantation polymorphe en C88.71
- Myéloproliférative non classifiable en C94.61
- Rénale tubulo-interstitielle au cours de plasmocytome en C90.01†, N16.1*
- Myélome
- Plasmocytes en C90.01
- Solitaire en C90.31
- Myélose
- Chronique en D47.1
- Érythémique aiguë en C94.01
- Plasmocytome extramédullaire en C90.21
- Plasmocytome médullaire en C90.01
- PTLD Post-transplant lymphoproliferative disease polymorph

Rémission – suite

- Complet → – suite
- PTLD Post-transplant lymphoproliferative disease polymorph – suite
- C88.71
- Sans mention de C88.70
- Sarcome
- Granulocytaire en C92.31
- Myéloïde en C92.31
- Partielle → Maladie lymphoproliférative post-transplantation polymorphe en C88.70
-
- Maladie lymphoproliférative post-transplantation polymorphe sans mention de C88.70
- Trouble
- Affectif bipolaire, actuellement en F31.7
- Dépressif récurrent, actuellement en F33.4

Rémittente

- Évolution poussées
- Exacerbation aiguë → Sclérose en plaques de l'enfant G35.11
- Mention d'exacerbation aiguë ou de progression → Sclérose en plaques G35.11
- Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression → Sclérose en plaques G35.10
- Sclérose en plaques
- G35.1
- Aiguë de Marburg G35.10
- Enfant G35.10
- Progressif chronique secondairement progressif
- Mention d'exacerbation aiguë ou de progression → Sclérose en plaques G35.31
- → Sclérose en plaques G35.3

Remplacé par greffe hétérologue ou homologue → organe ou tissu Z94**Remplacement →**

- Fistule vagin
- Cul-de-sac recto-utérin, comme rectum de N82.80
- Vessie de N82.81
- Présence d'une autre valvule cardiaque de Z95.4

Remplissage

- Rein → Défaut de R93.4
- Uretere → Défaut de R93.4
- Vessie → Défaut de R93.4

Rénal

- v./v.a. Artère rénale
- v./v.a. branchio-oto-rénal
- v./v.a. cérébro-hépaté-rénal
- v./v.a. cranio-facio-cubito-rénal
- v./v.a. papillo-rénal
- v./v.a. thyro-cérébro-rénal
- v./v.a. Type de maladie
- v./v.a. Vésico-rénal

Renalys → Diabetes E74.8**Rendu-Osler-Weber → Maladie de I78.0****Rénine-angiotensine-aldostérone → Angio-œdème secondaire aux inhibiteurs du système T78.3****Réno**

- v./v.a. cérébro-réno-génito-urinaire
- v./v.a. oculo-réno-cérébelleux

Réno-hépaté-pancréatique → Dysplasie Q87.8**Rénoparenchymateuse → Hypertension I15.1****Rénotubulaire → Syndrome de Fanconi primitif E72.0****Renouvellement**

- Ordonnance
- Appareil → Z76.0
- Lunettes → Z76.0
- Médicaments → Z76.0
- → Z76.0
- Prescription de pilules contraceptives ou d'autres contraceptifs → Z30.4

Renpenning → Syndrome de Q87.8**Renutrition inappropriée → Syndrome de E87.8****Réovirus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → B97.51****Répondue → Trypanosomiase SAI, en des lieux où la trypanosomiase africaine est B56.9****Réparation**

- ADN → Ataxie cérébelleuse avec défaut de G11.3
- Tissu cicatriciel → opération Z42

Reperfusion (retour absent ou lent dans le corps) → Blessure de T88.8**Répétition**

- Aigu
- Latéral
- Haut → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Paroi) SAI → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Latéro-apical → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Latéro-basal → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Postérieur (vrai) → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Postéro-basal → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Postéro-latéral → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Postéro-septal → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Septal SAI → Infarctus du myocarde, à I22.8
- Localisation
- Non précisée → Infarctus du myocarde à I22.9
- → Infarctus du myocarde à I22.8
- Non classées ailleurs → Chutes à R29.6
- Paroi
- Antérieure → Infarctus du myocarde à I22.0
- Inférieure → Infarctus du myocarde à I22.1
-
- Avortements à N96

Répétition – suite

- → – suite
- Cyclite aiguë, subaiguë ou à H20.0
- Iritis aiguë, subaiguë ou à H20.0
- Soins au cours de la grossesse pour avortement à O26.2
- Uvéite antérieure aiguë, subaiguë ou à H20.0

Repli ary-épiglottique

- SAI →
- C13.1
- D00.0
- D37.0
- Versant
- Hypopharyngé →
- D00.0
- D37.0
- Tumeur maligne: C13.1
- Laryngé →
- C32.1
- D02.0
- D38.0
- Zone marginal →
- C13.1
- D00.0
- D37.0
- → Carcinome épidermoïde du C13.1

Réplication → Hépatite virale chronique B sans agent delta AgHBe

- Négatif
- Activité inflammatoire, forte B18.14
- Sans agent delta, AgHBe négatif, sans activité inflammatoire, faible B18.13
- Positif
- Activité inflammatoire, forte B18.12
- Sans agent delta: AgHBe positif, sans activité inflammatoire, forte B18.11

Replis endocardiques → Malformation des Q21.2**Réponse**

- Génitale → Échec de la F52.2
- Héritaire anormale au virus d'Epstein-Barr → Déficit immunitaire avec D82.3
- Inflammatoire systémique SIRS
- Non précisé → Syndrome de R65.9!
- Origine
- Infectieux
- Complications organiques → Syndrome de R65.1!
- Sans complications organiques → Syndrome de R65.0!
- Non infectieux
- Complications organiques → Syndrome de R65.3!
- Sans complications organiques → Syndrome de R65.2!
- Scotopique supranormale → Dystrophie des cônes avec H35.5

Réponse – suite

- Sexuelle chez la femme → Trouble de: *F52.2*
- Stimulation nerveuse → Anomalies (de): *R94.1*

Repos

- Loisirs → Manque de *Z73*
- Restless Legs Syndrome] → Syndrome de(s) jambes sans *G25.81*
- - -
- - Athérosclérose des artères distales: Type bassin-jambe, avec douleurs au *I70.23*
- - Insuffisance cardiaque
- - - Droit
- - - - Primaire avec symptôme au *I50.00, I50.05!*
- - - - Symptôme au *I50.01, I50.05!*
- - - Gauche: Avec symptôme au *I50.14*

Répréhensible en bande sans trouble psychiatrique évident → Mise en observation pour: activité *Z03.2***Représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme → Modification de la personnalité après: exposition prolongée à des situations *F62.0*****Reprise retardée de la fonction de la greffe de rein → *T86.12*****Reptiles → Effet toxique: Venin d'autres *T63.1*****RERE → Trouble neurologique du développement associé à *Q87.8*****Réseau → Dystrophie de (la): cornée: grillagée en *H18.5*****Résidentiel → inscription dans: établissement *Z02*****Résidents d'établissements institutionnels → Examen général en série de: *Z10*****Résistance**

- Androgène
- - Sans précision → Syndrome de *E34.59*
- - - Pseudo-hermaphrodisme masculin avec *E34.5*
- Congénitale à la leptine → Obésité due à une *E66.89*
- Facteur de croissance analogue à l'insuline type 1 → Retard de croissance par *E34.3*
- Généralisée aux glucocorticoïdes → Syndrome de *E25.8*
- Hormone thyroïdienne mutation récepteur hormone thyroïdienne
- - Alpha → *E05.8*
- - Bêta → *E05.8*
- Inférieure à la normale → les déchirures spontanées survenant au cours d'une mise en traction normale et traduisant une *M66*
- Insuline
- - Crampes-hypertrophie acrale → Syndrome d'acanthosis nigricans- *Q87.8*
- - Type A → Syndrome de *E13.60*
- - - Syndrome de nanisme microcéphalique primordial- *Q87.1*
- Médicament de première ligne → Tuberculose avec *A16.9, U82.0!*
- Multiples hormones → Acrodysostose avec *Q75.4*

Résistance – suite

- Partielle aux androgènes → Syndrome de *E34.50*
- Périphérique aux hormones thyroïdiennes → Hypothyroïdie due à une *E03.8*
- Protéine C activée [mutation du facteur V Leiden] → *D68.5*
- Récepteurs des œstrogènes → Syndrome de *E34.8*
- Secondaire → Syndrome néphrotique sensible aux stéroïdes avec *N04.9*
- Stéroïdes → Syndrome néphrotique idiopathique avec *N04.9*
- Totale aux androgènes → Syndrome de *E34.51*
- Vancomycine → Infection invasif
- - Enterococcus faecalis avec *A49.1, U80.20!*
- - Enterococcus faecium avec *A49.1, U80.30!*

Résistant

- Aminoglycoside
- - Non résistant glycopeptides →
- - - Enterococcus faecalis résistant aux oxazolidinones ou hautement *U80.21!*
- - - Enterococcus faecium résistant aux oxazolidinones ou aux streptogramines ou hautement *U80.31!*
- - - -
- - - Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides et fortement *U80.20!*
- - - Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides et hautement *U80.30!*
- Anidulafungine → Candida glabrata *U83.1!*
- Antifongiques groupe
- - Échinocandines
- - - Non résistant aux triazoles → Candida auris *U83.20!*
- - - Triazoles, résistant au fluconazole → Candida auris *U83.21!*
- - Triazoles
- - - Sauf aspergillus fumigatus résistant au fluconazole seulement → Aspergillus fumigatus *U83.3!*
- - - - Candida albicans *U83.0!*
- Caspofungine → Candida glabrata *U83.1!*
- Diazoxide déficit
- - Kir6.2 → Hyperinsulinisme focal *E16.1*
- - SUR1 → Hyperinsulinisme focal *E16.1*
- Échinocandines →
- - Candida auris résistant au fluconazole et aux autres antifongiques triazolés, non *U83.22!*
- - Candida glabrata *U83.1!*
- Fluconazole
- - Antifongiques triazolés, non résistant aux échinocandines → Candida auris *U83.22!*
- - Seulement → Aspergillus fumigatus résistant aux antifongiques du groupe des triazoles, sauf aspergillus fumigatus *U83.3!*
- - -
- - - Candida albicans *U83.0!*

Résistant – suite

- Fluconazole – suite
- - - - suite
- - - Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des échinocandines et aux triazoles, *U83.21!*
- Glycopeptides
- - Fortement résistant aux aminoglycosides → Enterococcus faecalis *U80.20!*
- - Hautement résistant aux aminoglycosides → Enterococcus faecium *U80.30!*
- - Oxazolidinones streptogramines →
- - - Enterococcus faecalis *U80.20!*
- - - Enterococcus faecium *U80.30!*
- - Quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline → Staphylocoque doré *U80.01!*
- - -
- - - Enterococcus faecalis
- - - - *U80.20!*
- - - Résistant aux oxazolidinones ou hautement résistant aux aminoglycosides et non *U80.21!*
- - - Enterococcus faecium
- - - - *U80.30!*
- - - - Résistant aux oxazolidinones ou aux streptogramines ou hautement résistant aux aminoglycosides et non *U80.31!*
- Gonadotrophines → Syndrome de l'ovaire *E28.3*
- Isavuconazole → Aspergillus fumigatus *U83.3!*
- Macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines et non résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline → Streptococcus pneumoniae *U80.11!*
- Méthicilline → Staphylocoque doré *U80.0!*
- Micafungine → Candida glabrata *U83.1!*
- Oxacilline méticilline
- - Échéant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones → Staphylocoque doré *U80.00!*
- - MRSA] → Staphylocoque doré *U80.00!*
- - - Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non *U80.01!*
- Oxazolidinones
- - Hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant aux glycopeptides → Enterococcus faecalis *U80.21!*
- - Streptogramines ou hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant aux glycopeptides → Enterococcus faecium *U80.31!*
- Pénicilline oxacilline
- - Échéant aux macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines → Streptococcus pneumoniae *U80.10!*
- - - Streptococcus pneumoniae *U80.10!*
- Plusieurs médicaments de première ligne → Mycobacterium tuberculosis *U82.0!*

Résistant –suite

- Posaconazole → Aspergillus fumigatus *U83.3!*
- Stéroïdes
- - Hyalinose focale et segmentaire → Syndrome néphrotique familial idiopathique *N04.1*
- - Lésions minimales → Syndrome néphrotique familial idiopathique *N04.0*
- - Prolifération mésangiale diffuse → Syndrome néphrotique familial idiopathique *N04.3*
- - Sclérose mésangiale diffuse → Syndrome néphrotique familial idiopathique *N04.8*
- Triazoles → Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des échinocandines, non *U83.20!*
- Virostatiques ou aux inhibiteurs de protéases → Virus de l'immunodéficience humaine *U85!*
- Vitamine D de type II → Rachitisme *E83.30†, M90.89**
- Voriconazole →
- - Aspergillus fumigatus *U83.3!*
- - Candida albicans *U83.0!*

Résorption

- Dentaire (externe) → *K03.3*
- Pathologique des dents → *K03.3*
- Sans syndrome de détresse respiratoire → Atélectasie (de): *P28.1*
- → Atélectasie de *J98.18*

Respirateur → Dépendance long durée

- *Z99.1*
- Envers un *Z99.1*

Respiration

- Bouche → *R06.5*
- Buccale → Malocclusion due à: *K07.5*
- Douleuruse → *R07.1*
- Non précisées → Anomalies de la *R06.8*
- Périodique → *R06.3*
- → Insuffisance d'oxygénation systémique due à: gêne mécanique à la *T71*

Respiratoire

v./v.a. Type de maladie

Respiratory bronchiolitis interstitial lung disease [RB-ILD] → *J68.4***Respiratory distress syndrom du nourrisson → *P22.0*****Ressort →**

- Doigt «à *M65.3*
- Genou «à *M23.8*
- Hanche «à *R29.4*
- Mâchoire à *K07.6*

Restauration immunitaire [SIRI] → Syndrome inflammatoire de *D89.3***Reste inconnue → Décès que l'on sait n'être pas une mort violente ou instantanée et dont la cause *R96.1*****Restless Legs Syndrome] → Syndrome de(s) jambes sans repos [*G25.81*****Restreinte → Difficultés liées à: dépendance due à une mobilité *Z74.0*****Restzustand (schizophrénique) → *F20.5*****Résultat**

- Acte visée diagnostique thérapeutique →
- - Emphysème (sous-cutané) *T81.8*
- - Hémorragie de toute localisation, *T81.0*
- Amniocentèse → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.7*
- Anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] → Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire *Q89.3*
- Aspiration → Pneumonie néonatale *P24*
- Biopsie → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.7*
- Dispositif intra-utérin → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.7*
- Examens hématologiques → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.7*
- Intervention chirurgicale intra-utérine → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.7*
- Listériose → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.8*
- Maladie virale de la mère → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.3*
- Toxicomanie → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.5*
- Toxoplasmose → Soins maternels pour lésions fœtales (présümées) *O35.8*

Résultat

- Accouchement, sans précision → *Z37.9!*
- Anormal
- - Constaté au cours de l'examen prénatal systématique de la mère, sans précision → *O28.9*
- - Cours de l'examen prénatal systématique de la mère → Autres *O28.8*
- - Écoulement du mamelon → *R89*
- - Épreuves de fixation de radio-isotopes [radionucléides] → *R94*
- - Examen
- - - Chimiques du sang, sans précision → *R79.9*
- - - Cytologique et histologique des urines → *R82.8*
- - - Liquide céphalorachidien → *R83.9*
- - - Microbiologique des urines → *R82.7*
- - - Urines, autres et non précisés → *R82.9*
- - Expectoration → *R84*
- - Exploration fonctionnel
- - - Cardio-vasculaires → *R94.3*
- - - Endocriniennes → *R94.7*
- - - Hépatiques → *R94.5*
- - - Organes et appareils → *R94.8*
- - - Pulmonaires → *R94.2*
- - - Rénales → *R94.4*
- - - Système nerveux
- - - - Central → *R94.0*
- - - - Périphérique et épreuves sensorielles spéciales → *R94.1*
- Anormal –suite
- - Exploration fonctionnel –suite
- - - Thyroïdiennes → *R94.6*
- - Imagerie diagnostique
- - - Appareil urinaire → *R93.4*
- - - Cœur et de la circulation coronaire → *R93.1*
- - - Crâne et de la tête, non classés ailleurs → *R93.0*
- - - Foie et des voies biliaires → *R93.2*
- - - Membres → *R93.6*
- - - Partie
- - - - Abdomen, y compris l'espace rétropéritonéal → *R93.5*
- - - - Corps précisées → *R93.8*
- - - - Système ostéo-musculaire → *R93.7*
- - - - Voies digestives → *R93.3*
- - - Poumon → *R91*
- - - Sein → *R92*
- - - Système nerveux central → Autres *R90.8*
- - Lavage bronchique → *R84*
- - Liquide
- - - Péritonéal → *R85*
- - - Pleural → *R84*
- - - Synovial → *R89*
- - Précisés des examens chimiques du sang → Autres *R79.8*
- - Prélèvement
- - - Effectué sur
- - - - Appareil
- - - - - Digestif et la cavité abdominale → *R85*
- - - - - Respiratoire et le thorax → *R84*
- - - - - Organe génital
- - - - - Femme → *R87*
- - - - - Homme → *R86*
- - - - - Organes, appareils et tissus → *R89*
- - - Gorge → *R84*
- - - Salive → *R85*
- - - Scintigraphie → *R94*
- - - Sécrétion
- - - - Frottis
- - - - - Col de l'utérus → *R87*
- - - - - Vagin → *R87*
- - - - - Vulve → *R87*
- - - - - Nasales → *R84*
- - - Niveau d'une plaie → *R89*
- - - Prostatiques → *R86*
- - - Sperme, liquide séminal → *R86*
- - - Test de Mantoux → *R76.1*
- Biochimiques anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère → *O28.1*
- Chromosomiques et génétiques anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère → *O28.5*
- Cytologique anormal

Résultat –suite

- Cytologique anormal –suite
- - Cours de l'examen prénatal systématique de la mère – *O28.2*
- - Liquide céphalorachidien – *R83.6*
- Échographiques anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère – *O28.3*
- Examen – Conseil et surveillance pour: Consultation pour l'explication de *Z71*
- Faussement positifs au test sérologique de la syphilis – *R76.2*
- Fonctionnels d'une colostomie et d'une entérostomie – Mauvais *K91.4*
- Hématologiques anormaux au cours de l'examen prénatal systématique de la mère – *O28.0*
- Histologique
- - Anormal du liquide céphalorachidien – *R83.7*
- - Stade
- - - 1 – Insuffisance rénale aiguë avec autres *N17.81*
- - - 2 – Insuffisance rénale aiguë avec autres *N17.82*
- - - 3 – Insuffisance rénale aiguë avec autres *N17.83*
- - - Insuffisance rénale aiguë
- - - *N17.8*
- - - *N17.89*
- - - Sans *N17.9*
- Immunologique
- - Anormal du liquide céphalorachidien – *R83.4*
- - Sérique
- - - Sans précision – Anomalie de *R76.9*
- - - – Autres anomalies précisées de *R76.8*
- Microbiologique anormal du liquide céphalorachidien – *R83.5*
- Non concluant du test de recherche du VIH chez les nourrissons – *R75*
- Positif au test de Coombs – *R76.8*
- Radiologique anormal
- - Cours de l'examen prénatal systématique de la mère – *O28.4*
- - Peau et du tissu cellulaire sous-cutané – *R93.8*
- Scolaires – Mauvais *Z55*

Resynchronisation cardiaque – Présence

- Défibrillateur de thérapie de *Z95.0*
- Stimulateur de thérapie de *Z95.0*

Retard

- Cognitif sévère – Syndrome d'hypotonie musculaire-trouble sévère du langage- *Q87.8*
- Consolidation d'une fracture – *M84.2*
- Croissance – *R62.8*
- Fermeture des sutures crâniennes – *P96.3*
- Glycuroconjugaison associée à un accouchement avant terme – Ictère dû à un *P59.0*

Retard –suite

- Moteur et verbal associé à TRAF7 – Syndrome d'anomalies cardiaques-anomalies digitales-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- Ossification du crâne membraneux – *Q75.8*
- Phases du sommeil – Syndrome de *G47.2*
- Physique – *R62.8*
- Pubertaire-petit taille – Syndrome d'atrésie des choanes-athélie-hypothyroïdie- *Q87.1*
- Spécifique
- - Lecture – *F81.0*
- - Orthographe (sans trouble de la lecture) – *F81.1*
- Stade de développement physiologique attendu – *R62.0*
- Statur pondéral – Syndrome de maturation osseuse accélérée-dysmorphie faciale- *Q87.3*

Retard de croissance

- Déficience intellectuelle-hépatopathie – Syndrome de *Q87.8*
- Déficit du facteur de croissance analogue à l'insuline type 1 – *Q87.1*
- Fœtus par échographie et autres méthodes physiques – Dépistage prénatal de *Z36.4*
- Hypoplasie surrénalienne-anomalies génitales-entéropathie] – Syndrome MIRAGE [Syndrome de myélodysplasie-infections- *Q87.8*
- Intra-utérin
- - Dysplasie métaphysaire-hypoplasie congénitale des surrénales-anomalies génitales] – Syndrome IMAGe [*Q87.1*
- - Petite taille
- - - Associé au gène CDKN1C – Syndrome de *E34.8*
- - - Diabète sucré associé au gène CDKN1C – Syndrome de *E34.8, E10.90*
- - Sélectif – *P05.1*
- Prognathisme-cryptorchidie – Syndrome lié à l'X de microcéphalie- *Q87.8*
- Résistance au facteur de croissance analogue à l'insuline type 1 – *E34.3*
- Sensibilité aux radiations ionisantes – Syndrome de déficit immunitaire combiné-microcéphalie- *D81.1*
- Sévère-strabisme-mélanocytose dermique congénitale-déficience intellectuelle – Syndrome de *Q87.8*

- -

- - *R62.8*- - Syndrome CIMDAG [hypoplasie cérébelleuse-déficience intellectuelle-microcéphalie congénitale-dystonie-anémie- *Q87.8***Retard de développement**

- Acanthosis nigricans – Syndrome d'achondroplasie sévère- *Q77.4*
- Anomalie
- - Neurologiques – Syndrome de pili torti- *Q87.8*
- - Système nerveux central-syndactylie dû à des mutations de FBLN1 – Syndrome de *Q87.8*

Retard de développement –suite

- Associé à TMEM94 – Syndrome d'anomalie cardiaque congénitale-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- Ataxie-épilepsie associé à PUM1 – Syndrome de *Q87.1*
- Constitutionnel – *E30.0*
- Craniosynostose – Syndrome d'ostéosclérose- *Q87.5*
- Déficience intellectuelle
- - Dysmorphie faciale- malformations cardiaques congénitales associé à CDK13 – Syndrome de *Q87.0*
- - Trouble du spectre de l'autisme associés à GRIN2B – *F84.1*
- Déficit
- - 2-méthylbutyryl-CoA déshydrogénase – *E71.1*
- - Méthylmalonate semialdéhyde déshydrogénase – *E71.1*
- - Dysmorphie faciale-camptodactylie – Syndrome de macrothrombocytopénie-lymphoedème- *Q87.0*
- - Épilepsie diabète néonatal
- - - Forme intermédiaire – Syndrome DEND [*E10.40*
- - - – Syndrome DEND [*E10.40*
- - Globale-dysmorphie faciale-appendice caudal – Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*
- - Hypertrophie gingival – Syndrome
- - - Dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficience intellectuelle/ *Q87.0*
- - - FHEIG [dysmorphie faciale-hypertrichose-épilepsie-déficience intellectuelle/ *Q87.0*
- - Hypotonie musculaire – Syndrome de synostose radio-cubitale- *Q87.0*
- - Immunodéficience-leucoencéphalopathie-hypohomocystéinémie – Syndrome de *Q87.1*
- - Kystes pulmonaires-croissance excessive-tumeur de Wilms – Syndrome de *C64, Q87.3*
- - Langage par déficit en SOX5 – *Q93.5*
- - Malnutrition protéino-énergétique – *E45*
- - Microcéphalie
- - - Dysmorphie faciale associé à THOC6 – Syndrome de *Q87.0*
- - - Petite taille-épilepsie associé à MTHFS – Syndrome de *G31.88*
- - Neurologique-épilepsie-anomalies ophtalmiques-ostéopénie-atrophie cérébelleuse – *E88.8*
- - Nourrisson – Maladie due au VIH avec *B22, P05.9*
- - Ostéopénie-anomalies ectodermiques – Syndrome de *Q87.8*
- - Physiologique, sans précision – *R62.9*
- - Physique dû à la malnutrition – *E45*
- - Psychomoteur-strabisme-défaut du septum cardiaque – Syndrome d'hypotonie sévère- *Q87.8*
- - Sévère
- - - Épilepsie – Syndrome de paraplégie spastique- *G11.4*

Retard de développement –suite

- Sévère –suite
- - - Syndrome d'obésité précoce-hyperphagie- *E66.89*
- Trouble
- - Comportement associé à WAC – Syndrome de dysmorphie faciale- *Q87.0*
- - Spectre de l'autisme et démarche instable – *F84.1, R26.8*
- - Syndrome
- - Anomalies du palais-diastrèmes multiples-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- - Cataracte congénitale-hypotonie musculaire progressive-surdité- *G71.3*
- - Contractures congénitales des membres et de la face-hypotonie- *Q87.0*
- - Cutis laxa-hyperlaxité ligamentaire- *Q82.8*
- - Hypotonie infantile-anomalies oculomotrices-mouvements hyperkinétiques- *Q87.8*
- - Létal de non-compaction ventriculaire gauche-convulsions-hypotonie-cataracte- *G31.81*
- - Macrocéphalie- *Q75.3*
- - Microcéphalie progressive-épilepsie-cécité corticale- *Q02*
- - Neuropathie viscérale-anomalies cérébrales-dysmorphie- *Q87.8*
- - Obésité-colite-hypothyroïdie-hypertrophie cardiaque- *Q87.8*
- - Pancytopénie- *D61.0*
- - Pierre Robin-contractures- *Q87.0*
- - SIFD [anémie sidéroblastique congénitale-immunodéficience à cellules B-fièvre périodique- *D64.0, D82.8*

Retard de langage

- Asymétrie faciale-strabisme-incisure du lobe de l'oreille – Syndrome de *Q87.0*
- -
- - *R62.0*
- - Syndrome de paraparésie spastique-cataracte- *G82.13, Q12.0*

Retard général de développement – Neuropathie sensorielle et autonome héréditaire avec surdité neurosensorielle et *G60.8, H90.5***Retard global de développement**

- Alopécie-macrocéphalie-dysmorphie faciale-anomalies cérébrales structurelles – Syndrome de *Q87.8*
- Anomalie
- - Neuro-ophtalmologiques-épilepsie-déficience intellectuelle – Syndrome de *Q87.8*
- - Visuelles-atrophie cérébelleuse progressive-hypotonie axiale – Syndrome de *G31.88*
- - Syndrome
- - Atrophie optique-ataxie-neuropathie périphérique- *G31.81*
- - Cataracte congénitale-hépatopathie néonatale sévère- *Q87.8*

Retard global de développement –suite

- - Syndrome –suite
- - Épilepsie à début précoce-anomalies des membres distaux-dysmorphie faciale- *Q87.0*
- - Petite taille-brachydactylie-obésité- *Q87.1*

Retard mental

- Caractéristiques autistiques – *F84.1*
- Grave – *F72*
- Léger
- - Troubles du comportement – *F70.8*
- - - *F70*
- - Mouvements stéréotypés – Hyperactivité associée à un *F84.4*
- - Moyen – *F71*
- - Pouces en adduction-spasticité-hydrocéphalie – Syndrome CRASH [hypoplasie du corps calleux- *Q04.8*
- - Profond – *F73*
- - Sans précision – *F79*
- - - Autres formes de *F78*

Retard psychomoteur

- Atrophie cérébrale progressive-anomalie des ganglions de la base – Syndrome de spasmes infantiles- *E51.8†, G99.8**
- Déficit en S-adenosylhomocystéine hydrolase – *E72.1*
- Dysmorphie faciale – Syndrome d'hypotonie infantile- *Q87.8*
- - Syndrome
- - Aniridie-agénésie rénale- *Q87.8*
- - Anomalies de l'ossification- *Q79.8*
- - Ataxie cérébelleuse autosomique récessive- *G11.1*

Retardé

- Canal artériel – Obturation *P29.3*
- Deuxième jumeau, triplé, etc. – Accouchement *O63.2*
- Développement physiologique – Autres *R62.8*
- Faisant suite à un traumatisme – Choc (immédiat) (*T79.4*
- Fonction de la greffe de rein – Reprise *T86.12*
- Fusion ou arthrodèse – Guérison osseuse *M96.82*
- Ostéotomie – Guérison osseuse *M96.82*
- Rupture
- - Artificielle des membranes – Accouchement *O75.5*
- - Spontanée ou non précisée des membranes – Accouchement *O75.6*
- SAI – Croissance fœtale *P05.9*
- Sévère
- - Consécutive à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire – Hémorragie *O08.1*
- - - Échec tentative avortement
- - - Médical, compliqué d'une hémorragie *O07.1*

Retardé –suite

- Sévère –suite
 - - - Échec tentative avortement –suite
 - - - Sans précision, compliqués d'une hémorragie *O07.6*
 - - -
 - - Développement sexuel *E30.0*
 - - Glaucome à angle fermé (primitif) (résiduel): *H40.2*
 - - Guérison *T89.03*
 - - Maturation *R62.0*
 - - Puberté *E30.0*
 - - Traitement *T89.03*
- Rétention**
- Ancien
 - - Corps étranger
 - - - Magnétique
 - - - - Chambre antérieure de l'œil – *H44.6*
 - - - - Corps
 - - - - - Ciliaire – *H44.6*
 - - - - - Vitré – *H44.6*
 - - - - - Cristallin – *H44.6*
 - - - - - Iris – *H44.6*
 - - - - - Paroi postérieure du globe oculaire – *H44.6*
 - - - Non magnétique
 - - - - Corps
 - - - - - Ciliaire – *H44.7*
 - - - - - Vitré – *H44.7*
 - - - - - Cristallin – *H44.7*
 - - - - - Iris – *H44.7*
 - - - Secondaire à une plaie pénétrante de l'orbite – *H05.5*
 - - Intraoculaire corps étranger
 - - - Magnétique – *H44.6*
 - - - Non magnétique – *H44.7*
 - - Chylomicrons – Maladie de *E78.6*
 - - Corps étranger dans la paupière – *H02.8*
 - - Dentaire [dents temporaires persistantes] – *K00.6*
 - - Fœtus mort in utero – *O02.1*
 - - Glandes salivaires – Kyste muqueux: de *K11.6*
 - - Incarcération ou l'adhérence du placenta – Hémorragie associée à la *O72.0*
 - - Liquidienne SAI – *R60.9*
 - - Partiel placenta membrane
 - - - Sans hémorragie – *O73.1*
 - - - - Hémorragie associée à la *O72.2*
 - - Placenta
 - - - SAI – *O72.0*
 - - - Sans hémorragie – *O73.0*
 - - - Produit conception
 - - - - Accouchement, sans hémorragie – *O73.1*
 - - - - SAI, après l'accouchement – *O72.2*
 - - - - Stérilet au cours d'une grossesse – *O26.3*

Rétention – suite

- Urinaire postopératoire post-TVT [tension-free vaginal tape, bandelette vaginale sans tension] – *T83.8*

- Urine – *R33*

- – Mort foetale précoce avec *O02.1*

Rétentionnel de l'ovaire – Kyste *N83.2*

Retenu [siège de la tumeur] – Testicule: *C62.0*

Réticulaire

- Déplétion lymphocytaire – Lymphome de Hodgkin classique de type *C81.3*

- Pigmentaire – Dermatopathie *Q82.4*

- –

- - CRIE [Érythrodermie congénitale ichtyosiforme] *Q80.3*

- - Déficit immunitaire combiné sévère [DICS] avec dysgénésie *D81.0*

- - Dégénérescence rétinienne: *H35.4*

- - Dysgénésie *D81.0*

- - Érythrodermie congénitale ichtyosiforme *Q80.3*

Réticulocytose maligne – *C85.9***Réticulo-endothéliose**

- Aiguë – *C96.0*

- Leucémique – *C91.4*

Réticulohistiocytome (à cellules géantes) – *D76.3*

Réticulohistiocytose multicentrique – *E78.88†, M14.39**

Réticulo-leucémique maligne – Érythrodermie *C84.1***Réticulolymphosarcome**

- Diffus – *C83.9*

- Nodulaire – *C82.9*

- – *C85.9*

Réticulosarcome

- Nodulaire – *C96.9*

- – Maladie due au VIH avec *B21, C83.3*

Réticulose

- Aleucémique – *C96.0*

- Hémophagocytaire familiale – *D76.1*

- Lipomélanique – *I89.8*

- Malign –

- - *C86.0*

- - Arthrite au cours de *C86.0†, M36.1**

- Médullaire histiocytaire – *C96.8*

- Pagétoïde localisée – *C84.0*

- Polymorphe – *C86.0*

- Sézary – *C84.1*

Rétiforme –

- Hémangioendothéliome *D48.1*

- Parapsoriasis *L41.5*

Rétine

- Branche – Occlusion de la veine de la *H34.8*

- Centrale – Occlusion de la veine de la *H34.8*

Rétine – suite

- Cours de rétinite à CMV [cytomégalovirus], VIH positif – Décollement de la *B20†, H32.0*, B25.88*

- Débutante – Occlusion de la veine de la *H34.8*

- Déchirure rétinienne – Décollement de la *H33.0*

- Diabète insipide – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-spasticité des membres-dystrophie de la *Q87.8*

- Partielle – Occlusion de la veine de la *H34.8*

- Rhéglomatogène

- - Autosomique dominant – Décollement de la *H33.0*

- - – Décollement de la *H33.0*

- - SAI –

- - - Décollement de la *H33.2*

- - - Kyste (de): parasitaire de la *H33.1*

- - - Sans

- - - Déchirure de la rétine – Décollement de la *H33.2*

- - - Décollement –

- - - - Déchirure en fer à cheval de la *H33.3*

- - - - Trou rond de la *H33.3*

- - - - Sténose pulmonaire supra-auriculaire – Macroanévrisme artériel de la *H35.0, Q25.6*

- - - - Tacheté familiale bénigne – *H35.5*

- - - - VIH – Syndrome de microangiopathie de la *B23.8, H35.0*

- - - - –

- - - - - Altérations vasculaires de la *H35.0*

- - - - - Anévrisme congénital de la *Q14.1*

- - - - - Artériosclérose d'un vaisseau de la *I70.8†, H36.8**

- - - - - Décollement

- - - - - - Couches de la *H35.7*

- - - - - - Rétine: sans déchirure de la *H33.2*

- - - - - - Séreux de la *H33.2*

- - - - - - Traction de la *H33.4*

- - - - - - Dégénérescence de la partie irienne de la *H21.2*

- - - - - - Hamartome combiné de l'épithélium pigmentaire et de la *D31.2*

- - - - - - Hyperornithinémie avec atrophie sinieuse de la choroïde et de la *E72.4*

- - - - - - Maladie due au VIH avec altération vasculaire de la *B23.8, H35.0*

- - - - - - Malformation capillaire de la *D18.06*

- - - - - - Malformation congénitale de la *Q14.1*

- - - - - - Médulloépithéliome de la *C69.2*

- - - - - - Micro-anévrisme diabétique de la *E14.30†, H36.0**

- - - - - - Neurorécidive syphilitique de la *A52.1†, H36.8**

- - - - - - Occlusion

- - - - - - - Artère

- - - - - - - - *H34.2*

- - - - - - - - Centrale de la *H34.1*

- - - - - - - - Transitoire de l'artère de la *H34.0*

Rétine – suite

- - - - - suite

- - - - - Pseudokyste de la *H33.1*

- - - - - Sclérose de la *I70.8†, H36.8**

- - - - - Syndrome de Batten-Kufs de la *E75.4†, H36.8**

- - - - - Syphilis congénitale de la *A50.0†, H32.0**

- - - - - Syphilis secondaire précoce de la *A51.4†, H32.0**

- - - - - Syphilis tardive de la *A52.7†, H32.0**

- - - - - Tortuosité des artères de la *Q14.1*

- - - - - Tuberculose de la *A18.5†, H32.0**

- - - - - Tumeur bénigne: *D31.2*

- - - - - Tumeur maligne: *C69.2*

- - - - - Vitreo-rétinopathie proliférante avec décollement de la *H33.4*

Rétinien

v./v.a. rétine

Rétinite

- Albuminurique – *N18.9†, H32.8**

- Bactérienne – Maladie due au VIH avec *B20†, H32.0*, A49.9*

- Candida – Maladie due au VIH avec *B20†, H32.0*, B37.88*

- CMV cytomégalovirus

- - VIH positif – Décollement de la rétine au cours de *B20†, H32.0*, B25.88*

- - - Maladie due VIH

- - - - *B20†, H32.0*, B25.88*

- - - - Récidive de *B20†, H32.0*, B25.88*

- - - - Foyer – *H30.0*

- - - - Herpétique – *B00.5†, H32.0**

- - - - Mycosique – Maladie due au VIH avec *B20†, H32.0*, B49*

- - - - Pigmentaire

- - - - Cataracte juvénile-petite taille-déficience intellectuelle – Syndrome de *Q87.1*

- - - - Déficience intellectuelle-surdité-hypogénitalisme – Syndrome de *Q87.8*

- - - - Fovéoschisis-drusen de la papille optique – Syndrome de microphthalmie- *Q15.8*

- - - - Surdité-vieillesse prématuré-petite taille-dysmorphie faciale – Syndrome de *Q87.0*

- - - - –

- - - - - *H35.5*

- - - - - Leucoencéphalopathie autosomique récessive-infarctus cérébraux- *Q87.0*

- - - - - Syndrome

- - - - - - Ataxie du cordon postérieur- *G11.1*

- - - - - - Brachydactylie-petite taille- *Q87.1*

- - - - - - Déficience intellectuelle liée à l'X- *Q87.8*

- - - - - - Dyskinésie ciliaire primitive- *Q34.8, H35.5*

- - - - - - Hypogonadisme hypogonadotrope- *E23.0, H35.5*

- - - - - - Pseudoxanthome élastique-like avec *Q82.8, H35.5*

- - - - - - Tétraplégie spastique-déficience intellectuelle- *Q87.8*

Rétinite – suite

- Ponctué albescence → H35.5
- Rénale → N18.9t, H32.8*
- SAI → H30.9
- Syphilitique
- - Centrale récidivante → A52.7t, H32.0*
- - Congénitale précoce → A50.0t, H32.0*
- - Secondaire → A51.4t, H32.0*
- - Tardive → A52.7t, H32.0*
- Tuberculeuse → A18.5t, H32.0*
- Virale → Maladie due au VIH avec B20t, H32.0*, B34.9
- -
- - Diabète sucré de type 1 avec E10.30t, H36.0*
- - Diabète sucré de type 2 avec E11.30t, H36.0*
- - Maladie due au VIH avec B20, H30.9

Rétinoblastome

- Héritaire → C69.2
- Non héritaire → C69.2
- - C69.2

Rétinocérébelleuse de von Hippel-Lindau → Angiomasose Q85.8**Rétino-choroïdienne paraveineuse pigmentée** → Atrophie H35.8**Rétinochoroïdite**

- Foyer → H30.0
- SAI → H30.9

Rétinochoroïdopathie type birdshot → H30.1**Rétino-hépatoc-endocrinologique → Syndrome** Q87.8**Rétinoïdes** → Embryopathie aux Q86.88**Rétinol** → Dystrophie rétinienne progressive par déficit de transport du H35.5**Rétinopathie**

- Altérations vasculaires rétinienne → Autres H35.0
- Athéroscléreuse → I70.8t, H36.8*
- Coats → H35.0
- Diabétique
- - Diabète sucré de type 1 →
- - - Décollement tractionnel au cours de E10.30t, H36.0*
- - - Glaucome de néovascularisation au cours de E10.30t, H36.0*
- - Diabète sucré de type 2 →
- - - Décollement tractionnel au cours de E11.30t, H36.0*
- - - Glaucome de néovascularisation au cours de E11.30t, H36.0*
- - -
- - - Décollement tractionnel dans la E14.30t, H36.0*
- - - Diabète sucré de type 1 avec E10.30t, H36.0*
- - - Diabète sucré de type 2 avec E11.30t, H36.0*
- - - Glaucome de néovascularisation dans la E14.30t, H36.0*

Rétinopathie – suite

- Drépanocytaire proliférative → D57.8t, H36.8*
- Épilepsie-déficience intellectuelle → Syndrome d'ostéogenèse imparfaite- Q87.8
- Exsudative → H35.0
- Externe annulaire aiguë → H30.8
- Fond de l'œil SAI → H35.0
- Hypertensive → H35.0
- Occulte externe zonale aiguë → AZOOR [H30.8
- Pigmentaire → Syndrome
- - Myopathie mitochondriale-ataxie cérébelleuse- G31.8t
- - Nanisme ostéochondrodysplasique- surdité- Q87.1
- - Prématuré] → ROP [H35.1
- - Prématurité → H35.1
- Proliférantes → Autres H35.2
- SAI → H35.0
- Sclérotique → I70.8t, H36.8*
- Solaire → H31.0
- -

- - Diabète sucré avec E14.30t, H36.0*

- - Maladie due au VIH avec B23.8, H35.0

- - Syndrome de fente labiale- Q36.9, H35.5

- - Thalassémie avec D56.9t, H36.8*

Rétinoschisis

- Congénital → Q14.1
- Juvénile lié à l'X → Q14.1
- Kystes rétiens → H33.1

Retour

- Absent ou lent dans le corps) → Blessure de reperfusion (T88.8
- Stade connaissance antérieur
- - Lors traumatisme crano-cérébral → Perte connaissance plus 24 heure
- - - S06.9, S06.72!
- - - Sans S06.9, S06.73!
- - - Perte connaissance coma lors traumatisme crano-cérébral Plus 24 heure
- - - S06.72!
- - - Sans S06.73!
- - - Veineux
- - Portal anormal → Q26.5
- - Pulmonaire
- - - Anormal
- - - - Partiel → Q26.3
- - - - Sans précision → Q26.4
- - - - Total → Q26.2
- - - - Anomalie congénital
- - - - Q26.4
- - - - Partielle du Q26.3
- - - Anomalie congénitale du Q26.8

Rétractile

- Épaule → Capsulite M75.0

Rétractile – suite

- Fibrose pulmonaire → Syndrome de poikilodermie héréditaire fibrosante-myopathie Q82.8
- - Testicule Q55.2

Rétraction

- Congénital
- - Mamelons → Q83.88
- - Paupières → Q10.3
- Duane → Syndrome de H50.8
- Gingivale → K06.0
- Hydronéphrotique des reins avec infection → N13.65
- Mamelon → N64.5
- Musculaire ischémique] → Syndrome de Volkmann [T79.60
- Paupière → Maladie de Basedow avec orbitopathie endocrinienne et E05.0t, H06.3*
- Tendineuses (gaine) → Autres M67.1
- Tuberculeuse des reins → A18.1t, N29.1*

Retrait gingival (généralisé) (localisé) (post-infectieux) (postopératoire) → K06.0**Rétréci**

- SAI entraînant une disproportion → Bassin O33.1
- -
- - Bassin P03.1
- - Dystocie due à un bassin généralement O65.1
- - Soins maternels pour disproportion due à un bassin maternel généralement O33.1

Rétrécissement

- Anus (sphincter) → K62.4
- Aortique sous-valvulaire → Q24.4
- Artériel congénital(e) → Q27.8
- Atrésie du vagin → N89.5
- Canal biliaire, sans calcul → K83.1
- Canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans calcul → K82.0
- Canal déférent → N50.8
- Canal médullaire → M48.0
- Canal rachidien
- - Lésion discale → M99.5
- - Subluxation → M99.2
- - Tissu conjonctif → M99.4
- Canal salivaire → K11.8
- Caudal → M48.0
- Cavité médiane (bassin) entraînant une disproportion → O33.3
- Côlon ou de l'intestin → K56.6
- Conduit auditif externe → H61.3
- Congénital
- - Canal lacrymal → Sténose ou Q10.5
- - Côlon → occlusion, obstruction et Q42
- - Conduit auditif (externe) → Absence, atrésie et Q16.1
- - E) ou infantile du pylore → Q40.0
- - Intestin grêle ou de l'intestin SAI → obstruction, occlusion et Q41

Rétrécissement –suite

- Congénital –suite
- - Œsophage – Sténose et *Q39.3*
- - Voies biliaires – Sténose et *Q44.3*
- Cordon spermatique – *N50.8*
- Déroit
- - Inférieur
- - - Bassin) entraînant une disproportion – *O33.3*
- - - Cavité moyenne – Dystocie due à un *O65.3*
- - - - Soins maternels pour disproportion due à un *O33.3*
- - Supérieur
- - - Bassin
- - - - Entraînant une disproportion – *O33.2*
- - - - Maternel – Soins maternels pour disproportion due à un *O33.2*
- - - - Dystocie due à un *O65.2*
- Duodénum – *K31.5*
- Espace intervertébral
- - Ossification et subluxation – *M99.6*
- - Tissu conjonctif et discal – *M99.7*
- Généralisé du champ visuel – *H53.4*
- Gonorrhéique de la trompe de Fallope – *A54.2†, N74.3**
- Hypertrophique du pylore – *K31.10*
- Jonction
- - Pelvi-urétérale – Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- - Pyélo-urétérale – Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- Méat
- - Auditif osseux – Atrésie ou *Q16.1*
- - Urinaire congénital(e) – *Q64.3*
- Mitral congénital – *Q23.2*
- Œsophage – *K22.2*
- Orifice
- - Urétéral avec infection – *N13.67*
- - Vésico-urétral congénital(e) – *Q64.3*
- Osseux du canal rachidien – *M99.3*
- Pylore chez l'adulte – *K31.18*
- Rectum
- - Infection à Chlamydia – *A55†, K93.8**
- - Lymphogranulome vénérien – *A55†, K93.8**
- Rhumatismal valvule
- - Aortique – *I06.0*
- - Mitrale – *I05.0*
- Sténose
- - Col – Soins maternels pour: *O34.4*
- - Col de l'utérus – *N88.2*
- Syphilitique
- - Artères coronaires NCA – *A52.0†, I52.0**
- - Bronches – *A52.7†, J99.8**
- - Congénital
- - - Artères coronaires – *A50.5†, I52.0**

Rétrécissement –suite

- Syphilitique –suite
- - Congénital –suite
- - - Larynx – *A50.5†, J99.8**
- - - Narine – *A50.5†, J99.8**
- - - Œsophage – *A50.5†, K23.8**
- - Larynx – *A52.7†, J99.8**
- - Narine – *A52.7†, J99.8**
- - Œsophage – *A52.7†, K23.8**
- - Rectum – *A52.7†, K93.8**
- - Rhinopharynx – *A52.7†, J99.8**
- - Sphincter rectal – *A52.7†, K93.8**
- - Trachée – *A52.7†, J99.8**
- - Urètre – *A52.7†, N37.8**
- Trompe d'Eustache – *H68.1*
- Tuberculeux
- - Rectum – *A18.3†, K93.0**
- - Trompe de Fallope – *A18.1†, N74.1**
- - Tunique vaginale – *N50.8*
- Urétéral
- - Infection du rein – Hydronéphrose avec *N13.61*
- - Non classée ailleurs – Hydronéphrose avec *N13.1*
- - Sans hydronéphrose
- - - Infection du rein – *N13.67*
- - - - Coudure et *N13.5*
- - Tuberculeux – *A18.1†, N29.1**
- - - Hydronéphrose avec *N13.61*
- - Urètre – Pyélonéphrite (chronique) associée à: *N11.1*
- - Urétéro-vésical avec infection – *N13.67*
- Urétral
- - Actes médicaux – *N99.18*
- - Cathéter – *N99.18*
- - Opération antérieure d'un rétrécissement urétral – Récidive de *N99.10*
- - Post-infectieux, non classé ailleurs – *N35.1*
- - Post-opératoire – *N99.18*
- - Post-traumatique – *N35.0*
- - Sans précision – *N35.9*
- - Secondaire
- - - Ablation de condylome – *N99.18*
- - - Chirurgie transurétrale – *N99.18*
- - - Circoncision – *N99.18*
- - - Radiothérapie – *N99.18*
- - -
- - - *N35.8*
- - - Récidive de rétrécissement urétral après opération antérieure d'un *N99.10*
- Urètre
- - Congénital(e) – *Q64.3*
- - Séquelle
- - - Accouchement – *N35.0*
- - - Traumatisme – *N35.0*
- Vagin – Soins maternels pour: *O34.6*

Rétrécissement –suite

- Vaisseaux pulmonaires – *I28.8*
- Veineux – *I87.1*
- Rétripéritonéale idiopathique avec infection du rein – Fibrose *K66.2***
- Rétrobulbaire**
- Cours
- - Maladies classées ailleurs – Névrite *H48.1**
- - Sclérose en plaques – Névrite *G35.9†, H48.1**
- - Méningocoques – Névrite *A39.8†, H48.1**
- - SAI – Névrite *H46*
- Syphilitique
- - Tardive – Névrite *A52.1†, H48.1**
- - - Névrite *A52.1†, H48.1**
- - Tissu
- - - *C69.6*
- - - *D31.6*
- Rétro-cæcal – Abcès: *K65.09***
- Rétrocochléaire – Surdité *H90.5***
- Rétro-cricoidienne – Tumeur maligne: Région *C13.0***
- Rétroflexion de l'utérus – *N85.4***
- Rétrognathie (mandibulaire) (maxillaire) – *K07.1***
- Rétrograde – Amnésie *R41.2***
- Rétrolentale – Fibroplasie *H35.1***
- Rétromaxillaire ou dans la fosse canine – Abcès maxillaire sans indication d'extension *K10.20***
- Rétromolaire –**
- Carcinome épidermoïde de la région *C06.2*
- Tumeur maligne: Région *C06.2*
- Rétro-oculaire –**
- Corps étranger *H05.5*
- Tissu
- - *C69.6*
- - *D31.6*
- Rétropéritoine**
- Péritoine – Tumeur maligne
- - Lésion à localisations contiguës du *C48.8*
- - Secondaire du *C78.6*
- -
- - *D17.7*
- - Léiomyosarcome du *C48.0*
- - Lésion traumatique: *S36.83*
- - Lipoblastome du *D17.7*
- - Liposarcome bien différencié du *C48.0*
- - Liposarcome dédifférencié du *C48.0*
- - Liposarcome du *C48.0*
- - Liposarcome myxoïde du *C48.0*
- - Liposarcome pléiomorphe du *C48.0*
- - Mésothéliome du *C45.7*
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du *C48.0*
- - Tumeur bénigne: *D20.0*

Rétropéritoine – suite

- - - suite
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D48.3*

Rétropéritonéal

- Idiopathique – Fibrose *K66.2*
- -
- - Abcès: *K65.09*
- - Fibrose *K66.2*
- - Germinome *C48.0*
- - Hernie: *K45*
- - Métastase ganglionnaire inguinale *C77.8*
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties de l'abdomen, y compris l'espace *R93.5*
- - Tuberculose *A18.3*

Rétropharyngé

- Tuberculeux avec confirmation bactériologique ou histologique – Abcès *A15.8*
- -
- - Abcès parapharyngé et *J39.0*
- - Abcès tuberculeux *A16.8*

Rétroplacentaire

- Hémorragie important associé
- - Afibrinogénémié – Hématome *O45.0*
- - Coagulation intravasculaire disséminée – Hématome *O45.0*
- - Hyperfibrinolyse – Hématome *O45.0*
- - Hypofibrinogénémié – Hématome *O45.0*
- - SAI – Hématome *O45.9*
- - Hématome *P02.1*

Retrosa) (non traumatique) – Épiphyse de la tête fémorale (coxa vara *M93.0***Rétroversion utérus**

- Gravide – Soins maternels pour: *O34.5*
- - *N85.4*

Rétrovésical – Abcès *N30.88***Rétrovirus**

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres – *B97.31*
- Non classées ailleurs – Infections à *B33.3*

Retrusion du visage-surdité neurosensorielle-dysplasie rhizomélique – Syndrome autosomique dominant de myopie- *Q87.0***Rett**

- Atypique – Syndrome de *F84.2*
- - Syndrome de *F84.2*

Réveil – Épilepsie (avec): crises grand mal au *G40.3***Revenus – Faibles** *Z59***Réversible**

- COX – Myopathie mitochondriale avec déficit *G71.3*
- Déficit en SLC13A3 – Leucoencéphalopathie aiguë *E75.2*
- Facteur IIa – Troubles hémorragiques dus à des inhibiteurs *D68.35*

Réversible – suite

- SLEPR) – Syndrome de leucoencéphalopathie postérieure *G93.6*
- Thrombine – Troubles hémorragiques dus à des inhibiteurs *D68.35*
- -
- - Pulpite *K04.0*
- - Syndrome
- - - Encéphalopathie postérieure *G93.6*
- - - Vasoconstriction cérébrale *I67.88*

Rêves d'angoisse – *F51.5***Revesz – Syndrome de** *Q87.8***Reye – Syndrome de** *G93.7***Reynolds – Syndrome de** *K74.3, L94.0***Rh**

- Anasarque fœto-placentaire) – Incompatibilité *O36.0*
- Occasion d'une perfusion ou transfusion – Réaction due au facteur *T80.4*
- -
- - Anticorps anti-D [*O36.0*
- - Réaction d'incompatibilité *T80.4*
- - Syndrome de déficit *D58.8*

Rhabdoïde

v./v.a. Tumeur rhabdoïde

Rhabdomyolyse traumatique – *T79.69***Rhabdomyosarcome**

- Alvéolaire tissu mou
- - Abdomen – *C49.4*
- - Cou – *C49.0*
- - Lésion à localisations contiguës – *C49.8*
- - Membre
- - - Inférieurs – *C49.2*
- - - Supérieurs – *C49.1*
- - Pelvis – *C49.5*
- - Tête – *C49.0*
- - Thorax – *C49.3*
- - Tronc – *C49.6*
- - Col de l'utérus – *C53.9*
- - Corps de l'utérus – *C54.9*
- Embryonnaire
- - Col vésical – *C67.5*
- - Cordon spermatique – *C63.1*
- - Dôme de la vessie – *C67.1*
- - Intérieur du nez – *C30.0*
- - Orbites – *C69.6*
- - Paroi

- - - Antérieure de la vessie – *C67.3*- - - Latérale de la vessie – *C67.2*- - - Postérieure de la vessie – *C67.4*- - Prostate – *C61*- - Rétropéritoine – *C48.0*

- - Sinus

- - - Ethmoidal – *C31.1*- - - Frontal – *C31.2*- - - Maxillaire – *C31.0***Rhabdomyosarcome** – suite

- Embryonnaire – suite
- - Sinus – suite
- - - Sphénoïdal – *C31.3*
- - Tissu mou
- - - Cou – *C49.0*
- - - Tête – *C49.0*
- - Trigone de la vessie – *C67.0*
- - Vessie
- - - Lésion à localisations contiguës – *C67.8*
- - - - *C67.9*
- - Endocol – *C53.0*
- - Exocol – *C53.1*
- - Jonction cervico-vaginale – *C53.8*
- - Orbite – *C69.6*
- - Pléomorphe
- - Tissu mou
- - - Abdomen – *C49.4*
- - - Lésion à localisations contiguës – *C49.8*
- - - Membre
- - - - Inférieurs – *C49.2*
- - - - Supérieurs – *C49.1*
- - - Pelvis – *C49.5*
- - - Tête – *C49.0*
- - - Thorax – *C49.3*
- - - Tronc – *C49.6*
- - - *C49.9*
- - Tissu mou
- - Abdomen – *C49.4*
- - Cou – *C49.0*
- - Épaule – *C49.1*
- - Hanche – *C49.2*
- - Lésion à localisations contiguës – *C49.8*
- - Membre
- - - Inférieurs – *C49.2*
- - - Supérieurs – *C49.1*
- - Pelvis – *C49.5*
- - Tête – *C49.0*
- - Thorax – *C49.3*
- - Tronc – *C49.6*
- - Type mixte – *C49.9*
- - Vessie – *C67.9*
- - Vulvo-vaginal – *C57.8*
- - *C49.9*

Rhegmatogène- Autosomique dominant – Décollement de la rétine *H33.0*- - Décollement de la rétine *H33.0***Rhésus du fœtus et du nouveau-né – Iso-immunisation** *P55.0***Rhinite**

- Aiguë – *J00*
- Allergique
- - Asthme – *J45.09*
- - Persistante – *J30.3*

Rhinite –suite

- Chronique
- Atrophique → J31.0
- Granulomateuse → J31.0
- Hypertrophique → J31.0
- Obstructive → J31.0
- Purulente → J31.0
- SAI → J31.0
- Ulcéreuse → J31.0
- → J31.0
- Infectieuse → J00
- Pneumocoques → J00, B95.3!
- Syphilitique
- Congénitale précoce → A50.0
- Jeune enfant → A50.0†, J99.8*
- → A52.7†, J99.8*
- Tuberculeux
- Confirmation bactériologique ou histologique → A15.8
- → A16.8

Rhinocérébrale → **Mucormycose** B46.1†, G99.8*

Rhinodiphthérie → A36.8

Rhinodymie → Q30.8

Rhinolithe → J34.8

Rhinopathie

- Allergique
- Due au pollen → J30.1
- Saisonnières → Autres J30.2
- Sans précision → J30.4
- → Autres J30.3
- Vasomotrice → J30.0

Rhinopharyngé

- Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → Tuberculose (de): A15.8
- Postérieure → Carcinome de la région C11.1
- SAI → Paroi C11.9
- Supérieure (postérieure) du voile du palais → Paroi C11.3
- →
- Abcès J39.1
- Diphthérie A36.1
- Gomme de la région A52.7†, J99.8*
- Myiase B87.3†, J99.8*
- Polype (des): J33.0
- Tuberculose A16.8

Rhinopharyngite

- Aiguë [rhume banal] → J00
- Chronique → J31.1
- Infectieuse SAI → J00
- Mutilante → A66.5
- SAI → J00
- Streptocoques → J00, B95.5!

Rhinopharynx

- Sans précision → Tumeur maligne: C11.9

Rhinopharynx –suite

- →
- T17.2
- Atrésie du Q34.8
- Kyste du pharynx ou du J39.2
- Œdème du pharynx ou du J39.2
- Plafond du C11.0
- Plancher du C11.3
- Rétrécissement syphilitique du A52.7†, J99.8*
- Tératome malin paroi
- Antérieure du C11.3
- Latérale du C11.2
- Postérieure du C11.1
- Supérieure du C11.0
- Tumeur bénigne: D10.6
- Tumeur maligne
- Lésion à localisations contiguës de C11.8
- Paroi
- Antérieure du C11.3
- Latérale du C11.2
- Postérieure du C11.1
- Supérieure du C11.0

Rhinophyma → L71.1

Rhinorrhée

- Aiguë → J00
- Spasmodique → J30

Rhino-sinusienne déformante → **Polypose** J33.1

Rhinosporidose → B48.1

Rhinovirus → **Bronchite aiguë due à des** J20.6

Rhizarthrose secondaire bilatérale → M18.4

Rhizomélique

- Patterson-Lowry → Dysplasie Q78.8
- Type
- 1 → Chondrodysplasie ponctuée Q77.3
- 2 → Chondrodysplasie ponctuée Q77.3
- 3 → Chondrodysplasie ponctuée Q77.3
- 5 → Chondrodysplasie ponctuée Q77.3
- Urbach → Syndrome Q87.1
- →
- Chondrodysplasie ponctuée Q77.3
- Syndrome
- Autosomique dominant de myopie-retrusion du visage-surdité neurosensorielle-dysplasie Q87.0
- Microphthalmie-colobome-dysplasie Q87.1

Rhizopus → **Infection à** B46.5

Rhodesiense → **Trypanosomiase à Trypanosoma** B56.1

RHOH → **Déficit immunitaire à cellules T par déficit en** D81.8

Rhombencéphalite de Bickerstaff → G61.0

Rhombencéphalosynapsis → Q04.3

Rhomboidalis → **Cutis** L57.2

Rhumatismal

- Aigu
- Atteinte cardiaque → Arthrite I01.9
- Endocardite → Arthrite I01.1
- Multiples atteintes cardiaques → Arthrite I01.8
- Myocardite → Arthrite I01.2
- Péricardite → Arthrite I01.0
- Valve aortique
- Maladie de la valvule mitrale → Endocardite I01.1
- → Endocardite I01.1
- Valve cardiaque → Inflammation I01.1
- Valve pulmonaire → Endocardite I01.1
- Valvulite → Arthrite I01.1
- →
- Artérite coronaire I01.8
- Arthrite I00
- Cardiopathie
- I01.8
- I01.9
- Endocardite I01.1
- Hypertrophie cardiaque I01.8
- Insuffisance cardiaque gauche I01.8
- Insuffisance myocardique I01.2
- Myocardite I01.2
- Polyarthrite I00
- Valvulite I01.1
- Atteinte cardiaque
- Tout type classée en I01.- → Chorée: I02.0
- → Chorée I02.0
- Chronique →
- Artérite coronaire I09.8
- Médiastino-péricardite I09.2
- Myopéricardite I09.2
- Péricardite I09.2
- Congénital →
- Insuffisance valvule non précisée SAI ou de cause précisée, sauf I38
- Régurgitation valvule non précisée SAI ou de cause précisée, sauf I38
- Sténose valvule non précisée SAI ou de cause précisée, sauf I38
- Valvulite (chronique) valvule non précisée SAI ou de cause précisée, sauf I38
- E → Reflux
- Aortique I06.1
- Mitral(e) I05.1
- Insuffisance
- Reflux → Sténose aortique I06.2
- → Sténose aortique I06.2
- Origine non précisée → Lésions des valves mitrale et aortique, précisées d'origine I08.0
- Précisées → Autres cardiopathies I09.8
- SAI → Maladie aortique (valvulaire) I06.9
- Sans
- Atteinte cardiaque → Chorée I02.9

Rhumatismal -suite

- Sans -suite
- Précision -> Cardiopathie *I09.9*
- Subaigu
- Atteinte cardiaque -> Arthrite *I01.9*
- Endocardite -> Arthrite *I01.1*
- Multiples atteintes cardiaques -> Arthrite *I01.8*
- Myocardite -> Arthrite *I01.2*
- Péricardite -> Arthrite *I01.0*
- Valve pulmonaire -> Endocardite *I01.1*
- Valvulite -> Arthrite *I01.1*
-
- Arthrite *I00*
- Insuffisance myocardique *I01.2*
- Myocardite *I01.2*
- Polyarthrite *I00*
- Toxique -> Myocardite *I01.2*
- Valve aortique -> Sclérose *I06.8*
- Valve mitrale -
- Affections non *I34.88*
- Sclérose *I05.8*
- Valvule
- Aortique
- Sans précision -> Maladie *I06.9*
-
- Maladies *I06.8*
- Rétrécissement *I06.0*
- Mitral
- Insuffisance mitrale -> Sténose non *I34.80*
- Sans précision -> Atteinte non *I34.9*
-
- Rétrécissement (*I05.0*
- Sténose non *I34.2*
- Non précisée -> Endocardite *I09.1*
- Pulmonaire -> Maladie *I09.8*
- Tricuspide
- Insuffisance -> Sténose non *I36.2*
- Sans précision -> Atteinte non *I36.9*
-
- Atteintes non *I36.8*
- Insuffisance non *I36.1*
- Sténose non *I36.0*
-
- Adhérence du péricarde, *I09.2*
- Aortite *I01.1*
- Artérite à cellules géantes avec polymyalgie *M31.5*
- Arthrite rhumatoïde juvénile avec ou sans facteur *M08.0*
- Cardite
- *I09.9*
- Aiguë *I01.9*
- Chorée *I02.9*
- Endocardite

Rhumatismal -suite

- - - -suite
- Endocardite -suite
- Chronique) *I09.1*
- Verruqueuse non *M32.1†, I39.8**
- Insuffisance
- Mitrale *I05.1*
- Valvule
- Aortique SAI ou de cause précisée, sauf *I35.1*
- Mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf *I34.0*
- Pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf *I37.1*
- Tricuspide
- *I07.1*
- Cause précisée, sauf *I36.1*
- Insuffisance aortique *I06.1*
- Insuffisance cardiaque *I09.9*
- Myocardite *I09.0*
- Péricardite *I01.0*
- Polyarthrite chronique juvénile type adulte
- Facteur *M08.00*
- Sans facteur *M08.00*
- Polymyalgie *M35.3*
- Précis origine
- *I07*
- *I08*
- Régurgitation valvule
- Aortique SAI ou de cause précisée, sauf *I35.1*
- Mitral(e) SAI ou de cause précisée sauf *I34.0*
- Pulmonaire SAI ou de cause précisée, sauf *I37.1*
- Tricuspide, de cause précisée, sauf *I36.1*
- Sténose
- Aortique *I06.0*
- Valvule) tricuspide (*I07.0*
- Valvulite (chronique) *I09.1*
- Rhumatisme**
- v./v.a. Fièvre rhumatismale
- Rhumatisme**
- Articulaire
- Aigu
- Atteinte cardiaque -> *I01.9*
- Myocardite -> *I01.2*
- -> Présence d'une insuffisance cardiaque gauche au cours de *I01.8*
- Atteinte cardiaque -> *I01.9*
- Endocardite -> *I01.1*
- Péricardite -> *I01.0*
- Subaiguë -> *I00*
- > *I00*
- Fibroblastique
- Articulation
- Coude -> *M06.82*

Rhumatisme -suite

- Fibroblastique -suite
- Articulation -suite
- Genou -> *M06.86*
- Main -> *M06.84*
- Poignet -> *M06.83*
- Sièges multiples -> *M06.80*
- > *M06.89*
- Palindromique -> *M12.3*
- Pneumonie -> *I00†, J17.8**
- Sans précision -> *M79.0*
- Tuberculeux NCA -> *A18.0†, M01.19**
- Rhumatoïde**
- v./v.a. Arthrite rhumatoïde
- Atteinte d'autres organes et appareils -> Polyarthrite *M05.3†*
- Facteurs anti-nucléaires -> Polyarthrite juvénile sans facteur *M08.3*
- Précisées -> Autres polyarthrites *M06.8*
- Sans précision -> Polyarthrite *M06.9*
- Schönlein-Henoch] -> Purpura *D69.0*
- Séronégative -> Polyarthrite *M06.0*
- Séropositive
- Sans précision -> Polyarthrite *M05.9*
- > Autres polyarthrites *M05.8*
-
- Bursite *M06.2*
- Cardite *M05.39†, I52.8**
- Leucémie à grands lymphocytes T granuleux (associée à la polyarthrite *C91.7*
- Maladie pulmonaire *M05.19†, J99.0**
- Myocardite *M05.39†, I41.8**
- Nodule *M06.3*
- Polyarthrite juvénile
- Facteur *M08.00*
- Sans facteur *M08.3*
- Purpura *D69.0*
- Rhume**
- Banal -
- Intoxication: Médicaments contre le coryza [*T48.5*
- Rhinopharyngite aiguë [*J00*
- Foin
- Asthme -> *J45.09*
- > *J30.1*
- Iodique -> *T88.7*
- RHYS - Syndrome** *Q87.8*
- Ribbing**
- v./v.a. Müller-Ribbing-Clément
- Riboflavine** -
- Carence en *E53.0*
- Lésion du fœtus par déficit maternel en *P00.4*
- Ribose-5-phosphate isomérase - Déficit en** *E74.8*
- Ribosidurie - 5-amino-4-imidazole carboxamide** *E79.8*

Ricci

v./v.a. Cacchi-Ricci

Rich

- Exacerbation aiguë → Syndrome de Hamman- *J84.11*

- Hémangiome congénital rapidement involutif] → *D18.00*

- Sans mention d'exacerbation aiguë → Syndrome de Hamman- *J84.10*

- → Syndrome de Hamman- *J84.10*

Richardson-Olszewski → Maladie de Steele-
G23.1

Richards-Rundle → Syndrome de *Q87.8*

Richieri

v./v.a. Naguib-Richieri-Costa

Richieri-Costa-da Silva → Syndrome de *Q87.8*

Richieri-Costa-Pereira → Syndrome de *Q87.8*

Richner-Hanhart → Syndrome de *E70.2*

Richter → Syndrome de *C91.1*

Ricine → Intoxication à la *T62.2*

Rickettsia

- Akari →

- - Infection due à *A79.1*

- - Rickettsiose varicelliforme due à *A79.1*

- Burnetii → Infection à *A78*

- Conorii → Fièvre pourprée à *A77.1*

- Mooseri → Typhus à *A75.2*

- Orientalis → Infection à *A75.3*

- Prowazekii →

- - Infection à *A75.0*

- - Typhus épidémique à poux dû à *A75.0*

- Quintana → Infection à *A79.0*

- Rickettsii → Fièvre pourprée à *A77.0*

- Sibirica → Fièvre pourprée due à *A77.2*

- Tsutsugamushi → Typhus à *A75.3*

- Typhi → Typhus à *A75.2*

Rickettsias

- SAI → Infection à *A79.9*

- -

- - Infection à *A79.9*

- - Pneumonie à *A79.9†, J17.0**

Rickettsii → Fièvre pourprée à Rickettsia
A77.0

Rickettsiose

- Varicelliforme due à Rickettsia akari → *A79.1*

- Vésiculaire → *A79.1*

- → *A79.9*

RIDDLE [radiosensibilité-déficit immunitaire-dysmorphie-difficultés d'apprentissage] → Syndrome de *D82.8*

Riedel →

- Maladie de *E06.5*

- Thyroïdite (de): *E06.5*

Rieger →

- Anomalie de *Q13.8*

- Glaucome lors de syndrome de *Q13.8†, H42.8**

- Syndrome d'Axenfeld- *Q13.8*

Rieger-Axenfeld → Anomalie de *Q13.8*

Rifamycines → Intoxication: *T36.6*

Riggs

v./v.a. Hall-Riggs

Rigid spine syndrome → *G71.2*

Rigide → soin maternel

- Périnée *O34.7*

- Plancher pelvien: *O34.8*

Rigidité

- Hymen → *N89.6*

- Musculaire

- - Hypercontractile généralisée → Syndrome congénital de *E72.8*

- - → Syndrome de l'homme raide [*G25.88*

- - Musculature squelettique → *R29.8*

Rigidus → Hallux *M20.2*

Riley

v./v.a. Bannayan-Riley-Ruvalcaba

- Smith → Syndrome de *Q89.8*

Riley-Day → Syndrome de *G90.1*

Rio Bravo → Encéphalite de *A85.8†, G05.1**

Rippling muscle disease

- Myasthenia gravis → *G71.8, G70.0*

- → *G71.8*

Rire [infection virale atypique du système nerveux central] → Maladie du *A81.8*

Risque

- Abus → Intoxication: Psychostimulants présentant un *T43.6*

- Liée à des problèmes sociaux → Grossesse à *Z35.8*

- Précisés, non classés ailleurs → Antécédents personnels d'autres facteurs de *Z91.8*

- Sans précision → Surveillance de grossesse à haut *Z35.9*

- Tué à tout moment → Modification de la personnalité après: captivité prolongée avec *F62.0*

- Tumeur maligne opération prophylactique

- - Organes → Opération prophylactique pour facteur de *Z40.08*

- - Ovaire → Opération prophylactique pour facteur de *Z40.01*

- - Sein → Opération prophylactique pour facteur de *Z40.00*

- Vital chez le nourrisson → Événement aigu constituant un *R06.80*

- -

- - Comportement sexuel à *Z72.8*

- - Exposition professionnelle à des facteurs de *Z57*

- - Surveillance d'autres grossesses à haut *Z35.8*

Ritscher-Schinzel → Syndrome de *Q87.0*

Ritter von Rittershain → Maladie de *L00.0*

Rittershain

v./v.a. Ritter von Rittershain

Rivalité dans la fratrie → *F93.3*

Riziforme intra-articulaire du genou → Corps étranger *M23.4*

RNU12 → Ataxie cérébelleuse congénitale due à une mutation de *G11.1*

Roberts

v./v.a. Norman-Roberts

- → Syndrome de *Q87.8*

Robertson syphilitique → Signe d'Argyll
*A52.1†, H58.0**

Robertsoniennes et équilibrées → translocations et insertions réciproques *Q95*

Robin

v./v.a. Pierre Robin

- Persistance de la veine cave supérieure gauche) → Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec communication interatriale, séquence de *Q87.8*

- → Syndrome d'extrasystoles ventriculaires avec syncopes-pérodactylie-séquence de *Q87.8*

Robinet

v./v.a. Thauvin-Robinet-Faivre

Robinow

- Autosomique

- - Dominant → Syndrome de *Q87.1*

- - Récessif → Syndrome de *Q87.1*

- Silverman-Smith → Syndrome de *Q87.1*

- → Syndrome de *Q87.1*

Robinson

v./v.a. Forney-Robinson-Pascoe

v./v.a. Snyder-Robinson

Rocher (aiguë) (chronique) → Inflammation du *H70.2*

Roch-Leri → Lipomatose mésosomatique de
E88.29

Rocio → Maladie à virus de *A83.6*

Rodenticides → Effet toxique: *T60.4*

Rodríguez → Dysostose acrofaciale type
Q75.4

Rogers → Syndrome de *Q21.0*

ROHHAD [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique-hypoventilation-dysautonomie] → *E23.3, E66.29*

ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique-hypoventilation-dysautonomie-tumeurs neurales] → *E23.3, C80.9*

Roifman → Syndrome de *Q87.5*

Roifman-Chitayat → Syndrome de *Q87.8*

Rokitansky

v./v.a. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser

Rolandique

- Dyspraxie de la parole → Syndrome d'épilepsie *G40.08, R48.2*

- Dystonie paroxystique induite par l'effort-crampe de l'écrivain → Syndrome d'épilepsie *G40.08*

- → Épilepsie *G40.08*

Rolando] → Épilepsie bénigne à pics centro-temporaux [*G40.08*

Rôle

- Sexuel SAI → Trouble du *F64.9*

- Social, non classé ailleurs → Conflit de *Z73*

Rolland-Desbuquois - Dysplasie dyssegmentaire type *Q77.7***Romano-Ward - Syndrome du QT long type** *I49.8***Romberg**

v./v.a. Parry-Romberg

Rombo - Syndrome de *Q82.8***Rompu**

v./v.a. Type de maladie

Ronflement - *R06.5***ROP [Rétinopathie du prématuré] -** *H35.1***Ropers**

v./v.a. Bainbridge-Ropers

ROR -- Déficit immunitaire primaire avec infection virale disséminée post-vaccination *D84.8, T88.0*- Nécessité d'une vaccination contre rougeole-oreillons-rubéole [*Z27.4***RORC - Déficit immunitaire primaire autosomique récessif due à une mutation de** *D84.8***Rosacée**- Sans précision - Acné *L71.9*

- -

- - Blépharite au cours d'acné *L71.8†, H03.8**- - Blépharo-conjonctivite au cours d'acné *L71.8†, H13.2**- - Conjonctivite au cours d'acné *L71.9†, H13.2**- - Formes d'acné *L71.8*- - Kératite au cours d'acné *L71.8†, H19.3****Rosaï**

v./v.a. Destombes-Rosaï-Dorfman

Rosé de Gibert - Pityriasis *L42***Rosenberg - Chondrodysplasie métaphysaire type** *Q78.5***Rosenmüller - Fossette de** *C11.2***Rosenthal -**- Déficit en facteur *D68.1*

- Syndrome

- - *D68.1*- - Melkersson- *G51.2***Rosettes - Tumeur glioneuronale formant des** *D43.2***Ross River -**- Fièvre de la *B33.1*- Maladie de la *B33.1***Rotateurs**- Non précisée comme traumatique - Rupture (complète ou incomplète) du sus-épineux ou de la coiffe des *M75.1*

- -

- - Coiffe des *S43.4*- - Lésion traumatique de muscles et de tendons de la coiffe des *S46.0*- - Syndrome de la coiffe des *M75.1***Rotation**- Absente du cæcum et du côlon - *Q43.3*

- Incomplet

Rotation -suite

- Incomplet -suite

- - Cæcum et du côlon - *Q43.3*- - Tête du fœtus - Dystocie due à une *O64.0*- - Insuffisante du cæcum et du côlon - *Q43.3*- - Plusieurs dents - *K07.3***Rotatoire - Dystonie cervicale principalement** *G24.3***Rotavirus -**- Diarrhée à *A08.0*- Entérite à *A08.0***Rothmund-Thomson**

- Type

- - 1 - Syndrome de *Q82.8*- - 2 - Syndrome de *Q82.8*

- -

- - Poikilodermie de *Q82.8*- - Syndrome de *Q82.8***Rothschild**

v./v.a. Al Awadi-Raas-Rothschild

Rotor -- Hyperbilirubinémie type *E80.6*

- Syndrome

- - *E80.6***Rott**

v./v.a. Schilbach-Rott

Rotule- Absente - Syndrome d'aniridie- *Q87.8*- Acromicrie - Syndrome de déficience intellectuelle-calvitie-luxation de la *Q87.8*- Chondromalacique - *M22.4*- Rudimentaire - *Q74.1*- Sans autre précision - Maladie de la *M22.9*

- -

- - *S82.0*- - Absence congénitale de la *Q74.1*- - Agénésie de la *Q74.1*- - Fracture de la *S82.0*- - Lésions de la *M22.3*

- - Luxation

- - - *S83.0*- - - Récurrente de la *M22.0*- - Luxation congénitale de la *Q74.1*- - Maladies de la *M22.8*- - Ostéoblastome de la *D16.3*

- - Ostéochondrite juvénile

- - - *M92.4*- - - Pointe de la *M92.4*- - Ostéochondrose de Köhler de la *M92.4*- - Ostéosarcome de la *C40.3*- - Sarcome d'Ewing de la *C40.3*- - Sarcome de la *C40.3*- - Subluxation récurrente de la *M22.1***Rotulien**- Maladie de Hoffa] - Hypertrophie du coussinet graisseux (*M79.4***Rotulien -suite**

- -

- - Chondropathie *M22.4*- - Ligament *S76.1*- - Tendinite *M76.5***Rouge**- Adulte - Aplasie pure des globules *D60.0*- Cerise - Syndrome myoclonies-taches *E77.1*- Déchiquetées] - Syndrome MERRF [Myoclonus Epilepsy with Ragged Red Fibers] ou [épilepsie myoclonique avec fibres *G31.81*- Inférieur - Syndrome du noyau *I66.8†, G46.3**

- Lèvre - Lèvre

- - Inférieure: zone d'application du *C00.1*- - Supérieure: zone d'application du *C00.0*- Petites cellules B - Lymphome splénique diffus de la pulpe *C83.0*

- -

- - Albinisme oculo-cutané *E70.3*- - Anémie hémolytique due à un déficit en pyruvate kinase du globule *D55.2*- - Anomalies des globules *R71*- - Miliare *L74.0***Rougeole**

- Complication

- - Intestinales - *B05.4†, K93.8**- - - *B05.8*- - Encéphalite - *B05.0†, G05.1**- - Méningite - *B05.1†, G02.0**

- - Oreillons rubéole

- - ROR] - Nécessité d'une vaccination contre *Z27.4*- - - Déficit immunitaire primaire avec infection virale disséminée post-vaccination de la *D84.8, B05.9*- - Sans complication - *B05.9*- - Seule - Nécessité d'une vaccination contre la *Z24.4*

- -

- - Encéphalomyélite au cours de *B05.0†, G05.1**- - Kératite au cours de *B05.8†, H19.2**

- - Kératoconjonctivite

- - - Cours de *B05.8†, H19.2**- - - Interstitielles au cours de *B05.8†, H19.2**- - Myélite au cours de *B05.0†, G05.1**- - Otite moyenne au cours de *B05.3†, H67.1**- - Pneumonie au cours de *B05.2†, J17.1****Rouget du porc -** *A26.0***Rougeur**- Excessive - *R23.2*- Fesses - *L22*- Persistante à la pression de la peau par ailleurs intacte - Zone de pression avec *L89.0*- - *R23.2***Rousseur - Taches de** *L81.2*

Roussy-Lévy -

- Dystasie aréflexique héréditaire de type *G60.0*
- Syndrome de *G60.0*

Routine

- Cours du post-partum - Contrôle de *Z39.2*
- Enfant - Examen de *Z00.1*
- Entretien de la contraception - Examen de *Z30.4*
- Général - Examen gynécologique (de *Z01.4*)
- Limité à un organe donné - examen de *Z01*
- Sous-population définie - Examen général de *Z10*

- -

- - Circoncision rituelle et de *Z41.2*

- - Mammographie de *Z01.6*

RTTN - Malformations corticales microcéphaliques-petite taille par déficit en *Q87.1***Rubéole**

- Complication neurologique -
- - *B06.0†, G99.8**
- Complications - *B06.8*
- Congénitale - Pneumonie de la *P35.0*
- ROR] - Nécessité d'une vaccination contre rougeole-oreillons- *Z27.4*
- Sans complication - *B06.9*
- Seule - Nécessité d'une vaccination contre la *Z24.5*

- -

- - Arthrite au cours de la *B06.8†, M01.49**

- - Arthropathie due à la *B06.8†, M01.49**

- - Déficit immunitaire primaire avec infection virale disséminée post-vaccination de la rougeole, des oreillons et de la *D84.8, B05.9*

- - Encéphalite due à *B06.0†, G05.1**

- - Encéphalomyélite au cours de *B06.0†, G05.1**

- - Méningite au cours de *B06.0†, G02.0**

- - Myélite au cours de *B06.0†, G05.1**

- - Pneumonie au cours de *B06.8†, J17.1**

- - Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) à la suite d'une infection de la mère par: virus de la *O35.3*

- - Sujets en contact avec et exposés à la *Z20.4*

Rubéoleuse -

- Méningo-encéphalite *B06.0†, G05.1**

- Panencéphalite *B06.0†, G05.1**

Rubéolique - Émbryofœtopathie *P35.0***Rubéose**

- Diabétique - *E14.60†, L99.8**

- Iris - *H21.1*

Rubeosis diabetica

- Diabète sucré de type 1 - *E10.60†, L99.8**

- Diabète sucré de type 2 - *E11.60†, L99.8**

Ruber

- Acuminatus - Lichen *L66.1*

Ruber -suite

- Moniliforme - Lichen *L44.3*

Rubinstein Taybi

- Haploinsuffisance de EP300 - Syndrome de *Q87.2*

- Mutations de CREBBP - Syndrome de *Q87.2*

- - Syndrome de *Q87.2*

Rubra

- Hebra) - Pityriasis *L26*

- Pilaire - Pityriasis *L44.0*

- Vera - Polycythaemia *D45*

Rubro

- v./v.a. dentato-rubro-pallido-luisienne

Rudd

- v./v.a. Hunter-Rudd-Hoffmann

Rudimentaire -

- Œil *Q11.2*

- Rotule *Q74.1*

- Utérus *Q51.8*

Rues - Rage des *A82.1***Ruijs-Aalfs -**

- Carcinome hépatocellulaire au cours du syndrome de *C22.0, Q87.8*

- Syndrome de *Q87.8*

Ruminations obsédantes au premier plan - Avec idées ou *F42.0***Rundle**

- v./v.a. Richards-Rundle

Rupia

- Syphilitique congénitale - *A50.0†, L99.8**

- Tertiaire - *A52.7†, L99.8**

Rupture

- v./v.a. perforation

- Anévrisme

- - Aorte abdominale descendante - *I71.3*

- - Artère basilaire - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.4*

- - Artère cérébrale moyenne - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.1*

- - Artère communicante

- - - Antérieure - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.2*

- - - Postérieure - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.3*

- - - - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à la *I60.7*

- - Artère vertébrale - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.5*

- - Artères précérébrales - *I72.5*

- - Artérioscléreuse

- - - Cérébral - *I60.7*

- - - Cerveau - *I60.7*

- - Carotidien - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.0*

- - Polygone de Willis - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.6*

- - Sinus caverneux - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une *I60.8*

Rupture -suite

- Anévrisme syphilitique de l'artère cérébrale - *A52.0†, I68.8**

- Aorte abdominale descendante - *I71.3*

- Aorte SAI - *I71.8*

- Artère - *I77.2*

- Artérielle-surdité - Syndrome de fragilité osseuse-contractures- *Q87.5*

- Artificielle des membranes - Accouchement retardé après *O75.5*

- Bassinet, non traumatique - *N28.80*

- Calice rénal, non traumatique [rupture de fornix] - *N28.80*

- Canal biliaire - *K83.2*

- Canal cystique ou de la vésicule biliaire - *K82.2*

- Choroïde - Hémorragie et *H31.3*

- Complète ou incomplète) du sus-épineux ou de la coiffe des rotateurs, non précisée comme traumatique - *M75.1*

- Cordages tendineux

- - Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde - *I23.4*

- - Non classée ailleurs - *I51.1*

- Cordon - Perte de sang fœtal due à une *P50.1*

- Destruction globe oculaire -

- - Brûlure provoquant la *T26.2*

- - Corrosion provoquant la *T26.7*

- Discal -

- - Névrite due à une *M51.1†, G55.1**

- - Radiculite

- - - Cervicale due à une *M50.1†, G55.1**

- - - Due à une *M51.1†, G55.1**

- Estomac - *K31.88*

- Foie due à un traumatisme obstétrical - *P15.0*

- Fornix] - Rupture d'un calice rénal, non traumatique [*N28.80*

- Frein de la langue - *S01.54*

- Grossesse extra-utérine - *O00*

- Ligaments au niveau de la cheville et du pied - *S93.2*

- Massive du parenchyme de la rate - *S36.04*

- Mécanique) dû (due) à une prothèse valvulaire cardiaque - *T82.0*

- Membrane

- - Descemet - *H18.3*

- - - Oligoamnios, sans mention de *O41.0*

- Muscle papillaire

- - Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde - *I23.5*

- - Non classée ailleurs - *I51.2*

- Néovessie - *N32.4*

- Non traumatique du pancréas - *K86.88*

- Oculaires avec protrusion ou perte de tissu intraoculaire - Lacération et *S05.2*

- Œsophage - *K22.3*

Rupture –suite

- Paroi cardiaque sans hémopéricarde comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde - I23.3
- Péricarde - I21.9
- Périnatal
- - Intéressant
- - - Fourchette au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- - - Légère au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- - - Lèvres au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- - - Peau au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- - - Vagin au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- - - Vulve au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- - O70
- - - 0 intéressant
- - - - Muscle
- - - - - Périnée au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.1
- - - - - Vagin au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.1
- - - - - Plancher pelvien au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.1
- - - 1 intéressant
- - - - Cloison recto-vaginale au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.2
- - - - Sphincter
- - - - - Anal au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.2
- - - - - SAI au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.2
- - - 2 intéressant muqueux
- - - - Anale au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.3
- - - - Rectale au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.3
- Plaie opératoire - T81.3
- Prématuré membrane
- Début travail
- - 1 à 7 jours - O42.11
- - 24 heures - O42.0
- - Plus de 7 jours - O42.12
- - Sans précision - O42.9
- - Traitement tocolytique
- - Début travail
- - - 1 à 7 jours - O42.21
- - - 24 heures - O42.20
- - - Plus de 7 jours - O42.22
- - - Sans précision du début du travail - O42.29
- - - - Fœtus et nouveau-né affectés par la P01.1
- Rate
- - Due à un traumatisme obstétrical - P15.1
- - Non traumatique - D73.5

Rupture –suite

- Rate –suite
- - - Paludisme à Plasmodium vivax avec B51.0†, D77*
- Rein - S37.03
- Spontané
- - Ligament s genou
- - - Ligament
- - - - Externe] - Autres M23.64
- - - - Interne - Autres M23.63
- - - - Non précisé - Autres M23.69
- - - Ligament capsulaire - Autres M23.67
- - - Ligament croisé
- - - - Antérieur - Autres M23.61
- - - - Postérieur - Autres M23.62
- - - Localisations multiples - Autres M23.60
- - Non précisée des membranes - Accouchement retardé après O75.6
- Suture
- - Césarienne - O90.0
- - Déchirure du périnée - O90.1
- - Épisiotomie - O90.1
- - Obstétricale du périnée - O90.1
- Syphilitique de l'aorte - A52.0†, I79.0*
- Tissus périurétraux au cours de l'accouchement - Déchirure ou O70.0
- Totale du parenchyme rénal - S37.03
- Traumatique
- - Articulation (capsule) SAI - T14.3
- - Complexe fibrocartilagineux triangulaire - S63.3
- - Disque intervertébral
- - - Cervical - S13.0
- - - Dorsal - S23.0
- - - Lombaire - S33.0
- - Ligament
- - - Doigt au niveau des articulations métacarpo-phalangienne et interphalangienne - S63.4
- - - Poignet et du carpe - S63.3
- - - SAI - T14.3
- - Ligament latéral
- - - Externe du coude - S53.2
- - - Interne du coude - S53.3
- - Muscle(s) et de tendon(s) SAI - T14.6
- - Symphyse pubienne - S33.4
- - TFCC [Complexe fibrocartilagineux triangulaire] - S63.3
- - Tympan - S09.2
- - Vaisseau(x) sanguin(s) SAI - T14.5
- Trompe (de Fallope), due à la grossesse - O00.1
- Trompe de Fallope - N83.8
- Utérus
- - Avant le début du travail - O71.0
- - Non précisée comme survenant avant le début du travail - O71.1

Rupture –suite

- Utérus –suite
- - Pendant le travail - O71.1
- - Vaisseaux pulmonaires - I28.8
- Varice
- - Œsophagien - Cirrhose
- - - Alcoolique du foie avec hémorragie par K70.3†, I98.3*
- - - Foie avec hémorragie par K74.6†, I98.3*
- - - Toxique du foie avec hémorragie par K71.7†, I98.3*
- - - 186.1
- Vessie
- - Non traumatique - N32.4
- - - S37.22
- - - -
- - Anévrisme aortique
- - - Abdominal, sans mention de I71.4
- - - Localisation non précisée, sans mention de I71.9
- - - Thoracique, sans mention de I71.2
- - - Thoraco-abdominal(e), sans mention de I71.6
- - Appendicite aigu péritonite
- - Généralisée (diffuse) après perforation ou K35.2
- - Localisé
- - - Perforation ou K35.31
- - - Sans perforation ni K35.30
- - Dissection
- - - Aorte abdominale
- - - - 171.06
- - - - Sans indication de 171.02
- - - Aorte localisation non précis
- - - - 171.04
- - - - Sans indication de 171.00
- - - Aorte thoracique, avec 171.05
- - - Aorte thoraco-abdominale
- - - - 171.07
- - - - Sans indication de 171.03
- - - Artère coronarienne avec I21.9

Russe - Méningo-encéphalite verno-estivale
A84.0**Russel**
v./v.a. Hiss-Russel**Russell**
v./v.a. Silver-Russell**Russo-asiatique - Fièvre** A77.2**Rutherford - Syndrome oculo-dentaire de**
Q87.8**Ruvalcaba**v./v.a. Bannayan-Riley-Ruvalcaba
- Myhre-Smith - Syndrome de Q89.8
- - Syndrome de Q87.8**RVCL-S] - Vasculopathie rétinienne avec leucoencéphalopathie cérébrale et manifestations systémiques [** Q28.38, Q14.1

Rythme

- Cardiaque
- - Foetal -
 - - - Anomalie du *P20*
 - - - Irrégularité du *O68.0*
- - Foetus
 - - - Présence de méconium dans le liquide amniotique - Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du *O68.2*
 - - - - Travail et accouchement compliqués d'une anomalie du *O68.0*
- - Lent - *R00.1*
- - Non précisées - Anomalies du *R00.8*
- - Rapide - *R00.0*
- Circadien - Inversion psychogène du *F51.2*
- Différent de 24h - Syndrome du *G47.2*
- Ectopique - Trouble du *I49.8*
- Nodal - Trouble du *I49.8*
- Nycthémeral - Inversion psychogène du *F51.2*
- Sinus coronaire - Trouble du *I49.8*
- Sommeil - Inversion psychogène du *F51.2*
- Travail pénible - *Z56*
- Veille sommeil
- - Associé à NRXN1 - Syndrome de trouble neurodéveloppemental sévère-stéréotypies motrices-constipation chronique-trouble du *G96.8*
- - Non dû à une cause organique - Trouble du *F51.2*
- - - Irrégularité du *G47.2*

Sablier

- Congénital → Estomac en *Q40.2*
- Estomac → Contraction en *K31.8*
- Sténose de l'estomac → Estomac en *K31.2*
- Utérus → Contractions: en *O62.4*

Sabre -

- Déformation syphilitique du tibia en lame de *A50.5†, M90.26**
- Lésions en coup de *L94.1*

Sac

- Amniotique
- - Membranes → Infection du *O41.1*
- - Unique → Enchevêtrement des cordons de jumeaux dans un *O69.2*
- Conjonctival -
- - Brûlure de la cornée et du *T26.1*
- - Corps étranger dans le *T15.1*
- - Corrosion de la cornée et du *T26.6*
- Lacrymal
- - Chronique → Mucocèle du *H04.4*
- - Lacrymonasal → Sténose du: *H04.5*
- - -
- - - *C69.5*
- - - *D31.5*
- Vitellin du système nerveux central → Tumeur du *C72.9*

Saccade oculaire - Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique récessive- *G11.8***Saccharase-isomaltase → Déficit**

- *E74.3*
- Congénital en *E74.3*

Saccharopine déshydrogénase → Déficit en *E72.3***Saccharopinurie → *E72.3*****Saccharose → Intolérance au *E74.3*****Saccharose-isomaltose -**

- Intolérance congénitale au *E74.3*
- Malabsorption de *E74.3*

Sacculaire, forme familiale → Anévrisme intracrânien *Q28.30***Sachs**

v./v.a. Tay-Sachs

Sack-Barabas → Syndrome de *Q79.6***Sacks**

v./v.a. Libman-Sacks

Sacré

- Bassin → Lésion traumatique des nerfs sympathiques lombaires, *S34.5*
- Blépharoptosis → Syndrome de fusions des vertèbres lombo- *Q76.4, Q10.0*
- Hydrocéphalie → Spina bifida *Q05.3*
- Ossification anormale des corps vertébraux-persistance de la notochorde → Syndrome d'agénésie *Q79.8*
- Radiculaire → Stimulateur *Z45.80*
- Sans hydrocéphalie → Spina bifida
- - *Q05.8*
- -

Sacré - suite

- - - suite
- - Dystocie due à la persistance en position: occipito- *O64.0*
- - Lésion
- - - Traumatique de la racine nerveuse du rachis lombaire et *S34.2*
- - - Zone *M53.3*
- - Région *S31.0*
- - Sinus *L05*
- - Sténose du canal rachidien dans la région *M48.08*
- - Syndrome de fente labiopalatine-surdité-lipome *Q87.8*
- - Tuberculose *A18.0†, M49.08**

Sacro-coccygien

- Abcès → Kyste *L05.0*
- Bénin → Tératome *D16.8*
- Fœtus
- - Entraînant une disproportion → Tératome *O33.7*
- - → Dystocie due à: tératome *O66.3*
- Myélopathie → Spondylarthrose *M47.18†, G99.2**
- Non classées ailleurs → Atteintes *M53.3*
- -

- - Luxation des articulations sacro-iliaque et *S33.2*
- - Ostéomyélite vertébrale dans la région *M46.28*
- - Tératome
- - - *C41.4*
- - - *D48.0*

Sacro-iliaque

- v./v.a. Articulation sacro-iliaque
- Sacro-coccygienne → Luxation des articulations *S33.2*

Sacro-iliéite, non classée ailleurs → *M46.1***Sacrum**

- Coccyx → Tumeur bénigne: Bassin, *D16.8*
- Lésion de la moelle épinière → Fracture du *S32.1, S34.18*
- Partie non précisée → Fracture de parties autres et non précisées du rachis lombaire et du bassin: Colonne lombaire et *S32.82*
- -
- - *C41.4*
- - *D16.8*
- - Carie tuberculeuse du *A18.0†, M49.08**
- - Chordome du *C41.4*
- - Fracture du *S32.1*
- - Ostéite condensante du *M85.38*
- - Ostéoblastome du *D16.8*
- - Ostéosarcome du *C41.4*
- - Sarcome d'Ewing du *C41.4*
- - Sarcome du *C41.4*
- - Tuberculose du *A18.0†, M49.08**

S-adénosylhomocystéine hydrolase -

- Hyperméthioninémie par déficit en *E72.1*

S-adénosylhomocystéine hydrolase - suite

- Retard psychomoteur par déficit en *E72.1*

Sadisme → *F65.5***Sado-masochisme → *F65.5*****SADS**

- Sudden Adult Death Syndrome] → *R96.0*
- Sudden Arrhythmic Death Syndrome] → *I49.9*

Saethre-Chotzen → Syndrome de *Q87.0***SAG type 3 forme**

- Classique → Déficit en 21-hydroxylase [*E25.00*
- Tardive → Déficit en 21-hydroxylase [*E25.01*

Sagie

v./v.a. Ahn-Lerman-Sagie

Saginata → Infection

- Cestodes adultes (Taenia *B68.1*
- Taenia *B68.1*

Saglier → Syndrome de *N25.8***Sagou → Rate *E85.4†, D77******Saguenay**

v./v.a. Charlevoix-Saguenay

Saguenay-Lac-Saint-Jean -

- Acidose lactique congénitale type *G31.88*
- Syndrome de Leigh type *G31.88*

Sahli

v./v.a. Mikati-Najjar-Sahli

Saignement

- v./v.a. Hémorragie
- Abondant
- - Ménarche → *N92.2*
- - Préménopause → *N92.4*
- Anormal
- - Ménopause → *N95.0*
- - Précisés de l'utérus et du vagin → Autres *N93.8*
- - Utérus et du vagin, sans précision → *N93.9*
- Capillaire primitif → *D69.88*
- Dysfonctionnels ou fonctionnels de l'utérus ou du vagin SAI → *N93.8*
- Hypopharynx → *R04.1*
- Intermenstruels irréguliers → *N92.1*
- Irréguliers SAI → *N92.6*
- Lors d'un avortement septique → *O06.5, O08.1*
- Nez → *R04.0*
- Ovarien → *N83.8*
- Ovulation → *N92.3*
- Ponctuel complication oculaire diabétique
- - Diabète type
- - - 1 → *E10.30†, H58.8**
- - - 2 → *E11.30†, H58.8**
- - - *E14.30†, H58.8**
- Post-coïtaux et de contact → *N93.0*
- Post-ménopausiques → *N95.0*
- Post-partum → Placenta percreta avec *O43.21, O72.0*
- Procidence

Saignement –suite

- Procidence –suite
- Effort spontanément réductible
- Réintroduction manuelle possible –
Hémorroïdes (avec *K64.2*)
- – Hémorroïdes (avec *K64.1*)
- Réintroduction manuelle impossible –
Hémorroïdes (avec *K64.3*)
- Prolongée – Durée de *R79.8*
- Puberté – *N92.2*
- Régulier entre les règles – *N92.3*
- SAI – Hémorroïdes (avec *K64.9*)
- Sans
- Indication du degré – Hémorroïdes (avec
K64.9)
- Procidence – Hémorroïdes (avec *K64.0*)
- Utérin ménopausique anormal – *N95.0*
- Varices gastriques – Cirrhose alcoolique du
foie avec *K70.3†, I98.3**
-
- Adhérence du placenta en tant que
complication de l'accouchement sans
O43.20, O73.0
- Angiectasie
- Duodénum
- *K31.82*
- Sans indication de *K31.81*
- Estomac
- *K31.82*
- Sans indication de *K31.81*
- Angiodysplasie
- Côlon
- *K55.22*
- Sans indication de *K55.21*
- Estomac duodénum
- *K31.82*
- Sans indication de *K31.81*
- Diverticulite
- Côlon
- Perforation
- Abcès et *K57.23*
- Abcès, sans indication de *K57.22*
- Sans
- Perforation ni abcès, avec *K57.33*
- Perforation ni abcès, sans indication
de *K57.32*
- Intestin
- Grêle
- Côlon avec perforation et abcès sans
indication de *K57.42*
- Côlon avec perforation, abcès et
K57.43
- Côlon sans perforation ni abcès, avec
K57.53
- Côlon sans perforation ni abcès, sans
indication de *K57.52*
- Perforation et abcès, sans indication
de *K57.02*

Saignement –suite

- –suite
- Diverticulite –suite
- Intestin –suite
- Grêle –suite
- Perforation, abcès et *K57.03*
- Sans perforation, abcès ou indication
de *K57.12*
- Sans perforation ni abcès, avec *K57.13*
- Siège
- Non précisé, avec perforation et abcès,
sans indication de *K57.82*
- Non précisé, avec perforation, abcès et
K57.83
- Non précisé, sans perforation ni abcès,
avec *K57.93*
- Non précisé, sans perforation ni abcès,
sans indication de *K57.92*
- Diverticulose
- Côlon sans perforation abcès
- *K57.31*
- Sans perforation ni abcès, sans
indication de *K57.30*
- Grêle et du colon sans perforation ni
abcès, avec *K57.51*
- Intestin
- Grêle
- Côlon sans perforation ni abcès, sans
indication de *K57.50*
- Sans perforation, abcès ou indication
de *K57.10*
- Sans perforation ni abcès, avec *K57.11*
- Siège
- Non précisé, sans perforation ni abcès,
avec *K57.91*
- Non précisé, sans perforation ni abcès,
sans indication de *K57.90*
- Ictère néonatal dû à un *P58.1*
- Maladie diverticulaire
- Côlon
- *K57.31*
- Perforation, abcès et *K57.23*
- Intestin
- Grêle
- *K57.11*
- Côlon avec *K57.51*
- Côlon avec perforation, abcès et
K57.43
- Perforation, abcès et *K57.03*
- Perforation, abcès et *K57.83*
- Placenta
- Adhaerens
- *O43.20, O72.0*
- Sans *O43.20, O73.0*
- Increta sans *O43.21, O73.0*
- Percreta sans *O43.21, O73.0*
- Placenta accreta sans *O43.20, O73.0*
- Syndrome GAVE ectasie vasculaire antrale
gastrique

Saignement –suite

- –suite
- Syndrome GAVE ectasie vasculaire antrale
gastrique –suite
- Duodénum
- *K31.82*
- Sans indication de *K31.81*
- Estomac
- *K31.82*
- Sans indication de *K31.81*
- Thérapie à long terme avec anticoagulants
sans *Z92.1*
- Saint-Louis – Encéphalite de** *A83.3*
- Saisonnier – trouble dépressif** *F33*
- Saito-Kuba-Tsuruta – Syndrome de** *Q87.8*
- Sakati**
v./v.a. Sanjad-Sakati
v./v.a. Woodhouse-Sakati
- Salaam – Tic de** *G40.4*
- Salamon – Syndrome de** *Q82.8*
- Salbutamol –** *T48.6*
- Saldino-Mainzer – Syndrome de** *Q87.5*
- Saldino-Noonan – Syndrome des côtes
courte-spolydactylie type** *Q77.2*
- Salem**
v./v.a. Al Gazali-Aziz-Salem
- Salicylés – Intoxication:** *T39.0*
- Salih**
v./v.a. Bosley-Salih-Alorainy
- Salins et osmotiques – Intoxication: Laxatifs**
T47.3
- Salivaire**
v./v.a. Canal salivaire
v./v.a. Glande salivaire
-
- Carcinome de la partie centrale du sein de
type *C50.1*
- Troubles de la sécrétion *K11.7*
- Salive – Résultats anormaux de:** *R85*
- Salla – Maladie de** *E77.8*
- Salmonella**
- Hirschfeldii – Infection à *A01.3*
- Paratyphi
- A – Infection à *A01.1*
- B – Infection à *A01.2*
- C – Infection à *A01.3*
- – Infection à *A01.4*
- Schottmuelleri – Infection à *A01.2*
- Typhi –
- Infection à *A01.0*
- Lymphadénite mésentérique à *A01.0*
- Pneumonie à *A01.0†, J17.0**
-
- Arthrite à *A02.2†, M01.39**
- Entérite à *A02.0*
- Infection
- Congénitale à *P37.8, B96.2†*
- Localisée à *A02.2*

Salmonella – suite

- - – suite
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle à *A02.2†, N16.0**
- - Méningite à *A02.2†, G01**
- - Ostéomyélite à *A02.2†, M90.29**
- - Pneumonie à *A02.2†, J17.0**
- - Pyélonéphrite à *A02.2†, N16.0**
- - Septicémie à *A02.1*

Salmonellose

- Non typhique invasive – *A02.8*
- Typhoïde – *A01.0*

Salpingite

- Chlamydia – *A56.1†, N74.4**
- Gonorrhéique – *A54.2†, N74.3**
- Ovarite
- Aiguës – *N70.0*
- Chroniques – *N70.1*
- Sans précision – *N70.9*
- Survenant après les états classés en O00-007 – *O08.0*
- Syphilitique – *A52.7†, N74.2**
- Trompe d'Eustache – *H68.0*
- Tuberculeuse – *A18.1†, N74.1**
- Vénérienne – *A54.2†, N74.3**

Salpingo-oophorite de la mère pendant la grossesse – Nouveau-né affecté par une P00.8**Salpingo-ovarienne** – *C57.8***Salpingo-ovarite**

- Gonorrhéique – *A54.2†, N74.3**
- Survenant après les états classés en O00-007 – *O08.0*
- Tuberculeuse – *A18.1†, N74.1**
- Vénérienne – *A54.2†, N74.3**
- - *N70*

SALT] – Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux tissus cutanés [lymphome C88.4**SAM [dermatite sévère-allergies multiples-cachexie métabolique] – Syndrome Q80.8****SAMD9L – Syndrome auto-inflammatoire associé à M35.8****Sammito**

v./v.a. Gurrieri-Sammito-Bellussi

SAMS[petite taille-atrésie du canal auditif-hypoplasie mandibulaire-anomalies squelettiques] – Syndrome Q87.1**SANDD [Sinoatrial node dysfunction and deafness] syndrome – I49.8, H90.5****Sanders – Syndrome de B30.0†, H19.2*****Sandhoff – Maladie de: E75.0****Sandifer – Syndrome de G24.8****Sandrow**

v./v.a. Laurin-Sandrow

Sanfilippo type

- B – Maladie de *E76.2*
- C – Maladie de *E76.2*
- D – Maladie de *E76.2*

Sang

- Anomalies du système immunitaire – Glomérulopathie au cours de maladies du *N08.2**
- Chronique) – Anémie par carence en fer secondaire à une perte de *D50.0*
- Entier
- Produits du sang – *T45.8*
- - - Donneur de *Z52.00*
- Foetal
- - Due
- - - Insertion vélalementeuse du cordon – Perte de *P50.0*
- - - Rupture du cordon – Perte de *P50.1*
- - Niveau de la section du cordon d'un jumeau – Perte de *P50.5*
- - Origine placentaire – Perte de *P50.2*
- - Sans précision – Perte de *P50.9*
- - -
- - - Anémie congénitale par perte de *P61.3*
- - - Pertes de *P50.8*
- Incompatible – Transfusion de *T80.3*
- Maternel –
- - Hématémèse et mélæna néonataux dus à une déglutition de *P78.2*
- - Ictère néonatal dû à une déglutition de *P58.5*
- Occulte dans les selles – *R19.5*
- Organe hématopoïétique
- - Certain
- - - Anomalies du système immunitaire compliquant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Autres maladies du *O99.1*
- - - Trouble système immunitaire –
- - - - Antécédents familiaux de maladies du *Z83.2*
- - - - Antécédents personnels de maladies du *Z86.2*
- - - - Examen spécial de dépistage de maladies du *Z13.0*
- - Cours de maladies classées ailleurs – Autres maladies du *D77**
- - Sans précision – Maladie du *D75.9*
- - - Autres maladies précisées du *D75.8*
- Sans précision –
- - Présence d'une substance non trouvée normalement dans le *R78.9*
- - Résultat anormal des examens chimiques du *R79.9*
- Substances susceptibles d'entraîner une dépendance – Présence dans le *R78.4*
- Troubles du système immunitaire – Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladies du *N16.2**
- -
- - 200
- - - 499 lymphocytes T auxiliaires (CD4+) par microlitre de *U61.2†*
- - - Lymphocytes T auxiliaires (CD4+) par microlitre de *U61.3†*

Sang – suite

- - – suite
- - 500 lymphocytes T auxiliaires (CD4+) et plus par microlitre de *U61.1†*
- - Arthropathie au cours d'une maladie du *D75.9†, M36.3**
- - Aspiration néonatale de *P24.2*
- - Donneur d'autres composants du *Z52.08*
- - Excès de sel dans le *E87.0*
- - Intoxication: Antipaludiques et médicaments agissant sur d'autres protozoaires du *T37.2*
- - Maladie due au VIH avec maladie du *B23.8, D75.9*
- - Pneumonie due à l'inhalation de *J69.8*
- - Présence
- - - Alcool dans le *R78.0*
- - - Cocaine dans le *R78.2*
- - - Hallucinogène dans le *R78.3*
- - - Opiacé dans le *R78.1*
- - - Produit stéroïdien dans le *R78.6*
- - - Substance
- - - - Précisées non trouvées normalement dans le *R78.8*
- - - - Psychotrope dans le *R78.5*
- - - Taux anormal de lithium dans le *R78.8*
- - - Taux anormalement élevé de métaux lourds dans le *R78.7*
- - Recherche d'alcool ou de drogue dans le *Z04.8*
- - Résultats anormaux précisés des examens chimiques du *R79.8*
- - Sang – Sang entier et produits du *T45.8*
- - Taux anormal
- - - Gaz du *R79.8*
- - - Minéraux dans le *R79.0*

Sanglant

- Séreuse) – Otite moyenne, aiguë et subaiguë: allergique (muqueuse) (*H65.1*
- -

- - Expectorations *R04.2*

- - Otite moyenne, aiguë et subaiguë: *H65.1*

Sanglier – Brucellose du porc et du A23.2**Sanglot – Spasme du R06.88****Sangsues SAI – Infestation par B88.3****Sanguin**

v./v.a. Vaisseau sanguin

- Durablement acquis – Troubles de la coagulation *U69.1†*
- Géantes – Syndrome des plaquettes *D69.1*
- Lors d'une perfusion ou d'une transfusion – Réaction à une incompatibilité de groupes *T80.3*
- Sans mention de diagnostic – Transfusion *Z51.3*
- Survenant après les états classés en O00-007 – Embolie (due à): caillot *O08.2*
- -
- - Dermite due à Liponyssoides *B88.0*
- - Embolie obstétricale par caillot *O88.28*

Sanguin – suite

- - - suite
- - Nævus Q82.5
- - Trouble provisoire de la coagulation U69.12!
- - Vaisseau
- - - C49
- - - D21

Sanitaire au cours d'enquêtes de population

- Examen Z00.8

Sanjad-Sakati – Syndrome de Q87.1**Sans abri** – Z59**Santavuori**

v./v.a. Hagberg-Santavuori

SAOS [Syndrome d'apnée du sommeil obstructif] – G47.31**Saphène**

- Externe au niveau de la jambe – Lésion traumatique de la veine S85.4
- Interne
- - Niveau
- - - Hanche et de la cuisse – Lésion traumatique de la veine S75.2
- - - Jambe – Lésion traumatique de la veine S85.3
- - SAI – Veine S85.3

SAPHO – Syndrome M86.39**Sapin de Noël** – Cataracte en G71.1†, H28.2***SAPL [syndrome des antiphospholipides]** – D68.6**Saponification méésentérique** – K65.8**Sarcocèle syphilitique**

- Congénitale – A50.5†, N51.1*
- – A52.7†, N51.1*

Sarcocystose – A07.8**Sarcoglycane**v./v.a. delta-sarcoglycane
v./v.a. gamma-sarcoglycane**Sarcoglycanopathie**v./v.a. Alpha-sarcoglycanopathie
v./v.a. Bêta-sarcoglycanopathie
v./v.a. Delta-sarcoglycanopathie
v./v.a. Gamma-sarcoglycanopathie**Sarcoïde** – Myocardite lors d'une D86.8†, I41.8***Sarcoïdose**

- Ganglion lymphatique –
- - D86.1
- - Sarcoïdose des ganglions lymphatiques – Sarcoïdose du poumon avec D86.2
- Localisations autres et associées – D86.8
- Peau – D86.3
- Poumon
- - Sarcoïdose des ganglions lymphatiques – D86.2
- - - D86.0
- - -
- - D86.9
- - Arthrite au cours de D86.8†, M14.89*
- - Arthropathie de la D86.8†, M14.89*

Sarcoïdose – suite

- - - suite
- - Cardiomyopathie au cours de D86.8†, I43.8*
- - Granulomes hépatiques au cours de D86.8†, K77.8*
- - Iridocyclite de la D86.8†, H22.1*
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de D86.9†, N16.2*
- - Myocardite au cours de D86.8†, I41.8*
- - Myopathie au cours de D86.8†, G73.7*
- - Myosite au cours de D86.8†, M63.39*
- - Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de D86.8†, G53.2*
- - Pyélonéphrite au cours de D86.8†, N16.2*

Sarcomatose cutanée idiopathique – C46.0**Sarcome**

- Améloblastique de la mandibule – C41.1
- Cellule dendritique
- - Cellules accessoires) – C96.4
- - Folliculaires – C96.4
- - Interdigitées – C96.4
- - Sans autre spécification – C96.4
- Cellules claires du rein – C64
- Cellules de Kupffer – C22.3
- Cellules de Langerhans – C96.4
- Clavicule – C41.32
- Coccyx – C41.4
- Col de l'utérus
- - Lésion à localisations contiguës – C53.8
- - - C53.9
- Colonne vertébrale – C41.2
- Corps de l'utérus – C54.9
- Côtes – C41.30
- D'Ewing squelettique des os courts du membre supérieur – C40.1
- Embryonnaire indifférencié du foie – C22.4
- Endocol – C53.0
- Exocol – C53.1
- Fémur – C40.2
- Foie – Autres C22.4
- Granulocyttaire
- - Rémission complète – C92.31
- - - C92.30
- Histiocyttaire – C96.8
- Histiocyttaire-lymphocytaire – C85.9
- Hodgkin – C81.3
- Humérus – C40.0
- Immunoblastique
- - Diffus – C83.3
- - - Maladie par VIH avec B21, C83.3
- L'omoplate – C40.0
- Lymphocytaire – C85.9
- Mâchoire supérieure – C41.02
- Mandibule – C41.1
- Mastocytaire – C96.2

Sarcome – suite

- Mastocytes – C96.2
- Maxillaire – C41.1
- Myéloïde
- - Rémission complète – C92.31
- - - C92.30
- Neurogène – C47.9
- Non différencié du foie – C22.4
- Odontogène de la mandibule – C41.1
- Os
- - Crâne – C41.01
- - Ethmoïde – C41.01
- - Face – C41.02
- - Frontal – C41.01
- - Nasal – C41.02
- - Occipital – C41.01
- - Pariétal – C41.01
- - Sphénoïde – C41.01
- - Temporal – C41.01
- - Zygomatique – C41.02
- Osseux – C41.9
- Ostéogène – C41.9
- Pelvis – C41.4
- Péroné – C40.2
- Radius – C40.0
- Rénal à cellules claires – C64
- Rotule – C40.3
- Sacrum – C41.4
- Sternum – C41.31
- Thorax SMARCA4-déficient – C49.3
- Tibia – C40.2
- Tissu conjonctif
- - Abdomen – C49.4
- - Dos – C49.6
- - Épaule – C49.1
- - Membres supérieurs – C49.1
- - Pelvis – C49.5
- - Tronc – C49.6
- Ulna – C40.0
- Vomer – C41.02
- - Maladie due au VIH avec B21

Sarcome alvéolaire tissu mou

- Abdomen – C49.4
- Cou – C49.0
- Lésion à localisations contiguës – C49.8
- Membre
- - Inférieurs – C49.2
- - Supérieurs – C49.1
- Pelvis – C49.5
- Tête – C49.0
- Thorax – C49.3
- Tronc – C49.6
- - C49.9

Sarcome d'Ewing

- Bassin - C41.4
- Clavicule - C41.32
- Coccyx - C41.4
- Colonne vertébrale - C41.2
- Côte - C41.30
- Cubitus - C40.0
- Extrasosseux - C49.9
- Extrasquelettique
 - - Hanche - C49.2
 - - Tissu mou
 - - - Abdomen - C49.4
 - - - Cou - C49.0
 - - - Lésion à localisations contiguës - C49.8
 - - - Membre
 - - - - Inférieurs - C49.2
 - - - - Supérieurs - C49.1
 - - - Pelvis - C49.5
 - - - Tête - C49.0
 - - - Thorax - C49.3
 - - - Tronc - C49.6
 - - - - C49.1
 - - - - C49.9
 - - Fémur - C40.2
 - - Humérus - C40.0
 - - Mandibule - C41.1
 - - Maxillaire supérieur - C41.02
 - - Membre
 - - - Inférieurs, à localisations contiguës - C40.8
 - - - Supérieurs, à localisations contiguës - C40.8
 - - Omoplate - C40.0
 - - Os
 - - - Face - C41.01
 - - - Localisations contiguës - C41.8
 - - - Long - C40.9
 - - - Péroné - C40.2
 - - - Radius - C40.0
 - - - Rotule - C40.3
 - - - Sacrum - C41.4
 - - - Sternum - C41.31
 - - - Tibia - C40.2
 - - - Voûte du crâne - C41.01
 - - - - C41.9

Sarcome de Kaposi

- Conjonctive - C46.7
- Ganglions lymphatiques - C46.3
- Organes multiples - C46.8
- Palais - C46.2
- Peau - C46.0
- Sans précision - C46.9
- Sièges - C46.7
- Tissu conjonctif - C46.1
- Tissus mous - C46.1

Sarcome de Kaposi - suite

- - Maladie due au VIH avec B21, C46.9

Sarcome de tissu conjonctif

- Hanche - C49.2
- Membres inférieurs - C49.2

Sarcome des tissus mous

- Abdomen - C49.4
- Cellule claire membre
 - - Inférieurs - C49.2
 - - Supérieurs - C49.1
- Cou - C49.0
- Dos - C49.6
- Épaule - C49.1
- Hanche - C49.2
- Membre
 - - Inférieurs - C49.2
 - - Supérieurs - C49.1
- Pelvis - C49.5
- Tête - C49.0
- Thorax - C49.3
- Tissus mous, lésion à localisations contiguës - C49.8
- Tronc - C49.6
 - - C49.9

Sarcome épithélioïde

- Tissu mou
 - - Abdomen - C49.4
 - - Lésion à localisations contiguës - C49.8
 - - Membre
 - - - Inférieurs - C49.2
 - - - Supérieurs - C49.1
 - - Pelvis - C49.5
 - - Tête - C49.0
 - - Thorax - C49.3
 - - Tronc - C49.6
 - - - C49.9

Sarcome pléomorphe indifférencié

- Abdomen - C49.4
- Épaule - C49.1
- Hanche - C49.2
- Membre
 - - Inférieur - C49.2
 - - Supérieur - C49.1
- Thorax - C49.3
 - - C49.9

Sarcome synovial

- Tissu mou
 - - Abdomen - C49.4
 - - Cou - C49.0
 - - Lésion à localisations contiguës - C49.8
 - - Membre
 - - - Inférieurs - C49.2
 - - - Supérieurs - C49.1
 - - Pelvis - C49.5
 - - Tête - C49.0

Sarcome synovial - suite

- Tissu mou - suite
 - - Thorax - C49.3
 - - Tronc - C49.6
 - - - C49.9

Sarcopénie - M62.59**Sarcosine déshydrogénase - Déficit en complexe E72.5****Sarcosinémie - E72.5****Sarcosporidiose**

- Intestinale - A07.8
 - - A07.8

Sargent

v./v.a. Morse-Rawnsley-Sargent

SARM -

- Infection à A49.0, U80.00!
- Septicémie à A41.0, U80.00!

SARS-CoV-2 - Procédures spéciales pour le dépistage du U99.0!**Satoyoshi - Syndrome de Q87.8****Saturnina - Encephalitis T56.0†, G05.8*****Saturnine -**

- Colique T56.0
- Encéphalopathie T56.0
- Goutte M10.1
- Paralyse T56.0

Saturnisme - T56.0**Satyriasis - F52.7****Saul-Wilson - Dysplasie ostéodysplasique microcéphalique type Q87.5****Sauvage**

- Importé - Poliomyélite paralytique, virus A80.1
- Indigène - Poliomyélite paralytique, virus A80.2

Savarirayan - Dysplasie mésomélique type Q78.8**Savon**

- Détergents - Effet toxique de T55
- Survenant après les états classés en O00-O07 - Embolie (due à): O08.2
 - - Intoxication au T55

Say

v./v.a. Barber-Say

Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson - Syndrome de Q87.8**Say-Barber-Miller - Syndrome de Q87.8****Say-Meyer - Syndrome de Q87.0****Sayre - Syndrome de Kearns et H49.8****SCA**

- Syndrome coronaire aigu] - I24.9
- Type
 - - 1 - Ataxie spinocérébelleuse [G11.8
 - - 2 - Ataxie spinocérébelleuse [G11.2
 - - 3 - Ataxie spinocérébelleuse [G11.8
 - - 4 - Ataxie spinocérébelleuse [G11.2
 - - 5 - Ataxie spinocérébelleuse [G11.8
 - - 6 - Ataxie spinocérébelleuse [G11.2

SCA – suite

- Type – suite

- 7 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 8 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 10 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 11 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 12 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 13 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 14 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 15/16 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 17 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 18 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 19/20 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 20 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 21 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.1*
- 23 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 25 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 26 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 27 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.1*
- 28 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.1*
- 29 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.0*
- 30 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 31 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 32 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 34 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 35 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 36 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 37 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 38 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 40 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 41 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 42 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.8*
- 43 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 44 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 45 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 46 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 47
- Adulte → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 48 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*
- 49 → Ataxie spinocérébelleuse [*G11.2*

SCAD – Déficit en *E71.3***SCALP – Syndrome** *Q84.8***Scaphocéphalie**

- Familiale type McGillivray → *Q75.0*
- Isolée → *Q75.0*

Scaphoïde

v./v.a. talo-patello-scaphoïde

- Main → Fracture de l'os *S62.0*
- Tarse] → Fracture :Os naviculaire du pied[*S92.21*
- Tarsien → Ostéochondrite juvénile, *M92.6*

Scapulaire

v./v.a. Région scapulaire

- Partie non précisée → Fracture de la ceinture *S42.9*

Scapulaire – suite

- SAI →

- Entorse et foulure de la ceinture *S43.7*
- Luxation de la ceinture *S43.3*
- →
- Entorse et foulure de parties autres et non précisées de la ceinture *S43.7*
- Epine *S42.12*
- Luxation de parties autres et non précisées de la ceinture *S43.3*
- Malformations congénitales d'un (des) membre(s) supérieur(s), y compris la ceinture *Q74.0*
- Névrite *G54.5*
- Plaie ouverte non précisée de parties autres et non précisées de la ceinture *S41.80*

Scapulohuméro-péronière progressive – Myopathie distale *G71.0***Scapulo-iliaque – Dysostose** *Q87.5***Scapulo-péronier neurogénique type Kaeser – Syndrome** *G12.1***Scapulo-péronière**

- Bénigne avec contractures précoces [Emery-Dreifuss] → Dystrophie musculaire: *G71.0*
- Liée à l'X → Dystrophie musculaire *G71.0*
- Tardive associée à MYH7 → Dystrophie musculaire *G71.0*
- →
- Amyotrophie spinale (de): forme *G12.1*
- Dystrophie musculaire: *G71.0*

Scarabiase – *B88.2***SCARF – Syndrome** *Q82.8***Scarlatine**

- Staphylocoques → *A38*
- →
- *A38*
- Myocardite au cours de *A38†, I41.0**
- Otite moyenne nécrosante aiguë au cours de *A38†, H67.0**

Scarlatineuse –

- Cholangite *A38†, K87.0**
- Méningite *A38†, G01**
- Néphrite *A38†, N29.1**
- Otite *A38†, H67.0**

Scedosporium – Infection à *B48.2***Schaaf**

v./v.a. Bosch-Boonstra-Schaaf

Schaaf-Yang – Syndrome de *Q87.1***Schaap-Taylor-Baraitser – Syndrome de** *Q87.8***SCHAD – Déficit en** *E71.3***Scheie – Syndrome**

- *E76.0*
- Hurler- *E76.0*

Schelley

v./v.a. Johnston-Aarons-Schelley

Schenk – Maladie de *B42.1***Schepens**

v./v.a. Criswick-Schepens

Scherer

v./v.a. van Bogaert-Scherer-Epstein

Scheuermann

- Familiale → Cyphose juvénile de *M42.09*
- → Maladie de: *M42.0*

Schilbach-Rott – Syndrome de *Q87.8***Schilder**

v./v.a. Addison-Schilder

- Addison → Complexe de *E71.3*
- Foix-Heubner → Syndrome de *G37.0*
- →
- Maladie de *G37.0*
- Syndrome de *G37.0*

Schimke –

- Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*
- Dysplasie immuno-osseuse de *Q77.7, D82.8*
- Syndrome de *Q77.7, D82.8*

Schimmelpenning-Feuerstein-Mims – Syndrome de *Q85.8***Schindler**

- Type

- 1 → Maladie de *E77.1*
- 2 → Maladie de *E77.1*
- 3 → Maladie de *E77.1*
- → Maladie de *E77.1*

Schinzel

v./v.a. Ritscher-Schinzel

Schinzel-Giedion – Syndrome de *Q87.0***Schisis association –** *Q87.8***Schistosoma**

- Haematobium → Schistosomiase due à *B65.0*
- Japonicum → Schistosomiase due à *B65.2*
- Mansoni → Schistosomiase due à *B65.1*

Schistosomiase

- Due Schistosoma
- Haematobium → *B65.0*
- Japonicum → *B65.2*
- Mansoni → *B65.1*
- →
- Calcul urinaire au cours de *B65.0†, N22.0**
- Formes de *B65.8*
- Varice gastrique
- Cours de *B65.9†, I98.2**
- Indication d'hémorragie, au cours de *B65.9†, I98.3**

Schizencéphalie – *Q04.6***Schizo-affectif**

- SAI → Psychose *F25.9*
- Sans précision → Trouble *F25.9*
- Type
- Dépressif →
- Psychose: *F25.1*
- Trouble *F25.1*
- Maniaque →

Schizo-affectif - suite

- Type - suite
- - Maniaque - - suite
- - - Psychose: F25.0
- - - Trouble F25.0
- - Mixte - Trouble F25.2
- - Autres troubles F25.8

Schizoïde

- Enfance - Trouble F84.5
- - Personnalité F60.1

Schizophrénie

- Aiguë (indifférenciée) - F23.2
- Atypique - F20.3
- Borderline - F21
- Catatonique - F20.2
- Cénestopathique - F20.8
- Chronique indifférenciée - F20.5
- Cyclique - F25.2
- Début
- - Infantile - F20.9
- - Précoce - F84.5
- Désorganisée - F20.1
- Hébéphrénique - F20.1
- Indifférenciée - F20.3
- Latente - F21
- Paranoïde - F20.0
- Paraphrénique - F20.0
- Pré-psychothique - F21
- Prodromique - F21
- Pseudo-névrotique - F21
- Pseudo-psychothique - F21
- Résiduelle - F20.5
- Sans précision - F20.9
- Simple - F20.6
- - Autres formes de F20.8

Schizophréniforme

- Court durée -
- - Psychose F23.2
- - Trouble F23.2
- Type
- - Dépressif - Psychose: F25.1
- - Maniaque - Psychose: F25.0
- -
- - Psychose SAI F20.8
- - Trouble SAI F20.8

Schizophrénique

- Affective mixte - Psychose F25.2
- Cours d'une épilepsie - Psychose d'allure F06.2
- Latente - Réaction F21
- Sans précision -
- - Bouffée délirante sans symptômes F23.0
- - Psychose cycloïde sans symptômes F23.0
- Type affectif - Psychose F25.9
- -

Schizophrénique - suite

- - - suite
- - Bouffée délirante avec symptômes F23.1
- - Catalepsie F20.2
- - Catatonie F20.2
- - État résiduel F20.5
- - Flexibilité cireuse F20.2
- - Psychose cycloïde avec symptômes F23.1
- - Réaction F23.2
- - Restzustand (F20.5
- - Trouble
- - - Délirant organique [d'allure F06.2
- - - Psychothique aigu
- - - - Allure F23.2
- - - - Polymorphe
- - - - - Sans symptômes F23.0
- - - - - Symptômes F23.1

Schizotypique -

- Personnalité F21
- Trouble F21

Schlatter - Maladie d'Osgood- M92.5**Schlossmann**

v./v.a. Posner-Schlossmann

Schmid - Chondrodysplasie métaphysaire type Q78.5**Schmidt**

v./v.a. McArdle-Schmidt-Pearson

- -

- - Dysplasie spondylo-métaphysaire type Q77.8

- - Syndrome de E31.0

Schmitz-Stutzer - Dysenterie de A03.0**Schmorl - Nodules de** M51.4**Schneckenbecken - Dysplasie** Q77.7**Schnitzler - Syndrome de** L50.8**Schnyder - Dystrophie cornéenne de** H18.5**Schoenlein-Henoch -**

- Arthropathie au cours de purpura de D69.0†, M36.4*

- Glomérulonéphrite au cours de purpura de D69.0†, N08.2*

- Maladie glomérulaire au cours de purpura de D69.0†, N08.2*

Schönberg - Syndrome d'Albers- Q78.2**Schöner**

v./v.a. Heilmeyer-Schöner

Schönlein-Henoch] - Purpura: rhumatoïde [D69.0**Schöpf-Schulz-Passarge - Syndrome de** Q82.8**Schorderet - Syndrome oculo-auriculaire type** Q87.0**Schüller**

v./v.a. Hand-Schüller-Christian

Schultze] - Acroparesthésie: simple [type I73.8**Schulz**

v./v.a. Schöpf-Schulz-Passarge

Schwalbe-Ziehen-Oppenheim - Syndrome de G24.1**Schwannomatose -** Q85.0**Schwannome**

- Bénin - D36.1
- Malin
- - Nerf
- - - Abdomen - C47.4
- - - Abdomino-pelviens - C47.8
- - - Cou - C47.0
- - - Hanche - C47.2
- - - Membre
- - - - Inférieurs - C47.2
- - - - Supérieurs - C47.1
- - - Pelviens - C47.5
- - - Tête - C47.0
- - - Thorax - C47.3
- - - Tronc - C47.6
- - Nerfs périphériques, à localisations contiguës - C47.8
- - - C47.9

- Mélanotique - D36.1

- Vestibulaire - D33.3

Schwartz-Jampel-Aberfeld - Syndrome de Q78.8**Schweninger-Buzzi - Anéodermie de** L90.1**Schwickerath**

v./v.a. Meyer-Schwickerath

Sciatique

- Due
- - Déplacement de disque intervertébral - Névrite du nerf M51.1†, G55.1*
- - Discopathie intervertébrale - M51.1†, G55.1*
- Niveau de la hanche et de la cuisse - Lésion traumatique du nerf S74.0
- Poplité
- - Externe
- - - Niveau de la jambe - Lésion traumatique du nerf S84.1
- - - - Lésion du nerf G57.3
- - Interne
- - - Niveau de la jambe - Lésion traumatique du nerf S84.0
- - - - Lésion du nerf G57.4

- -

- - M54.3

- - Hernie: K45

- - Lésion du nerf G57.0

- - Lumbago avec M54.4

SCID

- Déficit immunitaire combiné sévère] - D81.9
- T-B- [Déficit immunitaire combiné sévère] - D81.1
- T-B+ [Déficit immunitaire combiné sévère] - D81.2

Scintigraphie - résultats anormaux de: R94**Scintillant - Scotome** H53.1

Sclère -

- Syphilis tardive de la A52.7†, H19.0*
- Tuberculose de la A18.5†, H19.0*

Sclérectasie - H15.8**Sclérème**

- Adulte - M34.8
- Nouveau-né - P83.0

Scléreux

- Atrophique - Lichen L90.0
- Oblitérante [balanitis xerotica obliterans] - Balanite N48.0
- Sans précision - Rein N26
- Tuberculeux - Rein A18.1†, N29.1*

Sclérite

- Auto-immune - H15.0
- Épisclérite au cours de maladies classées ailleurs - H19.0*
- Idiopathique - H15.0
- Infectieuse - H15.0
- Syphilitique tardive - A52.7†, H19.0*
- Tuberculeuse - A18.5†, H19.0*
- Zostérienne - B02.3†, H19.0*
- - H15.0

Sclérocornée isolée congénitale - Q13.3**Sclérodactylie**

- Télangiectasie - Syndrome de calcinose-maladie de Raynaud-troubles moteurs œsophagiens - M34.1
- - L94.3

Sclérodermie

- Circonscrite - L94.0
- Diffuse - M34.9
- Généralisée - M34.9
- Linéaire - L94.1
- Localisée - L94.0
- Néonatale - P83.8
- Pulmonaire - M34.8†, J99.1*
- Systémique
- - Cutanée diffuse - M34.0
- - - M34.9
- - - - M34.9
- - - - - M34.9
- - - - - Myopathie au cours de M34.8†, G73.7*
- - - - - Sclérose systémique sans M34.0

Sclérodermoïde généralisé - Myxœdémateuse lichéniforme papulaire et L98.5**Sclérœdème**

- Adulte - M34.8
- Buschke - M34.8

Sclérokératite tuberculeuse - A18.5†, H19.2***Sclérokystique - Syndrome (de): ovarien E28.2****Scléromyxœdème - L98.5****Sclérosant**

- Cordon postérieur - Syphilis A52.1†, G32.8*

Sclérosant -suite

- Diffuse, sans précision - Glomérulonéphrite N18.9
 - Glande sous-mandibulaire - Sialadénite chronique K11.2
 - Héritaire de Weary - Poikilodermie Q82.8
 - IgG4 - Cholangite K83.01
 - Mixte avec manifestations extra-squelettiques - Dystrophie osseuse Q87.5
 - Néonatale isolée - Cholangite K83.00
 - Primitif
 - - Hépatite auto-immune - Chevauchement de cholangite K75.4, K83.00
 - - - PSC [Cholangite K83.00
 - Progressive d'Alpers - Polydystrophie G31.88
 - Secondaire - Cholangite K83.01
 - Subaigu -
 - - Leucoencéphalite A81.1
 - - Panencéphalite A81.1
 - - PSS [Panencéphalite A81.1
 - Van Bogaert - Leucoencéphalopathie A81.1
 - - -
 - - - Angiocholite K83.08
 - - - Intoxication: Substances antivariqueuses, y compris les agents T46.8
 - - - NISCH [Syndrome néonatal d'ichtyose-cholangite K83.00, Q80.8
 - - - Périneuriome D36.1
 - - - Syndrome de kératose linéaire-ichtyose congénitale-kératodermie Q82.8
- Sclérose**
- Alcooliques du foie - Fibrose et K70.2
 - Alzheimer - Démence au cours de G30.9†, F00.9*
 - Artère périphérique - I70.29
 - Cérébral
 - - Diffus
 - - - Familiale - E75.2
 - - - - G37.0
 - - - Infantile - E75.2
 - - - Krabbe - E75.2
 - - - Lobaire atrophique - Démence au cours de G31.0†, F02.0*
 - - - Pelizaeus-Merzbacher - E75.2
 - - - Syphilitique - A52.1†, G94.8*
 - - - Choroïde - H31.1
 - - - Concentrique
 - - - Baló] - G37.5
 - - - - Maladie de Greenfield [G37.5
 - - - Crânienne - Syndrome d'ostéopathie striée-Q87.5
 - - - Endostéale hypoplasie cérébelleuse - Syndrome de Q87.8
 - - - Foie d'origine cardiaque - K76.1
 - - - Hépatique -
 - - - K74.1
 - - - Fibrose hépatique, avec K74.2

Sclérose -suite

- Hippocampe - Épilepsie du lobe méso-temporal avec G40.2, G37.8
- Latéral
- - Amyotrophique
- - - Type 4 - G12.2
- - - -
- - - - G12.2
- - - - Maladie de Charcot [G12.2
- - - - SLA [G12.2
- - - Primitive - G12.2
- - - Media - I70.29
- - - Mésangiale diffuse - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux stéroïdes avec N04.8
- - - Mönckeberg
- - - Media) - I70.2
- - - - I70.29
- - - Myélinoclastique diffuse - G37.0
- - - Nodulaire - Lymphome de Hodgkin (classique) avec C81.1
- - - Nucléaire - H25.1
- - - Pancréas - K86.88
- - - Présénile - Démence au cours de G30.0†, F00.0*
- - - Pulmonaire - J84.10
- - - Rénale SAI - N26
- - - Rétine - I70.8†, H36.8*
- - - Rhumatisal
- - - Valve aortique - I06.8
- - - Valve mitrale - I05.8
- - - Sphincter vésical - N32.8
- - - Spinale postérieure - A52.1†, G32.8*
- - - Tabique du cordon postérieur - A52.1†, G32.8*
- - - Tubéreux -
- - - - Q85.1
- - - - Polykystose rénale autosomique dominante type 1 avec Q61.2, Q85.1

Sclérose en plaques

- Aigu Marburg
- - Progressif primaire
- - - Exacerbation aiguë - G35.21
- - - - G35.20
- - - Rémittente (évolution par poussées) - G35.10
- - - -
- - - - G35.9
- - - Première manifestation d'une G35.0
- - - Disséminée - G35
- - - Enfant
- - - Rémittente évolution poussées
- - - - Exacerbation aiguë - G35.11
- - - - - G35.10
- - - - G35.9
- - - Généralisée - G35

Sclérose en plaques – suite

- Icthyose-déficit en facteur VIII → Syndrome de Q87.8
- Moelle épinière → G35
- Non précisée → G35.9
- Pédiatrique → G35.9
- Primaire progressive] → SEP-PP [G35.20
- Progressif emblé chronique progressif primaire
- Mention d'exacerbation aiguë ou de progression → G35.21
- Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression → G35.20
- - - → G35.2
- Rémittente
- Évolution poussées
- - - Mention d'exacerbation aiguë ou de progression → G35.11
- - - Sans mention d'exacerbation aiguë ou de progression → G35.10
- - - - → G35.1
- - Progressif chronique secondairement progressif
- - - Mention d'exacerbation aiguë ou de progression → G35.31
- - - - → G35.3
- SAI → G35
- Tronc cérébral → G35
- -
- - Démence au cours de G35.9†, F02.8*
- - Névrite rétrobulbaire au cours de G35.9†, H48.1*
- - Première manifestation d'une G35.0

Sclérose systémique

- Atteinte pulmonaire → M34.8†, J99.1*
- Cutané
- - Diffuse → M34.0
- - Limitée → M34.1
- Due
- - Médicaments et des produits chimiques → M34.2
- - Substances chimiques NCA → M34.2
- Limitée → M34.0
- Médicamenteuse → M34.2
- Myopathie → M34.8†, G73.7*
- Polyneuropathie → M34.8†, G63.5*
- Progressive → M34.0
- Sans
- - Précision → M34.9
- - Sclérodémie → M34.0
- - Autres formes de M34.8

Sclérostéose → M85.2**Sclérotique**

- Bleu
- - Néphropathie → Syndrome d'hydrocéphalie- Q87.8
- - - → Q13.5

Sclérotique – suite

- Cornée au cours de maladies classées ailleurs → Autres affections de la H19.8*
- Sans précision → Affection de la H15.9
- -
- - Affections de la H15.8
- - Atrophie de la H15.8
- - Blessure non perforante de la S05.8
- - Rétinopathie I70.8†, H36.8*
- - Tumeur maligne de la C69.4

Scolaires

- Sans précision → Trouble du développement des acquisitions F81.9
- -
- - Mauvais résultats Z55
- - Trouble
- - - Développement des acquisitions F81.8
- - - Mixte des acquisitions F81.3

Scolarisation inexistante ou inaccessible → Z55**Scolarisés** – Examen général en série de: enfants Z10**Scoliose**

- Adolescent → M41.1
- Anomalie dorsale → M41.3
- Arachnodactylie → Syndrome de cécité- Q87.8
- Congénital
- - Due à une malformation osseuse congénitale → Q76.3
- - Posturale → Q67.5
- - SAI → Q67.5
- Idiopathique
- - Infantile → M41.0
- - - → Autres M41.2
- Irradiation → M96.5
- Juvenile idiopathique → M41.1
- Macrocéphalie → Syndrome de convulsions- Q87.8
- Neuromusculaire → M41.4
- Sans précision → M41.9
- Secondaire → Autres formes de M41.5
- Tuberculeuse → A18.0†, M49.09*
- -
- - Absence congénitale de vertèbres sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Brachyolmie avec Q76.3
- - Cyphose congénitale sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Formes de M41.8
- - Hémivertèbre [hémispondylie] sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Lordose congénitale sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Malformation congénitale
- - - Charnière) de la région lombo-sacrée sans précision ou non associée à une Q76.4
- - - Rachis, non associées à une Q76.4

Scoliose – suite

- - - suite
- - Malformation du rachis sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Ophtalmoplégie externe progressive et H49.4
- - Platypondylie sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Syndrome
- - - MACS [macrocéphalie-alopécie-cutis laxa- Q82.8
- - - Synostose radio-ulnaire-microcéphalie- Q02, Q77.8
- - Synostose
- - - Hémivertèbres ou défaut de segmentation avec Q76.3
- - - Vertébrale congénitale sans précision ou non associée à une Q76.4
- - Vertèbre surnuméraire sans précision ou non associée à une Q76.4

Scombridés – Intoxication par poissons T61.1**Scopolamine** – Hypersensibilité aux dérivés de T88.7**Scopulariopsis** – Infection à B48.7**Scorbut** –

- E54
- Arthrite au cours de E54†, M14.59*
- Inflammation des alvéoles dentaires au cours de E54†, K93.8*
- Purpura au cours de E54†, D77*
- Rachitisme au cours de E54†, M90.89*

Scorbutique –

- Anémie D53.2
- Gencive E54†, K93.8*

Scorpion –

- Effet toxique du venin de T63.2
- Envenimation suite à la piqûre de T63.2
- Morsure de T63.2

SCOT – Déficit en E71.3**Scotome**

- Annulaire → H53.4
- Arciforme → H53.4
- Bjerrum → H53.4
- Central
- - Syphilitique → A52.7†, H58.1*
- - - → H53.4
- Scintillant → H53.1

Scotopique supranormale – Dystrophie des cônes avec réponse H35.5**Scott**

- v./v.a. Aarskog-Scott
- v./v.a. Hecht-Scott
- - Syndrome
- - D69.88
- - Cranio-digital de Q87.0

SCPH] – Syndrome cardio-pulmonaire à virus Hanta [B33.4†, J17.1***Scrofuloderme** → A18.4

Scrofulosorum tuberculeux primaire -
Lichen A18.4**Scrotal** -

- Fistule uréthro- N50.8
- Hernie K40
- Kyste L72.9
- Langue: K14.5
- Prurit L29.1
- Syndrome d'ophtalmoplégie-déficience intellectuelle-langue Q87.8
- Tératome d'un testicule C62.1
- Testicule C62.1
- Tumeur germinale non séminomateuse d'un testicule C62.1
- Tumeur stromale des cordons sexuels d'un testicule C62.1
- Varices I86.1

Scrotum

- Châle-hyperlaxité ligamentaire - Syndrome de dysmorphie faciale- Q87.0
- Malformation cérébelleuse-dystrophie cornéenne-dysmorphie faciale - Syndrome d'agénésie congénitale du Q87.0
- SAI - Malformation congénitale du (des) testicule(s) et du Q55.2
- Testicule
- - Sauf atrophie tunique vaginal vésicule séminale -
- - - Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du N50.8
- - - Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du N50.8
- - - Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du N50.8
- - - Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du N50.8
- - - Plaie ouverte du S31.3
- - -
- - S38.2
- - T21
- - - Abcès tuberculeux du A18.1†, N51.8*
- - - Absence congénitale du Q55.2
- - - Adénocarcinome du C63.2
- - - Affections inflammatoires du N49.2
- - - Agénésie
- - - Q55.2
- - - Congénitale du Q55.2
- - - Éléphantiasis du I89.05†, N51.8*
- - - Fistule tuberculeuse du A18.1†, N51.8*
- - - Herpès du A60.0†, N51.8*
- - - Hypoplasie du (des) testicule(s) et du Q55.1
- - - Kyste de glande sébacée du L72.1
- - - Lymphangiectasie du I89.09†, N51.8*
- - - Malformations congénitales du (des) testicule(s) et du Q55.2
- - - Peau
- - - C63.2
- - - D29.4

Scrotum -suite

- - -suite
- - Syphilis tardive du A52.7†, N51.8*
- - Tuberculose du A18.1†, N51.8*
- - Tumeur bénigne: D29.4
- - Tumeur maligne: C63.2
- - Ulcère tuberculeux du A18.1†, N51.8*

Scrub typhus - A75.3**SCT [Syndrome de choc toxique]** - A48.3**SDRA** - **Syndrome de détresse respiratoire aiguë de l'enfant, de l'adolescent et de l'adulte** [J80.0**Séance**

- Chimiothérapie pour tumeur maligne - Z51.1
- Radiothérapie - Z51.0

Seau

- Ménisque
- - Externe - Déchirure «en anse de S83.2
- - Interne - Déchirure «en anse de S83.2
- - SAI - Déchirure «en anse de S83.2
- - Déchirure ancienne «en anse de M23.2

Sébacé

- Linéaire - Syndrome du nævus Q85.8
- Scrotum - Kyste de glande L72.1
- Sein - Kyste d'un canal de glande N60.8
- -

- - - Abcès de glande L02.9
- - - Kyste L72.1
- - - Tumeur maligne des glandes: C44
- - - Tumeurs bénignes de: glandes: D23

Sébocystomatose - L72.2**Séborrhée de la tête** - L21.0**Séborrhéique**

- Infantile - Dermite L21.1
- Sans précision - Dermite L21.9
- -
- - Dermites L21.8
- - Eczéma L21
- - Kératose L82
- - Pemphigus L10.4
- - Verrue L82

Sec

- Atteinte pulmonaire - Syndrome M35.0†, J99.1*
- Kératoconjonctivite - Syndrome M35.0†, H19.3*
- Main et du poignet - Ténosynovite M70.0
- Sens syndrome Sjögren -
- - Cheratite M35.0†, H19.3*
- - Conjonctivite M35.0†, H13.2*
- - Kératoconjonctivite M35.0†, H19.3*
- - Stade IVa de Leriche et Fontaine - Gangrène I70.25
- -
- - Alvéolite K10.3

Sec -suite

- -suite
- - Bérubéri: E51.1
- - Dégénérescence maculaire liée à l'âge, H35.31
- - Dermite avec peau L85.3
- - Laryngite: atrophique (J37.0
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de syndrome M35.0†, N16.4*
- - Myopathie au cours de syndrome M35.0†, G73.7*
- - Syndrome des yeux H04.1

Sécheresse de la bouche, sans précision - R68.2**Seckel** - **Syndrome de** Q87.1**Séclusion pupillaire** - H21.4**Secondaire**

v./v.a. Type de maladie

Secours insuffisants - **Couverture sociale et** Z59**Secousses [infection virale atypique du système nerveux central]** - **Maladie des** A81.8**Secrétagogues de l'hormone de croissance** - **Petite taille par déficit en récepteur des** E34.3**Sécrétant**

- Gastrine - Adénome pancréatique D13.6
- Sporadique - Phéochromocytome paragangliome
- - C74.1
- - D35.0
- - Paragangliome non D44.7

Sécrétion

- Anormal
- - Gastrine - E16.4
- - Hormone antidiurétique - Syndrome de E22.2
- - Bronchique - Diminution de la R09.3
- - Ectopique ACTH - Syndrome
- - E24.3
- - Cushingoïde de E24.3
- - Excessive d'urine - R35.0
- - Frottis
- - Col de l'utérus - Résultats anormaux de R87
- - Vagin - Résultats anormaux de R87
- - Vulve - Résultats anormaux de R87
- - Gastrique
- - S SAI due anesthésie cours
- - - Grossesse - Inhalation du contenu ou de O29.0
- - - Puerpéralité - Inhalation du contenu ou de O89.0
- - - Travail et de l'accouchement - Inhalation du contenu ou de O74.0
- - - Pneumonie par aspiration (de): J69.0
- - - Hormonale ectopique, non classée ailleurs - E34.2

Sécrétion – suite

- IgM → Lymphome lymphoplasmocytaire sans *C83.0*
- Nasales → Résultats anormaux de: *R84*
- Niveau d'une plaie → Résultats anormaux de: *R89*
- Pancréatique interne
- - Sans précision → Anomalie de la régulation de la *E16.9*
- - → Autres anomalies précisées de la *E16.8*
- Parathormone → Hypoparathyroïdie secondaire due à un défaut de *E20.8*
- Plaquettaire → Thrombocytopenie autosomique dominante avec défaut de *D69.41*
- Prostatiques → Résultats anormaux de: *R86*
- PTH → Hypoparathyroïdie isolée familiale par défaut de *E20.8*
- Salivaire → Troubles de la *K11.7*
- → Dépendance (de longue durée) envers: appareils de prise en charge des *Z99.0*

Sécrétoire → Otite moyenne

- *H65.9*
- Chronique: *H65.3*

Section

- Cordon d'un jumeau → Perte de sang fœtal au niveau de la *P50.5*
- Muscle(s) et de tendon(s) SAI → *T14.6*
- Nerf traumatique SAI → *T14.4*
- Vaisseau(x) sanguin(s) SAI → *T14.5*

Secundum →

- Anomalie du septum atrial type ostium *Q21.1*
- ASD type ostium *Q21.1*
- Perméabilité de l'ostium *Q21.1*
- Persistance de l'ostium *Q21.1*

SED type spondylo-cheirodysplasique →
*Q79.6***Sedaghatian → Dysplasie spondylo-métaphysaire type**
*Q77.8***Sédatif**

- Cours
- - Grossesse → complications maternelles dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre *O29*
- - Puerpéralité → complications chez la mère dues à l'administration d'un anesthésique général ou local, d'un analgésique ou autre *O89*
- Hypnotiques
- - Sans précision → Intoxication: Anti-épileptiques, *T42.7*
- - -
- - - Intoxication: Autres anti-épileptiques, *T42.6*
- - - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de *F13*
- - Trouble persistant dû aux *F13.7*

Sédimentation → Accélération de la vitesse de
*R70.0***Sédoheptulose kinase → Déficit isolé en**
*E74.8***Seegmiller**

v./v.a. Kelley-Seegmiller

Seemanova

- Type 2 → Syndrome de *Q87.8*
- →
- - Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*
- - Microcéphalie-microcornée type *Q87.8*

Segawa autosomique

- Dominant → Syndrome de *G24.1*
- Récessif → Syndrome de *G24.1*

Segment

- Antérieur
- - Autosomique récessive → Dysgénésie du *Q13.8*
- - Œil → Syndrome d'hypoplasie de la fovéa avec anomalie du chiasma optique et dysgénésie du *Q15.8*
- - Inférieur de l'utérus → *C54.0*
- ST NSTEMI
- - Infarctus de type 1 → Infarctus sans élévation du *I21.40*
- - → Infarctus sans élévation du *I21.48*
- → Maladie de Crohn de l'œsophage et du tractus gastro-intestinal sur plusieurs *K50.82*

Segmentaire

- Focale → Syndrome néphrotique idiopathique cortico-sensible avec glomérulosclérose *N04.1*
- Lipomatose-malformation artério-veineuse-nævus épidermique] → Syndrome SOLAMEN [hypertrophie *Q87.8*
- Sein → Nécrose adipeuse (*N64.1*
- Somatique → Dysfonctionnement *M99.0*
- →
- - Dysplasie odonto-maxillaire *K00.4*
- - Médiolyse artérielle *I77.88*
- - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux stéroïdes avec hyalinose focale et *N04.1*

Segmentation

- Scoliose → Synostose d'hémivertèbres ou défaut de *Q76.3*
- Vertébrale-anomalies des membres → Syndrome de polydactylie en miroir- *Q87.2*

Sein

- Absence mamelon →
- - Absence congénitale de *Q83.0*
- - Agénésie de *Q83.0*
- Associé à l'accouchement → Abscès du *O91.1*
- Difficile chez le nouveau-né → Alimentation au *P92.5*
- Due à une prothèse ou un implant mammaire → Fibrose capsulaire du *T85.82*
- Familial → Cancer du *C50.9, Z80.3*
- Gestationnelle ou puerpérale → Lymphangite du *O91.2*
- Héritaire →

Sein – suite

- Héritaire → – suite
- - Cancer du *C50.9*
- - Carcinome du *C50.9*
- Lactation) → Subinvolution du *N64.8*
- Localisation contigu →
- - Angiosarcome du *C50.8*
- - Carcinome héréditaire du *C50.8*
- Non précisées → Lésions traumatiques superficielles du *S20.1*
- Nouveau-né → Engorgement du *P83.4*
- Ovaire →
- - Carcinome de l'ovaire au cours du syndrome héréditaire du cancer du *C56*
- - Syndrome héréditaire de prédisposition au cancer du *C56, C97, C50.9*
- Parties molles → *D24*
- Peau (tissu mou) → *D03.5*
- S) → Absence acquise de *Z90.1*
- Sans précision →
- - Affection du *N64.9*
- - Carcinome in situ du *D05.9*
- - Malformation congénitale du *Q83.9*
- - Tumeur maligne: *C50.9*
- Surnuméraire → *Q83.1*
- Tissu conjonctif → *D24*
- Tubéreux →
- - *Q83.80*
- - *Q83.88*
- Type
- - Glande salivaire →
- - - Cancer du *C50.9*
- - - Carcinome
- - - - Prolongement axillaire du *C50.6*
- - - - Quadrant
- - - - - Inféro-externe du *C50.5*
- - - - - Inféro-interne du *C50.3*
- - - - - Supéro-externe du *C50.4*
- - - - - Supéro-interne du *C50.2*
- - Salivaire → Carcinome de la partie centrale du *C50.1*
- →
- - *T21*
- - Abscès (aigu) (chronique) (non puerpéral) de: *N61*
- - Absence congénitale du *Q83.88*
- - Adénofibrome géant du *D24*
- - Adénofibrose du *N60.2*
- - Affection
- - - Inflammatoires du *N61*
- - - Précisées du *N64.8*
- - Angiosarcome
- - - *C50.9*
- - - Prolongement axillaire du *C50.6*
- - - Quadrant
- - - - Inféro-externe du *C50.5*

Sein –suite

- - - - - *suite*
- - Angiosarcome –*suite*
- - - Quadrant –*suite*
- - - - - Inféro-interne inféro-interne du *C50.3*
- - - - - Supéro-externe du *C50.4*
- - Anomalie congénitale de la position du *Q83.88*
- - Antécédents familiaux de tumeur maligne du *Z80.3*
- - Antécédents personnels de tumeur maligne du *Z85.3*
- - Carcinome héréditaire
- - - Partie centrale du *C50.1*
- - - Prolongement axillaire du *C50.6*
- - - Quadrant
- - - - - Inféro-externe du *C50.5*
- - - - - Inféro-interne du *C50.3*
- - - - - Supéro-externe du *C50.4*
- - - - - Supéro-interne du *C50.2*
- - Carcinome métaplasique
- - - *C50.9*
- - Deux quadrant
- - - - - Externes du *C50.8*
- - - - - Internes du *C50.8*
- - - Partie centrale du *C50.1*
- - - Prolongement axillaire du *C50.6*
- - - Quadrant
- - - - - Inféro-externe du *C50.5*
- - - - - Inféro-interne du *C50.3*
- - - - - Supéro-externe du *C50.4*
- - Carcinomes in situ du *D05.7*
- - Comédocarcinome non invasif du *D05.1*
- - Contusion du *S20.0*
- - Cytostéatonecrose du *N64.1*
- - Décollement sous-cutané du *S20.16*
- - Ectopie de tissu du *Q83.88*
- - Examen spécial de dépistage de tumeur du *Z12.3*
- - Fibrosclérose du *N60.3*
- - Furoncle du *N61*
- - Induration du *N64.5*
- - Kyste
- - - *N60.0*
- - - Canal de glande sébacée du *N60.8*
- - - Solitaire du *N60.0*
- - Lipome du *D17.1*
- - Maladie kystique du *N60.1*
- - Malformations congénitales du *Q83.88*
- - Métaplasie des glandes apocrines du *N60.8*
- - Mise en place et ajustement d'une prothèse externe du *Z44.3*
- - Nécrose adipeuse (segmentaire) du *N64.1*
- - Opération prophylactique pour facteur de risque de tumeurs malignes: opération prophylactique du *Z40.00*

Sein –suite

- - - *suite*
- - Peau
- - - *C43.5*
- - - *D04.5*
- - - *D22.5*
- - - *D23.5*
- - - *D48.5*
- - Phlébite du *I80.88*
- - Plaie ouverte du *S21.0*
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du *R92*
- - Signes et symptômes observés au niveau du *N64.5*
- - Soins de contrôle comprenant une opération plastique du *Z42.1*
- - Tissu conjonctif
- - - *C50*
- - - *D48.6*
- - Tumeur bénigne du *D24*
- - Tumeur maligne
- - - Lésion à localisations contiguës du *C50.8*
- - - Partie centrale du *C50.1*
- - - Prolongement axillaire du *C50.6*
- - - Quadrant
- - - - - Inféro-externe du *C50.5*
- - - - - Inféro-interne du *C50.3*
- - - - - Supéro-externe du *C50.4*
- - - - - Supéro-interne du *C50.2*
- - - Secondaire du *C79.81*
- - Tumeur phyllode du *D48.6*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D48.6*

Seip

v./v.a. Berardinelli-Seip

Seitelberger] – Dystrophie neuroaxonale infantile [maladie de *G31.88*

Séjour et éducation en institution – *Z62*

Sel

- Eau – Prostration due à la chaleur avec perte de *T67.4*
- Réhydratation orale – *T50.3*
- Sang – Excès de *E87.0*
- -
- - Effet toxique: Strychnine et ses *T65.1*
- - Épuisement dû à la chaleur avec perte de *T67.4*
- - Hyperplasie congénitale des surrénales par déficit en 21-hydroxylase classique avec perte de *E25.00*
- - Syndrome adrénogénital avec perte de *E25.0*

Selcen – Dystrophie musculaire type *G71.0***Sélénium – Carence alimentaire en *E59*****Selle**

- Attribuable à la syphilis – Nez en *A50.5*
- Fréquentes – *R19.4*
- Turcique

Selle –suite

- Turcique –*suite*
- - Anormale – Syndrome de petite taille-anomalies hypophysaires et cérébelleuses-*Q87.1*
- - Vide – Déficit hypophysaire associé au syndrome de la *E23.0*
- - Volumineuses – *R19.5*
- -
- - Mucus dans les *R19.5*
- - Sang occulte dans les *R19.5*
- Sémantique – Démence *G31.0†, F02.0****
- Semblable à) (classique) – Syndrome de: Morquio (- *E76.2***

Semelaigne

v./v.a. Kocher-Debré-Semelaigne

Semialdéhyde déshydrogénase – Retard de développement par déficit en méthylmalonate *E71.1***Semi-circulaire – Syndrome de déhiscence du canal *H83.8*****Semi-coma [coma vigile] – *R40.1*****Semi-lobaire – Holoprosencéphalie *Q04.2*****Semi-lunaire**

- Adulte –
- - Nécrose du *M93.1*
- - Ostéochondrite du *M93.1*
- - Kienböck] – Ostéochondrite (juvénile) (de): *M92.2*
- -
- - Fracture d'autre(s) os du carpe: Os *S62.11*
- - Nécrose aseptique du *M92.2*
- - Ostéochondrite du *M92.2*

Séminale

- Prostate
- - SAI – Malformation congénitale du canal déférent, de l'épididyme, des vésicules *Q55.4*
- - - Autres malformations congénitales du canal déférent, de l'épididyme, des vésicules *Q55.4*
- -
- - Absence acquise des vésicules *Z90.7*
- - Adénocarcinome de la vésicule *C63.7*
- - Affections inflammatoires des vésicules *N49.0*
- - Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules *N50.8*
- - Gonorrhée
- - - Aiguë de la vésicule *A54.2†, N51.8**
- - - Chronique de la vésicule *A54.2†, N51.8**
- - - Vésicule *A54.2†, N51.8**
- - Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules *N50.8*
- - Lésion traumatique: vésicule *S37.83*

Séminal – suite

- - - suite
- - Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules *N50.8*
- - Résultats anormaux de: sperme, liquide *R86*
- - Syphilis tardive de la vésicule *A52.7†, N51.8**
- - Trichomonase de la vésicule *A59.0†, N51.8**
- - Tuberculose des vésicules *A18.1†, N51.8**
- - Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules *N50.8*
- - Vésicule
- - - *C63.7*
- - - *D29.7*

Séminomateuse testicule

- Dystopique → Tumeur germinale non *C62.0*
- Scrotal → Tumeur germinale non *C62.1*
- - Tumeur germinale non *C62.9*

Séminome

- Testiculaire → *C62.9*
- Testicule
- - Descendu → *C62.1*
- - Non descendu → *C62.0*

Senac

v./v.a. Mononen-Karnes-Senac

Senear-Usher → Syndrome de *L10.4***Sénescence sans mention de psychose → *R54*****Sengers → Syndrome de *Q87.8*****Sengers-Hamel-Otten → Syndrome de *Q87.8*****Sénile**

v./v.a. Type de maladie

Senilis → Cutis laxa *L57.4***Sénilité → *R54*****Senior-Boichis → Syndrome de *Q61.5†, H36.8*, Q44.6*****Senior-Loken → Syndrome de *Q61.5†, H36.8******Sens**

- Migraine →
- - Céphalée unilatérale dans le *G43.9*
- - Hémicrânie dans le *G43.9*
- Syndrome Sjögren →
- - Cheratite sèche au *M35.0†, H19.3**
- - Conjonctivite sèche au *M35.0†, H13.2**
- - Kératoconjonctivite sèche au *M35.0†, H19.3**
- -
- - Antécédents personnels de maladies du système nerveux et des organes des *Z86.6*
- - Mise en place et ajustement d'autres appareils en rapport avec le système nerveux et les organes des *Z46.2*

Sensation

- Étouffement → *R06.88*

Sensation – suite

- Perceptions générales, autres et non précisés → Symptômes et signes relatifs aux *R44.8*
- Piqûre → *R20.2*
- Trop-plein → *R19.88*
- Sensenbrenner → Syndrome de *Q87.5***
- Sensibilisation → Tests cutanés de diagnostic et de *Z01.5***
- Sensibilité**
- Accrue aux aminoglycosides → Surdité neurosensorielle mitochondriale non syndromique avec *H90.5*
- Cutanée, autres et non précisés → Troubles de la *R20.8*
- Familiale aux mycobactérioses → *D84.8*
- Froid auto-immune → *D59.18*
- Non coeliaque au gluten → *K90.4*
- Radiations ionisantes → Syndrome de déficit immunitaire combiné-microcéphalie-retard de croissance- *D81.1*
- UV → Syndrome de *L56.8*
- Variable aux protéases → Prionopathie de *A81.8*

Sensible

- Biotine → Maladie des ganglions de la base *G25.88*
- Diazoxide →
- - Hyperinsulinisme diffus *E16.1*
- - Hypoglycémie hyperinsulinémique, forme diffuse *E16.1*
- Glucocorticoïdes → Hypertension *E26.0*
- SAI → Abdomen *R10.4*
- Stéroïdes
- - Associé thyroïdite auto-immun →
- - - Encéphalopathie *G04.8, E06.3*
- - - SREAT [Encéphalopathie *G04.8, E06.3*
- - Résistance secondaire → Syndrome néphrotique *N04.9*
- Thiamine
- - Diabète sucré-surdité de perception → Syndrome d'anémie mégaloblastique *Q87.8*
- - -
- - - Encéphalopathie *E51.2, G40.9*
- - - Maladie des urines sirop d'érable, forme *E71.0*
- Vitamine B12
- - Type
- - - CblA → Acidurie méthylmalonique *E71.1*
- - - CblB → Acidémie méthylmalonique *E71.1*
- - -
- - - Acidémie méthylmalonique *E71.1*
- - - Acidurie méthylmalonique *E71.1*

Sensitif

- Autonome
- - Liée à l'X avec surdité → Neuropathie héréditaire *G60.8, H90.5*
- - Type
- - - 1 → Neuropathie héréditaire *G60.8*

Sensitif – suite

- Autonome – suite
- - Type – suite
- - - 1B → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- - - 2 → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- - - 4 → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- - - 5 → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- - - 6 → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- - - 7 → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- - - 8 → Neuropathie héréditaire *G60.8*
- Cutané au niveau de l'avant-bras → Lésion traumatique d'un nerf *S54.3*
- Héréditaire transmission
- - Dominante → Neuropathie *G60.8*
- - Récessive → Neuropathie *G60.8*
- Myélinisées de gros calibre → Neuropathie héréditaire avec surdité, déficience intellectuelle et absence de fibres *G60.0*
- Niveau
- - Cheville et du pied → Lésion traumatique d'un nerf cutané *S94.3*
- - Épaule et du bras → Lésion traumatique d'un nerf cutané *S44.5*
- - Hanche et de la cuisse → Lésion traumatique d'un nerf cutané *S74.2*
- - Jambe → Lésion traumatique d'un nerf cutané *S84.2*
- Paranoïaque → (Trouble de la) personnalité: *F60.0*
- Pur → Syndrome lacunaire *I67.9†, G46.6**
- - Délire de relation des *F22.0*
- Sensitivo-motrice**
- Axonal
- - Aiguë → Neuropathie *G61.0*
- - Atrophie optique-neurodégénérescence à début infantile → Syndrome de neuropathie *G60.0, H47.2*
- - Complexe → Syndrome de microcéphalie-neuropathie *G60.0, Q02*
- - Héréditaire avec acrodystrophie → Neuropathie *G60.0*
- - Héréditaire
- - Type
- - - 5 → Neuropathie *G60.0*
- - - III → Neuropathie *G60.0*
- - - Okinawa → Neuropathie *G60.0*
- - - Syndrome de kératodermie palmoplantaire-neuropathie *G60.0, Q82.8*
- Néonatale létale autosomique récessive → Polyneuropathie *G60.0*
- Sensoriel**
- Aiguë → Neuropathie ataxique *G61.0*
- Autonome
- - Héréditaire avec surdité neurosensorielle et retard général de développement → Neuropathie *G60.8, H90.5*
- - Paraplégie spastique → Neuropathie héréditaire *G60.8, G11.4*
- Début facial] → Syndrome FOSMN [Neuropathie motrice et *G60.0*

Sensoriel – suite

- Dysarthrie-ophtalmoplégie → Syndrome d'ataxie neuropathique *G31.81, H49.4*
- SAI → Surdité (de): *H90.5*
- Spéciales → Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles du système nerveux périphérique et épreuves *R94.1*
- Tardive → Albinisme oculaire avec surdité *E70.3*
- Types I-IV → Neuropathie héréditaire motrice et *G60.0*
- -
- - Anesthésie dissociative et atteintes *F44.6*
- - Extinction *R29.5*
- - Négligence *R29.5*
- - Vessie neurogène: atonique (motrice) (*N31.2*)

Sensorimotrice

- Héréditaire → NSMH [neuropathie *G60.0*
- Périphérique → Syndrome d'hypertrichose cervicale avec neuropathie *G60.0, Q84.2*

Séparation

- Divorce → Dislocation de la famille par *Z63*
- Enfance → Angoisse de *F93.0*

SEP-PP [Sclérose en plaques primaire progressive] → *G35.20***Sepsis**

- Acutissima hyperergica fulminans → *A39.1†, E35.1**
- Bactérien
- - Nouveau-né
- - - Sans précision → *P36.9*
- - - - Autres *P36.8*
- - Prématuré → *P36.9*
- Brucella → *A23.9*
- Cathéter spinal de perfusion → *T85.72*
- Clostridium difficile → *A41.4*
- Clostridium perfringens → *A41.4*
- Colibacilles → *A41.5†*
- Congénitale du prématuré → *P36.9*
- Entérobactéries du prématuré → *P36.8*
- Escherichia coli du prématuré → *P36.4*
- Fongique -
- - Encéphalopathie au cours de *B48.80†, G94.32**
- - Glomérulopathie au cours de *B48.80†, N08.0**
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de *B48.80†, N16.0**
- Fulminant   méningocoques → *A39.2*
- Listeria → *A32.7*
- Méningocoques -
- - *A39.4*
- - Apoplexie des surrénales due à un *A39.1†, E35.1**
- - Hémorragie des surrénales due à un *A39.1†, E35.1**
- - Syndrome hémorragique surrénalien d  à un *A39.1†, E35.1**

Sepsis – suite

- Nouveau-né
- - Anaérobie → *P36.5*
- - Enterobacter → *P36.8*
- - Escherichia coli → *P36.4*
- - Staphylocoque
- - - Dorés → *P36.2*
- - - Sans précision → *P36.3*
- - Streptocoques, autres et sans précision → *P36.1*
- Protozoaires -
- - Encéphalopathie au cours de *B60.80†, G94.32**
- - Glomérulopathie au cours de *B60.80†, N08.0**
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de *B60.80†, N16.0**
- Shigella → *A03.9*
- Shunt ventriculaire intracrânien → *T85.72*
- Staphylocoque
- - Aureus du prématuré → *P36.2*
- - Prématuré NCA → *P36.3*
- Streptocoque
- - Groupe B du prématuré → *P36.0*
- - Prématuré → *P36.1*
- - - Glomérulonéphrite au cours de *A40.9†, N08.0**
- - Trachéostome → *J95.0*
- -
- - Glomérulonéphrite au cours de *A41.9†, N08.0**
- - Maladie
- - - Due au VIH avec *B20, A41.9*
- - - Glomérulaire au cours de *A41.9†, N08.0**
- - - Rénale tubulo-interstitielle due à un *A41.9†, N16.0**
- - Pyélonéphrite due à un *A41.9†, N16.0**

Septal

- Atrio-ventriculaire intermédiaire - Défaut *Q21.2*
- Auriculaire
- - Type sinus venosus → ASD [défaut *Q21.1*
- - - Dysplasie lymphatique généralisée associée à EPHB4 avec défaut *Q82.09, Q21.1*
- SAI -
- - Infarctus du myocarde, à répétition (aigu): *I22.8*
- - Infarctus transmural (aigu): *I21.2*
- -
- - Infarctus répété (aigu): antéro- *I22.0*
- - Infarctus transmural (aigu): antéro- *I21.0*

Septicémie

- Actes médicaux → *T81.4*
- Actinomycosique → *A42.7*
- Aspergillus → *B44.70*
- Bactérien -
- - *A41.9*

Septicémie – suite

- Bactérien - - suite
- - Glomérulopathie au cours de *A41.9†, N08.0**
- - Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de *A41.9†, N16.0**
- Blastomyces → *B40.70*
- Candida → *B37.7*
- Charbonneuse → *A22.7*
- Coccidioides → *B38.70*
- Congénitale → *P36*
- Consécutif
- - Injection thérapeutique, perfusion et transfusion → *T80.2*
- - Vaccination → *T88.0*
- Cours
- - Puerpéralité → *O85*
- - Travail → *O75.3*
- Cryptocoques → *B45.70*
- Due au virus de l'herpès - *B00.70*
- Erysipelothrix → *A26.7*
- Escherichia coli [E. coli] → *A41.5†*
- Fongique
- - SAI - Encéphalopathie au cours de *B48.80†, G94.32**
- - - *B48.80*
- - Gonococcique → *A54.8*
- Haemophilus influenzae → *A41.3*
- Histoplasma capsulatum → *B39.30*
- Micro-organisme
- - Anaérobie → *A41.4*
- - Gram négatif
- - - SAI → *A41.5*
- - - -
- - - - *A41.5*
- - - - *A41.58*
- Moment de survenue incertain par rapport à l'admission à l'hôpital → *A41.9, U69.82!*
- Mucorales → *B46.40*
- Non nosocomiale → *A41.9, U69.80!*
- Nosocomiale → *A41.9, U69.81!*
- Paracoccidioides → *B41.70*
- Pneumocoques → *A40.3*
- Pr cis es - Autres *A41.8*
- Protozoaires → *B60.80*
- Pseudomonas → *A41.52*
- Salmonella → *A02.1*
- SARM → *A41.0, U80.00!*
- Sporothrix → *B42.70*
- Staphylocoque
- - Coagulase-n gatifs → *A41.1*
- - Dor s → *A41.0*
- - Non pr cis s → *A41.2*
- - Pr cis s → *A41.1*
- Streptococcus pneumoniae → *A40.3*
- Streptocoque

Septicémie –suite

- Streptocoque –suite
- Groupe
- A → A40.0
- D, et entérocoques → A40.2
- Groupe B → A40.1
- → Autres A40.8
- Toxoplasma → B58.90
- Tuberculeuse NCA → A19.9
- Viral →
- B34.80
- Encéphalopathie au cours de B34.80†, G94.32*
- Glomérulopathie au cours de B34.80†, N08.0*
- Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de B34.80†, N16.0*
-
- A41.9
- Pneumonie à pneumocoques, avec J13

Septicémique –

- Mélioiïdose A24.1
- Peste A20.7
- Tularémie A21.7

Septicopyohémique survenant après les états classés en O00-O07 → Embolie (due à): septique ou O08.2**Septique**

v./v.a. Type de maladie

Septo-préoptique – Holoprosencéphalie Q04.2**Septum**

- Ancien communication
- Interatriale [CIA] → Anomalie acquise du I51.0
- Interauriculaire, auricules → Anomalie acquise du I51.0
- Interventriculaire [CIV] → Anomalie acquise du I51.0
- Aortico-pulmonaire → Absence de Q21.4
- Aortique → Malformation du Q21.4
- Atrial type ostium secundum → Anomalie du Q21.1
- Atrio-ventriculaire → Défaut complet du Q21.2
- Auriculaire →
- Absence congénitale du Q21.1
- Anomalie du Q21.1
- Cardiaque
- Acquise → Anomalie d'un I51.0
-
- Malformations congénitales des Q21.88
- Syndrome d'hypotonie sévère-retard de développement psychomoteur-strabisme-défaut du Q87.8
- Interauriculaire → Anévrisme du Q21.0
- Interventriculaire → Anévrisme du Q21.1
- Nasal →
- C30.0

Septum –suite

- Nasal → –suite
- Plaie ouverte du nez: S01.23
- Ulcère variqueux du I86.88
- Recto-vaginal →
- S31.80
- Endométriose du N80.4
- Urorectal → Succession de malformations du Q87.8
- Utérus → Q51.2
- Vaginal sagittal → Q52.1
- Ventriculaire intact
- Persistance du canal artériel → Syndrome d'agénésie de la valve pulmonaire- Q22.3, Q25.0
- → Syndrome d'atrésie pulmonaire- Q22.0
- Voies optiques → Dysplasie du Q04.4

Séquard

v./v.a. Brown-Séquard

Séquelle

- Accident vasculaire cérébral, non précisé comme étant hémorragique ou par infarctus → I69.4
- Accouchement → Rétrécissement de l'urètre comme N35.0
- Affections inflammatoires du système nerveux central → G09
- Avitaminose A → E64.1
- Avitaminose C → E64.2
- Brûlure corrosion
- Classées selon leur étendue sur la surface du corps → T95.4
-
- Gelure
- Membre
- Inférieur → T95.3
- Supérieur → T95.2
- Précisées → T95.8
- Sans précision → T95.9
- Tête ou du cou → T95.0
- Tronc → T95.1
- Carence nutritionnel
- Non précisée → E64.9
- → E64.8
- Cataracte → H26.4
- Certaines complications précoces d'un traumatisme → T98.2
- Complications de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité → O94
- Complications de soins chirurgicaux et médicaux, non classées ailleurs → T98.3
- Corps étranger dans les voies respiratoires → T98.0
- Écrasement amputation traumatique membre
- Inférieur → T93.6
- Supérieur → T92.6
- Effet
- Causes externes, autres et sans précision → T98.1

Séquelle –suite

- Effet –suite
- Dus à un corps étranger ayant pénétré dans un orifice naturel → T98.0
- Toxiques de substances d'origine essentiellement non médicinale → T97
- Embolie
- Gazeuse traumatique → T98.2
- Graisseuse traumatique → T98.2
- Encéphalite virale → B94.1
- Excès d'apport → E68
- Fracture
- Bras et de l'avant-bras → T92.1
- Crâne
- Blessure intracrânienne → T90.2
- Os de la face → T90.2
- Cuisse → T93.1
- Fémur → T93.1
- Jambe → T93.2
- Membre inférieur → T93.2
- Niveau du poignet et de la main → T92.2
- Pied → T93.2
- Rachis → T91.1
- Thorax et du bassin → T91.2
- Hémorragie intracérébrale → I69.1
- Hémorragie sous-arachnoïdienne → I69.0
- Hémorragies intracrâniennes non traumatiques → I69.2
- Hépatite virale → B94.2
- Infarctus cérébral → I69.3
- Infection post-traumatique d'une plaie → T98.2
- Intoxication
- Alcoolique → T97
- Médicaments et substances biologiques → T96
- Monoxyde de carbone → T97
- Lèpre → B92
- Lésion traumatique
- Cou et du tronc, sans précision → T91.9
- Intracrânienne → T90.5
- Membre
- Inférieur, sans précision → T93.9
- Supérieur, sans précision → T92.9
- Moelle épinière → T91.3
- Muscle tendon membre
- Inférieur → T93.5
- Supérieur → T92.5
- Nerf membre
- Inférieur → T93.4
- Supérieur → T92.4
- Nerfs crâniens → T90.3
- Non précisées selon la partie du corps → T94.1
- Œil et de l'orbite → T90.4
- Organes intra-abdominaux et pelviens → T91.5

Séquelle –suite

- Lésion traumatique –suite
- Organes intrathoraciques – T91.4
- Parties multiples du corps – T94.0
- Précis
- Cou et du tronc – T91.8
- Membre
- Inférieur – T93.8
- Supérieur – T92.8
- Tête – T90.8
- Superficiel
- Plaie ouverte du cou et du tronc – T91.0
- Tête – T90.0
- Tête, sans précision – T90.9
- Luxation entorse foulure membre
- Inférieur – T93.3
- Supérieur – T92.3
- Maladie
- Cérébrovasculaires, autres et non précisées – I69.8
- Infectieux parasitaire
- Précisées – B94.8
- Sans précision – B94.9
- Malnutrition protéino-énergétique – E64.0
- Plaie ouverte
- Membre
- Inférieur – T93.0
- Supérieur – T92.0
- Tête – T90.1
- Poliomyélite – B91
- Rachitisme – E64.3
- Relevant
- Cause obstétrical sans précision
- Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement – Mort de O96.9
- Mort de O97.9
- Directement cause obstétrical
- Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement – Mort de O96.0
- Mort de O97.0
- Indirectement cause obstétrical
- Plus de 42 jours mais moins d'un an après l'accouchement – Mort de O96.1
- Mort de O97.1
- Trachome – B94.0
- Traumatisme – Rétrécissement de l'urètre comme N35.0
- Tuberculose
- Génito-urinaire – B90.1
- Organes – B90.8
- Os et des articulations – B90.2
- SAI – B90.9
- Système nerveux central – B90.0
- Voies respiratoires et sans précision – B90.9

Séquence

- Akinésie foetale familiale – Syndrome de lissencéphalie type 3- Q04.3
- Anémie-polycythémie gémellaire – O43.0
- Pierre Robin
- Malformations cardiaques-pieds bots – Syndrome de Q87.8
- Oligodactylie – Syndrome de Q87.0
- Potter-fente-cardiopathie – Syndrome de Q87.8
- Robin
- Persistance de la veine cave supérieure gauche) – Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec communication interatriale, Q87.8
- Syndrome d'extrasystoles ventriculaires avec syncopes-pérodactylie- Q87.8
- TRAP [Twin reversed arterial perfusion] – O43.0
- Séquestration pulmonaire congénital**
- Extralobaire – Q33.2
- Intralobaire – Q33.2
- Q33.2
- Séquestre du maxillaire – K10.2**
- Séquoïa**
- Exacerbation aiguë – Maladie due au J67.81
- Sans mention d'exacerbation aiguë – Maladie due au J67.80
- Maladie due
- J67.8
- J67.80
- Séreux**
- Aigu –
- Chorioméningite lymphocytaire A87.2†, G02.0*
- Otite moyenne H65.0
- Centrale – Chorioméningite H35.7
- Chronique – Otite moyenne H65.2
- Col du pancréas – Cystadénocarcinome C25.7
- Corps du pancréas – Cystadénocarcinome C25.1
- L'endomètre – Carcinome C54.1
- Localisations contiguës du pancréas – Cystadénocarcinome C25.8
- Ouverte (percée) – Ulcère [escarre] de pression avec phlyctène (remplie de liquide L89.1
- Pancréas – Cystadénocarcinome C25.9
- Papillaire primitif du péritoine – Carcinome C48.2
- Précisées – Autres affections des bourses M71.8
- Queue du pancréas – Cystadénocarcinome C25.2
- Rétine – Décollement H33.2
- Sans précision – Affections des bourses M71.9
- Tête du pancréas – Cystadénocarcinome C25.0
-

Séreux –suite

- –suite
- Abscesses des bourses M71.0
- Bourse
- C49
- D21
- Chorio-encéphalite A87.2†, G05.1*
- Chorioméningite A87.2†, G02.0*
- Dépôts calciques dans une bourse M71.4
- Kystes des bourses M71.3
- Lymphome primitif des C83.8
- Otite moyenne
- H65.9
- Aiguë et subaiguë: allergique (muqueuse) (sanglante) (H65.1
- Tuberculose des bourses A18.0†, M73.89*

Série

- Enfants scolarisés – Examen général en Z10
- Équipes sportives – Examen général en Z10
- Étudiants – Examen général en Z10
- Membres des forces armées – Examen général en Z10
- Résidents d'établissements institutionnels – Examen général en Z10

Sérine

- Forme
- Infantile – Déficit de la voie de biosynthèse de la E72.8
- Juvénile – Déficit de la voie de biosynthèse de la E72.8
-
- Maladie neurométabolique par déficit en E72.8
- Trouble du métabolisme de la E72.8

Sérique

- Homologue) – Hépatite sérique (ictère B19.9
- Ictère sérique homologue) – Hépatite B19.9
- Sans précision – Anomalie
- Résultats immunologiques R76.9
- Taux d'un enzyme R74.9
-
- Anomalie
- Précisées de résultats immunologiques R76.8
- Taux d'enzymes R74.8
- Éruption T80.6
- Intoxication (par): T80.6
- Maladie T80.6
- Neuropathie G61.1
- Réactions T80.6
- Urticatoire T80.6

SERKAL – Syndrome Q87.8**Sérologie**

- Positive – Pian sans signes cliniques, avec A66.8
- Syphilitique positive – A53.0

Sérologique de la syphilis ~ Résultats faussement positifs au test *R76.2*

Sérome dû à la poche d'une pompe ~ *T85.88*

Séromuqueuse ~ Otite moyenne

- *H65.9*
- Aiguë et subaiguë: *H65.1*
- Chronique: *H65.4*

Séronégative

- Forme polyarticulaire ~ Arthrite chronique juvénile (*M08.3*
- ~
- Arthrite chronique juvénile *M08.3*
- Polyarthrite rhumatoïde *M06.0*

Séropositive

- Chronique ~
- Cardite lors d'arthrite rhumatoïde *M05.30†, I52.8**
- Endocardite lors d'arthrite rhumatoïde *M05.30†, I39.8**
- Myocardite lors d'arthrite rhumatoïde *M05.30†, I41.8**
- Myopathie lors d'arthrite rhumatoïde *M05.30†, G73.7**
- Péricardite au cours de polyarthrite *M05.30†, I32.8**
- Polynévrite lors d'arthrite rhumatoïde *M05.30†, G63.6**
- Vasculite lors d'arthrite rhumatoïde *M05.2*
- Sans précision ~ Polyarthrite rhumatoïde *M05.9*
- ~ Autres polyarthrites rhumatoïdes *M05.8*

Seropositivité au VIH SAI ~ *Z21***Sérotonine ~**

- Déficit du transport vésiculaire cérébral de la dopamine et de la *G25.88*
- Tumeur neuroendocrine du pancréas sécrétrice de *C25.4*

Sérotoninergique ~ Syndrome *T88.7***Serpent**

- Marin ~
- Effet toxique du venin de *T63.0*
- Envenimation suite à une morsure de *T63.0*
- ~
- Effet toxique du venin de *T63.0*
- Envenimation suite à une morsure de *T63.0*

Serpigineux ~

- Angiome *L81.7*
- Choroidite *H30.8*
- Elastome perforant *L87.2*

Serrata ~ Kyste (de): ora *H33.1***Serratia marcescens**

- Multirésistant
- ~ 2MRGN Pédiatrie/Néonatalogie ~ *U81.06!*
- ~ 3MRGN ~ *U81.26!*
- ~ 4MRGN ~ *U81.46!*
- ~ Pneumonie due à: *J15.6*

Serré ~

- Anneau hyménal *N89.6*
- Prépuce: *N47*

Sertoli-Leydig de l'ovaire ~ Tumeur maligne de *C56***Sérum**

- Acidifié ~ Multinucléarité érythroblastique héréditaire avec test de lyse positif dans un *D64.4*
- Antitétanique ~ Polyneuropathie due au *G61.1, Y59.9!*
- Vaccin ~ Antécédents personnels d'allergie aux *Z88.7*
- ~
- Choc anaphylactique dû au *T80.5*
- Intolérance au *T88.1*

Serum prothrombin conversion accelerator] ~ Déficit en SPCA [*D68.23***Servelle-Martorell ~ Syndrome de** *Q27.8***Sésame ~ Allergie à l'huile de** *T78.1***SETD5 ~ Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie faciale par haploinsuffisance de** *Q87.0***Seuil auditif ~ Modification temporaire du** *H93.2***Sever ~ Maladie de** *M92.6***Sévère**

v./v.a. Type de maladie

SéVICES

- Infligé
- ~ Adulte SAI ~ Effets de *T74.9*
- ~ Enfant SAI ~ Effets de *T74.9*
- Physique
- ~ Infligés à un enfant ~ Difficultés liées à de possibles *Z61*
- ~ ~ *T74.1*
- Psychologiques ~ *T74.3*
- SAI ~ *Z91.8*
- Sexuel
- ~ Infligés à un enfant ~ Difficultés liées à de possibles *Z61*
- ~ ~ *T74.2*

Sevrage

- Alcool ~ *Z50.2!*
- Enfant de mère toxicomane ~ Syndrome de *P96.1*
- Lors de dépendance médicamenteuse ~ Syndromes de *F19.3*
- Néonatal ~ Syndrome de *P96.1*
- ~ Abus d'alcool avec *F10.3*

Sexe

- Indéterminé, sans précision ~ *Q56.4*
- ~ Anémie hypochrome sidéroblastique liée au *D64.0*

Sexualité ~ conseil relatif

- Attitudes, comportement et orientation en matière de *Z70*
- Comportement ou à l'orientation de tiers en matière de *Z70*

Sexuel

- v./v.a. Cordon sexuel
- v./v.a. Organe sexuel
- 46,XX
- Anomalie
- Anorectales ~ Syndrome d'anomalie du développement *Q56.2, Q43.9*
- Squelettiques ~ Syndrome d'anomalie du développement *Q56.2, Q79.9*
- Origine génétique ~ Anomalie du développement *Q99.1*
- Anomalie
- Développement *Q56.2*
- Ovotesticulaire du développement *Q56.0*
- Testiculaire du développement *Q99.1*
- 46,XY déficit
- 17
- 20-desmolase testiculaire ~ Anomalie du développement *E29.1*
- Bêta-hydroxystéroïde déshydrogénase 3 ~ Anomalie du développement *E29.1*
- Isolé en 17,20-lyase ~ Anomalie du développement *E29.1*
- Adulte ou l'adolescent, type non transsexuel ~ Trouble de l'identité *F64.1*
- Allégué ~ Examen de la victime ou du coupable après un viol ou un abus *Z04.5*
- Anormal
- Sauf iso (Xq) ~ Caryotype 46,X avec chromosome *Q96.2*
- Mosaïque chromosomique, 45,X/ lignées cellulaires avec chromosome *Q96.4*
- Autosomique équilibré chez un sujet anormal ~ Réarrangement *Q95.3*
- Caryotype de type 46,XY ~ Anomalie ovotesticulaire du développement *Q56.0*
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité ~ Autres maladies dont le mode de transmission est essentiellement *Q98.3*
- Égodystionique ~ Orientation *F66.1*
- Enfance ~ Trouble de l'identité *F64.2*
- Excessive ~ Activité *F52.7*
- Femme ~ Trouble de: réponse *F52.2*
- Hyperplasie surrénale chez l'homme ~ précocité *E25*
- Infligés à un enfant ~ Difficultés liées à de possibles sévices *Z61*
- Localisations ~ Infection à Chlamydia transmise par voie *A56.8*
- Manque de plaisir sexuel ~ Aversion *F52.1*
- Non
- Dus à un trouble ou à une maladie organique ~ Autres dysfonctionnements *F52.8*
- Trouble ou à une maladie organique, sans précision ~ Dysfonctionnement *F52.9*
- Phénotype
- Féminin
- Sans précision ~ Anomalie des chromosomes *Q97.9*
- ~ Autres anomalies précisées des chromosomes *Q97.8*

Sexuel –suite

- Phénotype –suite
- Masculin
- Sans précision – Anomalie des chromosomes *Q98.9*
- – Autres anomalies précisées des chromosomes *Q98.8*
- Relationnel – Problème *F66.2*
- Retardé – Développement *E30.0*
- Risques – Comportement *Z72.8*
- SAI –
- Déviation *F65.9*
- Trouble du rôle *F64.9*
- Sans précision – Trouble
- Identité *F64.9*
- Préférence *F65.9*
- Structure anormale – Homme avec chromosomes *Q98.6*
- XX-prédisposition au carcinome spinocellulaire – Syndrome de kératodermie palmoplantaire-ambiguïté *Q56.0, Q82.8*
- -
- Absence ou perte de désir *F52.0*
- Anhédonie *F52.1*
- Aversion sexuelle et manque de plaisir *F52.1*
- Baisse du désir *F52.0*
- Déficience organique de la puissance *N48.4*
- Homme avec mosaïque des chromosomes *Q98.7*
- Infections à Chlamydia trachomatis transmises par voie *A56*
- Maladies précisées dont le mode de transmission est essentiellement *A63.8*
- Méthodes spéciales pour l'exploration de: infections principalement transmises lors des rapports *Z11*
- Sévices *T74.2*
- Sujet
- Contact avec et exposés à des infections dont le mode de transmission est essentiellement *Z20.2*
- Porteur de maladies dont le mode de transmission est essentiellement *Z22.4*
- Syndrome de chondrodysplasie-anomalie du développement *Q87.1*
- Trouble
- Identité *F64.8*
- Maturation *F66.0*
- Multiples de la préférence *F65.6*
- Préférence *F65.8*

Sexuellement transmise, sans précision – Maladie *A64***Sézary –**

- Lymphome de *C84.1*
- Réticulose de *C84.1*

SFAF [Syndrome familial auto-inflammatoire au froid] – *L50.2***SFAF4 [Syndrome familial auto-inflammatoire au froid type 4] – *L50.2*****SFMMP [Syndrome de pieds fendus-polydactylie mésoaxiale] – *Q74.8*****SFTG] – Fièvre sévère avec syndrome de thrombocytopenie [*A93.8*****SGB – *G61.0*****Shaffer**

- v./v.a. Lamb-Shaffer
- v./v.a. Potocki-Shaffer

Shaheen – Syndrome de *Q87.8***Shah-Waardenburg – Syndrome de *Q87.8*****Shalash**

- v./v.a. Temtamy-Shalash

Shapiro – Syndrome de *G90.88***Sharp – Syndrome de *M35.1*****Shashi – Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*****Sheehan – Syndrome de: *E23.0*****Sheffield – Chondrodysplasia punctata type *Q77.3*****Sheldon – Syndrome de Freeman- *Q87.0*****Sheldon-Hall – Syndrome de *Q68.8*****Shiga-Kruse –**

- *A03.0*
- Dysenterie de *A03.0*

Shigella

- Boydii –
- Dysenterie
- *A03.2*
- Bacillaire à *A03.2*
- Infection à *A03.2*
- Shigellose à *A03.2*
- Dysenteriae –
- Dysenterie à *A03.0*
- Infection à *A03.0*
- Shigellose à *A03.0*
- Flexneri –
- Dysenterie à *A03.1*
- Infection à *A03.1*
- Shigellose à *A03.1*
- Groupe
- A –
- Dysenterie à *A03.0*
- Infection à *A03.0*
- Shigellose à *A03.0*
- C –
- Dysenterie à *A03.2*
- Infection à *A03.2*
- Shigellose à *A03.2*
- D –
- Dysenterie à *A03.3*
- Infection à *A03.3*
- Shigellose à *A03.3*
- Groupe B –
- Dysenterie à *A03.1*
- Infection à *A03.1*
- Shigellose à *A03.1*
- Paradyenteriae – Dysenterie à *A03.1*

Shigella –suite

- Schmitzii – Infection à *A03.0*
- Shigae – Infection à *A03.0*
- Sonnei –
- Dysenterie à *A03.3*
- Infection à *A03.3*
- Shigellose à *A03.3*
- -
- Dysenterie à *A03.9*
- Infection à *A03.9*
- Sepsis à *A03.9*

Shigellose

- Shigella
- Boydii – *A03.2*
- Dysenteriae – *A03.0*
- Flexneri – *A03.1*
- Groupe
- A – *A03.0*
- C – *A03.2*
- D – *A03.3*
- Groupe B – *A03.1*
- Sonnei – *A03.3*
- – Entérite à *A03.9*

Shirodkar avec ou sans mention de béance du col – Soins maternels pour: opération de *O34.3***SHML – *D76.3*****Shohat – Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type *Q77.7*****Shokeir**

- v./v.a. Pena-Shokeir
- – Syndrome de *Q87.8*

Shone – Complexe de *Q23.8***SHORT – Syndrome *Q87.1*****Short-bowel-syndrom – *K91.2*****SHOX – Petite taille associée à *Q87.1*****SHP [Syndrome de Hermansky-Pudlak] – *E70.3*****Shprintzen**

- v./v.a. Goldberg-Shprintzen

Shprintzen-Goldberg – Syndrome

- *Q87.8*
- Omphalocèle de *Q87.8*

Shrimpton – Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8***Shulman – Syndrome de *M35.4*****Shunt**

- Artério-veineux cérébral – *Q28.21*
- AV autogène – Thrombose d'un *T82.8*
- Portosystémique congénital – *Q26.5*
- Porto-systémique intrahépatique par voie transjugulaire [TIPS] – Présence d'un *Z95.88*
- Pulmonaire] – Syndrome TEMPI [télangiectasie-érythrocytose-gammopathie monoclonale-épanchements périméphrétiques- *D47.2*
- Vasculaire
- Intrahépatique acquis – *K76.8*

Shunt –suite

- Vasculaire –suite

- - -

- - - Infection d'un T82.7

- - - Inflammation d'un T82.7

- Ventriculaire intracrânien

- - Communication) - Complication mécanique d'un T85.0

- - - Sepsis dû à un T85.72

Shwachman-Diamond - Syndrome de Q87.8**Shy-Drager**] - Hypotension orthostatique neurogène [syndrome de G23.8**Sialadénite**

- Chronique sclérosante de la glande sous-mandibulaire - K11.2

- IgG4 - Dacryoadénite et K11.8

Sialectasie - K11.8**Sialidose**

- Dymorphique infantile - E77.1

- Mucopolidose I] - E77.1

- Normomorphique - E77.1

- Type

- - 1 - E77.1

- - 2

- - - Congénitale - E77.1

- - - Juvénile - E77.1

- - - - E77.1

Sialique libre - Maladie de surcharge en acide E77.8**Sialoadénite**

- Cryptocoques - B45.8

- - K11.2

Sialo-adénopathie SAI - K11.9**Sialolithiase** - K11.5**Sialométaplasie nécrosante** - K11.8**Sialurie type français** - E77.8**Sibérie** - Typhus à tiques de A77.2**Sibirica** - Fièvre pourprée due à Rickettsia A77.2**Sicard** - Syndrome de G52.1**SIDA**

- ARC] SAI - Complexe relatif au B24

- Congénital - B24

- Maladies définissant le SIDA) - Présente de maladies indicatrices du U60.3!

- SAI - Syndrome d'immunodéficience acquise [B24

- -

- - Méningite à cryptocoques avec B20†, G02.1*, B45.1

- - Présente de maladies indicatrices du SIDA (maladies définissant le U60.3!

- - Toxoplasmose cérébrale avec B20†, G05.2*, B58.2

SIDA-démence - Complexe B22†, F02.4***Siderius** - Déficience intellectuelle liée à l'X type Q87.8**Sidéroblaste**

- Couronne -

- - Anémie hypochrome congénitale sévère avec D64.0

- - Anémie réfractaire à D46.1

- - Anémie réfractaire sans D46.0

Sidéroblastique

v./v.a. Anémie sidéroblastique

- Ainsi précisée - Anémie réfractaire non D46.0

- Liée au sexe - Anémie hypochrome D64.0

Sidéropénique - Dysphagie D50.1**Sidérose**

- Bantoue - E83.1

- Cornée - Anneau de H18.0, T90.4

- Œil - H44.3

- Superficielle - I69.0

- - J63.4

SIDS

- Sudden infant death syndrome], après l'âge d'un an - R96.0

- - Sudden infant death syndrome [R95

Siegler-Brewer-Carey - Syndrome de Q87.8**Siemens**

v./v.a. Bloch-Siemens

v./v.a. Christ-Siemens-Touraine

- -

- - Kératose folliculaire spinulosa decalvans de Q82.8

- - Keratosis palmoplantaris transgrediens de Q82.8

SIFD [anémie sidéroblastique congénitale-immunodéficience à cellules B-fièvre périodique-retard de développement] - Syndrome D64.0, D82.8**Sifflement** - R06.2**Siffleur** - Syndrome de la face du Q87.0**Sigmoïde**

v./v.a. Côlon sigmoïde

v./v.a. recto-sigmoïde

- Côlon descendant

- - Côlon transverse - Aganglionose du rectum, du Q43.1

- - - Aganglionose du rectum, du Q43.1

- - Côlon pelvien] - C18.7

- -

- - Adénome du D12.5

- - Aganglionose du rectum et du Q43.1

- - Mucosite K92.8

Sigmoïdien

v./v.a. recto-sigmoïdien

Sigmoïdite

v./v.a. recto-sigmoïdite

- Précisée comme non-infectieuse - K52.9

Signe

- Alerte -

- - Dengue

- - - A97.1

- - - Hémorragique

- - - - A97.1

Signe –suite

- Alerte - -suite

- - Dengue –suite

- - - Hémorragique –suite

- - - - Sans A97.0

- - - Sans A97.0

- - Fièvre de dengue avec A97.1

- Argyll Robertson syphilitique - A52.1†, H58.0*

- Biochimiques de détresse foetale - Travail et accouchement compliqués de O68.3

- Cliniques, avec sérologie positive - Pian sans A66.8

- Détresse foetal

- - Échographiques - O68.8

- - Électrocardiographiques - O68.8

- - - Travail et accouchement compliqués d'autres O68.8

- Extrapyramidaux - Myopathie proximale avec G71.3, G25.9

- Généraux précisés - Autres symptômes et R68.8

- Hypoxie foetale - Soins maternels pour O36.3

- Kwashiorkor et de marasme - Malnutrition protéino-énergétique grave [comme en E43]; avec E42

- Maladie -

- - Décès sans R96.1

- - Infiltrat d'Assmann avec A16.2

- Précisés relatifs aux appareils circulatoire et respiratoire - Autres symptômes et R09.8

- Pyramidaux-nystagmus-apraxie oculomotrice - Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique récessive- G11.1

- Relatif

- - Absorption d'aliments et de liquides - Autres symptômes et R63.8

- - Appareil urinaire, autres et non précisés - Symptômes et R39.8

- - Apparence et au comportement - Autres symptômes et R46.8

- - Fonctions cognitives et à la conscience, autres et non précisés - Symptômes et R41.8

- - Humeur - Autres symptômes et R45.8

- - Sensations et aux perceptions générales, autres et non précisés - Symptômes et R44.8

- - Systèmes nerveux et ostéo-musculaire, autres et non précisés - Symptômes et R29.8

- Symptômes observés au niveau du sein - Autres N64.5

Signification indéterminé

- GMSI] - Gammopathie monoclonale de D47.2

- - Cytopénie clonale de U62.01!

SII-C] - Syndrome de l'intestin irritable, avec constipation prédominante [K58.2**SII-D]** - Syndrome de l'intestin irritable, avec diarrhée prédominante [K58.1

SII-M] - Syndrome de l'intestin irritable, avec troubles du transit changeants (mixtes) [K58.3

Silencieux - Syndrome du sinus J34.8

Silengo

v./v.a. Gardner-Silengo-Wachtel

Silicates - Pneumoconiose due aux J62.8

Silice - Pneumoconiose due à d'autres poussières de J62.8

Silicose SAI - J62.8

Silicotique (massive) du poumon - fibrose J62

Sillence - Syndrome de Q79.8

Sillon

- Glosso-épiglottique - Tumeur maligne: C10.0

- Mentolabial - Peau pileuse entre le bord libre de la lèvre inférieure et le C44.0

- Vaginal pendant l'accouchement - Déchirure du O71.4

Silva - Syndrome marfanoïde type de Q87.8

Silverman-Handmaker - Dysplasie dyssegmentaire type Q77.7

Silverman-Smith - Syndrome de Robinow-Q87.1

Silver-Russell

- Défaut d'empreinte de la région 11p15 - Syndrome de Q87.1

- - Syndrome de Q87.1

SIM1 -

- Obésité par déficit en E66.89

- Syndrome de Prader-Willi-like associé à Q87.1

Simiae -

- Encéphalite à virus Herpes B00.4†, G05.1*

- Encéphalomyélite à virus Herpes B00.4†, G05.1*

Simiennes - Paludisme à plasmodies B53.1

Similaire -

- Effet toxique

- - Acides corrosifs et substances T54.2

- - Alcalis corrosifs et substances T54.3

- Intoxication: Glucosides cardiotoniques et médicaments d'action T46.0

Simmonds - Maladie de E23.0

Simons

v./v.a. Barraquer-Simons

- - Syndrome de E88.1

Simosa - Syndrome cranio-facial de Q87.0

Simple

v./v.a. Type de maladie

Simpson

v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson

Simpson-Golabi-Behmel - Syndrome de Q87.3

Simulation de symptômes ou d'une incapacité, soit physique soit psychologique [trouble factice] - Production intentionnelle ou F68.1

Simultanée sans fusion - Perception H53.3

Sin Nombre - Maladie du virus B33.4†, J17.1*

Sinding-Larsen-Johansson - Maladie de M92.4

Sinensis -

- Distomatose du foie à Chlonorchis B66.1†, K77.0*

- Infection à Clonorchis B66.1

Singe vert - Maladie du A98.3

Singleton-Merten - Syndrome de Q78.8

Sino-atrial -

- Bloc: I45.5

- Bradycardie: R00.1

Sinoatrial node dysfunction and deafness] syndrome - SANDD [I49.8, H90.5

Sino-auriculaire

- SAI - Tachycardie: R00.0

- - Bloc: I45.5

Sino-veineuse cérébrale - Thrombose I67.6

Sinueux

- Choroïde et de la rétine - Hyperornithinémie avec atrophie E72.4

- - Dystrophie de la cornée avec filaments H18.5

Sinus

- Carotidien (syncope) - Syndrome du G90.00

- Caverneux -

- - Anévrisme artério-veineux du Q28.20

- - Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d'anévrisme du I60.8

- Changements de la pression atmosphérique ambiante - Effets sur les T70.1

- Coronaire -

- - Abouchement de la veine cave supérieure gauche dans l'oreillette gauche par le Q26.1

- - Anomalie congénitale du Q21.1

- - ASD type Q21.1

- - Atrésie du Q21.1

- - Malformation

- - - Q21.1

- - Persistance de la veine cave supérieure gauche avec abouchement dans l'oreillette gauche via le Q26.1

- - Sténose du Q21.1

- - Trouble du rythme (du): I49.8

- Dermique congénital - L05.9

- Épididyme - Tuberculose du A18.1†, N51.1*

- Ethmoïdal -

- - S02.1

- - Carcinome épidermoïde du C31.1

- - Mélanome malin de la muqueuse du C31.1

- - Polypes du J33.8

- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du C31.1

- Face

- - Confirmation bactériologique ou histologique - Tuberculose de A15.8

- - Localisations contiguës - Carcinome épidermoïde des C31.8

- - Sans précision - Tumeur maligne: C31.9

Sinus -suite

- Face -suite

- - -

- - - D02.3

- - - D38.5

- - - Abcès

- - - - Aigu(è), d'un J01

- - - - Chronique) d'un J32

- - - Anomalie congénitale de la paroi des Q30.8

- - - Empyème

- - - - Aigu(è), d'un J01

- - - - Chronique) d'un J32

- - - Infection

- - - - Aigu(è), d'un J01

- - - - Chronique) d'un J32

- - - Inflammation aigu(è), d'un J01

- - - Polypes du J33.8

- - - Suppuration

- - - - Aigu(è), d'un J01

- - - - Chronique) d'un J32

- - - Tuberculose de A16.8

- - - Tumeur bénigne: Oreille moyenne, fosses nasales et D14.0

- - - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des C31.8

- Frontal

- - Confirmation bactériologique ou histologique - Abcès tuberculeux du A15.8

- - -

- - - S02.1

- - - Abcès tuberculeux du A16.8

- - - Carcinome épidermoïde du C31.2

- - - Mélanome malin de la muqueuse du C31.2

- - - Rhabdomyosarcome embryonnaire du C31.2

- - - Syndrome de microcornée-glaucome-absence de Q15.0, Q13.4

- Mais sans pansinusite - Sinusite

- - Aiguë de plus d'un J01.8

- - Chronique) de plus d'un J32.8

- Maxillaire -

- - Carcinome épidermoïde du C31.0

- - Mélanome malin de la muqueuse du C31.0

- - Polypes du J33.8

- - Rhabdomyosarcome embryonnaire du C31.0

- Médian(e) de la face et du cou - Q18.8

- Nasal - Corps étranger dans un T17.0

- Nez -

- - Kyste et mucocèle du nez et des J34.1

- - Maladies précisées du nez et des J34.8

- Ouraque - Q64.4

- - Paranasaux - Carcinome épidermoïde des fosses nasales et des C30.0

- Pilonidal

Sinus - suite

- Pilonidal - suite
- Abcès - L05.0
- Sans abcès - L05.9
- Piriforme - Carcinome épidermoïde du C12
- Pré-auriculaire-obstruction du canal lacrymal-surdité - HPPD [Syndrome d'hypertélorisme- Q87.0
- Sacré - L05
- Silencieux - Syndrome du J34.8
- Sphénoïdal -
- Carcinome épidermoïde du C31.3
- Mélanome malin de la muqueuse du C31.3
- Polypes du J33.8
- Rhabdomyosarcome embryonnaire du C31.3
- Uro-génital
- Femme - Persistance du Q52.8
- Homme - Persistance du Q55.8
- Valsalva (rompu) - Anévrisme du Q25.4
- Veineux
- Cérébral cours
- Grossesse - Thrombose du Q22.5
- Puerpéralité - Thrombose du Q87.3
- Intracrânien - Thrombose non pyogène de I67.6
- Veine intracrânien intrarachidien -
- Embolie septique des G08
- Endophlébite septique des G08
- Phlébite septique des G08
- Thrombophlébite septique des G08
- Thrombose septique des G08
-
- Anomalie du Q21.1
- Malformation du Q21.1
- Venosus - ASD [défaut septal auriculaire] du type Q21.1
- -
- Barotraumatisme des T70.1
- Carcinome épidermoïde des C31.9
- Polypes des J33.8

Sinusal

- Adénopathie massive - Histiocytose D76.3
- Forme familiale - Maladie du nœud I49.5
- Maladie du nœud sinusal - Syndrome de dysfonctionnement I49.5
- SAI - Tachycardie: R00.0
- Surdité - Dysfonction I49.8, H90.5
- -
- Bradycardie: R00.1
- Syndrome dysfonctionnement
- I49.5
- Sinusal [maladie du nœud I49.5

Sinusienne - Mélanome malin de la muqueuse naso- C31.9**Sinusite**

- Aigu

Sinusite - suite

- Aigu - suite
- Plus d'un sinus mais sans pansinusite - J01.8
- Sans précision - J01.9
- - Autres J01.8
- Barotraumatique - T70.1
- Chronique
- Plus d'un sinus mais sans pansinusite - J32.8
- Polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] - Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, broncheectasie, Q89.3
- SAI - J32.9
- Sans précision - J32.9
- - Autres J32.8
- Ethmoïdal
- Aiguë - J01.2
- Chronique - J32.2
- SAI - J32.2
- Frontal
- Aiguë - J01.1
- Chronique - J32.1
- SAI - J32.1
- Maxillaire
- Aiguë - J01.0
- Chronique - J32.0
- SAI - J32.0
- Sphénoïdal
- Aiguë - J01.3
- Chronique - J32.3
- SAI - J32.3
- Syphilitique tardive - A52.7†, J99.8*
- Tuberculeux
- Confirmation bactériologique ou histologique - A15.8
- - A16.8

Siphon carotidien - Hémorragie sous-arachnoïdienne de la bifurcation et du I60.0**Siprkowski**

v./v.a. Passwell-Goodman-Siprkowski

Sirénomélie - Q87.2**SIRI] - Syndrome inflammatoire de restauration immunitaire** [D89.3**Siris**

v./v.a. Coffin-Siris

Siolimus - Hypersensibilité au T88.7**Sirope érable**

- Forme
- Intermédiaire - Maladie des urines E71.0
- Intermittente - Maladie des urines E71.0
- Sensible à la thiamine - Maladie des urines E71.0
- - Maladie
- Menkes I [syndrome du E71.0
- Urines à odeur de E71.0

SIRS

- Non précisé - Syndrome de réponse inflammatoire systémique [R65.9!
- Origine
- Infectieux
- Complications organiques - Syndrome de réponse inflammatoire systémique [R65.1!
- Sans complications organiques - Syndrome de réponse inflammatoire systémique [R65.0!
- Non infectieux
- Complications organiques - Syndrome de réponse inflammatoire systémique [R65.3!
- Sans complications organiques - Syndrome de réponse inflammatoire systémique [R65.2!

Sitostérolémie - Xanthomatose avec E78.0**Situation**

- Anormale - Testicule en Q53.0
- Familiale - Autres difficultés liées à l'entourage immédiat, y compris la Z63
- Parentale atypique - Z60
- Psycho-sociales - Difficultés liées à d'autres Z65
- Représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du terrorisme - Modification de la personnalité après: exposition prolongée à des F62.0
- Socio-économique difficile de la famille - Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: Z76.2

Situs ambiguus - Q89.3**Situs inversus**

- Complet - Q89.3
- Incomplet - Q89.3
- Partiel - Q89.3
- Total des organes internes - Dextrocardie avec Q89.3
- Transversus
- Abdominal - Q89.3
- Cœur - Q89.3
- Thoracique - Q89.3
- Total des viscères - Q89.3
- -
- Q89.3
- Dextrocardie avec Q89.3
- Disposition auriculaire en miroir avec Q89.3
- Lévo-cardie- Q24.1
- Syndrome d'agnathie-holoprosencéphalie- Q87.8

Situs inversus viscerum, broncheectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] - Syndrome de Kartagener [Q89.3**Siwe - Maladie d'Abt-Letterer-** C96.0

Sjögren

- v./v.a. Gougerot-Sjögren
- v./v.a. Marinesco-Sjögren
- Atteinte pulmonaire - Syndrome de *M35.0†, J99.1**
- Kératoconjonctivite - Syndrome de *M35.0†, H19.3**
- Maladie rénale tubulo-interstitielle - Syndrome de *M35.0†, N16.4**
- Néphrite tubulo-interstitielle - Syndrome de *M35.0†, N16.4**
- Primaire - Syndrome de *M35.0*
- -
- Cheratite sèche au sens du syndrome de *M35.0†, H19.3**
- Conjonctivite sèche au sens du syndrome de *M35.0†, H13.2**
- Kératoconjonctivite sèche au sens du syndrome de *M35.0†, H19.3**
- Myopathie au cours de syndrome de *M35.0†, G73.7**
- Syndrome de *M35.0*

Sjögren-Larsson - Syndrome de *Q87.1***Skeie**

v./v.a. Hapnes-Boman-Skeie

Skraban-Deardorff - Syndrome de *Q87.0***SLA [Sclérose latérale amyotrophique] - *G12.2*****SLC13A3 - Leucoencéphalopathie aiguë réversible par déficit en *E75.2*****SLC16A1 - Hyperinsulinisme par déficit en *E16.1*****SLC35A3-CDG [Congenital disorder of glycosylation] - *E77.8*****SLCO2A1 -**

- CEAS [Entéropathie chronique associée au *K63.8*

- Entéropathie chronique associée au *K63.8*

SLE] - Lupus érythémateux systémique [*M32.9***SLEPR) - Syndrome de leucoencéphalopathie postérieure réversible (*G93.6*****Slim disease - *B22*****SLOS - *Q87.1*****Sly - Maladie de *E76.2*****SM-AHNMD] - Mastocytose systémique associée à une hémopathie clonale non mastocytaire [*D47.0*****SMARCA4-déficient - Sarcome du thorax *C49.3*****SMARD1 - *G12.2*****SMARD2 - *G12.2*****Smeets**

v./v.a. Fryns-Smeets-Thiry

Smirin

v./v.a. Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef

Smith

v./v.a. Aase-Smith

v./v.a. Canale-Smith

v./v.a. Clayton Smith-Donnai

v./v.a. Marshall-Smith

- -

- - Fracture de *S52.52*

Smith -suite

- - -suite

-- Syndrome

--- Riley- *Q89.8*

--- Robinow-Silverman- *Q87.1*

--- Ruvalcaba-Myhre- *Q89.8*

Smith Strang - Syndrome de *E72.1***Smith-Kingsmore - Syndrome de *Q87.0*****Smith-Lemli-Opitz - Syndrome de *Q87.1*****Smith-Magenis - Syndrome de *Q93.5*****Smith-McCort - Dysplasie de *Q77.7*****Smolandiensis - Dystrophia *H18.5*****Smoldering - Mastocytose systémique type *D47.0*****Snail fever [Bilharziose urinaire] - *B65*****Sneddon**

- Wilkinson - Maladie de *L13.1*

- - Syndrome de *I77.88*

Snijders Blok-Campeau - Syndrome de *F84.4***Snyder-Robinson - Syndrome de *Q87.8*****Social**

- Enfance

- - Sans précision - Trouble du fonctionnement *F94.9*

--- -

--- - Anxiété *F93.2*

--- - Troubles du fonctionnement *F94.8*

- Insuffisantes, non classées ailleurs - Aptitudes *Z73*

- Non classé ailleurs - Conflit de rôle *Z73*

- Secours insuffisants - Couverture *Z59*

- -

- - Désaccord avec les conseillers, par exemple les contrôleurs judiciaires ou les travailleurs *Z64.8*

- - Difficulté lié

--- - Environnement *Z60*

--- - Situations psycho- *Z65*

- - Exclusion ou rejet *Z60*

- - Grossesse à risques liée à des problèmes *Z35.8*

- - Névrose *F40.1*

- - Phobies *F40.1*

Socialisé - Trouble

- Agressif, type mal *F91.1*

- Conduite type

- - *F91.2*

- - Mal *F91.1*

Socio-économique difficile de la famille - Soins médicaux ou infirmiers ou surveillance médicale d'enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: situation *Z76.2***Sociopathique - Personnalité: *F60.2*****Sodé congénital**

- Syndromique - Diarrhée *K90.8*

- - Diarrhée *P78.3*

Sodique

- Nouveau-né - Anomalies de l'équilibre *P74.2*

- - Neuropathie des petites fibres due à une canalopathie *G60.8*

Sodium

- Na -

- - Déficit en *E87.1*

- - Excès de *E87.0*

- - Surcharge en *E87.0*

- Soude] - Hydroxyde de: *T54.3*

Sudoku - *A25.0***Soemmering - Anneau de *H26.4*****Soffer**

v./v.a. Sohval-Soffer

SOH] - Syndrome obésité hypoventilation [*E66.2***Sohval-Soffer - Syndrome de *Q87.8*****Soif**

- Excessive - *R63.1*

- - Effets de la *T73.1*

Soin

- Béance cervicale (soupçonnée) chez une femme non enceinte - Recherche et *N88.3*

- Chirurgical médical

- - Non classées ailleurs - Séquelles de complications de *T98.3*

- - Sans précision - Complication de *T88.9*

- Contrôle

- - Chirurgical

--- - Précisés - Autres *Z48.8*

--- - Sans précision - *Z48.9*

- - Comprenant opération plastique

- - - Extrémités inférieures - *Z42.4*

- - - Extrémités supérieures - *Z42.3*

- - - Partie

---- - Corps - *Z42.8*

---- - Tronc - *Z42.2*

- - - Sans précision - *Z42.9*

- - - Sein - *Z42.1*

- - - Tête et du cou - *Z42.0*

- - Impliquant l'enlèvement d'une plaque et autre prothèse interne de fixation - *Z47.0*

- - Orthopédique

- - - Précisés - Autres *Z47.8*

- - - Sans précision - *Z47.9*

- Cours de la grossesse pour avortement à répétition - *O26.2*

- Domicile non disponibles - *Z75.8*

- Examen

- - Allaitement maternel - *Z39.1*

- - Immédiatement après l'accouchement - *Z39.0*

- Femme

- - Enceinte cours

- - - Herpes gestationis - *O26.4*

- - - Insuffisance fœto-placentaire - *O36.5*

Soin –suite

- Femme –suite
- Non enceinte ayant eu plusieurs fausses couches → Examen ou *N96*
- Hygiène → Difficultés liées à: besoin d'assistance et de *Z74.1*
- Impliquant
- Moyens de rééducation → *Z50.8!*
- Rééducation, sans précision → *Z50.9!*
- Maternel
- Abdomen penduleux (ventre en besace) → *O34.8*
- Affection
- Fœtus, sans précision → *O36.9*
- Précisées du fœtus → *O36.8*
- Anasarque fœto-placentaire → *O36.2*
- Anomalie
- Chromosomique (présumée) du fœtus → *O35.1*
- Col → *O34.4*
- Lésion fœtal présumé
- Sans précision → *O35.9*
- → *O35.8*
- Organe pelvien
- Sans précision → *O34.9*
- → *O34.8*
- Utérus gravide → *O34.5*
- Vagin → *O34.6*
- Vulve et du périnée → *O34.7*
- Cause connu présumé
- Croissance excessive du fœtus [trop grand pour l'âge gestationnel] [Large-for-dates] → *O36.6*
- Fœtus
- Léger pour l'âge gestationnel → *O36.5*
- Petit pour l'âge gestationnel → *O36.5*
- Cerclage avec ou sans mention de béance du col → *O34.3*
- Cicatrice
- Due à une césarienne antérieure → *O34.2*
- Utérine due à une intervention chirurgicale antérieure → *O34.2*
- Cloisonnement du vagin → *O34.6*
- Colpocèle → *O34.8*
- Cours de syndrome de transfusion fœto-fœtale → *O43.0*
- Croissance excessive du fœtus → *O36.6*
- Disproportion
- Due
- Anomalies du fœtus → *O33.7*
- Bassin maternel généralement rétréci → *O33.1*
- Fœtus
- Anormalement gros → *O33.5*
- Hydrocéphale → *O33.6*
- Malformation du bassin de la mère → *O33.0*
- Rétrécissement

Soin –suite

- Maternel –suite
- Disproportion –suite
- Due –suite
- Rétrécissement –suite
- Détroit inférieur → *O33.3*
- Détroit supérieur du bassin maternel → *O33.2*
- Fœto-pelvienne d'origine mixte, maternelle et fœtale → *O33.4*
- Origines → *O33.8*
- Sans précision → *O33.9*
- Fibrome de l'utérus → *O34.1*
- Fibrose du périnée → *O34.7*
- Grossesse abdominale avec fœtus viable → *O36.7*
- Grossesse multiple avec présentation anormale d'un ou plusieurs fœtus → *O32.5*
- Incarcération de l'utérus gravide → *O34.5*
- Intervention chirurgicale antérieur sur
- Col → *O34.4*
- Périnée ou la vulve → *O34.7*
- Vagin → *O34.6*
- Iso-immunisation
- Anti-Rh → *O36.0*
- → *O36.1*
- Lésion fœtal présumé
- Actes à visée diagnostique et thérapeutique → *O35.7*
- Alcoolisme maternel → *O35.4*
- Irradiation → *O35.6*
- Médicamenteuses → *O35.5*
- Résultant
- Amniocentèse → *O35.7*
- Biopsie → *O35.7*
- Dispositif intra-utérin → *O35.7*
- Examens hématologiques → *O35.7*
- Intervention chirurgicale intra-utérine → *O35.7*
- Listériose → *O35.8*
- Maladie virale de la mère → *O35.3*
- Toxicomanie → *O35.5*
- Toxoplasmose → *O35.8*
- Suite infection mère
- Cytomégalovirus → *O35.3*
- Virus de la rubéole → *O35.3*
- Maladie héréditaire (présumée) du fœtus → *O35.2*
- Malformation (présumée) du système nerveux central du fœtus → *O35.0*
- Malformation congénitale de l'utérus → *O34.0*
- Mort intra-utérine du fœtus → *O36.4*
- Opération de Shirodkar avec ou sans mention de béance du col → *O34.3*
- Périnée rigide → *O34.7*
- Plancher pelvien
- Cicatriciel → *O34.8*

Soin –suite

- Maternel –suite
- Plancher pelvien –suite
- Rigide → *O34.8*
- Polype
- Col → *O34.4*
- Corps de l'utérus → *O34.1*
- Position
- Instable → *O32.0*
- Transverse et oblique → *O32.2*
- Présentation
- Anormal fœtus
- Sans précision → *O32.9*
- → *O32.8*
- Complexe → *O32.6*
- Face, du front et du menton → *O32.3*
- Siège → *O32.1*
- Prolapsus de l'utérus gravide → *O34.5*
- Rectocèle → *O34.8*
- Rétrécissement
- Sténose du col → *O34.4*
- Vagin → *O34.6*
- Rétroversion de l'utérus gravide → *O34.5*
- Signes d'hypoxie fœtale → *O36.3*
- Spina bifida (présumé(e)) du fœtus → *O35.0*
- Sténose du vagin (acquise) (congénitale) → *O34.6*
- Tête haute à terme → *O32.4*
- Tumeur
- Col → *O34.4*
- Corps de l'utérus → *O34.1*
- Vagin → *O34.6*
- Vulve → *O34.7*
- Utérus
- Bicorne → *O34.0*
- Double → *O34.0*
- Médical
- Chirurgicaux, non classées ailleurs – Autres complications précisées de *T88.8*
- Enfants trouvés → Surveillance médicale et *Z76.1*
- Infirmiers surveillance médical enfant bon santé selon circonstances
- Attente d'une famille adoptive ou d'un placement → *Z76.2*
- Enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale → *Z76.2*
- Maladie de la mère → *Z76.2*
- Situation socio-économique difficile de la famille → *Z76.2*
- Nourrissons et enfants en bonne santé – Surveillance médicale et *Z76.2*
- Sans précision → *Z51.9*
- Mise en observation, cas sans complications → *Z39.0*

Soin – suite

- Obstétrical
- - Y compris
- - - Césarienne avant début travail – lorsqu y a mise observation hospitalisation
- - - - 032
- - - - 034
- - - Interruption grossesse – lorsqu y a mise observation hospitalisation
- - - - 035.0
- - - - 036
- - - les états mentionnés compliquant la grossesse, aggravés par la grossesse ou à l'origine de 098
- Palliatifs – Z51.5
- Prénatals insuffisants – Surveillance d'une grossesse avec antécédent de Z35.3
- Préparatoires
- - Traitement ultérieur, non classés ailleurs – Z51.4
- - Vue d'une dialyse – Z49.0
- Sans précision – Difficulté liée à une dépendance envers la personne qui donne les Z74.9
- Santé
- - Sans précision – Difficulté liée aux installations médicales et autres Z75.9
- - - Autres difficultés liées aux installations médicales et autres Z75.8
- Supplémentaire
- - Fœtus ou du nouveau-né – les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de P08
- - Nouveau-né – les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de P07
- - -
- - Difficulté lié
- - - Besoin d'assistance à domicile, aucun autre membre du foyer n'étant capable d'assurer les Z74.2
- - - Dépendance envers la personne qui donne les Z74.8
- - Parent à charge au domicile, nécessitant des Z63
- - Pensionnaires d'établissements de Z76.4

Sol – Pollution du Z58**Solaire** –

- Dermite L57.8
- Kératose: L57.0
- Rétinopathie H31.0
- Urticaire L56.3

SOLAMEN [hypertrophie segmentaire-lipomatose-malformation artério-veineuse-nævus épidermique] – Syndrome Q87.8**Solberg**

v./v.a. Orstavik-Lindemann-Solberg

Soleil

- Deuxième degré – Coup de L55.1
- Premier degré – Coup de L55.0
- Sans précision – Coup de L55.9

Soleil – suite

- Troisième degré – Coup de L55.2
- - -
- - Coups de L55.8
- - Exposition à: Lumière du X59.9!
- Solente**
v./v.a. Touraine-Solente-Gole
- Solitaire**
- Agressif – Trouble (des): conduites, type F91.1
- Anus – Ulcère K62.6
- Bœuf – Ver B68.1
- Foie – Nodule nécrotique K76.8
- Mâchoire – Kyste osseux K09.2
- Os
- - Avant-bras – Kyste M85.43
- - Bras – Kyste M85.42
- - Cuisse – Kyste M85.45
- - Jambe – Kyste M85.46
- - Main – Kyste M85.44
- - Pied – Kyste M85.47
- - - Kyste M85.4
- Rectum –
- - Syndrome de l'ulcère K62.6
- - Ulcère K62.6
- Rémission complète – Myélome C90.31
- Sein – Kyste N60.0
- - -
- - Kyste du rein (acquis) (multiple) (N28.1
- - Myélome C90.30
- - Plasmocytome C90.30
- - Tumeur fibreuse D21.9
- - Ulcère: K62.6

Solium – Infection à *Taenia* B68.0**Sollicitation excessif**

- Non classée ailleurs – Fracture par M84.3
- Sans précision – Affection des tissus mous par M70.9
- - Autres affections des tissus mous par M70.8

Solvant

- Groupe
- - Cétones – L24.2
- - Composés chlorés – L24.2
- - Cyclohexane – L24.2
- - Ester – L24.2
- - Glycol – L24.2
- - Hydrocarbures – L24.2
- Organique
- - Sans précision – Effet toxique: T52.9
- - -
- - - Allergie aux L23.5
- - - Effet toxique: Autres T52.8
- - - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: X49.9!

Solvant – suite

- Volatils – Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de F18
- - Dermite irritante de contact due aux L24.2

Somatique

- CEBPA – Leucémie myéloïde aiguë avec mutations C92.00
- NPM1 – Leucémie myéloïde aiguë associée à des mutations C92.00
- Psychiques – Douleur chronique où interviennent des facteurs F45.41
- - -
- - Dysfonctionnement segmentaire et M99.0
- - Syndrome VEXAS [Vacuole, mutation de l'Enzyme 1 à l'X, syndrome auto-inflammatoire et M35.8

Somatisation – F45.0**Somatoforme**

- Appareil
- - Digestif haut – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.31
- - Uro-génital – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.34
- - Indifférencié – Trouble F45.1
- Organe système
- - Non précisé – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.39
- - - Dysfonctionnement neurovégétatif F45.38
- Persistant – Syndrome douloureux F45.40
- Plusieurs organes et systèmes – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.37
- Sans précision – Trouble F45.9
- Système
- - Cardio-vasculaire – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.30
- - Respiratoire – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.33
- Voies digestives basses – Dysfonctionnement neurovégétatif F45.32
- - -
- - Douleur F45.40
- - Troubles F45.8

Somatomammotropinome – D35.2**Somatomédine-C] et EGF [facteur de croissance épidermique] – Lipodystrophie due à un déficit combiné en insuline, IGF1 [E88.1****Somatostatine** – Hypersécrétion du pancréas endocrine de: E16.8**Somatostatino**

- Duodénum – C17.0
- Pancréas – C25.4
- Polycythémie – Syndrome de paragangliome- D75.1, D44.7

Somatotrope – Hypersécrétion de l'hormone E22.0**Sommeil**

- Anormal – Cycle veille- Z91.8

Sommeil - suite

- Associé à NRXN1 -> Syndrome de trouble neurodéveloppemental sévère-stéréotypies motrices-constipation chronique-trouble du rythme veille- G96.8
- Central -> Syndrome d'apnée du G47.30
- Lent -
- - ESES [état de mal épileptique électrique pendant le G40.01
- - POCS [CSWS] [pointes ondes continues pendant le G40.01
- Non
- - Cause organique -> Trouble du rythme veille- F51.2
- - Organique
- - - Sans précision -> Trouble du F51.9
- - - -> Autres troubles du F51.8
- - Précisée -> Apnée du G47.39
- Nouveau-né
- - Centrale -> Apnée du P28.3
- - Obstructive -> Apnée du P28.3
- - SAI -> Apnée du P28.3
- - -> Apnée primitive du P28.3
- Obstructif -> SAOS [Syndrome d'apnée du G47.31
- SAI -
- - Maladie du B56.9
- - Trouble émotionnel du F51.9
- Sans précision -> Trouble du G47.9
- Somnolence excessive -> Troubles du G47.1
- -
- - Apnées du G47.38
- - Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: privation de G40.5
- - Encéphalopathie auto-immune avec parasomnie et apnée obstructive du G04.8
- - État de mal épileptique bioélectrique pendant le G40.01
- - Hypoventilation alvéolaire non obstructive idiopathique du G47.32
- - Inversion psychogène du rythme (du): F51.2
- - Irrégularité du rythme veille- G47.2
- - Maladie du B56
- - Mouvements périodiques des jambes au cours du G25.80
- - Syndrome
- - - Glaucome-apnée du H40.9, G47.39
- - - Hypoventilation du G47.32
- - - Retard des phases du G47.2
- - Trouble
- - - G47.8
- - - Alimentation en rapport avec le F51.3
- - - Cycle veille- G47.2
- - - Endormissement et du maintien du G47.0
- Sommer-Hines -> Syndrome de Q73.8**
- Somnambulisme -> F51.3**
- Somnifères**
- Comprimé SAI -> T42.7

Somnifères - suite

- Intention suicidaire -> Intoxication aux T42.7
- Médicament SAI -> T42.7
- Potion SAI -> T42.7
- -> Intoxication aux T42.7

Somnolence

- Excessive -> Troubles du sommeil par G47.1
- -> R40.0

Sonde

- Bougie -> passage de Z43
- Cours acte visée diagnostique thérapeutique -> Perforation accidentel
- - Nerf par T81.2
- - Organe par T81.2
- - Vaisseau sanguin par T81.2
- Gastrostomie endoscopique percutané
- - Sonde PEG] -> Complication mécanique de T85.51
- - -> Infection dues à une T85.74
- Jéjunostomie endoscopique percutané
- - Sonde PEJ] -> Complication mécanique de T85.52
- - -
- - - Infection dues à une T85.74
- - - Réaction inflammatoire dues à une T85.74
- PEG -
- - Complication mécanique de sonde de gastrostomie endoscopique percutanée [T85.51
- - Infection dues à une T85.74
- - Réaction inflammatoire dues à une T85.74
- PEJ -
- - Complication mécanique de sonde de jéjunostomie endoscopique percutanée [T85.52
- - Infection dues à une T85.74
- - Réaction inflammatoire dues à une T85.74
- Urinaire (à demeure) -> Complication mécanique d'une T83.0
- Vésicale -> Inflammation due à une T83.5
- Songo -> Fièvre A98.5†, N08.0***
- Sonnei -**
- Dysenterie à Shigella A03.3
- Infection à Shigella A03.3
- Shigellose à Shigella A03.3
- Sonne-Kruse -> Dysenterie de A03.3**
- Sonoda -> Syndrome de Q87.8**
- SOPK [Syndrome ovarien polykystique] - E28.2**
- Sorsby -> Dystrophie pseudo-inflammatoire de H35.5**
- Sotos 2 -> Syndrome de Q87.3**
- Sottas -> Maladie de: Déjerine- G60.0**
- Souche**
- v./v.a. Cellule souche
- -
- - Carcinome bronchique de bronche C34.0

Souche - suite

- -> - suite
- - Tumeur maligne: Bronche C34.0
- - Tumeur neuroendocrine de la bronche C34.0

Soudé

- Entraînant une disproportion -> Jumeaux O33.7
- -
- - Dystocie due à: jumeaux O66.3
- - Jumeaux Q89.4

Soude] - Hydroxyde de: sodium [T54.3**Soudures vertébrales -> Autres M43.2****Souffle**

- Cardiaque
- - Bénins et anodins -> R01.0
- - Fonctionnel -> R01.0
- - Sans précision -> R01.1
- - Systolique) SAI -> R01.1
- Explosion -> Syndrome dû au T70.8

Soufre -> Effet toxique: Dioxyde de T59.1**Soufrés -> Anomalies du métabolisme des acides aminés E72.1****Soulier**

v./v.a. Bernard-Soulier

Soupçonnée) chez une femme non enceinte -> Recherche et soins d'une béance cervicale (N88.3**Soupçonneux et évasif -> Caractère R46.5****Soupirs -> R06.88****Sourcil**

- Syndactylie -> Syndrome de duplication des Q82.8, Q70.9
- -
- - S00.1
- - S01.0
- - Ptosis du L98.7

Souris

- Articulaires du genou -> M23.4
- Intra-articulaire
- - Genou -> M23.4
- - - M24.0

Sous-alimentation

- Nouveau-né -> P92.3
- -> Gastrite due à une E63.9†, K93.8*

Sous-arachnoïdien

v./v.a. Hémorragie sous-arachnoïdienne

- Niveau
- - Abdomen, de la région lombosacrée et du bassin -> Lésion traumatique de vaisseaux sanguins S35.82
- - Cou -> Lésion traumatique de vaisseaux sanguins S15.82
- - Thorax -> Lésion traumatique de vaisseaux sanguins S25.82
- Postopératoire -> Hémorragie rachidienne G97.84

Souscapitale -> Fracture du col du fémur: S72.03

Sous-capsulaire

- Antérieure) (postérieure) - Cataracte sénile: polaire *H25.0*
- Postérieure - Cataracte *H26.8*
- - Opacités glaucomateuses (*H26.2*

Sous-clavière

v./v.a. Artère sous-clavière

- -
- - Lésion traumatique
- - - Artère innominée ou *S25.1*
- - - Veine innominée ou *S25.3*
- - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: veine *I80.81*

Sous-cornée -

- Dermatose pustuleuse *L13.1*
- Pustulose *L13.1*

Sous-cortical

- Bandes - Hétérotopie *Q04.3*

- -
- - Démence vasculaire
- - - *F01.2*
- - - Mixte, corticale et *F01.3*
- - Encéphalopathie artérioscléreuse *I67.3*
- - Hémorragie intracérébrale hémisphérique, *I61.0*
- - Hétérotopie nodulaire *Q04.8*
- - Leucoencéphalopathie mégalencéphalique avec kystes *E75.2*

Sous-cutané

v./v.a. Tissu cellulaire sous-cutané
v./v.a. Tissu sous-cutané

- Abcès - Chromomycose *B43.2†, L99.8**
- Abdomen - Décollement *S30.86*
- Bassin - Décollement *S30.86*
- Cellules T de type panniculite - Lymphome *C86.3*
- Cou - Décollement *S10.96*
- Due à un traumatisme obstétrical - Adiponécrose *P15.6*
- Fermé - Lésion traumatique superficiel
- - Abdomen, des lombes et du bassin: Décollement *S30.86*
- - Cheville et du pied: Décollement *S90.86*
- - Épaule et du bras: Décollement *S40.86*
- - Hanche et de la cuisse: Décollement *S70.86*
- - Jambe: Décollement *S80.86*
- - Poignet et de la main: Décollement *S60.86*
- Kyste - Chromomycose *B43.2†, L99.8**
- Localisés) (superficiels) - nodules *R22*
- Lombes - Décollement *S30.86*
- Origine traumatique - Emphysème *T79.7*
- Paroi thoracique
- - Antérieure - Décollement *S20.36*
- - Postérieure - Décollement *S20.46*
- - - Décollement *S20.86*

Sous-cutané -suite

- Pendant en grands lambeaux - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec augmentation marquée du volume et des parties du tissu cutané et *E88.22*
- Présence d'un corps étranger - Granulome cutané et *L92.3*
- Région costale - Décollement *S20.86*
- Résultant d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique - Emphysème (*T81.8*
- Sein - Décollement *S20.16*
- Thorax postérieur - Décollement *S20.41*
- Type panniculite - Lymphome T *C86.3*
- -
- - Abcès phaeohyphomycosique *B43.2†, L99.8**
- - Kyste phaeohyphomycosique *B43.2†, L99.8**
- - Mucormycose *B46.3†, L99.8**

Sous-diaphragmatique

- Tuberculeux - Abcès *A18.3†, K93.0**

- - Abcès: *K65.09*

Sous-dural

v./v.a. Hémorragie sous-durale

- Chronique non traumatique - Hématome *I62.02*
- Localisé) dû à un traumatisme obstétrical - Hématome *P10.0*
- Niveau
- - Abdomen, de la région lombosacrée et du bassin - Lésion traumatique de vaisseaux sanguins *S35.81*
- - Cou - Lésion traumatique de vaisseaux sanguins *S15.81*
- - Thorax - Lésion traumatique de vaisseaux sanguins *S25.81*
- - Postopératoire - Hémorragie rachidienne *G97.83*
- - Sans précision - Abcès extra-dural et *G06.2*
- - Abcès granulome
- - Intracrânien: *G06.0*
- - Intrarachidien: *G06.1*

Sous-endocardique aigu myocarde

- Infarctus type
- - 1 - Infarctus *I21.40*
- - 2 - Infarctus *I21.41*
- - Infarctus *I21.48*

Sous-épendymaire

- Cellules géantes - Astrocytome *D43.2*
- Envahissement intraventriculaire degré
- - 2, du nouveau-né - Hémorragie *P52.1*
- - 3, du nouveau-né - Hémorragie *P52.2*
- Sans envahissement intraventriculaire) - Hémorragie *P52.0*
- - Hétérotopie nodulaire *Q04.8*

Sous-épithéliale mucineuse - Dystrophie cornéenne

H18.5

Sous-galéal

- Traumatisme obstétrical - Hématome *P12.2*

Sous-galéal -suite

- -
- - Contusion *S00.05*
- - Hématome *S00.05*

Sous-gingival - Tartre (dentaire):

K03.6

Sous-glottique

- Actes médicaux - Sténose *J95.5*
- Congénitale - Sténose *Q31.1*
- Obstructive - Laryngotrachéite *J05.0*
- -
- - Amylose *E85.4†, J99.8**
- - Carcinome épidermoïde de la partie *C32.2*
- - Laryngite (aiguë): *J04.0*
- - Œdème (de la): *J38.4*
- - Ptérygion du larynx: *Q31.0*
- - Tumeur maligne: Etage *C32.2*
- - Tumeur neuroendocrine maligne de la partie *C32.2*

Sous-hépatique - Abcès:

K65.09

Sous-mandibulaire

v./v.a. Glande sous-mandibulaire

- Indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale - Abcès *K12.22*
- Sans indication d'extension médiastinale, parapharyngée ou cervicale - Abcès *K12.21*

Sous-maxillaire -

- Glande
- - *C08.0*
- - *D11.7*
- Tuberculose *A18.8†, K93.8**
- Tumeur épithéliale bénigne de la glande *D11.7*

Sous-muqueux

- Bouche - Fibrose *K13.5*
- Langue - Fibrose *K13.5*
- Utérus - Léiomyome *D25.0*
- Voies respiratoires supérieures - Fibrose *J39.88*

Sous-périostique post-traumatique - Ossification

M89.8

Sous-phrénique

- Actes médicaux - Abcès de(s): *T81.4*

- -

- - Abcès: *K65.09*

- - Péritonite (aiguë): *K65.09*

Sous-population définie - Examen général de routine d'une

Z10

Sous-pulmonaire

- Double-committed - Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec communication interventriculaire sous-aortique et *Q20.1*
- Non-committed - Ventricule droit à double issue [Double outlet right ventricle] avec CIV [communication interventriculaire] *Q20.1*
- Sténose pulmonaire -
- - VDDI avec communication interventriculaire sous-aortique ou sous-aortique et *Q20.1*

Sous-pulmonaire – suite

- Sténose pulmonaire – suite
- - Ventricule droit à double issue avec communication interventriculaire sous-aortique ou sous-aortique et Q20.1
- - -
- - Sténose Q24.3
- - Ventricule droit à double issue avec communication interventriculaire Q20.1

Sous-séreux de l'utérus – Léiomyome D25.2**Sous-trochantérienne – Fracture** S72.2**Sous-type non différencié – Lymphome diffus grand Cellule B**

- C83.3

Sous-valvulaire

- Mitral – Anomalie de l'appareil Q23.3
- Tricuspidé – Anomalie de l'appareil Q22.8
- - Rétrécissement aortique Q24.4

Sous-xiphoïdienne

v./v.a. Hernie sous-xiphoïdienne

Soutien

- Appareil médical appareil auxiliaire
- - Non précisé – Dépendance de longue durée envers un appareil de Z99.9
- - - Dépendance de longue durée envers d'autres appareils de Z99.8
- Familial inadéquat – Z63

SOX5 – Retard de développement et de langage par déficit en Q93.5**Spahr – Chondrodysplasie métaphysaire type** Q78.5**Sparganose –** B70.1**Sparganum (S.mansonii) (S. proliferum) – Infection à:** B70.1**Spasme**

- Accommodation – H52.5
- Anus – K59.4
- Artère cérébrale – G45.9
- Artériel – I73.9
- Bell – G51.3
- Congénital(e) ou infantile du pylore – Q40.0
- Coronaire vérifié – Angine de poitrine avec I20.1
- Cryptogénique à début tardif – G40.8
- Diffus de l'œsophage – K22.4
- Hémifacial clonique – G51.3
- Hystérique
- - Pharynx – F45.33
- - - F44.4
- Infantiles-retard psychomoteur-atrophie cérébrale progressive-anomalie des ganglions de la base – Syndrome de E51.8†, G99.8*
- Laryngé
- - Hystérique – F44.4
- - - J38.5
- Œsophage
- - Distal – K22.4
- - - K22.4

Spasme – suite

- Pédo-carpien – R29.0
- Psychogène des voies digestives – F45.32
- Pylore
- - Non classé ailleurs – K31.3
- - - Formes psychogènes de: F45.3
- Sanglot – R06.88
- Sphincter d'Oddi – K83.4
- Vasculaire – AVC par I63.8
- - -
- - Angine de poitrine (de): due à un I20.1
- - Crampe et R25.2

Spasmodique –

- Rhinorrhée J30
- Torticolis G24.3

Spasmodiques, non classés ailleurs –**Intoxication: Autres agents parasympholytiques [anticholinergiques et antimuscariniques] et** T44.3**Spasmus nutans –** F98.49**Spasticité**

- Déficience intellectuelle-épilepsie lié à l'X – Syndrome de G40.4
- Encéphalopathie épileptique – Syndrome néonatal léthal de G40.4, R09.2
- [Hydrocéphalie] – Syndrome CRASH [hypoplasie du corps calleux-retard mental-pouces en adduction- Q04.8
- - Hyperglycinémie survenant durant l'enfance – E72.5, G11.8
- - Hypernatrémie – Syndrome de microcéphalie - malformation cérébrale - Q04.8
- - Jambes – Hypomyélinisation avec atteinte du tronc cérébral et de la moelle épinière et E75.2
- - Liés à l'X – Syndrome parkinsonien et G20.90
- - Membres-dystrophie de la rétine-diabète insipide – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X- Q87.8
- - Origine rachidienne des muscles striés – G95.83
- - Progressive-déficience intellectuelle-lésions de la substance blanche – Syndrome de neurodégénération infantile- G31.88
- - Tardive – Ataxie cérébelleuse autosomique récessive avec G11.1
- - -
- - - Choréathétose dystonique paroxystique avec ataxie épisodique et G24.8
- - - Syndrome de neurodégénérescence progressive de l'enfant-cécité-ataxie- G31.88

Spastique

v./v.a. Type de maladie

Spatale – Négligence visuo- R29.5**Spatz – Syndrome de Hallervorden-** G23.0**SPCA [serum prothrombin conversion accelerator] – Déficit en** D68.23**Spécial**

v./v.a. Type de maladie

Spécification – Sarcome des cellules dendritiques sans autre C96.4**Spécifique**

- Acquisition
- - Arithmétique – Trouble F81.2
- - Articulation – Trouble F80.0
- - Orthographe – Trouble F81.1
- - Atoniques – Crises non G40.3
- - Bébé «poupée de son» – Syndrome non P94.2
- - Calcul rénal et hydronéphrose – Urétrite non N13.20
- - Cloniques – Crises non G40.3
- - Développement
- - - Fonctions motrices, sans précision – Troubles F82.9
- - - Langage – Trouble F80.9
- - - Motricité
- - - - Buccale – Troubles F82.2
- - - - Fine et graphique – Troubles F82.1
- - - - Globale – Troubles F82.0
- - - Fibres musculaires [myopathies avec anomalies structurelles] – Dystrophie musculaire congénitale: avec anomalies morphologiques G71.2
- - - Fœtus nouveau-né
- - - Sans précision – Affection des téguments P83.9
- - - -
- - - - Affections précisées des téguments P83.8
- - - - Œdèmes, autres et sans précision, P83.3
- - - Grossesse multiple – Autres complications O31.8
- - - Isolées) – Phobies F40.2
- - - Lecture –
- - - Retard F81.0
- - - Trouble F81.0
- - - Lymphocytes] – Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en LCK [tyrosine kinase D81.2
- - - Mixtes du développement – Troubles F83
- - - Myocloniques – Crises non G40.3
- - - Non
- - - Classé –
- - - - Affections articulaires M24.8
- - - - Arthropathies M12.8
- - - Effectués – Sujets ayant recours aux services de santé pour des actes médicaux Z53
- - - Identifié –
- - - - Broncho)pneumonie virale, sans précision ou virus J11.0
- - - - Encéphalopathie grippale sans précision ou virus J11.8
- - - - Épanchement pleural grippal sans précision ou virus J11.1
- - - - Gastroentérite grippale sans précision ou virus J11.8
- - - - Infection grippale des voies respiratoires supérieures sans précision ou virus J11.1

Spécifique – suite

- Non – suite
- Identifié – suite
- Laryngite grippale sans précision ou virus *J11.1*
- Myocardite (aiguë) grippale sans précision ou virus *J11.8*
- Pharyngite grippale sans précision ou virus *J11.1*
- NSIP] – Pneumonie interstitielle non *J84.10*
- Orthographe (sans trouble de la lecture) – Retard *F81.1*
- Période périnatale, sans précision – Infection *P39.9*
- Personnalité – Autres troubles *F60.8*
- Précisées de la période périnatale – Autres infections *P39.8*
- Propres au nourrisson – Symptômes non *R68.1*
- Prostate [PSA] – Modification du taux d'antigène *R77.80*
- Sans précision – Lymphadénite non *I88.9*
- Tension artérielle – Constatation d'une baisse non *R03.1*
- Tonico-cloniques – Crises non *G40.3*
- Toniques – Crises non *G40.3*
-
- Balano-posthite ulcéreuse *A63.8†, N51.2**
- Bloc ventriculaire non *I45.4*
- Grippe
- Sans mention d'identification d'un virus *J11*
- Virale sans mention d'identification d'un virus *J11*
- Hépatite réactive non *K75.2*
- Infection bactérienne *A49.9*
- Lymphadénite
- Mésentérique non *I88.0*
- Non *I88.8*
- Péricardite idiopathique aiguë non *I30.0*
- Rash et autres éruptions cutanées non *R21*
- Urétrite non *N34.1*

Spectrine – Ataxie cérébelleuse autosomique récessive associée à la *G11.1***Spermatique**

v./v.a. Cordon spermatique

- Torsion: canal *N44.0*

Spermatocèle – *N43.4***Spermatocystite**

- Gonorrhéique – *A54.2†, N51.8**
- Post-gonorrhéique – *A54.2†, N51.8**
- Tuberculeuse – *A18.1†, N51.8**

Spermatogenèse – Infertilité masculine avec une anomalie de la *N46***Spermatozoïdes anormaux –** *R86***Sperme**

- Liquide séminal – Résultats anormaux de: *R86*
- Donneur de *Z52.88*

Spermicides – *T49.8***Spermogramme**

- Vasectomie – *Z30.8*
- *Z31.4*

SPG11 – Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique récessive type 2 due à une mutation de *G60.0***SPH] – Syndrome pulmonaire à Hantavirus [** *B33.4†, J17.1****Sphénoïdal**

- Aiguë – Sinusite *J01.3*
- Chronique – Sinusite *J32.3*
- SAI – Sinusite *J32.3*
-
- Carcinome épidermoïde du sinus *C31.3*
- Mélanome malin de la muqueuse du sinus *C31.3*
- Polypes du sinus (de): *J33.8*
- Rhabdomyosarcome embryonnaire du sinus *C31.3*

Sphénoïde –

- *S02.1*
- Os: *D16.41*
- Ostéoblastome de l'os *D16.41*
- Sarcome de l'os *C41.01*

Sphérocytaire

- Héritaire type
- I – Anémie (due à): hémolytique non *D55.1*
- II – Anémie (due à): hémolytique non *D55.2*
- Ictère: hémolytique congénital (*D58.0*

Sphérocytose héréditaire – *D58.0***Sphéroïde**

- Axonaux et cellules gliales pigmentées – Leucoencéphalopathie héréditaire diffuse à *E75.2*
- Myopathie à corps *G71.2*

Sphérophakie

- Ectopie du cristallin et mégalocornée – Glaucome secondaire à une *Q15.8*
- Raideur articulaire-petite taille] – Syndrome GEMSS [glaucome-ectopie du cristallin- *Q87.1*
- *Q12.4*

Sphincter

- Anal
- Cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.1*, intéressant aussi: *O70.2*
-
- *D37.78*
- *S31.80*
- Oddi – Spasme du *K83.4*
- Rectal –
- Dysfonctionnement du *K59.9*
- Hémorragie du *K62.51*
- Rétrécissement syphilitique du *A52.7†, K93.8**

Sphincter – suite

- SAI au cours de l'accouchement – Déchirure ou rupture périnéale comme en *O70.1*, intéressant aussi: *O70.2*
- Urétral] – Syndrome de Fowler (dysfonctionnement du *N36.8*
- Vésical –
- Sclérose du *N32.8*
- Ulcère du *N32.8*
- Vessie – Dysfonctionnement neurogène du détrusor/ *N31.88*
- Rétrécissement de l'anus (*K62.4*

Sphingolipidose

- Sans précision – *E75.3*
-
- *E75.2*
- *E75.3*
- Dégénérescence cérébrale au cours de *E75.3†, G32.8**

Sphingomyélinase acide – Déficit en *E75.2***Sphingomyélinose –** *E75.3***Spiegelhel**

v./v.a. Hernie de Spiegel

- Hernie incarcerée de *K43.68*

Spiegler

v./v.a. Brooke-Spiegler

Spielmeyer

v./v.a. Stock-Spielmeyer-Vogt

- Vogt – Maladie de: *E75.4*

Spilorozea – Phacomatose *Q85.8***Spina bifida**

- Aperta
- Kystique) – *Q05*
- *Q05.9*
- Cervical
- Hydrocéphalie – *Q05.0*
- Sans hydrocéphalie – *Q05.5*
- Dorsal
- Hydrocéphalie – *Q05.1*
- *Q05.6*
- Dorso lombaire
- Hydrocéphalie – *Q05.1*
- *Q05.6*
- Hydrocéphalie – *Q05.1*
- Hydrocéphalie NCA – *Q05.4*
- Hypospadias – Syndrome de *Q05.7, Q54.0*
- Kystique
- Cervical – *Q05.5*
- Lombo-sacré – *Q05.7*
- *Q05.9*
- Lombaire
- Hydrocéphalie – *Q05.2*
- Sans hydrocéphalie – *Q05.7*
- *Q05.7*
- Lombo-sacré
- Hydrocéphalie – *Q05.2*
- SAI – *Q05.7*
- Occulta – *Q76.0*

Spina bifida – suite

- Ouvert
- - Cervical → Q05.5
- - Lombo-sacré → Q05.7
- Présumé(e) du fœtus → Soins maternels pour: Q35.0
- Sacré
- - Hydrocéphalie → Q05.3
- - Sans hydrocéphalie →
- - - Q05.8
- Sans précision → Q05.9
- Thoracique
- - Hydrocéphalie → Q05.7
- - Sans hydrocéphalie →
- - - Q05.6
- → Q05.9

Spina ventosa → A18.0†, M90.09*

Spinal

v./v.a. Type de maladie

Spinobulbaire de type Kennedy [Maladie de Kennedy] → Atrophie musculaire G12.2

Spinocellulaire → Syndrome de kératodermie palmo-plantaire-ambiguïté sexuelle XX-prédisposition au carcinome Q56.0, Q82.8

Spinocérébelleuse

v./v.a. Type de maladie

Spinulosa

- Decalvans de Siemens → Kératose folliculaire Q82.8
- → Trichodysplasie L85.8

Spirales cylindriques → Myopathie à G71.2

Spirillum minus

- Causée par morsure de rat → Fièvre à A25.0
- → Infection à A25.0

Spirit → White T52.0

Spirochaeta morsus muris → Fièvre causée par morsure de rat à A25.0

Spirochètes

- Précisées → Autres infections à A69.8
- →
- - Bronchite à A69.8†, J99.8*
- - Ictère hémorragique à A27.0
- - Infection
- - - A69.9
- - - Pulmonaire à A69.8†, J17.0*
- - Pneumonie au cours d'infection à A69.8†, J17.0*

Spirochètose → A69.9

Spirometra → Infection à: larves de B70.1

Spiromérose → B70.1

Spitz → Nævus de D22.9

SPL → Q82.8

Splanchnique → Nerf S34.5

Splénique

- Diffus de la pulpe rouge à petites cellules B → Lymphome C83.0
- Zone marginale → Lymphome C83.0
- →

Splénique – suite

- → – suite
- - Angle: gauche du côlon [D12.3
- - Anomalie de: épreuves fonctionnelles (de): R94.8
- - Arrachement du hile S36.04
- - Embolie et thrombose de la veine I82.80
- - Hématome S36.01
- - Lésion traumatique de la veine S35.3
- - Lymphome de la zone marginale C83.0
- - Persistance de lobulations Q89.08
- - Tumeur maligne: Angle gauche du côlon [C18.5

Splénite

- Aspergillus → B44.8
- SAI → D73.8
- Tuberculeuse → A18.8†, D77*

Spléno-gène (primaire) – Neutropénie D70.6

Spléno-gonadique

- Anomalie transversale des membres-micrognathie → Syndrome de fusion Q87.8
- Isolée → Fusion Q89.08

Splénomégalie

- Anhidrose-céphalée migraineuse → Syndrome de dystrophie rétinienne-œdème du nerf optique- Q87.8
- Congénitale → Q89.00
- Congestive chronique → D73.2
- Cours de paludisme → B54†, D77*
- Gaucher
- - Infantile → E75.2
- - - E75.2
- Leucopénie → Arthrite rhumatoïde adéno
- - M05.0
- - M05.00
- Myélophtisique → D47.4
- Niemann Pick → E75.2
- Non classé →
- - R16.1
- - Hépatomégalie avec R16.2
- SAI → R16.1
- Syphilitique congénital
- - Précoce → A50.0†, D77*
- - → A50.0†, D77*
- → Maladie due au VIH avec B23.8, R16.1

Split-Cord, type mixte → Malformation de Q06.2

SPO [syndrome psycho-organique] → F07.9

Spolydactylie

- Type
- - Beemer-Langer → Syndrome des côtes courte- Q77.2
- - Majewski → Syndrome des côtes courte- Q77.2
- - Saldino-Noonan → Syndrome des côtes courte- Q77.2
- - Verma-Naumoff → Syndrome des côtes courte- Q77.2

Spolydactylie – suite

- → Syndrome des côtes courte- Q77.2

SPONASTRIME → Dysplasie Q77.7

Spondyloaire → Syndrome de croissance excessive-modélage métaphysaire réduit-dysplasie Q87.3

Spondylarthrite

- Ankylopoïétique → M45.09
- Ankylosante
- - Juvénile →
- - - M08.1
- - - M08.19
- - Sièges multiples de la colonne vertébrale → M45.00
- - -
- - - Iridocyclite au cours de M45.09†, H22.1*
- - - Syndrome PASS [pyoderma gangrenosum-acné-hidradénite suppurée- M35.8
- - - Troubles respiratoires au cours de M45.09†, J99.8*
- Axial
- - Juvénile → M08.19
- - Non radiologique → M45.09
- - Radiologique → M45.09
- - -
- - - M45.09
- - - Iridocyclite au cours de M45.09†, H22.1*
- - - Trouble respiratoire au cours de M45.09†, J99.8*
- Psoriasique → L40.5†, M07.2*

Spondylarthrose

- Cervical
- - Sans myélopathie ou radiculopathie → M47.8
- - - Myélopathie au cours de M47.12†, G99.2*
- Lombaire → Myélopathie au cours de M47.16†, G99.2*
- Lombosacrée → Myélopathie au cours de M47.17†, G99.2*
- Lombo-sacrée sans myélopathie ou radiculopathie → M47.8
- Myélopathie →
- - M47.1
- - M47.99†, G99.2*
- Radiculopathie → Autres M47.2
- Sacrale avec myélopathie → M47.18†, G99.2*
- Sacro-coccygienne avec myélopathie → M47.18†, G99.2*
- Sans précision → M47.9
- Thoracique
- - Sans myélopathie ou radiculopathie → M47.8
- - - Myélopathie au cours de M47.14†, G99.2*
- - -
- - M47.8
- - Compression des racines nerveuses au cours de M47.29†, G55.2*

Spondylite

- Ankylosante
- - Atteinte pulmonaire - *M45.09†, J99.8**
- - - Iridocyclite au cours de *M45.09†, H22.1**
- Cours
- - Brucellose - *A23.9†, M49.19**
- - Tuberculose - *A18.0†, M49.09**
- Due à une infection intestinale bactérienne - *A04.9†, M49.29**
- Gonocoques - *A54.4†, M49.39**
- Infectieuse NCA - *M46.59*
- Psoriasique - *L40.5†, M07.2**
- Syphilitique - *A52.7†, M49.39**
- Typhique - *A01.0†, M49.29**
- - *M46.99*

Spondylo

- Carpo-tarsienne - Synostose *Q78.8*
- Mégaépiphyse-métaphysaire - Dysplasie *Q77.7*
- Périphérique-cubitus court - Syndrome de dysplasie *Q77.7*

Spondylo-campodactylie - Syndrome *Q77.8***Spondylo-cheirodysplasique - SED type** *Q79.6***Spondylo-costale**

- Atrésie anale-malformation génito-urinaire - Syndrome de dysostose *Q87.8*
- Autosomique
- - Dominante - Dysostose *Q76.8*
- - Récessive - Dysostose *Q76.8*
- Hypospadias-déficience intellectuelle - Syndrome de dysostose *Q87.1*

Spondylodiscite

- Corps vertébral
- - Cervicale - *M46.42*
- - Lombaire - *M46.46*
- - Thoracique - *M46.44*
- - *M46.49*

Spondylodysplasique - Syndrome d'Ehlers-Danlos *Q79.6***Spondylo-enchondrale - Dysplasie** *Q77.7***Spondylo-épimétaphysaire**

v./v.a. Dysplasie spondylo-épimétaphysaire

Spondylo-épiphyse

v./v.a. Dysplasie spondylo-épiphyse

Spondylogène

- Moelle épinière - Compression *M47.19†, G99.2**
- - Myélopathie *M47.19†, G99.2**

Spondyloisthésis

- Congénital - *Q76.21*
- - *M43.1*

Spondylolyse

- Congénitale - *Q76.22*
- - *M43.0*

Spondylo-métaphysaire

v./v.a. Dysplasie spondylo-métaphysaire

Spondylo-métaphysaire - suite

- - Syndrome de leucodystrophie hypomyélinisante avec chondrodysplasie *E75.2, Q77.8*

Spondylo-oculaire syndrome - *Q87.5***Spondylopathie**

- Cours
- - Maladies classées ailleurs - *M49.8**
- - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs - *M49.3**
- Inflammatoire, sans précision - *M46.9*
- Neurologique
- - Cours
- - - Syringobulbie - *G95.0†, M49.49**
- - - Syringomyélie - *G95.0†, M49.49**
- - - Tabès - *A52.1†, M49.49**
- - - *M49.4**

- Sans précision - *M48.9*

- Traumatique - *M48.3*

Spondylopathies

- Infectieuses - Autres *M46.5*
- Inflammatoires précisées - Autres *M46.8*
- Précisées - Autres *M48.8*

Spongieux

- Muqueuses - Nævus blanc *Q38.6*
- Subaiguë - Encéphalopathie *A81.0*
- -
- - Lésion traumatique de l'urètre: Partie *S37.32*
- - Myocarde *I42.88*

Spongiforme bovine - Forme atypique de la maladie de Creutzfeldt-Jakob à ESB [Encéphalopathie *A81.0***Sporothrix**

- Schenckii - Infection à *B42.9*
- - Septicémie à *B42.70*

Sporotrichose

- Disséminée - *B42.78*
- Généralisée - *B42.78*
- Lympho-cutanée - *B42.1*
- Pulmonaire - *B42.0†, J99.8**

- -

- - Arthrite au cours de *B42.8†, M01.69**

- - Formes de *B42.8*

- - Maladie des voies respiratoires au cours de *B42.0†, J99.8**

- - Méningite au cours de *B42.8†, G02.1**

Sport - Lésion ou maladie due au stress excessif ou à des mouvements stressants et répétés, aussi en *X59.9!***Sportive -**

- Examen général en série de: équipes *Z10*
- Inscription dans: pratique *Z02*

Sporulants

- Gram positif, causes de maladies classées dans d'autres chapitres - Clostridium perfringens et autres micro-organismes anaérobies *B96.7!*

Sporulants - suite

- Non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Autres micro-organismes anaérobies Gram positif non *B95.91!*

Spranger

v./v.a. Rajab-Spranger

Sprengel -

- Malformation congénitale de *Q74.0*
- Syndrome d'hydrocéphalie-dysplasie costovertébrale-anomalie de *Q87.8*

Sprue

- Non tropicale - *K90.0*
- Réfractaire - *K90.0*
- SAI - *K90.1*
- Tropicale - *K90.1*

SPS - *G25.88*

Squameux

- Cours de maladies classées ailleurs - Lésions papulo- *L45**
- Multiple spontanément curable - Épithéliome *D23.9*
- Précisées - Autres lésions papulo- *L44.8*
- Sans précision - Lésion papulo- *L44.9*
- Unilatérale non syndromique - Craniosynostose *Q75.0*

Squelette

- Due à un traumatisme obstétrical, sans précision - Lésion du *P13.9*
- Traumatisme obstétrical - Lésions d'autres parties du *P13.8*
- -
- - Ostéoblastome du *D16.9*
- - Syndromes congénitaux malformatifs avec d'autres modifications du *Q87.5*

Squelettique

v./v.a. cérébro-oculo-facio-squelettique
v./v.a. facio-cutané-squelettique
v./v.a. microcéphalie-facio-cardio-squelettique
v./v.a. vélo-facio-squelettique

Squeletto

v./v.a. oculo-squeletto-dentaire

SRAS], sans précision - Syndrome respiratoire aigu sévère [*U04.9***SREAT [Encéphalopathie sensible aux stéroïdes associée à une thyroïdite auto-immune]** - *G04.8, E06.3***SRH] [GHRH] - Hypersécrétion du pancréas endocrin de: «releasing factor» de l'hormone de croissance** [*E16.8*

SSADH - Déficit en *E72.8*

SSS

- Atteinte 30% surface corporel
- - Plus - Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome *L00.1*
- - - Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome *L00.0*
- - SAP - Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome *L00.0*
- - Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome *L00.0*

SSSS [Staphylococcal scalded skin syndrome] - L00.0**Stabilisant**

- Fibrine -
- - Carence en facteur *D68.26*
- - Déficit héréditaire en facteur *D68.26*
- Membrane - Intoxication aiguë par les médicaments avec effet *T50.9*

Stabilisée - Carie dentaire K02.3**Stable -**

- Angor *I20.8*
- Carence en facteur *D68.23*
- Diabète (sucré) (avec obésité) (sans obésité) (de): *E11*

Stafne - Kyste (de): K10.0**STAG1 - Syndrome de déficience intellectuelle-dysmorphie faciale-reflux gastro-œsophagien associé à Q87.0****Stähli - Ligne de H18.0****Standard - Leucémie, réfractaire au traitement d'induction C95.8!****Stanescu**

v./v.a. Maroteaux-Stanescu-Cousin

- -
- - Dysostose type *Q78.8*
- - Dysplasie spondylo-épiphysaire, type *Q77.7*

Stannose - J63.5**Staphylococcal scalded skin syndrome] - SSSS [L00.0****Staphylococcique**

- Nourrisson - Dermateite exfoliatrice *L00.0*
- Peau échaudée Syndrome SSS
- - Atteinte 30% surface corporel
- - - Plus - Syndrome *L00.1*
- - - - Syndrome *L00.0*
- - SAP - Syndrome *L00.0*
- - - Syndrome *L00.0*
- - -

- - Pneumonie nécrosante *J15.2*
- - Syndrome de Lyell *L00*

Staphylococcus aureus

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - *B95.6!*
- -
- - Choc septique à *A41.0, R57.2*
- - Infection cutanée locale à *L08.9, B95.6!*

Staphylococcus epidermidis - Endoplasite à T82.7, B95.7!**Staphylocoque**

- Aureus du prématuré - Sepsis à *P36.2*
- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - Autres *B95.7!*
- Coagulase-négatif -
- - Choc septique à *A41.1, R57.2*
- - Septicémie à *A41.1*
- Doré -
- - Sepsis du nouveau-né à *P36.2*
- - Septicémie à *A41.0*

Staphylocoque -suite

- Langue - Abcès à *K14.0, B95.8!*
- Moelle épinière - Abcès à *G06.1, B95.8!*
- Non précis
- - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres - *B95.8!*
- - - Septicémie à *A41.2*
- Précisés - Septicémie à d'autres *A41.1*
- Prématuré NCA - Sepsis à *P36.3*
- Sans précision - Sepsis du nouveau-né à *P36.3*
- Siège non précisé - Infection à *A49.0*
- Tant qu'agents pathogènes - *B95.8!*
- -
- - Amygdalite à *J03.8, B95.8!*
- - Angine aiguë à *J03.8, B95.8!*
- - Arthrite et polyarthrite à *M00.0*
- - Choc septique à *A41.2, R57.2*
- - Embolie pyohémique à *A41.2*
- - Entérite à *A04.8, B95.8!*
- - Impétigo à *L01.0*
- - Infection
- - - Cutanée locale à *L08.9, B95.8!*
- - - Généralisée à *A41.2*
- - Intoxication alimentaire à *A05.0*
- - Méningite à *G00.3*
- - Méningo-encéphalite à *G04.2, B95.8!*
- - Péricardite à *I30.1, B95.8!*
- - Pharyngite à *J02.8, B95.8!*
- - Pneumonie congénitale à *P23.2*
- - Pneumonie due à des *J15.2*
- - Scarlatine à *A38*
- - Sujet porteur d'une maladie bactérienne due à des: *Z22.3*

Staphylocoque doré

- Résistant
- - Glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones et non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline - *U80.0!*
- - Méthicilline - *U80.0!*
- - Oxacilline méticilline
- - - Échéant aux glycopeptides, aux quinolones, aux streptogramines ou aux oxazolidinones - *U80.00!*
- - - MRSA] - *U80.00!*
- - Endocardite à *I33.0, B95.6!*

Staphylome

- Cornée - *H18.7*
- Équatorial - *H15.8*
- Périrapillaire - *H15.8*
- Postérieur] - Syndrome MRCS [microcornée-dystrophie des cônes et des bâtonnets-cataracte- *Q15.8*
- Syphilitique - *A52.7†, H19.8**

STAR -

- Hyperplasie congénitale lipoïde des surrénales par déficit en *E25.08*

STAR - -suite

- Syndrome *Q87.8*

Stargardt - Maladie de H35.5**Stase SAI - Dermite de I83.1****STAT1 -**

- Déficit en *D84.8*
- Prédisposition mendélienne aux infections mycobactériennes par déficit partiel en *D84.8*

Stato-acoustique] - Nerf acoustique [N. S04.6**Staturale**

v./v.a. Insuffisance staturale

Stature constitutionnelle - Haute E34.4**Statur pondéral - Syndrome de maturation osseuse accélérée-dysmorphie faciale-retard Q87.3****Status post**

- Arthrodèse - *Z98.1*
- Dérivation ou anastomose intestinale - *Z98.0*
- Greffe
- - Cœur
- - - Poumon - *Z94.3*
- - - - *Z94.1*
- - Cornée - *Z94.7*
- - Foie -
- - - *Z94.4*
- - - Échec de greffe lors de *T86.49*
- - Organe ou de tissu, sans précision - *Z94.9*
- - Osseuse - *Z94.6*
- - Peau
- - - Autologue - *Z94.5*
- - - - *Z94.5*
- - Poumon - *Z94.2*
- - Rein -
- - - *Z94.0*
- - - Échec de greffe lors de *T86.19*
- Infection COVID-19 - *U09.9!*

Stéatocystome multiple-dents néonatales - Syndrome de L72.2**Stéatohépatite**

- Alcoolique - *K70.1*
- Non alcoolique [NASH] - *K75.8*
- - *K75.8*

Stéatocystose multiple - L72.2**Stéato-nécrose] méésentérique - Nécrose graisseuse [K65.8****Stéatorrhée**

- Idiopathique - *K90.0*
- Pancréatique - *K90.3*
- Tropicale - *K90.1*

Stéatose hépatique

- Aiguë de la grossesse - *O26.68*
- Non alcoolique - *K76.0*
- Nourrisson - Hypertriglycéridémie transitoire et *E78.1, K76.0*

Steel - Syndrome de Q79.8

Steele-Richardson-Olszewski - Maladie de G23.1**Stefanovic**

v./v.a. Levic-Stefanovic-Nikolic

Steiner

v./v.a. Wiedemann-Steiner

Steinert

v./v.a. Curschmann-Batten-Steinert

- Adulte -> Dystrophie myotonique de G71.1

- Début

-- Juvénile -> Dystrophie myotonique de G71.1

-- Tardif -> Dystrophie myotonique de G71.1

- Forme

-- Congénitale -> Dystrophie myotonique de G71.1

-- Infantile -> Dystrophie myotonique de G71.1

- -> Maladie de G71.1

Steinfeld -> Syndrome de Q87.8**Stein-Leventhal -> Syndrome (de): E28.2****Stellaire -**

- Ganglion: S24.4

- Kératite: H16.1

- Nævus: I78.1

- Téléangiectasie [angiome I78.1

Sténocardie -> I20.8**Sténopéique] SAI - Méat en trou d'épingle [N35.9****Sténosante**

- Pouce [de Quervain] -> Ténosynovite chronique M65.4

- Ulcéreuse multifocale cryptogénétique -> Entérite K63.3

- -> Angiocholite K83.08

Sténose

- Acquis

-- Choanes -> J34.8

-- Conduit auditif externe -> H61.3

- Anus et du rectum -> K62.4

- Aorte (congénitale) -> Q25.3

- Aortique

-- Congénitale -> Q23.0

-- Rhumatismal

-- - Insuffisance

-- - - Reflux -> I06.2

-- - - -> I06.2

-- - - -> I06.0

-- Supravalvulaire -> Q25.3

-- Valvulaire congénitale -> Q23.0

- Aqueduc de Sylvius -

-- Q03.0

-- Hydrocéphalie avec Q03.0

- Artère -> I77.1

- Artère basilaire -

-- I65.1

-- Occlusion et I65.1

- Artère carotide -

Sténose -suite

- Artère carotide -> -suite

-- I65.2

-- Occlusion et I65.2

- Artère cérébelleuse -

-- I66.3

-- Occlusion et I66.3

- Artère cérébrale

-- Antérieur -

-- - I66.1

-- - Occlusion et I66.1

-- Mécanisme non précisé -> Infarctus cérébral dû à une occlusion ou I63.5

-- Moyenne -

-- - I66.0

-- - Occlusion et I66.0

-- Multiples et bilatérales -> Occlusion et I66.4

-- Postérieur -

-- - I66.2

-- - Occlusion et I66.2

-- Précérébrales (y compris tronc brachio-céphalique), entraînant un infarctus cérébral -> Occlusion et I63

-- Sans précision -> Occlusion et I66.9

-- -

-- - I66.9

-- - Occlusion et I66.8

- Artère perforante -> Occlusion et I66.8

- Artère précérébrale

-- Mécanisme non précisé -> Infarctus cérébral dû à une occlusion ou I63.2

-- Multiples et bilatérales -> Occlusion et I65.3

-- Sans précision -> Occlusion et I65.9

-- -

-- - I65.9

-- - Occlusion et I65.8

- Artère vertébrale -

-- I65.0

-- Occlusion et I65.0

- Bilatéral

-- Artère carotide -> I65.3

-- Artère précérébrale -

-- - I65.3

-- Artère vertébrale -> I65.3

- Bronches -> J98.0

- Bronchique congénitale -> Q32.3

- Canal biliaire, sans calcul -> K83.1

- Canal cystique ou de la vésicule biliaire, sans calcul -> K82.0

- Canal lacrymal, lacrymonasal -> H04.5

- Canal pancréatique -

-- K86.82

-- Calcul canal pancréatique

-- - K86.81

-- - Sans K86.80

- Canal rachidien

Sténose -suite

- Canal rachidien -> suite

-- Région sacrée -> M48.08

-- -

-- - Claudicatio spinalis au cours de M48.09†, G55.3*

-- - Myélopathie au cours de M48.09†, G99.2*

- Canal salivaire -> K11.8

- Canalicule lacrymal, lacrymonasal -> H04.5

- Col

-- Néovessie -> N32.0

-- - Soins maternels pour: rétrécissement ou Q34.4

- Col de l'utérus -> Rétrécissement et N88.2

- Col vésical (acquise) -> N32.0

- Côlon ou de l'intestin -> K56.6

- Congénital

-- Anus -> Q42.3

-- Artère pulmonaire -> Q25.6

-- Artère rénale -> Q27.1

-- Côlon, sans précision de localisation -> Absence, atrésie et Q42.9

-- Duodénum -

-- - Q41.0

-- - Absence, atrésie et Q41.0

-- - E) ou infantile du pylore -> Q40.0

-- - Iléon -> Q41.2

-- - Intestin

-- - Grêle -> Q41.9

-- - SAI -> Absence, atrésie et Q41.9

-- - Isolée des orifices piriformes -> Q30.8

-- - Jéjunum -> Q41.1

-- - Larynx NCA -> Q31.8

-- - Localisation

-- - Côlon -> Absence, atrésie et Q42.8

-- - Précisées de l'intestin grêle -> Absence, atrésie et Q41.8

-- - Œsophage -> Q39.3

-- - Orifice

-- - Nasal (antérieur) (postérieur) -> Q30.0

-- - Urètre -> Q62.1

-- - Rectum

-- - Fistule -> Absence, atrésie et Q42.0

-- - -> Q42.1

-- - Trachée -> Q32.1

-- - Urètre et du col vésical -> Autres formes d'atrésie et de Q64.3

-- - Valve pulmonaire -> Q22.1

-- - Valvule

-- - Aortique -> Q23.0

-- - Tricuspide -> Q22.4

-- - Veine

-- - Cave

-- - - Inférieure) (supérieure) -> Q26.0

-- - - -> Q26.0

-- - - Pulmonaires -> Q26.8

Sténose –suite

- Consécutif
- - Intervention par endoscopie de l'appareil digestif → *K91.84*
- - Opération de l'appareil digestif → *K91.84*
- Due à prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires → *T82.8*
- Duodénum → *K31.5*
- Effet hémodynamique → Cardiopathie artérioscléreuse: Sans *I25.10*
- Estomac → Estomac en sablier et *K31.2*
- Hypertrophique congénitale du pylore → *Q40.0*
- Infundibulum pulmonaire → *Q24.3*
- Insuffisance des voies lacrymales → *H04.5*
- Larynx → *J38.6*
- Lombaire du canal rachidien → Claudicatio spinalis au cours de *M48.06†, G55.3**
- Médullaire diaphysaire-histocytome fibreux → Syndrome de *Q78.8, C49.9*
- Mitral
- - Congénitale → *Q23.2*
- - Insuffisance
- - - Régurgitation → *I05.2*
- - - - → *I05.2*
- - Syphilitique → *A52.0†, I39.0**
- - - → *I05.0*
- Multiples d'artères précérébrales → *I65.3*
- Non rhumatismal valvule
- - Mitral
- - - Insuffisance mitrale → *I34.80*
- - - - → *I34.2*
- - Tricuspide
- - - Insuffisance → *I36.2*
- - - - → *I36.0*
- Œsophage → *K22.2*
- Ostiale coronaire → *Q24.5*
- Ostium urétral → *N35.9*
- Post-opératoire des voies biliaires → *K91.84*
- Primaire des veines pulmonaires → *Q26.8*
- Pulmonaire
- - Dextroposition de l'aorte et hypertrophie du ventricule droit → Communication interventriculaire avec *Q21.3*
- - Supravulvaire → Macroanévrisme artériel de la rétine et *H35.0, Q25.6*
- - -
- - - VDDI avec communication interventriculaire sous-aortique ou sous-aortique et sous-pulmonaire et *Q20.1*
- - - Ventricule droit à double issue avec communication interventriculaire sous-aortique ou sous-aortique et sous-pulmonaire et *Q20.1*
- Pylore-cryptorchidie → Syndrome de déficience intellectuelle-hypotonie-brachycéphalie- *Q87.0*
- Pylorique
- - Adulte
- - - Compression → *K31.12*

Sténose –suite

- Pylorique –suite
- - Adulte –suite
- - - Infiltration → *K31.12*
- - - Tumeur
- - - - Duodénum → *K31.12*
- - - - Estomac → *K31.12*
- - - - Pancréas → *K31.12*
- - - Hypertrophique de l'adulte → *K31.10*
- - Inflammatoire de l'adulte → *K31.11*
- - - → *K31.18*
- Rétrécissement congénital
- - Canal lacrymal → *Q10.5*
- - Œsophage → *Q39.3*
- - Voies biliaires → *Q44.3*
- Sac lacrymal, lacrymonasal → *H04.5*
- Sinus coronaire → *Q21.1*
- Sous-aortique congénitale → *Q24.4*
- Sous-glottique
- - Actes médicaux → *J95.5*
- - Congénitale → *Q31.1*
- - Sous-pulmonaire → *Q24.3*
- - Spinale cervicale congénitale → *M48.02*
- Stents → Cardiopathie artérioscléreuse: Avec *I25.16*
- Stomie
- - Consécutif
- - - Colostomie → *K91.4*
- - - Entérostomie → *K91.4*
- - - Post-gastrostomie → *K91.84*
- Subaortique
- - Fibromusculaire modérée → *Q24.4*
- - Hypertrophique → *I42.1*
- - Membraneuse modérée → *Q24.4*
- - Petite taille → Syndrome de *Q87.1*
- - Tunnel → *Q24.4*
- Supravulvaire de l'artère pulmonaire → *Q25.6*
- Syphilitique
- - Aorte → *A52.0†, I39.1**
- - Bronches → *A52.7†, J99.8**
- - Congénital
- - - Larynx → *A50.5†, J99.8**
- - - Œsophage → *A50.5†, K23.8**
- - - Larynx → *A52.7†, J99.8**
- - - Œsophage → *A52.7†, K23.8**
- - - Trachée → *A52.7†, J99.8**
- - Valve aortique → *A52.0†, I39.1**
- Trachéal
- - Acquis
- - - SAI. → *J39.80*
- - - - → *J39.80*
- - Actes médicaux → *J95.81*
- - Tuberculeuse → *A16.4*
- Tricuspidien

Sténose –suite

- Tricuspidien –suite
- - Insuffisance → *I07.2*
- - - → *I07.0*
- Trompe d'Eustache → *H68.1*
- Tronc brachio-céphalique → Infarctus cérébral par *I63.2*
- Tronc commun de l'artère coronaire gauche → Cardiopathie artérioscléreuse: *I25.14*
- Tubaire → *N97.1*
- Urètre → Atrésie et *Q62.1*
- Urétrale post-opératoire → *N99.18*
- Vagin
- - Acquis (congénitale) → Soins maternels pour: *O34.6*
- - - → *N89.5*
- Vaisseaux de pontage → Cardiopathie artérioscléreuse: Avec *I25.15*
- Vaisseaux pulmonaires → *I28.8*
- Valvulaire pulmonaire congénitale → *Q22.1*
- Valvule
- - Aortique
- - - Insuffisance → *I35.2*
- - - - → *I35.0*
- - Non précisée SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale ou congénitale → *I38*
- - Pulmonaire
- - - Insuffisance → *I37.2*
- - - - → *I37.0*
- - Tricuspide (rhumatismale) → *I07.0*
- Vulve → *N90.5*

Stenotrophomonas

- Non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/tazobactam ou au cotrimoxazole → Burkholderia, *U81.6!*
- - → *B96.5!*

Stents → Cardiopathie artérioscléreuse: Avec sténose de *I25.16***Stercolithe**

- Appendice → *K38.1*
- - → *K56.4*

Stercoral – Ulcère: *K62.6***Stéréoscopique – Fusion avec anomalie de la vision *H53.3*****Stéréotypés**

- Lésion auto-infligée → Mouvements *F98.41*
- Mains-cataracte bilatérale → Trouble neurologique du développement sévère avec troubles de l'alimentation-mouvements *G31.88*
- Sans
- - Lésion auto-infligée → Mouvements *F98.40*
- - Précision d'une lésion auto-infligée → Mouvements *F98.49*
- - Hyperactivité associée à un retard mental et à des mouvements *F84.4*

Stéréotypies

- Comportements répétitifs → *F98.4*

Stéréotypies – suite

- Motrice
- Constipation chronique-trouble du rythme veille-sommeil associé à NRXN1 - Syndrome de trouble neurodéveloppemental sévère- *G96.8*
- *F98.49*

Stérilet

- Cours d'une grossesse - Rétention d'un *O26.3*
- Vérification, réinsertion ou enlèvement d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) [*Z30.5*]

Stérilisation -

- *Z30.2*
- Tuboplastie ou vasoplastie après *Z31.0*

Stérilité

- Associée à une anovulation - *N97.0*
- Femme
- Associée à des facteurs relevant de l'homme - *N97.4*
- Origines - *N97.8*
- SAI - *N97*
- Sans précision - *N97.9*
- Homme - *N46*
- Origine
- Cervicale - *N97.3*
- Endocrinien femme
- - Ovulation - *N97.8*
- - Sans anovulation - *N97.0*
- Tubaire - *N97.1*
- Utérine - *N97.2*
- Relative - *N96*
- Surveillance d'une grossesse avec antécédent de *Z35.0*

Stern

v./v.a. Guérin-Stern
v./v.a. Kaler-Garrity-Stern

Sterni - Fracture sternum

- Corpus *S22.22*
- Manubrium *S22.21*

Stern-Lubinsky-Durrie - Syndrome de *Q87.8***Sterno mastoïdien**

- Congénitale) - Tuméfaction *Q68.0*
- Torticolis congénital (*Q68.0*)

Sterno-claviculaire -

- Articulation *T84.10*
- Entorse et foulure de l'articulation *S43.6*
- Luxation de l'articulation *S43.2*
- Tuberculose de l'articulation *A18.0†*, *M01.11**

Sterno-cléido-mastoïdien

- Due à un traumatisme obstétrical - Lésion *P15.2*
-
- Anomalie morphologique congénitale des muscles *Q68.0*
- Contracture du muscle *Q68.0*

Sterno-costo-claviculaire isolée - Hyperostose *M85.81***Sternum**

- Bifide - *Q76.7*
- Bifidum - *Q76.7*
- Clavicule - Tumeur bénigne: Côtes, *D16.7*
- Corpus sterni - Fracture du *S22.22*
- Laissé électivement ouvert après intervention chirurgicale thoracique - *M96.80*
- Manubrium sterni - Fracture du *S22.21*
- Processus xiphoïdeus - Fracture du *S22.23*
-
- *T84.28*
- Absence congénitale de *Q76.7*
- Anomalies congénitales du *Q76.7*
- Entorse et foulure des côtes et du *S23.4*
- Fibrome chondromyxoïde du *D16.71*
- Ostéoblastome du *D16.71*
- Ostéosarcome du *C41.31*
- Sarcome d'Ewing du *C41.31*
- Sarcome du *C41.31*
- Tumeur bénigne des os et du cartilage articulaire: *D16.71*
- Tumeur maligne des os et du cartilage articulaire: *C41.31*

Stéroïdes

- Associé thyroïdite auto-immun -
- Encéphalopathie sensible aux *G04.8, E06.3*
- SREAT [Encéphalopathie sensible aux *G04.8, E06.3*]
- Déshydrogénase-anomalies dentaires - Syndrome de déficit en *K76.8*
- Hormone -
- Abus de: *F55*
- Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.5*
- Hyalinose focale et segmentaire - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux *N04.1*
- Lésions minimales - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux *N04.0*
- Prolifération mésangiale diffuse - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux *N04.3*
- Résistance secondaire - Syndrome néphrotique sensible aux *N04.9*
- Sclérose mésangiale diffuse - Syndrome néphrotique familial idiopathique résistant aux *N04.8*
- Sulfatase - Déficit en *Q80.1*
-
- Acné due aux *L70.8*
- Syndrome néphrotique idiopathique avec résistance aux *N04.9*
- Taux urinaires élevés de: *R82.5*

Stéroïdien

- AINS] - Intoxication: Autres anti-inflammatoires non *T39.3*
- Sang - Présence d'un produit *R78.6*

Stéroïdien – suite

- Ulcère
- Estomac dû aux anti-inflammatoires non *K25.9, Y57.9!*
- Gastro-duodéal dû aux anti-inflammatoires non *K27.9, Y57.9!*
- Peptique dû aux anti-inflammatoires non *K27.9, Y57.9!*

Stérol

- 27-hydroxylase - Déficit en *E75.5*
- C5-désaturase - Déficit en *Q87.8*

Stevens-Johnson

- Nécrolyse épidermique toxique - Spectre syndrome de *L51.20*
-
- Dermatostomatite type *L51.1*
- Syndrome de *L51.1*

Stevenson

v./v.a. Beare-Stevenson
v./v.a. Patterson-Stevenson

- Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*

Stickler

v./v.a. Suarez-Stickler

- Autosomique récessif - Syndrome de *Q87.0*
- Type
- 1 - Syndrome de *Q87.0*
- 2 - Syndrome de *Q87.0*
- 3 - Syndrome de *Q87.0*
- Syndrome de *Q87.0*

Stieda] - Bursite du ligament latéral interne du genou [Pellegrini- *M76.4***Stiff baby - Syndrome** *G25.88***Stiff man» congénital - Syndrome «** *G25.88***Stigmates syphilitiques congénitaux** - *A50.5***Still**

- Adulte
- Articulation de la cheville - Maladie de *M06.17*
- Avant-bras - Maladie de *M06.13*
- Bras - Maladie de *M06.12*
- Colonne vertébrale - Maladie de *M06.18*
- Cuisse - Maladie de *M06.15*
- Jambe - Maladie de *M06.16*
- Localisations multiples - Maladie de *M06.10*
- Main - Maladie de *M06.14*
- Pied - Maladie de *M06.17*
- Région de l'épaule - Maladie de *M06.11*
- Région pelvienne - Maladie de *M06.15*
- - Maladie de *M06.10*
- Juvénile - Maladie de *M08.29*
- SAI - Maladie de *M08.2*
- Syndrome de Chauffard- *M08.29*

Stilling-Türk-Duane - Syndrome de *H50.8***Stimmler - Syndrome de** *Q87.1*

Stimulant

- Bien les récepteurs alpha et bêta-adrénergiques → Médicaments *T44.9*
- Hors caféine →
- - Consommation non intraveineuse d'autres *U69.36!*
- - Utilisation intraveineuse d'autres *U69.35!*
- Y compris la caféine → Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation d'autres *F15*
- - Intoxication: Laxatifs *T47.2*

Stimulateur

- Cardiaque
- - Implanté → Adaptation et manipulation d'un *Z45.00*
- - -
- - - Changement
- - - - *Z45.00*
- - - - Générateur d'un *Z45.00*
- - - Contrôle d'un *Z45.00*
- - - Présence de: *Z95.0*
- Diaphragmatique → Adaptation et manipulation d'un *Z45.81*
- Électronique du système nerveux → Complication mécanique de l'implantation d'un *T85.1*
- Gènes de l'Interféron] → Vasculopathie de l'enfant associée à STING [*M35.8*
- Sacré radiculaire → *Z45.80*
- Thérapie de resynchronisation cardiaque → Présence de: *Z95.0*

Stimulation

- Excessive par des médicaments déclencheurs de contractions → Hyperactivité de l'utérus due à une *O62.8, Y57.9!*
- Nerveuse → Anomalies (de): réponse à une *R94.1*

STING [Stimulateur des Gènes de l'Interféron] → Vasculopathie de l'enfant associée à *M35.8***STK4 → Déficit immunitaire combiné par déficit en *D81.8*****Stocco Dos Santos → Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*****Stockage**

- Esters du cholestérol → Maladie de *E75.5*
- Glycogène →
- - Cardiomyopathie hypertrophique congénitale létale par maladie de *E74.0†, I43.1**
- - GSD [Maladie de *E74.0*
- - Myopathie au cours d'anomalies de *E74.0†, G73.6**
- Graisses → *E75.6*
- Granules plaquettaires delta → Déficit isolé de *D69.1*
- Lipides
- - Sans précision → Anomalie du *E75.6*
- - -
- - - Anomalie
- - - - *E75.5*

Stockage –suite

- Lipides –suite
- - - –suite
- - - Anomalie –suite
- - - - *E75.6*
- - - Dystrophie rétinienne au cours de maladie de *E75.6†, H36.8**
- - - Myopathie au cours de maladie de *E75.6†, G73.6**

Stock-Spielmeyer-Vogt → Syndrome de *E75.4***Stokes →**

- Dyspnée de Cheyne- *R06.3*
- Maladie d'Adams- *I45.9*

Stoll → Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8***Stoll-Alembik-Finck → Syndrome de *Q87.8*****Stoll-Lévy-Francfort → Syndrome de *Q87.2*****Stomal(e) → ulcère (peptique) ou érosion: *K28*****Stomatine**

- Normale → Cryohydrocytose héréditaire avec *D58.8*
- → Cryohydrocytose héréditaire avec réduction de *D58.8*

Stomatite

- Affections apparentées → *K12*
- Allergique → *K12.1*
- Angulaire due carence vitamine
- - B NCA → *E53.9†, K93.8**
- - B2 → *E53.0†, K93.8**
- Aphteuse
- - Majeure) (mineure) → *K12.0*
- - Pharyngite-adénopathie] → Syndrome PFAPA [fièvre périodique- *M35.8*
- Candida → *B37.0*
- Diphtérique → *A36.8*
- Due à une prothèse → *K12.1*
- Fusospirochètes → *A69.1*
- Gangréneuse → *A69.0*
- Geotrichum → *B48.3*
- Héropétiforme → *K12.0*
- Pharyngo-amygdalite due au virus de l'herpès → Gingivo- *B00.2*
- SAI → *K12.1*
- Ulcéreuse → *K12.1*
- - Ulcéro-nécrotique
- - Aiguë) → Gingivo- *A69.1*
- - - *A69.0*
- Vésiculaire
- - Exanthème, due à un entérovirus → *B08.4*
- - Virale [fièvre de l'Indiana] → *A93.8*
- Vésiculeuse → *K12.1*
- → Autres formes de *K12.1*

Stomatocytose

- Hériditaire avec hématies hyperhydratées → *D58.8*
- → *D58.8*

Stomie

- Appareil
- - Digestif →
- - - Présence d'une autre *Z93.4*
- - - Surveillance d'autres *Z43.4*
- - Urinaire →
- - - Mauvais fonctionnement de *N99.5*
- - - Présence d'une autre *Z93.6*
- Consécutif
- - Colostomie → Sténose de la *K91.4*
- - Entérostomie → Sténose de la *K91.4*
- - Non précisée → Surveillance d'une *Z43.9*
- - Post-gastrostomie → Sténose de *K91.84*
- - Sans précision → Présence d'une *Z93.9*
- - Voies urinaires → Surveillance d'autres *Z43.6*
- - -
- - Existence d'autres *Z93.88*
- - Surveillance d'autres *Z43.88*

Stormorken → Syndrome de *D69.1***Stout**

v./v.a. Gorham-Stout

Stovin

v./v.a. Hughes-Stovin

Strabisme

- Adhérences → *H50.6*
- Concomitant SAI → *H50.4*
- Convergent
- - Concomitant → *H50.0*
- - Intermittente (alternante) (monoculaire) → Ésotropie [*H50.3*
- Défaut du septum cardiaque → Syndrome d'hypotonie sévère-retard de développement psychomoteur- *Q87.8*
- Déficience intellectuelle → Syndrome de protrusion maxillaire antérieure- *Q87.8*
- Divergens] intermittente (alternante) (monoculaire) → Exotropie [*H50.3*
- Divergent concomitant → *H50.1*
- Incisure du lobe de l'oreille → Syndrome de retard de langage-asymétrie faciale- *Q87.0*
- Latent → *H50.5*
- Mécanique → *H50.6*
- Mélanocytose dermique congénitale-déficience intellectuelle → Syndrome de retard de croissance sévère- *Q87.8*
- Paralytique
- - Sans précision → *H49.9*
- - → Autres *H49.8*
- Pied creux → Syndrome de télécanthus-hypertélorisme- *Q87.8*
- Précisés → Autres *H50.8*
- Pupilles ectopiques → Syndrome de ptosis- *Q15.8*
- Sans précision → *H50.9*
- Traits grossiers du visage-planovalgus → Syndrome de déficience intellectuelle sévère-hypotonie- *Q87.8*
- Vertical → *H50.2*

Strabisme – suite

- Visage grimaçant-doigts longs → Syndrome de déficience intellectuelle sévère-trouble du langage- *Q87.8*

- -

- - Amblyopie: avec *H53.0*

- - Syndrome de déficience intellectuelle- *Q87.8*

Straddling

- Overriding de la valve tricuspide → *Q22.8*

- Valve mitrale → *Q23.8*

Strandberg

v./v.a. Groenblad-Strandberg

Strangulation

- Intestin due à une hernie avec gangrène → *K46.1*

- -

- - Iléus par *K56.2*

- - Suffocation (par *T71*)

Strangurie → *R30.0***Stratakis**

v./v.a. Carney-Stratakis

Stratton-Garcia-Young → Syndrome de *Q87.8***Stratton-Parker** → Syndrome de *Q87.1***Strauss**

v./v.a. Churg-Strauss

Streiff

v./v.a. Hallermann-Streiff-like

Streptobacillaire causée par morsure de rat → Fièvre (de): *A25.1***Streptobacilles causée par morsure de rat** → Fièvre à *A25.1***Streptobacillose** → *A25.1***Streptobacillus moniliformis** → Infection à *A25.1***Streptococcique du groupe A] → PANDAS [Maladie neuropsychiatrique auto-immune pédiatrique avec infection** *G25.88, B95.0!, F07.8***Streptococcus pneumoniae**

- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.3!*

- Résistant

- - Macrolides, aux oxazolidinones ou aux streptogramines et nonrésistant à la pénicilline ou à l'oxacilline → *U80.11!*

- - Pénicilline oxacilline

- - - Échéant aux macrolides,aux oxazolidinones ou aux streptogramines → *U80.10!*

- - - - *U80.10!*

- -

- - Pneumonie due à *J13*

- - Septicémie à *A40.3*

Streptocoque

v./v.a. Pseudostreptocoque

- Groupe

- - A

- - - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.0!*

- - - - Septicémie à *A40.0*

Streptocoque – suite

- Groupe – suite

- - C, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.41!*

- - D entérocoques

- - - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.2!*

- - - - Septicémie à *A40.2*

- - G, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.42!*

- Groupe B

- - Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.1!*

- - Prématuré → Sepsis à *P36.0*

- - -

- - - Pneumonie congénitale à *P23.3*

- - - Pneumonie due à des *J15.3*

- - - Septicémie à *A40.1*

- Moelle épinière → Infection à *G04.8, B95.5!*

- Non précisés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → *B95.5!*

- Prématuré → Sepsis à *P36.1*

- Sans précision → Sepsis du nouveau-né à *P36.1*

- Sauf groupe B → *P23.6*

- Spécifiés, cause de maladies classées dans d'autres chapitres → Autres *B95.48!*

- -

- - Amygdalite à *J03.0*

- - Angine à *J02.0*

- - Arthrites et polyarthrites à *M00.2*

- - Bronchite aiguë due à des *J20.2*

- - Choc septique à *A40.9, R57.2*

- - Endocardite

- - - *I33.0, B95.5!*

- - - Valvule aortique à *I33.0, B95.5!*

- - Glomérulonéphrite au cours de sepsis à *A40.9†, N08.0**

- - Infection

- - - *A49.1*

- - - Congénitale à *P37.8, B95.48!*

- - - Cutanée locale à *L08.9, B95.5!*

- - - Organes respiratoires supérieurs à *J06.9, B95.5!*

- - Laryngite à *J04.0, B95.5!*

- - Laryngotrachéite à *J04.2, B95.5!*

- - Maladie des organes respiratoires supérieurs à *J06.9, B95.5!*

- - Méningite à *G00.2*

- - Méningo-encéphalite à *G04.2, B95.5!*

- - Péricardite à *I30.1, B95.5!*

- - Pharyngite à *J02.0*

- - Pneumonie due à d'autres *J15.4*

- - Rhinopharyngite à *J00, B95.5!*

- - Septicémies à *A40.8*

- - Sujet porteur d'une maladie bactérienne due à des: *Z22.3*

- - Trachéite à *J04.1, B95.5!*

Streptogène → Pityriasis *L30.5, B95.5!***Streptogramines**

- Hautement résistant aux aminoglycosides et non résistant au glycopeptides → Enterococcus faecium résistant aux oxazolidinones ou aux *U80.31!*

- Nonrésistant à la pénicilline ou à l'oxacilline → Streptococcus pneumoniae résistant aux macrolides, aux oxazolidinones ou aux *U80.11!*

- Oxazolidinones

- - Non résistant à l'oxacilline ou à la méticilline → Staphylocoque doré résistant aux glycopeptides, aux quinolones, aux *U80.01!*

- - - Staphylocoque doré résistant à l'oxacilline ou à la méticilline et le cas échéant aux glycopeptides,aux quinolones, aux *U80.00!*

- -

- - Enterococcus faecalis résistant aux glycopeptides et aux oxazolidinones ou aux *U80.20!*

- - Enterococcus faecium résistant aux glycopeptides et aux oxazolidinones ou aux *U80.30!*

- - Streptococcus pneumoniae résistant à la pénicilline ou à l'oxacilline et le cas échéant aux macrolides,aux oxazolidinones ou aux *U80.10!*

Streptomycine →

- *T36.5*

- Hypersensibilité à la *T88.7*

Stress

- Excessif ou à des mouvements stressants et répétés, aussi en sport → Lésion ou maladie due au *X59.9!*

- Non classé ailleurs → *Z73*

- Physique ou mental, non précisé → *Z73*

- Post-traumatique → État de *F43.1*

- Sévère

- - Sans précision → Réaction à un facteur de *F43.9*

- - - Autres réactions à un facteur de *F43.8*

- -

- - Cardiomyopathie de *I42.88*

- - Crises épileptiques dues aux facteurs suivants: *G40.5*

- - Érythrocytose liée au *D75.1*

- - Fracture vertébrale de *M48.4*

- - Incontinence urinaire d'effort [incontinence de *N39.3*

- - Polycythémie: due à: *D75.1*

- - Réaction aigu

- - - *F43.0*

- - - Facteur de *F43.0*

Stressants et répétés, aussi en sport → Lésion ou maladie due au stress excessif ou à des mouvements *X59.9!***Striatonigrique** → Dégénérescence *G23.2***Striatum syphilitique** → Atrophoderma maculatum et *A52.7†, L99.8****Stricture des vaisseaux pulmonaires** → *I28.8*

Stridor

- Congénital (laryngé) SAI - P28.8
- - R06.1

Striduleux) - Laryngisme (J38.5**Strié**

- Bandes - Kératodermie palmoplantaire Q82.8
- Bloquants neuromusculaires] - Intoxication: Myorelaxants (muscles T48.1
- Sclérose crânienne - Syndrome d'ostéopathie Q87.5
- -
- - Kératite: H16.1
- - Langue: K14.5
- - Lichen L44.2
- - Spasticité d'origine rachidienne des muscles G95.83

Stries

- Angioïdes [Angioid streaks] - H35.38
- Atrophique
- - Syphilitiques - A52.7†, L99.8*
- - - L90.6
- - Atrophie
- - Maculaire syphilitique de la peau en A52.7†, L99.8*
- - Syphilitique de la peau en A52.7†, L99.8*

Striopallidotée bilatérale - Calcinose G23.8**Strohl**

v./v.a. Guillain-Barré-Strohl

Strom

v./v.a. Eng-Strom

Stroma - Tumeur testiculaire des cordons sexuels et du C62.9**Stromal**

v./v.a. Tumeur stromale

- Congénitale - Dystrophie cornéenne H18.5
- -
- - Dystrophie cornéenne H18.5
- - Kératite H16.3
- - Syndrome EDICT [dystrophie endothéliale-hypoplasie de l'iris-cataracte congénitale-amincissement Q13.8

Stromme - Syndrome de Q87.8**Strongyloïdose -**

- B78.9
- Glomérulonéphrite au cours de B78.9†, N08.0*
- Maladie
- - Due au VIH avec B20, B78.9
- - Glomérulaire au cours de B78.9†, N08.0*

Structure

- Anormale - Homme avec chromosomes sexuels de Q98.6
- Dentaire, non classées ailleurs - Anomalies héréditaires de la K00.5
- Osseux
- - Sans précision - Anomalie de la densité et de la M85.9

Structure - suite

- Osseux - suite
- - - Autres anomalies précisées de la densité et de la M85.8

Structural

- Aide - Non disponibilité ou impossibilité d'accès aux établissements de santé et autres Z75.8
- Intrathoracique précis
- - Canal thoracique - Lésion traumatique d'autres organes et S27.82
- - Diaphragme - Lésion traumatique d'autres organes et S27.81
- - Œsophage, partie thoracique - Lésion traumatique d'autres organes et S27.83
- - Organes et structures intrathoraciques précisées - Lésion traumatique d'autres organes et S27.88
- - Thymus - Lésion traumatique d'autres organes et S27.84
- - - Lésion traumatique organe
- - - S27.8
- - - Structures intrathoraciques précisées: Autres organes et S27.88
- - Noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi - Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée irrégulière, ondulée, avec des E88.21
- - Œil - les affections de plusieurs H44
- - Sans précision - Réarrangement équilibré et marqueur Q95.9
- -
- - Dystrophie musculaire congénitale: avec anomalies morphologiques spécifiques des fibres musculaires [myopathies avec anomalies G71.2
- - Réarrangements équilibrés et marqueurs Q95.8
- - Syndrome de retard global de développement-alopécie-macrocéphalie-dysmorphie faciale-anomalies cérébrales Q87.8

Strudwick - Dysplasie spondylo-épimétaphysaire type Q77.7**Struma lingual - Q89.2****Strumite lymphomateuse - E06.3****Strümpell-Lorrain - Maladie de G11.4****Strychnine et ses sels - Effet toxique: T65.1****Stuart - Déficit congénital en facteur D68.24****Stuart-Bras - Syndrome**

- K76.5
- Toxique de K71.80

Stuart-Prower - Déficit en facteur D68.24**Stuart-Prowerr - Déficit en facteur D68.24****Stuhl**

v./v.a. Weismann-Netter-Stuhl

Stupeur

- Catatonique - F20.2
- Dissociative - F44.2
- Maniaque - F30.2
- Récurrente idiopathique - R40.1

Stupeur - suite

- - R40.1

Sturge-Weber(-Dimitri) - Syndrome de: Q85.8**Sturge-Weber-Krabbe - Angiomatose de Q85.8****Stutzer**

v./v.a. Schmitz-Stutzer

Stüve-Wiedemann - Syndrome de Q78.8**Styloïde**

- Allongé - Syndrome du processus M77.9
- Cubitus - Apophyse S52.8

Suarez-Stickler - Syndrome de Q79.8**Subaigu**

v./v.a. Type de maladie

Subaortique

- Fibromusculaire modérée - Sténose Q24.4
- Hypertrophique - Sténose I42.1
- Membraneuse modérée - Sténose Q24.4
- Petite taille - Syndrome de sténose Q87.1
- Tunnel - Sténose Q24.4

Subaréolaire gestationnel(le) ou puerpéral(e) - Abcès: O91.1**Sub-condylienne - Fracture du maxillaire inférieur: S02.62****Subdural cause non traumatique**

- Nouveau-né - Hématome P52.8
- - Hématome spinal G95.10

Sub-épendymome - D43.2**Subérose**

- Exacerbation aiguë - J67.31
- Sans mention d'exacerbation aiguë - J67.30
- - J67.3

Subinvolution

- Sein (après lactation) - N64.8
- Utérus - N85.3

Subit

v./v.a. Mort subite

- Décrite ainsi - Mort cardiaque I46.1
- Fièvre des trois jours] - Exanthème B08.2
- Vision - Perte H53.1

Subjectifs de la vision - Troubles H53.1**Sublingual**

v./v.a. Glande sublinguale

- -

- - Glande: D11.7
- - Varices I86.0

Subluxable - Hanche: Q65.6**Subluxation**

- Articulaires récidivantes - Luxation et M24.4
- Atloïdo-axoïdiennes récidivantes - Autres M43.4
- Complexe (vertébrale) - M99.1
- Congénital hanche
- - Bilatérale - Q65.4
- - Sans précision - Q65.5
- - Unilatérale - Q65.3

Subluxation –suite

- Pathologiques d'une articulation, non classées ailleurs – Luxation et *M24.3*
- Récidivant
- - Atloïdo-axoïdienne avec myélopathie – *M43.3*
- - Rotule – *M22.1*
- Symphyse (pubienne) au cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité – *O26.7*
- Traumatique
- - Articulation (capsule) SAI – *T14.3*
- - Ligament SAI – *T14.3*
- Vertébrales récidivantes – Autres *M43.5*
- - Rétrécissement
- - Canal rachidien par *M99.2*
- - Espaces intervertébraux par ossification et *M99.6*

Submandibulaire associée à IgG4 – Maladie de la glande *K11.2***Submersion non mortelle – Noyade et *T75.1*****Submuqueuse – Fente palatine *Q35.9*****Suboccipitale – Malum vertebrae *A18.0†, M49.01******Subsepsis hyperergica sive allergica – *M08.29*****Substance**

- Agissant essentiellement sur
- - Appareil respiratoire, autres et sans précision – Intoxication: *T48.7*
- - Muscles, autres et sans précision – Intoxication: *T48.2*
- - Système cardio-vasculaire, autres et sans précision – Intoxication: *T46.9*
- - Tractus gastro-intestinal
- - - Sans précision – Intoxication: *T47.9*
- - - - Intoxication: Autres *T47.8*
- Anti-anémiantes – Préparation à base de foie et autres *T45.8*
- Antivariqueuses, y compris les agents sclérosants – Intoxication: *T46.8*
- Appropriée et correctement administrée – Choc anesthésique dû à une *T88.2*
- Biologique
- - Actif
- - - Utilisées conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte – Effets secondaires indésirables dus à des vaccins ou autres *Y59.9!*
- - - -
- - - - Complications dues à des vaccins ou à des *Y59.9!*
- - - - Empoisonnement (accidentel) par exposition à: Médicament, drogues et autres *X49.9!*
- - - Sans précision –
- - - Antécédents personnels d'allergie à un médicament et une *Z88.9*
- - - Intoxication: Médicaments et *T50.9*
- - - Néphropathie due à un médicament ou une *N14.2*

Substance –suite

- Biologique –suite
- - -
- - - Antécédent personnel allergie médicament
- - - - *Z88.8*
- - - - *Z91.0*
- - - Augmentation dans les urines du taux de médicaments et de *R82.5*
- - - Néphropathie due à d'autres médicaments et *N14.1*
- - - Séquelles d'intoxications par médicaments et *T96*
- Blanc
- - Agénésie du corps calleux-déficiência intellectuelle – Syndrome d'hypoplasie de la *Q04.8*
- - SAI – Affection de la *R90.8*
- - -
- - - Leucoencéphalopathie avec ataxie cérébelleuse modérée et œdème de la *E75.2*
- - - Syndrome de neurodégénération infantile-spasticité progressive-déficiência intellectuelle-lésions de la *G31.88*
- Cérébrale – Défaut congénital d'une partie de la *Q04.3*
- Chimique
- - Environnement – Fœtus et nouveau-né affectés par l'exposition de la mère à des *P04.6*
- - Nutritionnelles – Fœtus et nouveau-né affectés par une utilisation par la mère de *P04.5*
- - - Sclérose systémique due à des *M34.2*
- Contaminées – *Y69!*
- Corrosive, sans précision – Effet toxique: *T54.9*
- Essentiellement systémique hématologique
- - Sans précision – Intoxication: *T45.9*
- - - Intoxication: Autres *T45.8*
- Étrangère laissée accidentellement au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique – Réaction aiguë à une *T81.6*
- Ingérées – Mise en observation pour suspicion d'effet toxique de *Z03.6*
- Médicamenteux
- - Approprié correctement administré –
- - - Choc anaphylactique dû à des effets indésirables d'une *T88.6*
- - - Effet indésirable dû (due) à une *T88.7*
- - - Hypersensibilité dû (due) à une *T88.7*
- - - Idiosyncrasie dû (due) à une *T88.7*
- - - Réaction allergique dû (due) à une *T88.7*
- - - Métaux de toutes origines, sauf *T56*
- Minérale NCA – Taux anormal de: *R79.0*
- N entraînant dépendance
- - Analgésiques – Usage nocif de *F55.2*
- - Antiacides – Usage nocif de *F55.3*
- - Antidépresseurs – Usage nocif de *F55.0*
- - Laxatifs – Usage nocif de *F55.1*

Substance –suite

- N entraînant dépendance –suite
- - Plantes et produits de naturopathie – Usage nocif de *F55.6*
- - Stéroïdes et hormones – Usage nocif de *F55.5*
- - Substance
- - - Non précisée – Usage nocif de *F55.9*
- - - - Usage nocif de *F55.8*
- - Vitamines – Usage nocif de *F55.4*
- Nocif
- - Absorbée par le biais d'aliment, sans précision – Effet toxique: *T62.9*
- - Précisées absorbées par le biais d'aliments – Effet toxique: Autres *T62.8*
- Non
- - Organique
- - - Précisées – Effet toxique: Autres *T57.8*
- - - Sans précision – Effet toxique: *T57.9*
- - Précis
- - - Prise par voie interne – Dermite due à une *L27.9*
- - - - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.9*
- - Trouvée normalement dans le sang, sans précision – Présence d'une *R78.9*
- Origine
- - Essentiellement non médicinale – Séquelles d'effets toxiques de *T97*
- - Principalement non médicinal
- - - Liquide céphalorachidien – Taux anormal de *R83.3*
- - - - Taux anormal dans les urines de *R82.6*
- Précis
- - Non trouvées normalement dans le sang – Présence d'autres *R78.8*
- - - Effets toxiques d'autres *T65.8*
- - Prises par voie interne – Dermite due à d'autres *L27.8*
- Psycho actif
- - Voie intraveineuse – Consommation d'autres *U69.32!*
- - -
- - - Antécédents personnels d'abus de *Z86.4*
- - - Syndrome amnésique organique, non induit par l'alcool et d'autres *F04*
- - - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres *F19*
- Psychotrope dans le sang – Présence d'une *R78.5*
- Radioactives – Application thérapeutique de *Z51.0*
- Sans précision – Effet toxique d'une *T65.9*
- Similaire – Effet toxique
- - Acides corrosifs et *T54.2*
- - Alcalis corrosifs et *T54.3*
- Solides et liquides – Pneumonie due à d'autres *J69.8*
- Susceptibles d'entraîner une dépendance – Présence dans le sang d'autres *R78.4*

Substance – suite

- Toxiques agricoles et industrielles → Z57
- Transmises par voie placentaire → effets non tératogènes de P04
- -
- - Préparations contenant une seule et plusieurs T38.4
- - Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: Autres F55.8

Substitution

- Méthadone → Traitement de Z51.83
- Opiacés → Traitement de Z51.83

Substituts synthétiques, autres et sans précision → Intoxication: Hormones et leurs T38.8**Substrat neurologique** -

- Hypo- et acontractilité du muscle vésicale sans N31.81
- Vessie instable sans N31.82

Subtélomérique 1p36 → Délétion Q93.5**Subtotale** - Colite

- Indéterminée K52.30
- Ulcéreuse (chronique) K51.0

Subvalvulaire → Anomalie de l'appareil mitral Q23.8**Succédané du plasma** → T45.8**Succès** - Arrêt cardiaque

- Réanimation sans I46.9
- Réanimé avec I46.0

Succession de malformations du septum urorectal → Q87.8**Succinate-CoQ réductase** - Déficit isolé en G31.81**Succinate-semi-aldéhyde déshydrogénase** - Déficit en E72.8**Succinimide**

- Oxazolidine-diones → Intoxication: T42.2
- -
- - Hypersensibilité aux T88.7
- - Intoxication au T42.2

Succinyl-CoA

- 3
- - Céoacide CoA transférase → Déficit en E71.3
- - Oxoacide CoA transférase → Déficit en E71.3
- - Acétoacétate transférase → Déficit en E71.3

Succion du pouce → F98.88**Sucrase** - Déficit en E74.3**Sucrose** - Intolérance au E74.3**Sudanophile**

- Pelizaeus-Merzbacher → Leucodystrophie E75.2
- - Leucodystrophie E75.2

Sudden Adult Death Syndrome → SADS [R96.0**Sudden Arrhythmic Death Syndrome** → SADS [I49.9**Sudden infant death syndrome**

- Âge d'un an → SIDS [R96.0
- Avant l'âge d'un an → R95.9
- SIDS → R95

Sudeck

- Atrophie osseuse post-traumatique neurogène] → Maladie de G90.59
- Leriche → Atrophie osseuse de G90.5

Sudoripare

v./v.a. Glande sudoripare

- -
- - Tumeur maligne des glandes: C44
- - Tumeurs bénignes de: glandes: D23

Sueurs nocturnes → R61.9**Suffocation**

- Aliments (régurgités) → T17
- Mucus → T17
- Strangulation) → T71
- - Gasping syndrome (syndrome de T51.9

Suffodien

- Hoffmann] → Folliculite et périfolliculite capitis abscedens et L66.3
- - Maladie de Hoffmann [folliculitis et périfolliculitis capitis abscedens et L66.3

Sugarman - Brachydactylie de Q73.8**Suicide** -

- Idées [tendances] R45.8
- Intoxication aux somnifères avec intention T42.7
- Pensées R45.8

Suicide

- Moyens non précisés → Effets non précisés de: lésion auto-infligée délibérée (T76
- Tentative) → X84.9!
- - Tentative de Z91.8

Suis -

- Brucellose à Brucella A23.2
- Infection à Brucella A23.2

Suisse - Agammaglobulinémie: autosomique récessive (type D80.0**Sulfamidase** - Déficit en héparane E76.2**Sulfamides**

- Utilisés comme un médicament approprié à l'indication et correctement administrés → Anurie due aux R34, Y57.9!
- -
- - Antécédents personnels d'allergie aux Z88.2
- - Intoxication: T37.0

Sulfatase

v./v.a. N-acétyl-6-sulfatase

- -
- - Carence en N-acétylgalactosamine 4- E76.2
- - Déficit
- - - E75.2
- - - Iduronate 2- E76.1
- - - Multiple en E75.2

Sulfatase – suite

- - - suite
- - Déficit – suite
- - - Stéroïde Q80.1

Sulfate de l'entérocyte - Déficit congénital en héparane K63.8**Sulfatidose**

- Juvénile type Austin → E75.2
- - Lipidose E75.2

Sulphémoglobiniémie - Méthémoglobiniémie: acquise (avec D74.8**Sulfite oxydase**

- Déficit cofacteur molybdène
- - Type A → Déficit en E72.1
- - - Déficit en E72.1
- - Xanthine déshydrogénase et aldéhyde oxydase type A → Déficit combiné en E72.1
- -
- - Déficit isolé en E72.1
- - Encéphalopathie par déficit en E72.1

Sulfite-oxydase

- Déficit cofacteur molybdène type
- - B → Déficit en E72.1
- - C → Déficit en E72.1
- - Déficit en E72.1

Sulfocystinurie - E72.1**Sulfure**

- Carbone → Effet toxique: T65.4
- Hydrogène → Effet toxique: T59.6

Sulfurique - Acide: T54.2**Sulfurtransferase** - Déficit en 3-mercaptopyruvate E72.1**Sullivan**

v./v.a. O'Sullivan-McLeod

Sulzberger

v./v.a. Bloch-Sulzberger

Summitt - Syndrome de Q75.1**Sumner**

v./v.a. Lewis-Sumner

Superficiel

v./v.a. Type de maladie

Supérieur

v./v.a. Type de maladie

Supplémentaire

- Fœtus ou du nouveau-né → les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de soins P08
- Nouveau-né → les états mentionnés, sans autre précision, comme cause de mortalité, de morbidité ou de soins P07
- -
- - Chromosomes marqueurs Q92.6
- - Dents K00.1

Supposé d'un membre de la famille - Disparition ou décès (Z63**Suppression de la lactation** - O92.5**Suppression-bursts** → Encéphalopathie myoclonique précoce avec « G40.4

Suppuration

- Aigu
- - Os pétreux → *H70.2*
- - Sinus de la face → *J01*
- Chronique) d'un sinus (de la face) → *J32*

Suppurative → Myosite *M60.09***Suppuré**

v./v.a. Type de maladie

Supra-alvéole (antérieure) (postérieure) → *K07.2***Supracondyloire → Fracture extrémité inférieure**

- Fémur: *S72.43*
- Humérus: *S42.41*

Supra-gingival → Tartre (dentaire): *K03.6***Supra-glottique → Tumeur neuroendocrine maligne de la partie** *C32.1***Supranucléaire**

- Progressif
- - Acinésie pure avec freezing de la marche → Syndrome de paralysie *G23.1*
- - - Ophtalmoplégie *G23.1*
- UMNL] → Paralysie vésicale en cas de lésion *G95.80*

Suprasellaire → Germinome *C71.9***Supratentorial**

- SAI → *C71.0*
- -
- - Tumeur bénigne: Encéphale, *D33.0*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Encéphale, *D43.0*

Supravalvulaire

- Artère pulmonaire → Sténose *Q25.6*
- Mitral → Anneau *Q23.2*
- -
- - Macroanévrisme artériel de la rétine et sténose pulmonaire *H35.0, Q25.6*
- - Sténose aortique *Q25.3*

Supraventriculaire →

- Extrasystoles *I49.4*
- Tachycardie *I47.1*

Supravésicale → Obstruction *N13.5***SUR1 → Hyperinsulinisme**

- Autosomique
- - Dominant par déficit en *E16.1*
- - Récessif par déficit en *E16.1*
- Focal résistant au diazoxide par déficit en *E16.1*

Suractivité → *R46.3***Surajouté**

v./v.a. Type de maladie

Suralimentation

- Nouveau-né → *P92.4*
- SAI → *R63.2*

Surcharge

- Acide sialique libre → Maladie de *E77.8*
- Actine → Myopathie avec *G71.2*
- Cérébral fer

Surcharge → suite

- Cérébral fer → suite
- - Liée à des mutations de C19orf12 → Neurodégénérescence avec *G23.0*
- - Type 1 → Neurodégénérescence avec *G23.0*
- Desmine et inclusions de corps de Mallory → Myopathie avec *G71.8*
- Fer → Syndrome cérébro-cutané avec *G31.88*
- Graisseuse → Syndrome de *T80.8*
- Hépatique en fer → Anémie microcytaire avec *D50.8*
- Lipidique
- - Atteinte cardiovasculaire sévère → Maladie à *E75.5†, I43.1**
- - Cardiomyovasculopathie → Maladie à *E75.5†, I43.1**
- - Liquidienne → *E87.7*
- - Myosine → Myopathie
- - - *G71.2*
- - - Autosomique
- - - - Dominante avec *G71.2*
- - - - Récessive avec *G71.2*
- - Potassium [K] → *E87.5*
- - Sodium [Na] → *E87.0*
- - Triglycéride
- - - Ichtyose → Lipidose avec *E75.5*
- - - Myopathie] → NLSMD [Lipidose avec *E75.5†, G73.6**
- - - Lipidose avec *E75.5*

Surdi-mutité

- Non classée ailleurs → *H91.3*
- Syphilitique congénitale → *A50.0†, H94.8**

Surdité

- v./v.a. cataracte-ataxie-surdité
- v./v.a. Diabète-surdité
- v./v.a. hypoplasie mandibulaire-surdité-apparence progéroïde-lipodystrophie
- v./v.a. néphropathie-surdité-hyperparathyroïdie
- v./v.a. neutropénie-monocytopénie-surdité
- Acidose tubulaire-anémie → Syndrome de calcification du système nerveux central- *Q87.8*
- Anomalies génitales-synostoses métacarpiennes et métatarsiennes → Syndrome de *Q87.8*
- Aplasie du labyrinthe, microtie et microdentie → *Q16.5*
- Atrophie optique-létalité → Syndrome d'ataxie- *E79.8*
- Bilatéral
- - Mixte de transmission et neurosensorielle → *H90.6*
- - Transmission → *H90.0*
- Brusque
- - Idiopathique → *H91.2*
- - -
- - - *H91.2*
- - - Perte auditive neurosensorielle aiguë due à une *H91.2*

Surdité → suite

- Cardiopathie-dysmorphie cranio-faciale → Syndrome d'atrésie des choanes- *Q87.8*
- Cataracte-anomalies squelettiques → Syndrome de *Q87.8*
- Cécité et hypopigmentation, type Yémen → Syndrome de *Q87.8*
- Centrale SAI → *H90.5*
- Congénital →
- - *H90*
- - *H90.5*
- - Syndrome de Duane avec *H50.8, H90.5*
- - Déficience intellectuelle
- - Absence de fibres sensitives myélinisées de gros calibre → Neuropathie héréditaire avec *G60.0*
- - Lié à l'X → Syndrome de *Q87.8*
- - - Syndrome
- - - Dentinogenèse imparfaite-petite taille- *Q87.8*
- - - Microcéphalie- *Q87.8*
- - Diabète sucré → Syndrome d'ataxie cérébelleuse et périphérique combinée- *E10.60, G31.88*
- - Dysmorphie faciale → Syndrome de dysplasie épiphysaire- *Q87.0*
- - Dysplasie épiphysaire-petite taille → Syndrome de *Q87.8*
- - Dystonie → Syndrome d'anomalies du développement- *Q87.8*
- - Dystrophie rétinienne-gros orteil bifide-déficience intellectuelle → Syndrome d'aphonie- *Q87.0*
- - Encéphaloneuropathie-obésité-valvulopathie → Syndrome de *G31.81*
- - Encéphalopathie] → Syndrome MEGDEL [Syndrome Leigh-like-acidurie 3-méthylglutaconique- *G31.88*
- - Épilepsie-diabète-néphropathie → Syndrome d'athérosclérose- *Q87.8*
- - Fente palatine → Syndrome de microtie bilatérale- *Q87.0*
- - Génétique non syndromique
- - - Bilatérale → *H90.3*
- - - Postlinguale → *H90.5*
- - - Prélinguale → *H90.5*
- - - *H90.5*
- - Hypogénitalisme → Syndrome de rétinite pigmentaire-déficience intellectuelle- *Q87.8*
- - Hypogonadisme → Syndrome de *H90.6, E29.1*
- - Hypoplasie du pont-atrophie cérébrale → Syndrome à début précoce d'encéphalopathie progressive- *G31.88*
- - Idiopathique soudaine → *H91.2*
- - Infertilité → Syndrome de *Q93.5*
- - Ischémique transitoire → *H93.0*
- - Liée à l'X type 2 → *H90.8*
- - Lipome sacré → Syndrome de fente labiopalatine- *Q87.8*
- - Mixte

Surdité –suite

- Mixte –suite
- - Liée à l'X avec fistule périlymphatique – H90.8
- - Transmission neurosensoriel
- - - Lié X –
- - - - H90.3
- - - - H90.8
- - - Sans précision – H90.8
- Mutation de l'ADN mitochondrial – Cardiomyopathie- G31.81
- Narcolepsie – Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique dominante- G11.2
- Nerveuse SAI – H90.5
- Neurosensoriel
- - Bilatérale – H90.3
- - Cardiomyopathie dilatée – H90.5, I42.0
- - Congénitale – Albinisme oculaire avec E70.3
- - Déficience intellectuelle-amaurose congénitale de Leber – Syndrome de dysplasie spondylo-épiphysaire- Q87.1
- - Dysmorphie – Syndrome d'hypogonadisme hypogonadotrope-microcéphalie sévère- Q87.8
- - Dysplasie rhizomélique – Syndrome autosomique dominant de myopie-retrusion du visage- Q87.0
- - Dystonie – Syndrome de déficiences motrice et intellectuelle sévères- Q87.8
- - Épilepsie-tonus musculaire anormal – Syndrome de microcéphalie-déficience intellectuelle- Q87.8
- - Grissonnement précoce-tremblement essentiel – Syndrome de H90.5, G25.0
- - Mitochondriale non syndromique avec sensibilité accrue aux aminoglycosides – H90.5
- - Non syndromique mitochondriale – H90.5
- - Progressive-cardiomyopathie hypertrophique – Syndrome de H90.5, I42.2
- - Retard général de développement – Neuropathie sensorielle et autonome héréditaire avec G60.8, H90.5
- - Sans précision – H90.5
- - Syndromique due à un déficit combiné de la phosphorylation oxydative – G31.81, H90.8
- - Thrombocytopénie associé à DIAPH1 – Syndrome de H90.5, D69.41
- - Unilatérale sans altération de l'audition de l'autre oreille – H90.4
- - - Syndrome
- - - - Ataxie cérébelleuse-aréflexie-pieds creux-atrophie optique- G11.8
- - - - Dysplasie ectodermique- Q82.8
- - - - Épidermolyse bulleuse-syndrome néphrotique- Q87.8
- - - - Myopie forte- H90.5
- - - - Néphrotique familial corticorésistant avec N04.1, H90.5
- - Obésité – Choroidéramie avec Q87.8

Surdité –suite

- Onychodystrophie autosomique dominant] – Syndrome DDOD [Q87.8
- Oreille anormale-paralysie faciale – Syndrome de Q87.8
- Partiel total
- - Fréquences
- - - Basses – H91.9
- - - Hautes – H91.9
- - SAI – H91.9
- - Perception
- - Non syndromique autosomique
- - - Dominante type DFNA – H90.3
- - - Récessive type DFNB – H90.3
- - SAI – H90.5
- - - Syndrome
- - - - Anémie mégaloblastique sensible à la thiamine-diabète sucré- Q87.8
- - - - Dystrophie cornéenne- H18.5, H90.5
- - Polyneuropathie-myopathie – Syndrome d'atrophie optique- H47.2
- - Psychogène – F44.6
- - Retard de développement – Syndrome de cataracte congénitale-hypotonie musculaire progressive- G71.3
- - Rétinopathie pigmentaire – Syndrome de nanisme ostéochondrodysplasique- Q87.1
- - Rétrocochléaire – H90.5
- - Sensoriel
- - SAI – H90.5
- - Tardive – Albinisme oculaire avec E70.3
- - Syndrome cranio-facial – Syndrome de Q87.0
- - Syphilitique
- - Congénitale – A50.0†, H94.8*
- - - A52.1†, H94.8*
- - Transmission
- - - Malformation cardiaque – Syndrome de dysmorphie- Q87.8
- - - Sans précision – H90.2
- - Unilatéral
- - - Mixte de transmission et neurosensorielle sans altération de l'audition de l'autre oreille – H90.7
- - - Transmission sans altération de l'audition de l'autre oreille – H90.1
- - Variable – Syndrome de paralysie faciale congénitale héréditaire- Q87.0
- - Verbale – F80.2
- - Vieillessement prématuré-petite taille-dysmorphie faciale – Syndrome de rétinite pigmentaire- Q87.0
- - -
- - - Dysfonction sinusale et I49.8, H90.5
- - - HPPD [Syndrome d'hypertélorisme-sinus pré-auriculaire-obstruction du canal lacrymal- Q87.0
- - - Neuropathie héréditaire sensitive et autonome liée à l'X avec G60.8, H90.5
- - - Syndrome

Surdité –suite

- - - - Suite
- - - Syndrome –suite
- - - - Ataxie cérébelleuse autosomique récessive-cécité- G11.1
- - - - Atrophie olivopontocérébelleuse- G23.3, H90.5
- - - - Dysmorphie rénale pelvi-calicielle- Q63.8, H90.5
- - - - Dysostose métaphysaire-déficience intellectuelle- Q87.2
- - - - Fente labio-palatine-dysmorphie cranio-faciale-cardiopathie congénitale- Q87.0
- - - - Fibromatose gingivale- H90.3
- - - - Fragilité osseuse-contractures-rupture artérielle- Q87.5
- - - - Kératodermie palmoplantaire- Q82.8
- - - - Lipodystrophie-déficience intellectuelle- Q87.8
- - - - Long QT- I49.8
- - - - Mains et pieds fendus- Q87.2
- - - - Maladie de Hirschsprung-polydactylie- Q87.8
- - - - Myoclonie-ataxie cérébelleuse- G11.1
- - - - Myopathie mitochondriale-acidose lactique- G71.3
- - - - Neuropathie périphérique-myopathie-raucité de la voix- G60.0
- - - - Paraplégie spastique-néphropathie- Q87.8

Surdité-néphropathie – Syndrome de Q87.8**Surdité-oligodontie – Syndrome de Q87.0****Surdité-vitiligo-achalasie – Syndrome de Q87.8****Surélévation de l'omoplate – Q74.0****Surface**

- Corporel
- - Plus – Syndrome staphylococcique de peau échaudée [Syndrome SSS] avec atteinte de 30% de la L00.1
- - -
- - - - Epidermolyse nécrosante avec atteinte de moins de 30% de la L51.20
- - - - Nécrolyse épidermique toxique avec atteinte de 30% et plus de la L51.21
- - - - Syndrome
- - - - - Lyell avec atteinte de 30% et plus de la L51.21
- - - - - Staphylococcique de peau échaudée [Syndrome SSS]: Atteinte de moins de 30% de la L00.0
- - Corps –
- - - Brûlure couvrant
- - - - 10 et 19% de la T31.1!
- - - - 10% de la T31.0!
- - - - 20 et 29% de la T31.2!
- - - - 30 et 39% de la T31.3!
- - - - 40 et 49% de la T31.4!
- - - - 50 et 59% de la T31.5!
- - - - 60 et 69% de la T31.6!
- - - - 70 et 79% de la T31.7!

Surface –suite

- Corps – suite
- Brûlure couvrant – suite
- 80 et 89% de la T31.8!
- 90 % ou plus de la T31.9!
- Corrosion couvrant
- 10 et 19% de la T32.1!
- 10% de la T32.0!
- 20 et 29% de la T32.2!
- 30 et 39% de la T32.3!
- 40 et 49% de la T32.4!
- 50 et 59% de la T32.5!
- 60 et 69% de la T32.6!
- 70 et 79% de la T32.7!
- 80 et 89% de la T32.8!
- Lésions corrosives couvrant 90 % ou plus de la T32.9!
- Séquelles de brûlure et corrosion classées selon leur étendue sur la T95.4
- Cutané
- Irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le tissu sous-cutané épaissi – Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec E88.21
- Lisse, avec tissu sous-cutané uniformément épaissi – Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec E88.20
- Virus de l'hépatite B [AgHBs] – Porteur de l'antigène de B18.13
- Surfactant** –
- Détresse respiratoire aiguë néonatale par déficit en protéine B du P28.0
- Pneumopathie interstitielle par déficit en protéine C du J84.80
- Surinfecté – Eczéma** L30.3
- Surmenage**
- Burn-out] – Z73
- Physique – T73.3
- Surnombre de la trompe de Fallope ou du ligament large – Présence en** Q50.6
- Surnuméraire**
- Causant un rapprochement des dents – Dent K07.3
- Cervicale – Côte Q76.5
- Multiples – Syndrome de grande taille-gros orteils longs-épiphyses Q87.3
- S –
- Doigt(s) Q69.0
- Orteil(s) Q69.2
- Pouce(s) Q69.1
- Sans précision ou non associée à une scoliose – Vertèbre Q76.4
- –
- Canal hépatique Q44.5
- Côte Q76.6
- Dents K00.1
- Foie Q44.7
- Glandes ou canaux salivaires Q38.4

Surnuméraire –suite

- – suite
- Gros orteil Q69.2
- Lobe pulmonaire Q33.1
- Lobule Q17.0
- Mamelon Q83.3
- Muscle
- Q79.8
- Oculaire Q10.3
- Narine Q30.8
- Nez Q30.8
- Oreille Q17.0
- Os du carpe Q74.0
- Ovaire Q50.3
- Pancréas Q45.3
- Paupière Q10.3
- Pavillon Q17.0
- Phalange Q74.8
- Rate Q89.08
- Rein Q63.0
- Sein Q83.1
- Torsion (de): trompe N83.5
- Uretere: Q62.5
- Urètre Q64.7
- Vessie Q64.7

Surocclusion

- Horizontale – K07.2
- Profonde – K07.2
- Verticale – K07.2

Surplomb – K07.2**Surpoids – Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-petite taille-** Q87.8**Surproduction d'adénosine désaminase – Anémie hémolytique due à une** D55.3**Surprotection parentale** – Z62**Surrénale**

- v./v.a. Glande surrénale
- Aiguë – Insuffisance E27.2
- Anomalies génitales] – Syndrome IMAGE [retard de croissance intra-utérin-dysplasie métaphysaire-hypoplasie congénitale des Q87.1
- Congénitale – Hyperplasie E25.0
- Déficit
- 3-bêta-hydroxystéroïde déshydrogénase – Hyperplasie congénitale des E25.08
- 11-bêta-hydroxylase – Hyperplasie congénitale des E25.08
- 17-alpha-hydroxylase – Hyperplasie congénitale des E25.08
- 21 hydroxylase classique
- Perte de sel – Hyperplasie congénitale des E25.00
- – Hyperplasie congénitale des E25.00
- Cytochrome P450 oxydoréductase – Hyperplasie congénitale des E25.08
- STAR – Hyperplasie congénitale lipoïde des E25.08

Surrénale –suite

- Due sepsis méningocoques –
- Apoplexie des A39.1†, E35.1*
- Hémorragie des A39.1†, E35.1*
- Homme – précocité sexuelle avec hyperplasie E25
- Hypofonctionnement cortical – Syphilis des A52.7†, E35.1*
- Sans précision – Tumeur maligne: C74.9
- –
- Adénocarcinome du cortex de la C74.0
- Atrophie des E27.8
- Crise d'insuffisance E27.2
- Hémorragie de la E27.4
- Infarctus de la E27.4
- Lésion traumatique: S37.81
- Malformations congénitales des Q89.1
- Syndrome de Cushing dû à une hyperplasie macronodulaire des E24.8
- Syphilis des A52.7†, E35.1*
- Thrombose d'une veine I82.88
- Tuberculose des A18.7†, E35.1*
- Tumeur bénigne: D35.0
- Tumeur maligne
- C74
- Cortex de la C74.0
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D44.1

Surrénalien

- Aiguë – Insuffisance E27.2
- Anomalies génitales-entéropathie] – Syndrome MIRAGE [Syndrome de myélodysplasie-infections-retard de croissance-hypoplasie Q87.8
- Bilatéral) – Hyperaldostéronisme primaire dû à un adénome E26.0
- Congénitale cytomégaly – Hypoplasie E27.1
- Familiale sans LH [hormone lutéinisante] – Hypoplasie E27.1
- Femme – pseudo-hermaphrodisme E25
- Hériditaire isolée par déficit partiel en CYP11A1 – Insuffisance E27.1
- Néonatale – Hémorragie P54.4
- Précoce – Puberté E27.0
- Produisant du cortisol – Syndrome de Cushing dû à un adénome du cortex D35.0, E24.8
- Sepsis à méningocoques – Syndrome hémorragique A39.1†, E35.1*
- Unilatérale primitive – Hyperplasie E26.0
- – Syndrome
- Méningococcique A39.1†
- Néphrotique familial corticorésistant avec insuffisance N04.1, E27.4

Surréalisme tuberculeux – A18.7†, E35.1***Surréalite**

- Auto-immune – E27.1
- Hémorragique méningocoques –

Surréalite – suite

- Hémorragique méningocoques → – suite
- A39.1†
- A39.1†, E35.1*

Sursaut →

- Épilepsie G40.8
- Maladie familiale du G25.88

Surveillance

- Abus de médicaments ou toxicomanie → Conseil et Z71
- Alcoolisme → Conseil et Z71
- Allaitement → Z39.1
- Colostomie → Z43.3
- Conseil
- Médical, sans précisions → Conseil et Z71
- Surveillance diététiques → Conseil et Z71
- Consultation pour l'explication de résultats d'examen → Conseil et Z71
- Contraceptifs → Z30.4
- Contrôle inadéquats de la part des parents → Z62
- Croissance du nourrisson ou de l'enfant → Z00.1
- Cystostomie → Z43.5
- Diététiques → Conseil et surveillance pour: Conseil et Z71
- Dispositif contraceptif (intra-utérin) → Z30.5
- Électronique continue → Lésion du cuir chevelu liée à une P12.4
- Gastrostomie → Z43.1
- Grossesse
- Antécédent
- Avortement → Z35.1
- Môle
- Hydatiforme → Z35.1
- Vésiculaire → Z35.1
- Mort
- Néonatales → Z35.2
- Nés → Z35.2
- Obstétricaux pathologiques et difficultés à procréer → Z35.2
- Soins prénatals insuffisants → Z35.3
- Stérilité → Z35.0
- Haut risque
- Sans précision → Z35.9
- → Z35.8
- Multiparité élevée → Z35.4
- Normale → Z34
- Iléostomie → Z43.2
- Médical
- Enfant bon santé selon circonstances
- Attente d'une famille adoptive ou d'un placement → Soins médicaux ou infirmiers ou Z76.2
- Enfants en bonne santé selon des circonstances telles que: enfants trop nombreux à la maison pour pouvoir en assurer la prise en charge normale → Soins médicaux ou infirmiers ou Z76.2

Surveillance – suite

- Médical – suite
- Enfant bon santé selon circonstances – suite
- Maladie de la mère → Soins médicaux ou infirmiers ou Z76.2
- Situation socio-économique difficile de la famille → Soins médicaux ou infirmiers ou Z76.2
- Soin médical
- Enfants trouvés → Z76.1
- Nourrissons et enfants en bonne santé → Z76.2
- Traitement →
- Z08
- Z09
- Pendant la prise de nourriture → Dysphagie nécessitant une R13.0
- Permanente → Difficultés liées à: Besoin d'une Z74.3
- Personne consultant pour le compte d'un tiers → Conseil et Z71
- Primigeste
- Âgée → Z35.5
- Jeune → Z35.6
- Stomie
- Appareil digestif → Z43.4
- Non précisée → Z43.9
- Voies urinaires → Z43.6
- → Z43.88
- Sujet inquiet de son état de santé (sans diagnostic) → Conseil et Z71
- Sutures et pansements chirurgicaux → Z48.0
- Thoracostomie → Z43.80
- Trachéostomie → Z43.0
- Vagin artificiel → Z43.7

Susac → **Syndrome de** I67.7**Susceptibilité infection**

- Opportuniste →
- HIGM avec D80.5
- Syndrome hyper-IgM
- D80.5
- Sans D80.5
- Respiratoires associée à une mutation de la chaîne alpha de CD8 → D84.8

Susceptibles d'entraîner une dépendance → **Présence dans le sang d'autres substances** R78.4**Sus-claviculaire** →

- Métastase ganglionnaire C77.0
- Région S11.80
- Tuberculose des ganglions A18.2

Sus-épineux

- Coiffe des rotateurs, non précisée comme traumatique → Rupture (complète ou incomplète) du M75.1
- → Syndrome M75.1

Sus-glottique →

- Œdème (de la): J38.4

Sus-glottique → – suite

- Tumeur maligne: Etage C32.1

Sus-hyoïdien

- SAI → Epiglotte (partie C32.1
- → épiglotte partie
- D02.0
- D14.1
- D38.0

Suspecté

- Conséquence d'une opération esthétique contre-indiquée médicalement, d'un tatouage ou d'un piercing → Maladie classée dans un autre chapitre, U69.10!
- Porteur → sujet Z22

Suspicion

- Affection
- Cardio-vasculaires → Mise en observation pour Z03.5
- Système nerveux → Mise en observation pour Z03.3
- Effet
- Indésirable d'un médicament → Mise en observation pour Z03.6
- Toxique de substances ingérées → Mise en observation pour Z03.6
- Infarctus du myocarde → Mise en observation pour Z03.4
- Infection COVID-19 → U07.2!
- Intoxication → Mise en observation pour Z03.6
- Maladie
- Sans précision → Mise en observation pour Z03.9
- → Mise en observation pour Z03.8
- Troubles mentaux et du comportement → Mise en observation pour Z03.2
- Tuberculose → Mise en observation pour Z03.0
- Tumeur maligne → Mise en observation pour Z03.1

Sutcliffe → **Dysplasie spondylo-métaphysaire type** Q77.8**Sutherland-Haas** → **Déficience intellectuelle liée à l'X type** Q87.8**Sutton**

v./v.a. White-Sutton

Suture

- Actes médicaux → Abscès de(s): T81.4
- Césarienne →
- Infection d'une O86.0
- Rupture d'une O90.0
- Coronal suture
- Métopique → Synostose bilatérale non syndromique de la Q75.0
- Sagittale → Synostose bilatérale non syndromique de la Q75.0
- Crâniennes → Retard de fermeture des P96.3
- Déchirure du périnée → Rupture d'une O90.1
- Épisiotomie → Rupture d'une O90.1
- Métopique

Suture – suite

- Métopique – suite
- - Ptosis-dysmorphie faciale – Syndrome d'épaississement de la *Q87.0*
- - - Synostose bilatérale non syndromique de la suture coronale et de la *Q75.0*
- Obstétricale du périnée – Rupture d'une *O90.1*
- Opération
- - Anus – Insuffisances d'anastomoses et *K91.83*
- - Estomac – Insuffisances d'anastomoses et *K91.83*
- - Intestin – Insuffisances d'anastomoses et *K91.83*
- - Œsophage – Insuffisances d'anastomoses et *K91.83*
- - Organes du système digestif – Insuffisances d'anastomoses et *K91.83*
- - Pancréas – Insuffisance
- - - *K91.82*
- - - Anastomoses et *K91.82*
- - Rectum – Insuffisances d'anastomoses et *K91.83*
- - Trachée, des bronches et des poumons – Insuffisances d'anastomoses et *J95.82*
- - Vésicule et des voies biliaires – Insuffisances d'anastomoses et *K91.81*
- Os du crâne – Anomalie de *Q75.0*
- Pancréas avec atteinte de l'intestin grêle – Insuffisances de *K91.82*
- Pansements chirurgicaux – Surveillance des *Z48.0*
- Périnéale après accouchement – Infection d'une *O86.0*
- Sagittal – Synostose
- - Bilatérale non syndromique de la suture coronale et de la *Q75.0*
- - Précoce de la *Q75.0*
- - Ablation de *Z48.0*

Sweet – Dermatose neutrophile

- Aiguë fébrile [Syndrome de *L98.2*]
- Fébrile [*L98.2*]

Swyer – Syndrome de *Q99.1***Sycosis**

- Barbe – *L73.8*
- Parasitaire
- - Barbe – *B35.0*
- - - *B35.0*
- - - Dermatophytose avec *B35.0*

Sydenham –

- Chorée de *I02*
- Syndrome de *I02.9*

Sylvatique –

- Fièvre jaune *A95.0*
- Rage *A82.0*

Symbiotique – Psychose: *F84.3***Symlépharon – *H11.2*****Symbolique non**

- Classés ailleurs – Dyslexie et autres troubles de la fonction *R48*
- Précisés – Troubles de la fonction *R48.8*

Symbrachydactylie des pieds et des mains – *Q73.8***Sympathique**

- v./v.a. Nerf sympathique
- Cervical postérieur – Syndrome *M53.0*
- Parasympathiques – nerfs et ganglions *C47*
- Réflexe – Dystrophie
- - *G90.5*
- - *G90.59*
- Thoracique – Ganglion: *S24.4*
- -
- - Ophthalmie *H44.1*
- - Trouble de l'équilibre du *G90.88*
- - Uvéite *H44.1*

Symphoblasmome – *C47.9***Symphalangie-anomalies multiples des mains et des pieds – Syndrome de *Q74.8*****Symphysaire – Grossesse avec dysfonctionnement *O26.7*****Symphyse**

- Maxillaire – Fracture du maxillaire inférieur: *S02.66*
- Pubien
- - Cours de la grossesse, de l'accouchement et de la puerpéralité – Subluxation de la *O26.7*
- - Obstétrical e –
- - - Arrachement du cartilage interne de la *O71.6*
- - - Écartement traumatique de la *O71.6*
- - Pierson] – Ostéochondrite juvénile (de): *M91.0*
- - -
- - - Dysfonctionnement de la *M25.55*
- - - Rupture traumatique de la *S33.4*
- - - Tuberculose de la *A18.0†, M01.15**

Symptomatique

- Défini localisation focal partiel crise partiel
- - Complexes – Épilepsie et syndromes épileptiques *G40.2*
- - Simples – Épilepsie et syndromes épileptiques *G40.1*
- Due au VIH, n'entrant pas dans la catégorie A ou C – Maladie *U60.2†*
- Dystrophie musculaire
- - Becker de la femme porteuse – Forme *G71.0*
- - Duchenne de la femme porteuse – Forme *G71.0*
- Hémochromatose type 1 – Forme *E83.1*
- Leucoderme – Syphilis tardive *A52.7†, L99.8**
- Myopathie centronucléaire liée à l'X de la femme porteuse – Forme *G71.2*
- SAI – Psychose: *F09*

Symptomatique – suite

- Sans précision – Trouble mental organique ou *F09*
- Stade avancé – Syphilis congénitale *A50.5*
- Syndrome
- - Coffin-Lowry de la femme porteuse – Forme *Q87.0*
- - X fragile de la femme porteuse – Forme *Q99.2*
- -
- - Anémie hémolytique auto-immune *D59.18*
- - Encéphalopathie myoclonique précoce (*G40.4*)
- - Forme tardif
- - - Syphilis *A52.7*
- - - Syphilis congénitale, *A50.5*
- - Lymphocytose (*D72.8*)
- - Monocytose (*D72.8*)
- - Myotonie: *G71.1*
- - Syndrome
- - - Parkinsonien au cours d'hypotension orthostatique *G23.8*
- - - PMSE [polyhydramnios-mégalencéphalie-épilepsie *Q87.0*]
- - Syphilis nerveuse *A52.1*

Symptôme

- Affectif
- - Lors de démence – *U63.1†*
- - - Épilepsie partielle bénigne à *G40.02*
- - Anxieux lors de démence – *U63.2†*
- - Artère basilaire régression complet
- - 1 à 24 heures – Syndrome de l'artère vertébrale avec *G45.02*
- - Heure – Syndrome de l'artère vertébrale avec *G45.03*
- - Bouffées de chaleur, insomnies, céphalées, inattention, au cours de la ménopause – *N95.1*
- Effort
- - Important – Insuffisance cardiaque
- - - Droit
- - - - *I50.01, I50.03†*
- - - - Primaire avec *I50.00, I50.03†*
- - - Gauche: Avec *I50.12*
- - Léger – Insuffisance cardiaque
- - - Droit
- - - - *I50.01, I50.04†*
- - - - Primaire avec *I50.00, I50.04†*
- - - Gauche: Avec *I50.13*
- - Hémorroïdaires – *K64.9*
- - Incapacité, soit physique soit psychologique [trouble factice] – Production intentionnelle ou simulation de *F68.1*
- - Néonataux de privation dus à la toxicomanie de la mère – *P96.1*
- - Non spécifiques propres au nourrisson – *R68.1*
- - Observés au niveau du sein – Autres signes et *N64.5*

Symptôme –suite

- Physiques pour des raisons psychologiques
- Majoration de *F68.0*
- Précis du système digestif et de l'abdomen –
Autres *R19.88*
- Privation d'une utilisation thérapeutique de
médicaments chez le nouveau-né – *P96.2*
- Psychotique
- - Congruents à l'humeur – Manie avec *F30.2*
- - Lors de démence – *U63.0!*
- - Non congruents à l'humeur – Manie avec
F30.2
- - -
- - - Dépression
- - - - Agitée épisode isolé sans *F32.2*
- - - - Endogène
- - - - - *F33.3*
- - - - - Sans *F33.2*
- - - - - Majeur
- - - - - Épisode isolé sans *F32.2*
- - - - - Récurrente, sans *F33.2*
- - - - - Vital
- - - - - Épisode isolé sans *F32.2*
- - - - - Récurrente, sans *F33.2*
- - - Épisode
- - - - Dépressif
- - - - - Sévère avec *F32.3*
- - - - - Sévère sans *F32.2*
- - - - - Isolés de: dépression: majeure avec
F32.3
- - - - - Récurrents sévères de: dépression:
majeure, avec *F33.3*
- - - Manie
- - - - *F30.2*
- - - - Sans *F30.1*
- - - Psychose maniaco dépressif forme
dépressif
- - - - *F33.3*
- - - - Sans *F33.2*
- - - Trouble
- - - - Affectif
- - - - - Bipolaire, épisode actuel de dépression
sévère avec *F31.5*
- - - - - Bipolaire, épisode actuel de dépression
sévère sans *F31.4*
- - - - - Bipolaire, épisode actuel maniaque
avec *F31.2*
- - - - - Bipolaire, épisode actuel maniaque
sans *F31.1*
- - - - Dépressif
- - - - - Récurrent, épisode actuel sévère avec
F33.3
- - - - - Récurrent, épisode actuel sévère sans
F33.2
- Repos – Insuffisance cardiaque
- - Droit
- - - *I50.01, I50.05!*
- - - Primaire avec *I50.00, I50.05!*
- - - Gauche: Avec *I50.14*

Symptôme –suite

- Sans autre explication – Décès survenant
moins de 24 heures après le début des
R96.1
- Schizophrénique
- - Sans précision –
- - - Bouffée délirante sans *F23.0*
- - - Psychose cycloïde sans *F23.0*
- - - -
- - - Bouffée délirante avec *F23.1*
- - - Psychose cycloïde avec *F23.1*
- - - - Trouble psychotique aigu polymorphe
F23.1
- - - - Sans *F23.0*
- - - Signe
- - - Généraux précisés – Autres *R68.8*
- - - Précisés relatifs aux appareils circulatoire
et respiratoire – Autres *R09.8*
- - - Relatif
- - - Absorption d'aliments et de liquides –
Autres *R63.8*
- - - Appareil urinaire, autres et non précisés –
R39.8
- - - Apparence et au comportement – Autres
R46.8
- - - Fonctions cognitives et à la conscience,
autres et non précisés – *R41.8*
- - - Humeur – Autres *R45.8*
- - - Sensations et aux perceptions générales,
autres et non précisés – *R44.8*
- - - Systèmes nerveux et ostéo-musculaire,
autres et non précisés – *R29.8*
- - - Stade précoce – Syphilis congénitale avec
A50.0
- - - Systémiques – Réaction médicamenteuse
avec éosinophilie et *T88.7*
- - - Insuffisance cardiaque
- - - Droit
- - - - Primaire sans *I50.00, I50.02!*
- - - - Sans *I50.01, I50.02!*
- - - - Gauche: Sans *I50.11*
- - - **Syncope**
- - - - Collapsus – *R55*
- - - - Due à la chaleur – *T67.1*
- - - - Mictionnelle – *R55*
- - - - Pérodactylie-séquence de Robin – Syndrome
d'extrasystoles ventriculaires avec *Q87.8*
- - - - Psychogène – *F48.8*
- - - - - Syndrome du sinus carotidien (*G90.00*)
- - - **Syncytial**
- - - - Cause de maladies classées dans d'autres
chapitres – Virus respiratoire *B97.4!*
- - - - VRS –
- - - - Bronchiolite aiguë due au virus respiratoire
J21.0
- - - - Bronchite aiguë due au virus respiratoire
J20.5
- - - - Pneumonie congénitale à virus respiratoire
P23.0
- - - - Pneumonie due au virus respiratoire *J12.1*

Syncytial –suite

- - Infection due au virus respiratoire *J12.1*
- **Syndactylie**
- v./v.a. aphalangie-syndactylie-microcéphalie
- v./v.a. cryptophtalmie-syndactylie
- - Cenani-Lenz – *Q74.8*
- - Complexe
- - - Doigts avec synostose – *Q70.0*
- - - Orteils avec synostose – *Q70.2*
- - - Cutané – Syndrome dysplasie ectodermique
- - - Hyperhidrose- *Q82.8*
- - - Pili torti- *Q82.8*
- - - Doigt
- - - - Sans synostose de type 3 – *Q70.1*
- - - - Synostose de type 3 – *Q70.0*
- - - - Dysplasie ectodermique
- - - - 1] – EDSS1 [Syndrome de *Q82.8*
- - - - 2] – EDSS2 [Syndrome de *Q82.8*
- - - - Mésoaxiale synostotique avec réduction
phalangienne – *Q70.4*
- - - - Mutations de FBLN1 – Syndrome de retard
de développement-anomalie du système
nerveux central- *Q87.8*
- - - - Nystagmus dû à une microduplication
2q31.1 – Syndrome de *Q92.3*
- - - - Orteils sans synostose – Simple *Q70.3*
- - - - Petite taille – Syndrome de
blépharophimosis-ptosis-ésotropie- *Q87.8*
- - - - Polydactylie-lobe d'oreille anormal –
Syndrome de *Q74.8, Q17.8*
- - - - Préaxiales des doigts de la main –
Brachydactylie et *Q74.0*
- - - - Sans précision – *Q70.9*
- - - - Simple
- - - - - Complète des doigts – *Q70.1*
- - - - - Partielle des doigts – *Q70.1*
- - - - - Type
- - - - - 1 – *Q70.4*
- - - - - 2 – *Q70.4*
- - - - - 3 – *Q70.1*
- - - - - 4 – *Q70.4*
- - - - - 5 – *Q70.4*
- - - - - 6 – *Q70.4*
- - - - - 8 – *Q70.0*
- - - - - Malik-Percin – *Q70.4*
- - - - - Zhao – Brachydactylie- *Q73.8, Q70.2*
- - - - - Syndrome de duplication des sourcils-
Q82.8, Q70.9
- - - **Syndrome**
- - - - v./v.a. Nom propre
- - - - v./v.a. Pseudosyndrome
- - - **Syndrome 5q-** – *D46.6*
- - - **Syndrome morning glory** – *Q14.2*
- - - **Synéchie**
- - - - Iris
- - - - - Antérieures – *H21.5*
- - - - - Postérieures – *H21.5*
- - - - - SAI – *H21.5*

Synéchie – suite

- Latérales → Syndrome de fente palatine-
Q87.8

- Utérine → *N85.6*

Syngamose → *B83.3*

Syngathie

- Congénitale isolée → *Q67.4*

- Fente palatine → Syndrome de *Q67.4, Q35.9*

Synophthalmie → *Q87.0*

Synostose

- Bilatéral non syndromique suture coronal
suture

- - Métopique → *Q75.0*

- - Sagittale → *Q75.0*

- Cervicale → *Q76.1*

- Hémivertèbres ou défaut de segmentation
avec scoliose → *Q76.3*

- Huméro-radiale → *Q74.0*

- Huméro-radio-ulnaire → *Q74.0*

- Huméro-ulnaire

- - Bilatérale → *Q74.0*

- - Unilatérale → *Q74.0*

- - - → *Q74.0*

- Métacarpiennes et métatarsiennes →
Syndrome de surdité-anomalies génitales-
Q87.8

- Multiples → Syndrome des *Q78.8*

- Précoce de la suture sagittale → *Q75.0*

- Radio ulnaire

- - Bilatérale → *Q74.0*

- - Microcéphalie-scoliose → Syndrome de
Q02, Q77.8

- - Unilatérale → *Q74.0*

- - - → *Q74.0*

- Radio-cubital

- - Retard de développement-hypotonie
musculaire → Syndrome de *Q87.0*

- - - → *Q74.0*

- Radioulnaire-thrombocytopenie
amégacaryocytaire → Syndrome de *Q87.2*

- Sagittal

- - Isolée → *Q75.0*

- - Non syndromique → *Q75.0*

- Spondylo-carpo-tarsienne → *Q78.8*

- Tibio-fibulaire → *Q74.2*

- Type 3 → Syndactylie doigt

- - *Q70.0*

- - Sans *Q70.1*

- Unicornale non syndromique → *Q67.3*

- Vertébrale congénitale sans précision ou
non associée à une scoliose → *Q76.4*

- -

- - Simple syndactylie des orteils sans *Q70.3*

- - Syndactylie complexe

- - - Doigts avec *Q70.0*

- - - Orteils avec *Q70.2*

- - Syndrome de mésomélie- *Q78.8*

Synostosique

- Antérieure non syndromique →
Plagiocéphalie *Q67.3*

- Réduction phalangienne → Syndactylie
mésoaxiale *Q70.4*

Synovial

v./v.a. oculo-urétéro-synovial

v./v.a. Sarcome synovial

- Non classée ailleurs → Hypertrophie *M67.2*

- Poplité [Baker] → Kyste *M71.2*

- SAI → Kyste *M71.3*

- Tendon

- - Cours de maladies classées ailleurs →
Autres atteintes de la *M68.8**

- - Sans précision → Atteinte de la *M67.9*

- - - → Autres atteintes précisées de la *M67.8*

- - -

- - - *C49*

- - - *D21*

- - - Déchirure

- - - *M66.1*

- - - Kyste de la *M66.1*

- - - Ostéochondromatose *D48.1*

- - - Résultats anormaux de: liquide *R89*

- - - Syphilis de la membrane *A52.7†, M68.09**

Synovite

- Articulaires tuberculeuse → *A18.0†, M01.19**

- Cours

- - Syphilis → *A52.7†, M68.09**

- - Syphilis congénitale → *A50.0*

- - Syphilis tardive → *A52.7†, M68.09**

- - Gonocoques → *A54.4†, M68.09**

- - Gonorrhéique → *A54.4†, M68.09**

- - Infectieuses → Autres (téno) *M65.1*

- - Syphilitique congénitale → *A50.0*

- - Ténosynovite

- - Cours de maladies bactériennes classées
ailleurs → *M68.0**

- - Sans précision → *M65.9*

- - - → Autres *M65.8*

- - - Toxique → *M67.3*

- - - Transitoire → *M67.3*

- - - Tuberculeux

- - - Colonne vertébrale → *A18.0†, M49.09**

- - - - → *A18.0†, M68.09**

- - - Villonodulaire

- - - Pigmenté

- - - - Articulation du genou → *M12.26*

- - - - Avant-bras → *M12.23*

- - - - Bras → *M12.22*

- - - - Colonne vertébrale → *M12.28*

- - - - Cuisse → *M12.25*

- - - - Jambe → *M12.26*

- - - - Main → *M12.24*

- - - - Pied → *M12.27*

- - - - Région pelvienne → *M12.25*

Synovite – suite

- Villonodulaire – suite

- - Pigmenté – suite

- - - Région scapulaire → *M12.21*

- - - Sièges multiples → *M12.20*

- - - - → *M12.29*

- - - - → *M12.29*

Syntélocéphalie → *Q04.2*

Synthase

- Hépatique →

- - Déficit en glycogène *E74.0*

- - GSD par déficit en glycogène *E74.0*

- - Non lié à CYP11B2 → Déficit en aldostérone
E27.4

- - Type cblG → Déficit fonctionnel en
méthionine *E72.1*

- - -

- - - Déficit

- - - - Aldostérone *E27.4*

- - - - Bêta-alanine *E79.8*

- - - - Fonctionnel en méthionine *E72.1*

- - - - GM3 *E77.8*

- - - - N-acétylglutamate *E72.2*

- - - - Uridine monophosphate *E79.8*

- - - - Hyperammoniémie par déficit en N-
acétylglutamate *E72.2*

- - - - Hyperphénylalaninémie par déficit en 6-
pyruvoyl-tétrahydroptéridine *E70.1*

Synthèse

- Acide biliaire

- - Cholestase et malabsorption → Défaut de
K76.8

- - -

- - - - Déficit congénital de *K76.8*

- - - - Malabsorption idiopathique par défaut de
K90.8

- - Protéine

- - - Codées par l'ADN mitochondrial →
Insuffisance hépatique infantile aiguë par
défaut de *K72.0*

- - - Mitochondriales → Maladie mitochondriale
par défaut de *E88.8*

- - - Thromboxane → Troubles hémorragiques
par défaut de *D69.88*

- - - Vitamine D [Type I] → Anomalie de la *E83.31*

Synthétase

- I → Déficit en carbamoyl-phosphate *E72.2*

- -

- - - Activité accrue de la
phosphoribosylpyrophosphatase *E79.8*

- - - Déficit

- - - - 3-hydroxy-3-méthylglutaryl-CoA *E71.3*

- - - - Acide lipoiq. *E88.8*

- - - - Asparagine *E72.8*

- - - - Carbamoyl-phosphate *E72.2*

- - - - Glutathion *D55.1*

- - - - Héritaire en glutamine *E72.8*

- - - - Holocarboxylase *D81.8*

Synthétase –suite

- - -suite
- - Déficit –suite
- - - Leucotriène-C4 E88.8
- - - Phosphoribosylpyrophosphate E79.8
- - Dysgénésie cérébrale congénitale par déficit en glutamine E72.8
- - Hyperactivité de la PRPP E79.8

Synthétiques

- Sans précision - Intoxication: Hormones et leurs substituts T38.8
- - Intoxication
- - Glucocorticoïdes et analogues T38.0
- - Narcotiques T40.4

Syphilide néonatale - A50.0**Syphilis**

- Acquise) SAI - A53.9
- Adhésive de l'arachnoïde - A52.1†, G01*
- Aiguë des méninges - A51.4†, G01*
- Alopecie - A51.3†, L99.8*
- Amygdales - A52.7†, J99.8*
- Anale primaire - A51.1
- Anévrisme du système nerveux central - A52.0†, I68.8*
- Anus - A52.7†, K93.8*
- Aorte - A52.0†, I79.1*
- Aorte abdominale - A52.0†, I79.1*
- Aorte thoracique - A52.0†, I79.1*
- Artères hépatiques - A52.0†, I79.8*
- Artères pulmonaires - A52.0†, I98.0*
- Articulaire de Charcot - A52.1†, M14.69*
- Bronchique
 - - Tardive - A52.7†, J99.8*
 - - - A52.7†, J99.8*
- Canal auditif - A52.7†, H94.8*
- Cardio-vasculaire
 - - Tardive - A52.0†, I98.0*
 - - Tertiaire - A52.0†, I98.0*
 - - -
 - - - A52.0†
 - - - A52.0†, I98.0*
 - - - I98.0*
- Cérébral
 - - Arachnoïde - A52.1†, G01*
 - - - A52.1†, G94.8*
 - - Cérébrovasculaire - A52.0†, I68.8*
 - - Cloison nasale - A52.7†, J99.8*
 - - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité - O98.1
 - - Cornée - A52.7†, H19.2*
 - - Cristallin - A52.7†, H28.8*
 - - Cutanée congénitale précoce - A50.0†, L99.8*
 - - Dure-mère - A52.1†, G01*
 - - Endémique - A65
 - - Enfant de moins de 2 ans, NCA - A50.2

Syphilis –suite

- Épididyme - A52.7†, N51.1*
- Estomac - A52.7†, K93.8*
- Foie - A52.7†, K77.0*
- Gastrique tardive avec polypose - A52.7†, K93.8*
- Génitale primaire - A51.0
- Glandes lacrymales - A52.7†, H06.0*
- Hypophyse - A52.7†, E35.8*
- I - A51.0
- II - A51.4
- Intestin grêle - A52.7†, K93.8*
- Intestinale tardive - A52.7†, K93.8*
- Juvénile du système nerveux central - A50.4
- La crosse de l'aorte - A52.0†, I79.1*
- Larynx
 - - Périchondrite - A52.7†, J99.8*
 - - - A52.7†, J99.8*
- Latent
 - - Non précisée précoce ou tardive - A53.0
 - - SAI - A53.0
- Leucoderme - A51.3†, L99.8*
- Membrane synoviale - A52.7†, M68.09*
- Méninges - A52.1†, G01*
- Méningo-vasculaire
 - - Cérébrale - A52.1†, G01*
 - - Congénitale - A50.4†, G01*
- Muscle - A52.7†, M63.09*
- Myocarde - A52.0†, I41.0*
- Nerf
 - - Acoustique - A52.1†, H94.0*
 - - Vestibulocochléaire - A52.1†, H94.0*
 - - Nerf auditif - A52.1†, H94.0*
 - - Nerf crânien
 - - - Paralysies multiples - A52.1†, G53.1*
 - - - - A52.1†, G53.8*
 - - Nerf facial - A52.1†, G53.8*
 - - Nerf optique - A52.1†, H48.0*
 - - Nerf périphérique - A52.7†, G59.8*
- Nerveux
 - - Asymptomatique - A52.2
 - - Sans précision - A52.3
 - - Symptomatique - A52.1
 - - Tabétique
 - - - Juvénile - A50.4
 - - - - A50.4
 - - Nez - A52.7†, J99.8*
 - - Non vénérienne - A65
 - - Nouveau-né NCA - A50.9
 - - Oreille
 - - - Interne
 - - - - Neurorécidive - A52.1†, H94.0*
 - - - - - A52.7†, H94.8*
 - - - Moyenne - A52.7†, H75.8*
 - - - - A52.7†, H94.8*

Syphilis –suite

- Os - A52.7†, M90.29*
- Osseuse tardive - A52.7†, M90.29*
- Perforée tardive de la luette - A52.7†, K93.8*
- Péritoine - A52.7†, K67.2*
- Poumons - A52.7†, J99.8*
- Précoce, latente - A51.5
- Primaire d'autres localisations - A51.2
- Pulmonaire tardive - A52.7†, J99.8*
- Rate - A52.7†, D77*
- Sclérosante du cordon postérieur - A52.1†, G32.8*
- Spinale de l'arachnoïde - A52.1†, G01*
- Surrénale
 - - Hypofonctionnement cortical - A52.7†, E35.1*
 - - - A52.7†, E35.1*
- Symptomatique - Autres formes tardives de A52.7
 - - Système squelettique - A52.7†, M90.29*
 - - Tardive) du système nerveux central SAI - A52.3
 - - Tertiaire - Aphasie au cours de A52.1†, G94.8*
 - - Testicule - A52.7†, N51.1*
 - - Trachée - A52.7†, J99.8*
 - - Trompe d'Eustache - A52.7†, J99.8*
 - - Urètre - A52.7†, N37.0*
- Vasculaire
 - - Cerveau - A52.0†, I68.8*
 - - - Système nerveux central - A52.0†, I68.8*
 - - - - A52.0†, I98.0*
 - - Veine porte - A52.0†, I98.0*
 - - Veineuse - A52.0†, I98.0*
- Viscéral
 - - Congénitale précoce - A50.0
 - - Secondaire NCA - A51.4
 - - -
 - - - Arthrite neuropathique au cours de A52.1†, M14.69*
 - - - Arthropathie de Charcot au cours de A52.1†, M14.69*
 - - - Craniotabès au cours de A50.5
 - - - Crise gastrique au cours de A52.7†, K93.8*
 - - - Démence paralysante au cours de A52.1†, F02.8*
 - - - Hémorragie cérébrale due à la A52.0†, I68.8*
 - - - Kératoconjonctivite interstitielles au cours de A50.3†, H19.2*
 - - - Maladie
 - - - - Endocarde au cours de A52.0†, I39.8*
 - - - - Glomérulaire au cours de A52.7†, N08.0*
 - - - - Voies respiratoires au cours de A52.7†, J99.8*
 - - - Méningite au cours de A52.1†, G01*
 - - - Myosite secondaire au cours de A51.4†, M63.09*

Syphilis –suite

- - -suite
- - Névrite acoustique au cours de la A52.1t, H94.0*
- - Nez en selle attribuable à la A50.5
- - Nodule juxta-articulaire au cours de A52.7t, M14.89*
- - Pyélonéphrite au cours de A52.7t, N16.0*
- - Résultats faussement positifs au test sérologique de la R76.2
- - Sujet porteur de: Z22.4
- - Synovite au cours de A52.7t, M68.09*
- - Ténosynovite au cours de A52.7t, M68.09*
- - Thrombose
- - - Cardiaque due à la A52.0t, I52.0*
- - - Cérébrale due à la A52.0t, I68.8*
- - - Coronaire due à la A52.0t, I52.0*
- - - Murale due à la A52.0t, I52.0*
- - - Veine porte due à la A52.0t, I98.0*

Syphilis congénitale

- Cœur - A50.5t, I52.0*
- Latente au stade précoce - A50.1
- Nerveux
- - Tardive - A50.4
- - - A50.4
- Périoste - A50.0t, M90.19*
- Péritoine - A50.0t, K67.2*
- Précoce
- - Cutanéomuqueuse - A50.0
- - Latente - A50.1
- - Oculopathie - A50.0t, H58.8*
- - -
- - - A50.0
- - - A50.2
- Rétine - A50.0t, H32.0*
- Symptomatique
- - Stade avancé - A50.5
- - - Autres formes tardives de A50.5
- Symptômes de stade précoce - A50.0
- Système nerveux central - A50.4
- Tabès - A50.4
- Tardif
- - Cardiovasculaire - A50.5t, I98.0*
- - Latent
- - - Réaction négative dans le liquide céphalorachidien - A50.6
- - - - A50.6
- - - A50.7
- - -
- - A50.9
- - Arthrite au cours de A50.5t, M03.19*
- - Condylome plan au cours de A50.0
- - Dents de Hutchinson dues à une A50.5
- - Encéphalite au cours de A50.4t, G05.0*
- - Encéphalomyélite au cours de A50.4t, G05.0*

Syphilis congénitale –suite

- - -suite
- - Gomme due à la A50.5
- - Kératite au cours de A50.3t, H19.2*
- - Kératoconjunctivite au cours de A50.3t, H19.2*
- - Méningite au cours de A50.4t, G01*
- - Myélite au cours de A50.4t, G05.0*
- - Synovite au cours de A50.0

Syphilis secondaire

- Choroïde - A51.4t, H32.0*
- Corps ciliaire - A51.4t, H22.0*
- Foie - A51.4t, K77.0*
- Iris - A51.4t, H22.0*
- Muscle - A51.4t, M63.09*
- Orbite - A51.4t, H06.3*
- Os - A51.4t, M90.29*
- Peau et des muqueuses - A51.3
- Périoste - A51.4t, M90.19*
- Précoce
- - Ganglion lymphatique - A51.4
- - Rétine - A51.4t, H32.0*
- - - Oculopathie au cours de A51.4t, H58.8*
- Tractus uvéal - A51.4t, H22.0*
- Viscères - A51.4t, K93.8*
- Vulve - A51.3t, N77.1*
- - A51.4

Syphilis tardive

- Amygdales linguales - A52.7t, J99.8*
- Appareil lacrymal - A52.7t, H06.0*
- Bouche - A52.7t, K93.8*
- Bourse - A52.7t, M73.19*
- Canal déférent - A52.7t, N51.8*
- Col de l'utérus - A52.7t, N74.2*
- Côlon - A52.7t, K93.8*
- Cornée - A52.7t, H19.2*
- Corps
- - Ciliaire - A52.7t, H22.0*
- - Vitré - A52.7t, H45.8*
- Épididyme - A52.7t, N51.1*
- Épiglotte - A52.7t, J99.8*
- Ganglion lymphatique - A52.7t, I98.8*
- Glande thyroïde - A52.7t, E35.0*
- Hémorragie du corps vitré - A52.7t, H45.0*
- Intestin - A52.7t, K93.8*
- Langue - A52.7t, K93.8*
- Larynx - A52.7t, J99.8*
- Latente - A52.8
- Lèvre - A52.7t, K93.8*
- Lymphadénite - A52.7t, I98.8*
- Médiastin - A52.7t, J99.8*
- Nez - A52.7t, J99.8*
- Œil - A52.7t, H58.8*
- Œsophage - A52.7t, K23.8*
- Orbites - A52.7t, H06.3*

Syphilis tardive –suite

- Os pétreux - A52.7t, M90.28*
- Ovaire - A52.7t, N74.2*
- Palais - A52.7t, K93.8*
- Pancréas - A52.7t, K87.1*
- Paupière avec gomme - A52.7t, H03.1*
- Peau - A52.7t, L99.8*
- Pénis - A52.7t, N51.8*
- Périoste - A52.7t, M90.19*
- Pharynx - A52.7t, J99.8*
- Plèvre - A52.7t, J99.8*
- Prostate - A52.7t, N51.0*
- Rectum - A52.7t, K93.8*
- Rein - A52.7t, N29.0*
- Rétine - A52.7t, H32.0*
- Sclère - A52.7t, H19.0*
- Scrotum - A52.7t, N51.8*
- Symptomatique avec leucoderme - A52.7t, L99.8*
- Tendon - A52.7t, M68.09*
- Thymus - A52.7t, E35.8*
- Trachée - A52.7t, J99.8*
- Tractus uvéal - A52.7t, H22.0*
- Trompe de Fallope - A52.7t, N74.2*
- Tubéreuse - A52.7t, L99.8*
- Tunique vaginale - A52.7t, N51.8*
- Urètre - A52.7t, N37.0*
- Utérus - A52.7t, N74.2*
- Vagin - A52.7t, N77.1*
- Vésicule
- - Biliaire - A52.7t, K87.0*
- - Séminal - A52.7t, N51.8*
- Vessie urinaire - A52.7t, N33.8*
- Voies respiratoires - A52.7t, J99.8*
- Vulve - A52.7t, N77.1*
- -

- - Arthropathie au cours de A52.7t, M03.19*
- - Chorioretinite au cours de A52.7t, H32.0*
- - Encéphalite au cours de A52.1t, G05.0*
- - Encéphalomyélite au cours de A52.1t, G05.0*
- - Myélite au cours de A52.1t, G05.0*
- - Oculopathie au cours de A52.7t, H58.8*
- - Synovite au cours de A52.7t, M68.09*
- - Ténosynovite au cours de A52.7t, M68.09*

Syphilitica - Keratitis punctata A50.3t, H19.2***Syphilitique**

v./v.a. Type de maladie

Syphilitique tardif

v./v.a. Type de maladie

Syphilome

- Cardiovasculaire - A52.0t, I98.0*
- Système
- - Circulatoire - A52.0t, I98.0*
- - Nerveux central SAI - A52.3

Syringobulbie -

- Spondylopathie neurologique au cours de
*G95.0†, M49.49**

- Syringomyélie et *G95.0*

Syringocystadénome papillifère - *D23.9*

Syringomyélie

- Primaire - *Q06.4*

- Syringobulbie - *G95.0*

- -

- - Arthropathie au cours de *G95.0†, M14.69**

- - Spondylopathie neurologique au cours de
*G95.0†, M49.49**

Syringomyélique de Charcot - Arthropathie

*G95.0†, M49.49**

Syringomyélocèle - *Q05*

Systemique

v./v.a. Type de maladie

Systolique) SAI - Souffle cardiaque (*R01.1*

**SYT1 - Trouble neurologique du
développement associé à** *Q87.8*

TAB - Nécessité vaccination contre

- Choléra et la typhoïde-paratyphoïde [choléra + Z27.0
- Diphtérie-tétanos-coqueluche et typhoïde-paratyphoïde [DTCoq + Z27.2
- Typhoïde-paratyphoïde seule [Z23.1

Tabac

- Médicaments ou de drogues - Difficultés liées à: la consommation d'alcool, de Z72.0
- Nicotine - Effet toxique: T65.2
- -
- - Dépôts [accrétions] sur les dents: K03.6
- - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de F17

Tabagisme

- Mère - Fœtus et nouveau-né affectés par le P04.2
- -
- - Conseil: à propos du Z71
- - Rééducation après Z50.8!

Tabardillo

- Pucés - A75.2
- - Typhus murin [typhus mexicain, typhus endémique, A75.9

Tabatznik - Syndrome de Q87.2**Tabès**

- Juvénile - A50.4
- Mal perforant plantaire syphilitique - A52.1†, L99.8*
- Osseux - A52.1†, M90.29*
- -
- - A52.1
- - Spondylopathie neurologique au cours de A52.1†, M49.49*
- - Syphilis congénitale avec A50.4

Tabes mesenterica - A18.3†, K93.0***Tabétique**

- Juvénile - Syphilis nerveuse A50.4
- -
- - Arthropathie A52.1†, M14.69*
- - Syphilis nerveuse A50.4

Tabique

- Charcot - Arthropathie A52.1†, M14.69*
- Cordon postérieur - Sclérose A52.1†, G32.8*
- Neurogène - Atrophie osseuse A52.1†, M90.29*
- -
- - Arthrite A52.1†, M03.19*
- - Arthropathie neuropathique A52.1†, M14.69*

Tabo-paralysie

- Articulation de Charcot - A52.1†, M14.69*
- Mal perforant plantaire syphilitique - A52.1†, L99.8*

TAC

- Tachyarythmie complète] - I48.9
- - Tronc artériel commun [Q20.0

TACH - Syndrome E75.2**Tache**

- Aveugle - Elargissement de la H53.4
- Bitot
- - Jeune enfant - E50.1
- - Xérosis conjonctival - Avitaminose A avec E50.1†, H13.8*
- Blanches [caries initiales] - K02.0
- Café au lait - L81.3
- Émail non associées à la fluorose - K00.3
- Rouge cerise - Syndrome myoclonies- E77.1
- Rousseur - L81.2
- Séniles - L81.8
- Vin
- - Citerne cérébello-médullaire élargie-hydrocéphalie - Syndrome de nævus en Q04.8, Q82.5
- - Multiples familiaux - Nævus en Q82.5
- - - Nævus: en Q82.5

Tacheté

- Familiale bénigne - Rétine H35.5
- Multifocale de l'épithélium pigmentaire rétinien (simulant le fundus flavimaculatus) - Dystrophie H35.5

- -

- - Dents K00.3
- - Dysplasie diaphysaire Q77.3
- - Émail K00.3

Tachyarythmie

- Atrial
- - Intervalle PR court - I45.6
- - Trouble de conduction cardiaque infra-Hisienne familiales - I45.8
- -
- - Dents K00.3
- - Dysplasie diaphysaire Q77.3
- - Émail K00.3
- -
- - Complet
- - Paroxystique
- - - Cours
- - - - Fibrillation auriculaire - I48.0
- - - - Flutter auriculaire - I48.9
- - - - I48.0
- - -
- - - I48.9
- - - TAC [I48.9
- - Cours d'une fibrillation auriculaire - I48.9
- - - I49.8

Tachycardie

- Atrial
- - Chaotique - I47.1
- - Multifocale - I47.1
- - Bradycardie - Syndrome de I49.5
- - Foetale - O68.0
- - Hisienne - I47.1
- - Jonction AV par réentrée - I47.1
- - Jonctionnelle ectopique - I47.1
- - Paroxystique
- - - Atriale - I47.1
- - - Atrio-ventriculaire [AV] par réentrée (nodale) auriculoventriculaire [TRNAV] - I47.1

Tachycardie -suite

- Paroxystique -suite
- - Auriculoventriculaire [AV] SAI - I47.1
- - Jonctionnelle - I47.1
- - Nodale - I47.1
- - Sans précision - I47.9
- - Syphilitique - A52.0†, I52.0*
- - Posturale [PoTS] - Syndrome de G90.80
- - Sans précision - R00.0
- - Sinoauriculaire SAI - R00.0
- - Sinusale SAI - R00.0
- - Supraventriculaire - I47.1
- - Syphilitique - A52.0†, I52.0*
- - Ventriculaire
- - - Incessante du nouveau-né - I47.2
- - - Paroxystique maligne - I47.2
- - - Polymorphe catécholaminergique - I47.2
- - - I47.2

Tachypnée transitoire du nouveau-né - P22.1**Taenia**

- Saginata - Infection
- - B68.1
- - Cestodes adultes (B68.1
- - Sans précision - Infection à B68.9
- - Solium - Infection à B68.0

TAFRO [thrombocytopénie-anasarque-fièvre-insuffisance rénale-organomégalie] - Syndrome de D89.8**Taïga transmise par des tiques - Encéphalite de la A84.0****Taille**

- Gros orteils longs-épiphyses surnuméraires multiples - Syndrome de grande Q87.3
- Hyperlaxité - Syndrome d'hydrocéphalie-grande Q87.8
- Petite à moyenne CD4+ - Lymphome T cutané à cellules pléomorphes de C84.4
- - Syndrome d'atrésie des choanes-athélie-hypothyroïdie-retard pubertaire-petit Q87.1

Takagi

v./v.a. Furukawa-Takagi-Nakao

Takahara - Maladie de E80.3**Takayasu -**

- Artérite de M31.4
- Maladie de M31.4

Takenouchi

v./v.a. Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim

Takenouchi-Kosaki - Syndrome Q87.0**Takeshita**

v./v.a. Yoshimura-Takeshita

Tako-Tsubo - Cardiomyopathie I42.88**Talabani**

v./v.a. Al-Gazali-al-Talabani

Talc - Pneumoconiose due à la poussière du J62.0**Talipes equinovarus avec communication interatriale, séquence de Robin et persistance de la veine cave supérieure gauche) - Syndrome TARP (Q87.8**

Talo-crurale - Syndrome d'empiètement de l'articulation *M24.87***Talon -**

- *S91.3*
- Malformation acquise du *M21.68*
- Os du *S92.0*

Talo-patello-scaphoïde - Ostéolyse *M89.50***Talus**

- Bipartite - *Q66.8*
- Valgus - Pied bot *Q66.4*
- Varus - Pied bot *Q66.1*

Tamoxifène - *T38.6***Tampon - Syndrome du choc toxique avec utilisation de** *A48.3***Tamponnade**

- Cardiaque - *I31.80*
- Péricardique - *I31.80*
- Vésicale - *N32.8*

Tanapox - Syndrome du virus de *B08.8***Tangier - Maladie de** *E78.6***TANGO2 - Syndrome d'encéphalopathie métabolique-arythmie associé à** *G31.88***Tapétochoroïdienne - Dystrophie** *H31.2***Tapéto-rétinien -**

- Dystrophie: *H35.5*
- Syndrome
- - Ataxie-dégénérescence *G11.9, H35.5*
- - Hypoplasie cérébelleuse-dégénérescence *Q04.3*

TAR

- Syndrome - *Q87.2*
- - Thrombopénie avec absence de radius [*Q87.2*

Tardif

v./v.a. Type de maladie

TARP (Talipes equinovarus avec communication interatriale, séquence de Robin et persistance de la veine cave supérieure gauche) - Syndrome *Q87.8***Tarsal kink - Syndrome** *Q10.2***Tarsale**

- Oligodontie - Syndrome de fente palatine-anomalies carpo- *Q87.8*
- - Coalescence *Q66.8*

Tarse

- Sans précision - Fracture: Un ou plusieurs autres os du *S92.20*
- -
- - Fracture Os
- - - *S92.28*
- - - Naviculaire du pied[scaphoïde du *S92.21*
- - Ostéoblastome du *D16.3*
- - Ostéochondrite juvénile, *M92.6*
- - Ostéochondrose du *M92.6*

Tarsien

v./v.a. cranio-carpo-tarsien
v./v.a. médiotarsien

- -
- - Abcès des glandes *H00.0*

Tarsien -suite

- - -suite
- - Coalition *Q66.8*
- - Ligament: *S93.6*
- - Os naviculaire carpien ou *S62.0*
- - Ostéochondrite juvénile, scaphoïde *M92.6*
- - Syndrome du canal *G57.5*

Tarsite

- Syphilitique - *A52.7†, H03.1**
- Tuberculeuse - *A18.4†, H03.1**

Tarsocarpienne - Syndrome de coalition *Q74.8***Tarso-métatarsien -**

- Ligament: *S93.6*
- Luxation de parties autres et non précisées du pied: (Articulation) *S93.33*

Tarte dentaire

- Sous-gingival - *K03.6*
- Supra-gingival - *K03.6*

Tarui - Maladie de: *E74.0***Tassement vertébral**

- Cours de maladies classées ailleurs - *M49.5**
- Non classé ailleurs - *M48.5*
- SAI - *M48.5*
- Vertèbre cunéiforme, ostéoporotiques - *M80*

Tateyama - Myopathie distale type *G71.0***Tatouage**

- Piercing - Maladie classée dans un autre chapitre, suspectée d'être la conséquence d'une opération esthétique contre-indiquée médicalement, d'un *U69.10†*
- - Pigmentation: par *L81.8*

Tatton-Brown-Rahman - Syndrome de *Q87.3***Tauroodontisme -** *K00.2***Taussig-Bing - Syndrome de** *Q20.1***Taux**

- Accru
- - Ammoniaque - *R79.8*
- - Ostéocalcine - *R79.8*
- - Amylase - Anomalies des *R74.8*
- - Anormalement élevé de métaux lourds dans le sang - Présence d'un *R78.7*
- - Anticorps - Augmentation du *R76.0*
- - Antigène spécifique de la prostate [PSA] - Modification du *R77.80*
- - Élevé d'alpha-fœtoprotéines - Dépistage prénatal d'un *Z36.1*
- - Enzyme sérique
- - Sans précision - Anomalie du *R74.9*
- - - Anomalies d'autres *R74.8*
- - Immunoglobulines SAI - Augmentation du *R76.8*
- - Lipase [triacylglycerol lipase] - Anomalies des *R74.8*
- - Médicaments et de substances biologiques - Augmentation dans les urines du *R82.5*
- - Phosphatase

Taux -suite

- Phosphatase -suite
- - Acide - Anomalies des *R74.8*
- - Alcaline - Anomalies des *R74.8*
- - Protéine
- - C-réactive - Augmentation pathologique du *R77.88*
- - Plasmatiques - Autres modifications précisées des *R77.88*
- - Réduit
- - Glutathion - *R79.8*
- - Protéine de liaison du facteur de croissance ressemblant à l'insuline - *R77.88*
- - Transaminase et d'acide lactique déshydrogénase - Augmentation des *R74.0*

Taux anormal

- Alanine aminotransférase - *R74.8*
- Aspartate aminotransférase - *R74.8*
- Cobalt - *R79.0*
- Cuivre - *R79.0*
- Enzymes du liquide céphalorachidien - *R83.0*
- Fer - *R79.0*
- Gaz du sang - *R79.8*
- Hormones du liquide céphalorachidien - *R83.1*
- Lithium dans le sang - Présence d'un *R78.8*
- Magnésium - *R79.0*
- Métaux lourds dans les urines - *R82.6*
- Minéraux dans le sang - *R79.0*
- Substance
- - Minérale NCA - *R79.0*
- - Origine principalement non médicinale du liquide céphalorachidien - *R83.3*
- - Urines de substances d'origine principalement non médicinale - *R82.6*
- - Zinc - *R79.0*

Taux urinaire élevé

- 17-cétostéroïdes - *R82.5*
- Acide indol-acétique - *R82.5*
- Catécholamines - *R82.5*
- Stéroïdes - *R82.5*

Tawil

v./v.a. Andersen-Tawil

Taybi

- Haploinsuffisance de EP300 - Syndrome de Rubinstein- *Q87.2*
- Mutations de CREBBP - Syndrome de Rubinstein- *Q87.2*
- - Syndrome de Rubinstein- *Q87.2*

Taylor

v./v.a. Schaap-Taylor-Baraitser

Tay-Sachs

- Forme
- - Adulte, variante B - Maladie de *E75.0*
- - Infantile, variante B - Maladie de *E75.0*
- - Juvénile, variante B - Maladie de *E75.0*
- - Variante B1 - Maladie de *E75.0*

Tay-Sachs – suite

- - Maladie de *E75.0*

Tazobactam ou au cotrimoxazole – Burkholderia, Stenotrophomonas et autres non-fermenteurs résistants aux quinolones, à l'amikacine, à la ceftazidime, à l'association pipéracilline/ U81.6!

T-B-

- Déficit immunitaire combiné sévère] – SCID *D81.1*

- - Déficit immunitaire combiné sévère *D81.1*

T-B+

- Déficit

- - Immunitaire combiné sévère] – SCID *D81.2*

- - JAK3 – Déficit immunitaire combiné sévère *D81.2*

- Lié à l'X – Déficit immunitaire combiné sévère *D81.2*

- - Immunodéficience combinée sévère *D81.2*

TBC tuberculose

- Articulaires – *A18.0†, M01.19**

- Articulation du genou – *A18.0†, M01.16**

- Cerveau – *A17.8†, G07**

- Colonne vertébrale – *A18.0†, M49.09**

- Hanche – *A18.0†, M01.15**

- Intestin – *A18.3†, K93.0**

- Méninges – *A17.0†, G01**

- Os – *A18.0†, M90.09**

- Rein – *A18.1†, N29.1**

TBCK – Syndrome de déficience intellectuelle associé à *Q87.8*

Tchouvachie – Polycythémie de *D75.1*

TCPDB] – Tumeur à cellules plasmacytoïdes dendritiques blastiques [*C86.4*

TCR

- Gamma/delta – Lymphome T cutané primitif de phénotype *C84.5*

- Récepteur des cellules T] alpha – Déficit en cellules *D81.8*

TD [Dysplasie thanatophore] – *Q77.1*

TDAH [trouble du déficit de l'attention / hyperactivité] – *F90.0*

Teebi

v./v.a. Kennedy-Teebi

- - Hypertélorisme de *Q87.0*

Teebi-Kaurah – Syndrome de *Q87.8*

Teebi-Shaltout – Syndrome de *Q87.0*

Teevan – Fracture crânienne de *S02.0*

Tegmentale – Paralysie

- *G83.8*

- Mésencéphalique/ *G83.8*

Tegmentum pontique – Dysplasie du *Q04.8*

Tégument

- Phanères SAI –

- - Anomalie SAI des *Q84.9*

- - Déformation SAI des *Q84.9*

- Spécifique fœtus nouveau-né

- - Sans précision – Affection des *P83.9*

- - - Autres affections précisées des *P83.8*

Teigne

- Barbe – *B35.0*

- Crurale] – Teigne inguinale [*B35.6*

- Cuir chevelu – *B35.0*

- Imbriquée – *B35.5*

- Inguinale [teigne crurale] – *B35.6*

- Main – *B35.2*

- Ongle – *B35.1*

- Peau glabre – *B35.4*

- Pied – *B35.3*

- SAI – *B35.9*

- Tondante – *B35.0*

- - *B35.0*

Teinte des tissus dentaires durs après l'éruption – Modification de la *K03.7*

Teintures

- Non classées ailleurs – Effet toxique: Peintures et *T65.6*

- -

- - *L24.8*

- - Dermite

- - - Allergique de contact due aux *L23.4*

- - - Contact, sans précision, due aux *L25.2*

Tel Hashomer – Camptodactylie de *Q79.8*

Télangiectasie

v./v.a. Ataxie-télangiectasie-like

- Cutanée familiale et syndrome de prédisposition au cancer oropharyngé – *L81.7*

- Érythrocytose-gammopathie monoclonale-épanchements périnéphrétiques-shunt pulmonaire] – Syndrome TEMPI [*D47.2*

- Essentielle – *L81.7*

- Glomérulonéphrite membranoproliférative – Syndrome d'hypotrichose-lymphœdème- *Q87.8*

- Hémorragique héréditaire – *I78.0*

- Maculaire

- - Idiopathique type

- - - 1 – *H35.0*

- - - 3 – *H35.0*

- - - *H35.0*

- Parafovéale – *H35.0*

- Rétinien

- - Congénitale – *H35.0*

- - - *H35.0*

- - Syndrome

- - Calcinosé-maladie de Raynaud-troubles moteurs œsophagiens-sclérodactylie- *M34.1*

- - Épilepsie- *Q87.0*

Télangiectasique

- Foie – Hyperplasie nodulaire focale *D13.4*

- Muqueuse buccale – Granulome *K13.4*

- Périphériques – Masses *D31.2*

- -

- - Adénome hépatocellulaire *D13.4*

- - Ataxie *G11.3*

Télangiectasique – suite

- - - suite

- - Mastocytose cutanée maculeuse *Q82.2*

Télangiectatica congenita –

- Cutis marmorata *Q27.8*

- Syndrome

- - Macrocéphalie-cutis marmorata *Q87.3*

- - Mégalencéphalie-cutis marmorata *Q87.3*

Téléangiectasie [angiome stellaire] – *I78.1*

Télécanthus

- Hypertélorisme-strabisme-pied creux – Syndrome de *Q87.8*

- - Syndrome MCMAT [microcornée-myopie avec atrophie chorioretinienne- *Q15.8*

Téliadiastolique ventriculaire gauche – Augmentation pathologique de la pression *R94.3*

Téléthane – Syndrome du lipome nasopalpébral colobome- *D17.0, Q10.3*

Teller

v./v.a. Pfeiffer-Palm-Teller

Télogène – *L65.0*

TEMF] – Fibrose endomyocardique tropicale [*I42.3*

Témoin – Décès sans *R98*

Température

- Ambiante – Hypothermie, non associée à une baisse de la *R68.0*

- Extrême – *Z57*

- Sans précision – Effet d'une baisse de la *T69.9*

- - Autres effets précisés d'une baisse de la *T69.8*

TEMPI [télangiectasie-érythrocytose-gammopathie monoclonale-épanchements périnéphrétiques-shunt pulmonaire] – Syndrome *D47.2*

Temple

v./v.a. Houlston-Ironton-Temple

Temple-Baraitser – Syndrome de *Q87.0*

Temporaire

- Persistantes] – Rétention dentaire [dents *K00.6*

- Seuil auditif – Modification *H93.2*

- - Chute prématurée des dents *K00.6*

Temporal

v./v.a. Lobe temporal

- Droite – Démence fronto-temporale, variante d'atrophie *G31.0†, F02.0**

- Écaille temporale – Os: *S02.0*

- Exclusion de l'écaille temporale – *S02.1*

- Familiale – Épilepsie *G40.2*

- Juvénile – Artérite *L95.8*

- Mésiale

- - Familial

- - - Bénigne – Épilepsie *G40.2*

- - - Convulsions fébriles – Épilepsie *G40.2*

- - Infantile avec régression cognitive sévère – Épilepsie *G40.2*

- Papille optique – Pâleur *H47.2*

Temporal –suite

- -
- - Artérite *M31.6*
- - Lobe
- - - *D33.0*
- - - *D43.0*
- - Os
- - - *D16.41*
- - - Temporal, écaille *S02.0*
- - Ostéoblastome de l'os *D16.41*
- - Région *T20*
- - Sarcome de l'os *C41.01*
- - Temporal, à l'exclusion de l'écaille *S02.1*

Temporo-mandibulaire

- v./v.a. Articulation temporo-mandibulaire
- -
- - Ankylose congénitale *K07.6*
- - Plaie ouverte de la joue et de la région temporo-maxillaire: Autres parties et parties multiples de la joue et de la région *S01.49*
- - Présence d'une prothèse *Z96.68*

Temps

- Coagulation prolongé *R79.8*
- Thromboplastine prolongé *R79.8*

Temtamy – Syndrome de brachydactylie préaxiale de *Q87.2***Temtamy-Shalash – Syndrome de *Q87.8*****Tendance**

- Chute
- - Due à d'autres affections peu claires *R29.6*
- - Personne âgée *R29.6*
- Pathologique
- - Allumer des incendies [pyromanie] *F63.1*
- - Commettre des vols [kleptomanie] *F63.2*
- Suicidaires *R45.8*

Tendineux

- Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde *Rupture des cordages I23.4*
- Gaine) *Autres rétractions M67.1*
- Nodulaire *Lésion M65.3*
- Non classée ailleurs *Rupture des cordages I51.1*
- -
- - Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: persistance des réflexes *G11.1*
- - Présence d'autres implants osseux et *Z96.7*

Tendinite

- Calcifiante
- - Épaule *M75.3*
- - - *M65.2*
- - Gonorrhéique *A54.4†, M68.09**
- Insertion *M77.9*
- Muscle biceps brachial *M75.2*
- Péronière *M76.7*
- Psoas *M76.1*

Tendinite –suite

- Région fessière *M76.0*
- Rotulienne *M76.5*
- SAI *M77.9*
- Tendon d'Achille *M76.6*
- Tibiale postérieure *M76.8*
- Trochantérienne *M70.6*

Tendon

- Abdomen, des lombes et du bassin *Lésion traumatique de muscles et de S39.0*
- Achille *-*
- - Brièveté du *M67.0*
- - Bursite du *M76.6*
- - Lésion traumatique du *S86.0*
- - Tendinite du *M76.6*
- Adducteurs de la cuisse *Lésion traumatique de muscles et de S76.2*
- Chef long du biceps brachial *Lésion traumatique du muscle et du S46.1*
- Coiffe des rotateurs *Lésion traumatique de muscles et de S46.0*
- Cours de maladies classées ailleurs *- Autres atteintes de la synoviale et du M68.8**
- Extenseur
- - Abducteurs du pouce au niveau de l'avant-bras *Lésion traumatique de muscles et de S56.3*
- - Doigt au niveau du poignet et de la main *Lésion traumatique du muscle et du S66.3*
- - Niveau
- - - Avant-bras *Lésion traumatique d'un autre muscle et d'un autre S56.5*
- - - Poignet et de la main *Lésion traumatique de multiples muscles et S66.7*
- - Pouce au niveau du poignet et de la main *Lésion traumatique du muscle et du S66.2*
- - S) doigt(s) au niveau de l'avant-bras *Lésion traumatique de muscles et de S56.4*
- - - Déchirure spontanée des *M66.2*
- Fléchisseur
- - Doigt au niveau du poignet et de la main *Lésion traumatique du muscle et du S66.1*
- - Niveau
- - - Avant-bras *Lésion traumatique d'un autre muscle et d'un autre S56.2*
- - - Poignet et de la main *Lésion traumatique de multiples muscles et S66.6*
- - Pouce au niveau de l'avant-bras *Lésion traumatique du muscle et du S56.0*
- - S) doigt(s) au niveau de l'avant-bras *Lésion traumatique de muscles et de S56.1*
- - - Déchirure spontanée des *M66.3*
- Gaine *-*
- - *C49*
- - *D21*
- Hanche *Lésion traumatique de muscles et de S76.0*
- Intrinsic *-*

Tendon –suite

- Intrinsic *-suite*
- - Doigt au niveau du poignet et de la main *Lésion traumatique de muscles et de S66.5*
- - Niveau de la cheville et du pied *Lésion traumatique d'un muscle et d'un S96.2*
- - Pouce au niveau du poignet et de la main *Lésion traumatique de muscles et de S66.4*
- Long
- - Extenseur d'un orteil, au niveau de la cheville et du pied *Lésion traumatique d'un muscle et d'un S96.1*
- - Fléchisseur
- - - Orteil, au niveau de la cheville et du pied *Lésion traumatique d'un muscle et d'un S96.0*
- - - Pouce au niveau du poignet et de la main *Lésion traumatique du muscle et du S66.0*
- Membre
- - Inférieur *- Séquelles de lésion traumatique de muscles et de T93.5*
- - Supérieur *- Séquelles d'une lésion traumatique de muscles et de T92.5*
- Niveau
- - Avant-bras *Lésion traumatique de multiples muscles et S56.7*
- - Cheville pied *Lésion traumatique*
- - - Multiples muscles et *S96.7*
- - - Muscles et *S96.8*
- - Cou *- Lésion traumatique des muscles et des S16*
- - Épaule bras *Lésion traumatique*
- - - Multiples muscles et *S46.7*
- - - Muscles et *S46.8*
- - Hanche et de la cuisse *Lésion traumatique de multiples muscles et S76.7*
- - Jambe *- Lésion traumatique*
- - - Multiples muscles et *S86.7*
- - - Muscles et *S86.8*
- - Poignet et de la main *Lésion traumatique d'autres muscles et S66.8*
- - Thorax *- Lésion traumatique des muscles et des S29.0*
- Non précis
- Membre
- - - Inférieur, niveau non précisé *Lésion traumatique d'un muscle et d'un T13.5*
- - - Supérieur, niveau non précisé *Lésion traumatique d'un muscle et d'un T11.5*
- Niveau
- - - Avant-bras *Lésion traumatique de muscles et de S56.8*
- - - Cheville et du pied *Lésion traumatique d'un muscle et d'un S96.9*
- - - Cuisse *- Lésion traumatique de muscles et de S76.4*
- - - Épaule et du bras *Lésion traumatique de muscle et de S46.9*
- - - Jambe *- Lésion traumatique d'un muscle et d'un S86.9*

Tendon – suite

- Non précis – suite
- Niveau – suite
- - - Poignet et de la main – Lésion traumatique d'un muscle et d'un *S66.9*
- - Tronc – Lésion traumatique de muscle et de *T09.5*
- Partie
- - Biceps brachial – Lésion traumatique du muscle et du *S46.2*
- - Corps non précisée – Lésion traumatique de muscles et de *T14.6*
- Plusieurs parties du corps – Lésions traumatiques de muscles et de *T06.4*
- Postérieurs au niveau de la cuisse – Lésion traumatique de muscles et de *S76.3*
- Quadriceps – Lésion traumatique de muscles et de *S76.1*
- S
- - Antérieurs au niveau de la jambe – Lésion traumatique de muscle(s) et de *S86.2*
- - Péroniers au niveau de la jambe – Lésion traumatique de muscle(s) et de *S86.3*
- - Postérieurs au niveau de la jambe – Lésion traumatique d'autre(s) muscle(s) et *S86.1*
- - SAI –
- - - Arrachement de muscle(s) et de *T14.6*
- - - Déchirures de muscle(s) et de *T14.6*
- - - Entorses/foulures de muscle(s) et de *T14.6*
- - - Lacération de muscle(s) et de *T14.6*
- - - Lésion traumatique de muscle(s) et de *T14.6*
- - - Rupture traumatique de muscle(s) et de *T14.6*
- - - Section de muscle(s) et de *T14.6*
- Sans précision –
- - Atteinte de la synoviale et du *M67.9*
- - Déchirure spontanée d'un *M66.5*
- Tête – Lésion traumatique des muscles et des *S09.1*
- Triceps – Lésion traumatique du muscle et du *S46.3*
- -
- - Abscès de la gaine du *M65.0*
- - Absence de: *Q79.8*
- - Atteintes précisées de la synoviale et du *M67.8*
- - Brièveté congénitale d'un *Q79.8*
- - Déchirure spontanée d'autres *M66.4*
- - Syphilis tardive d'un *A52.7†, M68.09**

Ténesme

- Rectal – *R19.88*
- Vésical – *R30.1*
- - *R19.88*

Teneur en oxygène de l'air ambiant – Insuffisance d'oxygénation systémique due à: faible *T71***Tennis elbow** – *M77.1***Téno)synovites infectieuses – Autres** (*M65.1*)**Ténonite** – *H05.0***Ténosynovite**

- Chronique sténosante du pouce [de Quervain] – *M65.4*
- Cours
- - Maladies bactériennes classées ailleurs – Synovite et *M68.0**
- - Syphilis – *A52.7†, M68.09**
- - Syphilis tardive – *A52.7†, M68.09**
- - Gonocoques – *A54.4†, M68.09**
- - Gonorrhéique – *A54.4†, M68.09**
- - Sans précision – Synovite et *M65.9*
- - Sèche de la main et du poignet – *M70.0*
- Tuberculeux
- - Colonne vertébrale – *A18.0†, M49.09**
- - - *A18.0†, M68.09**
- - - Autres synovites et *M65.8*

Tension

- Artériel
- - Élevée – *I10*
- - Sans diagnostic d'hypertension – Constatation d'une élévation de la *R03.0*
- - -
- - - Constatation d'une baisse non spécifique de la *R03.1*
- - - Mesure de la *Z01.3*
- Basse – Glaucome (primitif) (résiduel): à *H40.1*
- - Épisodique – Céphalée (de): *G44.2*
- - Nerveuse – *R45.0*
- - Prémenstruelle – Syndrome de *N94.3*
- - SAI – Céphalée (de): *G44.2*
- - Sans précision – État de choc émotionnel et *R45.7*
- -
- - Céphalée
- - - Chronique dite de *G44.2*
- - - Dite de *G44.2*
- - Inquiétude et préoccupation exagérées pour les événements sources de *R46.6*
- - Rétention urinaire postopératoire post-TVT [tension-free vaginal tape, bandelette vaginale sans *T83.8*

Tension-free vaginal tape, bandelette vaginale sans tension] – Rétention urinaire postopératoire post-TVT [*T83.8***Tentative**

- Avortement
- - Médical
- - - Complications autres et non précisées – Échec d'une *O07.3*
- - - Complicqué
- - - - Embolie – Échec d'une *O07.2*
- - - - Hémorragie retardée ou sévère – Échec d'une *O07.1*
- - - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens – Échec d'une *O07.0*
- - - SAI – Échec d'une *O07.4*
- - - Sans complication – Échec d'une *O07.4*

Tentative – suite

- Avortement – suite
- - SAI – Échec d'une *O07.9*
- - Sans précision
- - - Complications autres et non précisées – Échecs d'une *O07.8*
- - - Complicqué
- - - - Embolie – Échecs d'une *O07.7*
- - - - Hémorragie retardée ou sévère – Échecs d'une *O07.6*
- - - - Infection de l'appareil génital et des organes pelviens – Échecs d'une *O07.5*
- - - Sans précision, sans complication – Échecs d'une *O07.9*
- Implantation
- - Embryon en cas de transfert d'embryon – Complications de *N98.3*
- - Œuf fécondé après fécondation in vitro – Complications de *N98.2*
- Suicide – *Z91.8*
- - Suicide (*X84.9!*)

Tente

- Cervelet due à un traumatisme obstétrical – Déchirure de la *P10.4*
- - Méningiome de la *D32.0*

Ter Haar

v./v.a. Frank-Ter Haar

Tératogènes de substances transmises par voie placentaire – effets non *P04***Tératome**

- Amygdale – *D37.0*
- Bénin
- - Cerveau – *D33.2*
- - Système nerveux central – *D33.9*
- - Cavité crânienne – *D48.0*
- - Crâne – *D48.0*
- - Croissant – Syndrome du *D48.9*
- - Épiglotte – *Q89.4*
- - Épiphyse – *C40.9*
- - Extragonadique – *D48.9*
- - Hépatique
- - Mature adulte bénin – *D13.4*
- - - *C22.7*
- - Hypophyse – *D44.3*
- - Malin
- - Cervelet – *C71.6*
- - Encéphale – *C71.0*
- - Géantes de l'encéphale – *C71.9*
- - Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – *C71.8*
- - Lobe frontal – *C71.1*
- - Lobe occipital – *C71.4*
- - Lobe pariétal – *C71.3*
- - Lobe temporal – *C71.2*
- - Nasopharynx à localisations contiguës – *C11.8*
- - Ovaire – *C56*
- - Paroi

Tératome – suite

- Malin – suite
- - - Paroi – suite
- - - Antérieure du rhinopharynx – C11.3
- - - Latérale du rhinopharynx – C11.2
- - - Postérieure du rhinopharynx – C11.1
- - - Supérieure du rhinopharynx – C11.0
- - - Système nerveux central – C72.9
- - - Tronc cérébral – C71.7
- - - Ventricule cérébral – C71.5
- Nasopharyngé
- - Bénin – D10.6
- - Malin – C11.9
- - - D37.0
- Palatin – D37.0
- Péritoine – D48.4
- Pharynx – D37.0
- Poumon – D38.1
- Sacro-coccygien
- - Bénin – D16.8
- - Foetus
- - - Entraînant une disproportion – O33.7
- - - - Dystocie due à: O66.3
- - - -
- - - - C41.4
- - - - D48.0
- - - Système nerveux central – D43.9
- - - Testicule
- - - Dystopique – C62.0
- - - Mal descendu – C62.0
- - - Scrotal – C62.1
- - - Thyroïde – D44.0

Terminal – Myélocystocèle Q05.7**Terminale**

- Défauts de pigmentation – Syndrome de dysplasie osseuse Q87.2
- Externe du nerf tibial antérieur – Branche S94.2
- -
- - Atrophie rénale (N26
- - Iléite: K50.0
- - Insuffisance rénale N18.5

Ternidens

- Dementus – Infestation par: B81.8
- Diminutus [ternidensiasse] – Infection par: B81.8

Ternidensiasse – Infection par: Ternidens diminutus [B81.8**Terreur**

- Nocturnes – F51.4
- - Épilepsie psychomotrice bénigne [crises de G40.02

Terrien – Dégénérescence marginale de H18.4**Terrifiante pendant l'enfance** – Expérience personnelle Z61**Territoires artériels précérébraux multiples et bilatéraux** – Accident ischémique transitoire de G45.2**Terrorisme** – Modification de la personnalité après: exposition prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être victime du F62.0**Terroristes ou de tortures** – Victime d'un crime, d'actes Z65**Tertiaire** –

- Aphasie
- - Cours de syphilis A52.1†, G94.8*
- - Syphilitique A52.1†, G94.8*
- - Hyperparathyroïdie E21.2
- - Rupia A52.7†, L99.8*
- - Syphilis cardiovasculaire A52.0†, I98.0*

Tessier – Fente faciale

- 4 de Q18.8
- 5 de Q18.8
- 6 de Q18.8

Test

- Allergie – Z01.5
- Coombs – Résultat positif au R76.8
- COVID-19 négatif – Z03.8
- Cutané
- - Diagnostic et de sensibilisation – Z01.5
- - Recherche
- - - Hypersensibilité – Z01.5
- - - Maladie bactérienne – Z01.5
- - Grossesse – Examen et Z32
- - Laboratoire
- - Négatif – COVID-19 exclu par un Z03.8
- - - COVID-19 identifié par un U07.1!
- - Lyse positif dans un sérum acidifié – Multinucléarité érythroblastique héréditaire avec D64.4

Mantoux – Résultats anormaux au R76.1

- Recherche du VIH chez les nourrissons – Résultat non concluant du R75
- Sérologique de la syphilis – Résultats faussement positifs au R76.2
- Tuberculine – Réaction anormale au R76.1
- Vue d'une procréation – Recherches et Z31.4

Testiculaire

- Actes médicaux – Hypofonctionnement E89.5
- Cause non traumatique – Lésion E29.9
- Cordons sexuels et du stroma – Tumeur C62.9
- Développement sexuel 46,XX – Anomalie Q99.1
- SAI –
- - Biosynthèse déficiente de l'hormone androgène E29.1
- - Hypogonadisme E29.1
- - Sans précision – Dysfonction E29.9
- - Syndrome) – Féminisation E34.51
- - Unilatérale ou bilatérale – Ectopie Q53.0

Testiculaire – suite

- -
- - Anomalie du développement sexuel 46,XY par déficit en 17,20-desmolase E29.1
- - Dysfonctions E29.8
- - Hyperfonction E29.0
- - Hypersécrétion d'hormones E29.0
- - Hypofonction E29.1
- - Mésothéliome C62.9
- - Séminome C62.9
- - Syndrome de régression Q55.0

Testicule

- Canal déférent – Affections inflammatoires du cordon spermatique, de la tunique vaginale du N49.1
- Descendu –
- - Polyembryome d'un C62.1
- - Séminome d'un C62.1
- - Tumeur maligne: C62.1
- - Dystopique –
- - Tératome d'un C62.0
- - Tumeur germinale non séminomateuse d'un C62.0
- - Tumeur stromale des cordons sexuels d'un C62.0
- - Ectopique [siège de la tumeur] – C62.0
- - Épididyme au cours de maladies classées ailleurs – Affections du N51.1*
- - Mal descendu – Tératome d'un C62.0
- - Non descendu –
- - Polyembryome d'un C62.0
- - Séminome d'un C62.0
- - Retenu [siège de la tumeur] – C62.0
- - Rétractile – Q55.2
- - S scrotum
- - SAI – Malformation congénitale du (des) Q55.2
- - -
- - - Hypoplasie du (des) Q55.1
- - - Malformations congénitales du (des) Q55.2
- - Sans précision – Tumeur maligne: C62.9
- - Sauf atrophie tunique vaginal vésicule séminale –
- - Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du N50.8
- - Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du N50.8
- - Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du N50.8
- - Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du N50.8
- - Scrotal –
- - - C62.1
- - - Tératome d'un C62.1
- - Tumeur germinale non séminomateuse d'un C62.1
- - Tumeur stromale des cordons sexuels d'un C62.1

Testicule –suite

- Situation anormale – *Q53.0*
- Tunique) vaginale – hydrocèle du cordon spermatique, du *N43*
- -
- - *S38.2*
- - *T21*
- - Abscès de l'épididyme ou du *N45.0*
- - Abscès tuberculeux du *A18.1†, N51.1**
- - Absence acquise du *Z90.7*
- - Absence et aplasie du *Q55.0*
- - Atrophie du *N50.0*
- - Éléphantiasis du *I89.05*
- - Fibrose syphilitique chronique du *A52.7†, N51.1**
- - Fongus bénin du *A18.1†, N51.8**
- - Fusion des *Q55.1*
- - Migration du *Q55.2*
- - Plaie ouverte du scrotum et des *S31.3*
- - Syndrome de mort subite du nourrisson-dysgénésie des *R95.9, Q55.2*
- - Syphilis du *A52.7†, N51.1**
- - Torsion
- - - *N44.0*
- - Tuberculose des *A18.1†, N51.1**
- - Tumeur bénigne: *D29.2*
- - Tumeur germinale non séminomateuse des *C62.9*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D40.1*

Tétanie

- Néonatal
- - SAI – *P71.3*
- - Sans carence en calcium ou magnésium – *P71.3*
- Parathyroïdoprive – *E89.2*
- Parathyroïdienne – *E20.9*
- Pendant la grossesse – *A34*
- -
- - *R29.0*
- - Syndrome axial de *R29.0*

Tétaniques – Contractions: *O62.4***Tétanos**

- Accouchement – *A34*
- Céphalique – *A35*
- Convulsions – *A35*
- Coqueluche
- - DTCoq] – Nécessité d'une vaccination associée contre diphtérie- *Z27.1*
- - Poliomyélite [DTCoq + polio] – Nécessité d'une vaccination contre diphtérie- *Z27.3*
- - Typhoïde-paratyphoïde [DTCoq + TAB] – Nécessité d'une vaccination contre diphtérie- *Z27.2*
- Cours
- - Avortement – *A34*
- - Omphalite – *A33*
- Néonatal – *A33*

Tétanos –suite

- Poliomyélite, la coqueluche, Haemophilus influenzae de type b (Hib) et l'hépatite B – Vaccination contre la diphtérie, le *Z27.8*
- Puerpéral – *A34*
- Seul – Nécessité d'une vaccination contre le *Z23.5*
- -
- - *A35*
- - Formes de *A35*
- - Infection par *A35*

Tête

- Associée à une lésion intracrânienne – Plaie ouverte (toute partie de la *S01.83!*)
- Cou
- - 2ème degré sans précision –
- - - Brûlure de la *T20.20*
- - - Corrosion de la *T20.60*
- - Degré
- - - 2a –
- - - - Brûlure de la *T20.20*
- - - - Corrosion de la *T20.60*
- - - 2b –
- - - - Brûlure de la *T20.21*
- - - - Corrosion de la *T20.61*
- - - Non précis –
- - - - Brûlure de la *T20.0*
- - - - Corrosion de la *T20.4*
- - Paroi thoracique région génitale –
- - - *I89.03*
- - - *I89.04*
- - - *I89.05*
- - - *Q82.03*
- - - *Q82.04*
- - - *Q82.05*
- - Sans précision – Gelure de la *T35.2*
- - -
- - - Absence acquise d'une partie de la *Z90.0*
- - - Brûlure
- - - - Premier degré de la *T20.1*
- - - - Troisième degré de la *T20.3*
- - - Corrosion du premier degré de la *T20.5*
- - - Corrosion du troisième degré de la *T20.7*
- - - Dislocations multiples au niveau de la *T03.0*
- - - Lymphadénite aiguë de la face, de la *L04.0*
- - - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: *R02.00*
- - - (Eil avec d'autres parties de la face, de la *T20*
- - - Séquelles de brûlure, corrosion et gelure de la *T95.0*
- - - Soins de contrôle comprenant une opération plastique de la *Z42.0*
- Cubitus –
- - *S52.8*

Tête –suite

- Cubitus – –suite
- - Fracture distale de la diaphyse du radius avec luxation de la *S52.31*
- - Dus à l'histamine – Maux de *G44.0*
- - Écrasement du cou – Écrasement de la *T04.0*
- - Face cou –
- - Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres tissus mous de la *D21.0*
- - Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané de la *D17.0*
- - Tumeur maligne
- - - *C76.0*
- - - Ganglions lymphatiques de la *C77.0*
- - - Nerfs périphériques de la *C47.0*
- - - Tissu conjonctif et autres tissus mous de la *C49.0*
- - Fémoral
- - Coxa vara retrosa) (non traumatique) – Épiphyseolyse de la *M93.0*
- - Médiale] – Maladie d'Ahlbäck [ostéonécrose aseptique de la *M87.05*
- - - Nécrose avasculaire familiale de la *M87.85*
- - Fémur
- - Legg-Calvé-Perthes] – Ostéochondrite juvénile de la *M91.1*
- - SAI – *S72.08*
- - Type Meyer – Dysplasie de la *Q78.8*
- - -
- - - Nécrose avasculaire, secondaire, non traumatique de la *M87.35*
- - - Nécrose médicamenteuse avasculaire, secondaire, non traumatique de la *M87.15*
- - Foetus – Dystocie due à une rotation incomplète de la *O64.0*
- - Fracture cou – Fracture multiple
- - Fermées de la *T02.00*
- - Ouvertes de la *T02.01*
- - Haute à terme – Soins maternels pour *O32.4*
- - Humérale – Fracture de deux à quatre fragments de la *S42.21*
- - Humérus [Haas] – Ostéochondrite (juvénile) de: *M92.0*
- - Lésions traumatiques superficielles du cou – Lésions traumatiques superficielles de la *T00.0*
- - Luxations, entorses et foulures du cou – Luxations, entorses et foulures de la *T03.0*
- - Métacarpiennes [Mauclair] – Ostéochondrite (juvénile) (de): *M92.2*
- - Nécrose des tissus – Gelure de la *T34.0*
- - Non
- - Classé –
- - - Lésion traumatique des vaisseaux sanguins de la *S09.0*
- - - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du crâne et de la *R93.0*
- - Précisée – Amputation traumatique d'une partie de la *S08.9*

Tête -suite

- Oiseau type Montréal - Nanisme à *Q87.1*
- Pancréas
- - Cours du syndrome de Lynch - Carcinome de la *C25.0*
- - -
- - - Blastome de la *C25.0*
- - - Carcinome
- - - - Familial de la *C25.0*
- - - - Pseudo-papillaire et solide de la *C25.0*
- - - Carcinome à cellules acineuses de la *C25.0*
- - - Carcinome épidermoïde de la *C25.0*
- - - Carcinome indifférencié à cellules géantes de type ostéoclastique de la *C25.0*
- - - Cystadénocarcinome
- - - - Mucineux de la *C25.0*
- - - - Séreux de la *C25.0*
- - - Néoplasme neuroendocrine-non neuroendocrine mixte de la *C25.0*
- Partie non précis -
- Blessure superficielle de la *S00.9*
- Écrasement de la *S07.9*
- Plaie ouverte de la *S01.9*
- Plaies ouvertes du cou - Plaies ouvertes de la *T01.0*
- Radial
- Brailsford] - Ostéochondrite (juvénile) de: *M92.1*
- - -
- - - Complication mécanique d'une endoprothèse articulaire: *T84.02*
- - - Dislocation congénitale de la *Q68.8*
- - - Luxation de la *S53.0*
- - - Présence d'une prothèse de *Z96.62*
- Radius - Fracture proximale de la diaphyse cubitale avec luxation de la *S52.21*
- SAI - Plaie ouverte de la *S01*
- Sans précision -
- - Lésion traumatique de la *S09.9*
- - Séquelles de lésion traumatique de la *T90.9*
- Tout partie face -
- - *L02.8*
- - *L03.8*
- - -
- - *S82.1*
- - *S82.41*
- - Accouchement spontané avec présentation en *O80*
- - Amputation traumatique d'autres parties de la *S08.8*
- - Blessure superficiel
- - - Multiples de la *S00.7*
- - - Parties de la *S00.8*
- - Carcinome pilomatriciel de la *C44.4*

Tête -suite

- - -suite
- - Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des tissus mous de la *C49.0*
- - Déformations acquises de la *M95.2*
- - Écrasement d'autres parties de la *S07.8*
- - Entorse et foulure de l'articulation et des ligaments de parties autres et non précisées de la *S03.5*
- - Fibrome chondromyxoïde de la *D16.41*
- - Fibromyxosarcome des tissus mous de la *C49.0*
- - Fibrosarcome de la *C49.0*
- - Fracture
- - Extrémité supérieure
- - - - Humérus: *S42.21*
- - - - Radius: *S52.11*
- - - Os du métacarpe: *S62.34*
- - - Premier métacarpien: *S62.24*
- - Gelure superficielle de la *T33.0*
- - Hémangioendothéliome épithélioïde des tissus mous de la *C49.0*
- - Lésion
- - - Tissu mou stade
- - - - I
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation de la *S01.84!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation de la *S01.87!*
- - - - II
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation de la *S01.85!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation de la *S01.88!*
- - - - III
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation de la *S01.86!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation de la *S01.89!*
- - - Traumatique
- - - - Multiples de la *S09.7*
- - - - Muscles et des tendons de la *S09.1*
- - - - Pancréas: *S36.21*
- - - - Précisées de la *S09.8*
- - Liposarcome bien différencié des tissus mous de la *C49.0*
- - Liposarcome différencié des tissus mous de la *C49.0*
- - Liposarcome des tissus mous de la *C49.0*
- - Liposarcome myxoïde des tissus mous de la *C49.0*
- - Liposarcome pléiomorphe des tissus mous de la *C49.0*
- - Luxation de parties autres et non précisées de la *S03.3*
- - Maladie de Kimura des tissus mous de la *D21.0*
- - Mouvements anormaux de la *R25.0*
- - Myosite focale, *M60.88*

Tête -suite

- - -suite
- - Non-engagement de la *O32.4*
- - Plaie ouverte
- - - *S01.9*
- - - Multiples de la *S01.7*
- - - Non précisée d'autres parties de la *S01.80*
- - Rhabdomyosarcome
- - - Alvéolaire des tissus mous de la *C49.0*
- - - Embryonnaire des tissus mous de la *C49.0*
- - - Pléiomorphe des tissus mous de la *C49.0*
- - - Tissus mous de la *C49.0*
- - Sarcome alvéolaire des tissus mous de la *C49.0*
- - Sarcome d'Ewing extrasquelettique des tissus mous de la *C49.0*
- - Sarcome des tissus mous de la *C49.0*
- - Sarcome épithélioïde des tissus mous de la *C49.0*
- - Sarcome synovial des tissus mous de la *C49.0*
- - Schwannome malin des nerfs de la *C47.0*
- - Séborrhée de la *L21.0*
- - Séquelle
- - Lésion traumatique
- - - Précisées de la *T90.8*
- - - Superficielle de la *T90.0*
- - - Plaie ouverte de la *T90.1*
- - Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau de la *R22.0*
- - Tumeur rhabdoïde
- - - Nerfs de la *C47.0*
- - - Tissus mous de la *C49.0*
- - Tumeur triton maligne des nerfs de la *C47.0*

Tête tombante idiopathique - Syndrome de la *G72.88***Tétra X - *Q97.1*****Tétra-amélie - *Q73.0*****Tétrachloréthylène - Effet toxique: *T53.3*****Tétrachloroéthène - *T53.3*****Tétrachlorométhane - *T53.0*****Tétrachlorure de carbone - Effet toxique: *T53.0*****Tétracyclines - Intoxication: *T36.4*****Tétracycliques -**

- Hypersensibilité aux antidépresseurs *T88.7*
- Intoxication: Antidépresseurs tricycliques et *T43.0*

Tétrahydrobioptérine -

- Déficit en *E88.8*
- Hyperphénylalaninémie par déficit en *E70.1*

Tétrahydrofolate réductase -

- Déficit en méthylène *E72.1*
- Homocystinurie

Tétrahydrofolate réductase - -suite

- Homocystinurie -suite
- - Déficit en méthylène *E72.1*
- - Due à un déficit en méthylène *E72.1*

Tétralogie Fallot

- Absence du canal artériel - Syndrome d'agénésie de la valve pulmonaire- *Q24.8, Q25.8*

- -

- - *Q21.3*

- - Atrésie pulmonaire avec communication interventriculaire au cours de *Q21.3*

Tétramélique - Oligodactylie post-axiale *Q73.8***Tétraparésie**

- Flasque paraplégie incomplète
- - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.31*
- - Chronique - *G82.33*
- Paraplégie incomplète
- - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.51*
- - Chronique - *G82.53*
- Spastique paraplégie incomplète
- - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.41*
- - Chronique - *G82.43*

Tétraplégie

- Chronique - *G82*
- Cours de paralysie cérébrale spastique - *G80.0*
- Embolique en tant qu'événement en cours - *I63.4, G82.52*
- Flasque paraplégie complète
- - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.30*
- - Chronique - *G82.32*
- Paraplégie - Myosite ossifiante liée à une *M61.2*
- Paraplégie complète
- - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.50*
- - Chronique - *G82.52*
- Spastique
- - Corps calleux fin-microcéphalie post-natale progressive - Syndrome *Q02*
- - Déficience intellectuelle-rétinite pigmentaire - Syndrome de *Q87.8*
- - Paraplégie complète
- - - Aiguë d'origine non traumatique - *G82.40*
- - - Chronique - *G82.42*
- - - Syndrome d'ichtyose congénitale-déficience intellectuelle- *Q87.8*
- Thrombotique en tant qu'événement en cours - *I63.3, G82.52*
- - Syndrome d'ichtyose congénitale-microcéphalie- *Q87.8*

Tétraplégique congénitale (cérébrale) - Paralysie spastique *G80.0***Tétraploïdie** - *Q92.7***Tétrasomie**

- 5p - *Q99.8*
- 9p - *Q99.8*
- 11q24.1 - *Q99.8*

Tétrasomie -suite

- 12p - *Q99.8*
- 16p12.1p12.3 - *Q99.8*
- 18p - *Q99.8*
- X - *Q97.1*

Texas - Maladie hémorragique de l'est du *D68.28***TFCC**

- Complexe fibrocartilagineux triangulaire] - Rupture traumatique du *S63.3*
- - Complexe fibrocartilagineux triangulaire [*S63.3*

TFG - Maladie de Charcot-Marie-Tooth autosomique dominante type 2 due à une mutation de *G60.0***TFR2 - Hémochromatose liée à** *E83.1***TFRC - Déficit immunitaire combiné par déficit en** *D81.8***T-gamma - Maladie lymphoproliférative de type** *D47.9***TGV**

- Coarctation - *Q20.3*
- - *Q20.3*

Thakker-Donnai - Syndrome de *Q87.8***Thalamiques symétriques - Calcifications** *G93.88***Thalamus -**

- Astrocytome du *C71.0*
- Germinome du *C71.0*

Thalassémie

- v./v.a. Alpha-thalassémie
- v./v.a. Bêta-thalassémie
- Bêta) mineure - *D56.3*
- Intermédiaire moyenne - *D56.1*
- Majeure - *D56.1*
- Mixte) (avec autre hémoglobinoopathie) (sans précision) - *D56.9*
- Rétinopathie - *D56.9†, H36.8**
- Sans précision - *D56.9*

- -

- - *D56.8*- - Arthrite au cours de *D56.9†, M36.3****Thalassémie à hématies falciformes - Bêta-** *D57.2***Thalassémique - Trait** *D56.3***Thalidomide - Embryopathie due à la** *Q86.80***Thallium -** *T56.8***Thanatophore -**

- Insuffisance staturale *Q77.1*
- Nanisme *Q77.1*
- TD [Dysplasie *Q77.1*

Thauvin-Robinet-Faivre - Syndrome de *Q87.3***Thélarche prématurée -** *E30.8***Thélaziose -** *B83.8***Thermophiles - Alvéolite allergique due à des actinomycètes** *J67.70***Thermoplégie -** *T67.0***Thermosensible**

- Héritaire - Neuropathie *G60.0*
- - Albinisme oculo-cutané type 1 *E70.3*

Thésaurismose

- Cystinique - *E72.0†, N29.8**
- Gangliosides - *E75.1*
- Phosphatides - *E75.2*

Thiamine

- Diabète sucré-surdité de perception - Syndrome d'anémie mégaloblastique sensible à la *Q87.8*
- Pyrophosphokinase - Encéphalopathie de l'enfant par déficit en *E51.8†, G94.30**
- Sans précision - Carence en *E51.9*
- -
- - Encéphalopathie sensible à la *E51.2, G40.9*
- - Maladie des urines sirop d'érable, forme sensible à la *E71.0*
- - Manifestations de la carence en *E51.8*

Thiel-Behnke - Dystrophie cornéenne de *H18.5***Thiemann - Maladie de** *M92.3***Thies-Reis - Syndrome de** *H74.3***Thiobarbituriques -**

- *T41.1*
- Intoxication aux *T41.1*

Thiolase

- Mitochondriale - Déficit en acétoacétyl-CoA *E71.1*
- -
- - Carence en 3-oxo *E71.1*
- - Déficit en alpha-méthyl-acétoacétyl-CoA *E71.1*

Thiopurine méthyltransférase) - Déficit congénital en TPMT (*E88.8***Thiourée - Hypersensibilité à la** *T78.4***Thioxanthène - Intoxication: Neuroleptiques de type butyrophénone et** *T43.4***Thiry**

v./v.a. Fryns-Smeets-Thiry

THOC6 - Syndrome de retard de développement-microcéphalie-dysmorphie faciale associé à *Q87.0***Thomas -**

- Atrophie de Déjerine- *G23.3*
- Syndrome de *Q87.8*

Thomas-Jewtt-Raines - Syndrome de *Q87.8***Thompson**

v./v.a. Hunter-Jurenka-Thompson

v./v.a. Hunter-Thompson

Thomsen

v./v.a. Rasmussen-Johnsen-Thomsen

- - Myotonie: congénitale: dominante [*G71.1***Thomson**

v./v.a. Rothmund-Thomson

Thong-Douglas-Ferrante - Syndrome de *Q87.1***Thoracique**

- v./v.a. Aorte thoracique
- Antérieur

Thoracique –suite

- Antérieur –suite
- SAI → Douleur de la paroi *R07.3*
- -
- Décollement sous-cutané de la paroi *S20.36*
- Lésions traumatiques superficielles de la paroi *S20.3*
- Plaie ouverte de la paroi *S21.1*
- Asphyxiante → Dystrophie *Q77.2*
- Confirmation bactériologique ou histologique → Tuberculose *A15.9*
- Fistule → Abcès *J86.09*
- Hydrocéphalie →
- Spina bifida *Q05.1*
- Syndrome de dysplasie *Q87.8*
- Ischémique → Douleur *I20.9*
- Larynx → Trachée *S11.01*
- Lésion de la moelle épinière → Fracture des vertèbres *S22.00, S24.10*
- Musculosquelettiques → Douleurs *R07.3*
- Non classées ailleurs → Affections radiculaires *G54.3*
- Noyau gélatineux avec radiculopathie → Hernie *M51.1†, G55.1**
- Ouverte sans précision → Plaie *S21*
- Postérieur →
- Décollement sous-cutané de la paroi *S20.46*
- Lésions traumatiques superficielles de la paroi *S20.4*
- Plaie ouverte de la paroi *S21.2*
- Radiculopathie → Dégénérescence des disques intervertébraux *M51.1†, G55.1**
- Région génitale → Tête cou paroi
- *I89.03*
- *I89.04*
- *I89.05*
- *Q82.03*
- *Q82.04*
- *Q82.05*
- Respiratoire → Douleur *R07.1*
- Rompu → Anévrisme aortique *I71.1*
- S →
- Frottements *R09.8*
- Percussion anormale *R09.8*
- Tympanisme *R09.8*
- SAI →
- *C76.1*
- Anomalie morphologique congénitale de la paroi *Q67.8*
- Paroi
- *S20.8*
- *S21.9*
- Sans
- Hydrocéphalie → Spina bifida
- *Q05.6*

Thoracique –suite

- Sans –suite
- Mention de rupture → Anévrisme aortique *I71.2*
- Myélopathie ou radiculopathie → Spondylarthrose: *M47.8*
- Précision → Douleur *R07.4*
- Type glande salivaire → Carcinome de l'œsophage *C15.1*
- -
- Abcès
- *J86*
- Paroi *L02.2*
- Anthrax de la paroi *L02.2*
- Carcinome indifférencié de l'œsophage *C15.1*
- Cavité *T27.2*
- Chondrosarcome d'une vertèbre *C41.2*
- Contrôle radiographique *Z01.6*
- Décollement sous-cutané de la paroi *S20.86*
- Douleurs *R07.3*
- Endométriose *N80.8*
- Fistule
- *J86.09*
- Paroi *J86.02*
- Furoncle de la paroi *L02.2*
- Ganglion: sympathique *S24.4*
- Insuffisance pulmonaire aigu consécutif intervention chirurgicale
- *J95.1*
- Non *J95.2*
- Lésion traumatique
- Organe structurel intrathoracique précis
- Canal *S27.82*
- Œsophage, partie *S27.83*
- Trachée *S27.5*
- Myélocystocèle *Q05.6*
- Myélopathie au cours de spondylarthrose *M47.14†, G99.2**
- Néoplasie neuroendocrine de l'œsophage *C15.1*
- Paroi
- *I97.88*
- *R02.04*
- *T21*
- Phlegmon de la paroi *L03.3*
- Plaie ouverte
- Multiples de la paroi *S21.7*
- Œsophage *S27.83, S21.83!*
- Pyothorax avec fistule de la paroi *J86.02*
- Situs inversus ou transversus *Q89.3*
- Spondylodiscite de corps vertébral *M46.44*
- Sternum laissé électivement ouvert après intervention chirurgicale *M96.80*
- Thorax instable après intervention chirurgicale *M96.81*
- Transposition des viscères *Q89.3*

Thoracique –suite

- - -suite
- Traumatisme *S29.9*
- TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] de l'œsophage *C15.1*
- Tuberculose *A16.9*
- Tumeur maligne: Œsophage *C15.1*
- Thoraco-abdominal**
- v./v.a. Aorte thoraco-abdominale
- Rompu → Anévrisme aortique *I71.5*
- Sans mention de rupture → Anévrisme aortique *I71.6*
- - - Fistule *J86.08*
- Thoracobrachial**
- TOS] → Syndrome de traversée *G54.0*
- - - Syndrome de traversée *G54.0*
- Thoraco-lombaire du noyau gélatineux avec radiculopathie → Hernie *M51.1†, G55.1****
- Thoracomélique → Dysplasie *Q77.8***
- Thoracopages → *Q89.4***
- Thoracostomie →**
- Existence d'une *Z93.80*
- Surveillance d'une *Z43.80*
- Thorax**
- Abdomen
- - - Lombes bassin
- - - Sans précision → Gelure du *T35.3*
- - - - Lésions traumatiques superficielles du *T00.1*
- - - Membre(s) ou du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membres, ou du thorax, du bassin et de(s) membre(s) → Écrasement du *T04.7*
- - - Thorax et de la région lombo-sacrée ou du thorax et du bassin → Écrasement du *T04.7*
- Antérieure → Abrasion du *S20.31*
- Bassin
- - Membre s →
- - - Écrasement du thorax, de l'abdomen et de(s) membre(s) ou du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membres, ou du *T04.7*
- - - Fractures du thorax, de la région lombo-sacrée et de(s) membre(s), ou du *T02.7*
- - - -
- - - - Écrasement du thorax et de l'abdomen, du thorax et de la région lombo-sacrée ou du *T04.1*
- - - - Fracture multiple
- - - - - Fermé
- - - - - *T02.10*
- - - - - Membre, du *T02.70*
- - - - - Ouvertes
- - - - - *T02.11*
- - - - - Membre, du *T02.71*
- - - - - Luxations, entorses et foulures du thorax et de la région lombo-sacrée ou du *T03.1*
- - - - - Séquelles d'autres fractures du *T91.2*
- Carène congénital → *Q67.7*

Thorax –suite

- Communiquant avec une lésion intrathoracique → Plaie ouverte (n'importe quelle partie du *S21.83!*)
- Côtes → Déformation acquise du *M95.4*
- Entonnoir congénital → *Q67.6*
- Instable après intervention chirurgicale thoracique → *M96.81*
- Nécrose des tissus → Gelure du *T34.2*
- Osseux
- - Sans précision → Malformation congénitale du *Q76.9*
- - → Autres malformations congénitales du *Q76.8*
- Partie non précis →
- - Fracture des os du *S22.9*
- - Plaie ouverte du *S21.9*
- Plaies ouvertes de l'abdomen, des lombes et du bassin → Plaies ouvertes du *T01.1*
- Postérieur → Décollement sous-cutané du *S20.41*
- Région lombo-sacrée
- - Membre
- - - S), ou du thorax, du bassin et de(s) membre(s) → Fractures du *T02.7*
- - - Thorax, du bassin et de(s) membre(s) → Écrasement du thorax, de l'abdomen et de(s) membre(s) ou du *T04.7*
- - Thorax bassin →
- - - Écrasement du thorax et de l'abdomen, du *T04.1*
- - - Luxations, entorses et foulures du *T03.1*
- - → Fracture multiple
- - - Fermé
- - - - *T02.10*
- - - - Membre, du *T02.70*
- - - - Ouvertes
- - - - *T02.11*
- - - - Membre, du *T02.71*
- Sans précision → Lésion traumatique du *S29.9*
- SMARCA4-déficient → Sarcome du *C49.3*
- -
- - Abrasion du *S20.81*
- - Amputation traumatique d'une partie du *S28.1*
- - Angiosarcome du *C49.3*
- - Anomalies morphologiques congénitales du *Q67.8*
- - Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des tissus mous du *C49.3*
- - Contusion du *S20.2*
- - Dissection transversale de: *T05.8*
- - Écrasement du *S28.0*
- - Entorse et foulure de parties autres et non précisées du *S23.5*
- - Fibromyxosarcome des tissus mous du *C49.3*
- - Fibrosarcome du *C49.3*

Thorax –suite

- - - suite
- - Fracture
- - - Ouverte du *S22.9, S21.87!*
- - - Parties des os du *S22.8*
- - Ganglioneuroblastome des nerfs du *C47.3*
- - Gelure superficielle du *T33.2*
- - Lésion
- - - Tissu mou stade
- - - - I
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation du *S21.84!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation du *S21.87!*
- - - - II
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation du *S21.85!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation du *S21.88!*
- - - - III
- - - - - Lors de fracture fermée ou de luxation du *S21.86!*
- - - - - Lors de fracture ouverte ou de luxation du *S21.89!*
- - - Traumatique
- - - Multiple
- - - - *S29.7*
- - - - Vaisseaux sanguins du *S25.7*
- - - Muscles et des tendons au niveau du *S29.0*
- - - Nerf
- - - - *S24.5*
- - - - Non précisé du *S24.6*
- - - Nerfs périphériques du *S24.3*
- - - Nerfs sympathiques du *S24.4*
- - - Précisées du *S29.88*
- - - Superficiel
- - - Multiples du *S20.7*
- - - Parties autres et non précisées du *S20.8*
- - - Vaisseau sanguin
- - - - *S25.88*
- - - - Épiduraux au niveau du *S25.80*
- - - - Non précisé du *S25.9*
- - - - Sous-arachnoïdiens au niveau du *S25.82*
- - - - Sous-duraux au niveau du *S25.81*
- - Liposarcome bien différencié des tissus mous du *C49.3*
- - Liposarcome différencié des tissus mous du *C49.3*
- - Liposarcome des tissus mous du *C49.3*
- - Liposarcome myxoïde des tissus mous du *C49.3*
- - Liposarcome pléiomorphe des tissus mous du *C49.3*
- - Luxation de parties autres et non précisées du *S23.2*
- - Neuroblastome des nerfs du *C47.3*

Thorax –suite

- - - suite
- - Plaie ouverte non précisée d'une autre partie du *S21.80*
- - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur l'appareil respiratoire et le *R84*
- - Rhabdomyosarcome
- - - Alvéolaire des tissus mous du *C49.3*
- - - Pléiomorphe des tissus mous du *C49.3*
- - - Tissus mous du *C49.3*
- - Sarcome alvéolaire des tissus mous du *C49.3*
- - Sarcome d'Ewing extrasquelettique des tissus mous du *C49.3*
- - Sarcome des tissus mous du *C49.3*
- - Sarcome épithélioïde des tissus mous du *C49.3*
- - Sarcome pléiomorphe indifférencié du *C49.3*
- - Sarcome synovial des tissus mous du *C49.3*
- - Schwannome malin des nerfs du *C47.3*
- - Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres tissus mous du *D21.3*
- - Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes des tissus mous du *C49.3*
- - Tumeur maligne
- - - *C76.1*
- - - Nerfs périphériques du *C47.3*
- - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du *C49.3*
- - Tumeur rhabdoïde
- - - Nerfs du *C47.3*
- - - Tissus mous du *C49.3*
- - Tumeur triton maligne des nerfs du *C47.3*
- Thréonine → Trouble du métabolisme de la *E72.8***
- Thrombasthénie (hémorragique) (héréditaire) → *D69.1***
- Thrombine → Troubles hémorragiques dus à des inhibiteurs réversibles de la *D68.35***
- Thrombo-angéite oblitérante [Buerger] → *I73.1***
- Thrombocytaire hémorragipare → Dystrophie *D69.1***
- Thrombocytiémie**
- Essentiel
- - Hémorragique) → *D47.3*
- - - ET [*D47.3*
- - Hémorragique idiopathique → *D47.3*
- Thrombocytes → *Z52.08***
- Thrombocytopénie**
- v./v.a. hémangiome-thrombocytopénie
- Amégacaryocytaire congénitale → *D69.41*
- Amégacaryocytaire → Syndrome de synostose radioulaire- *Q87.2*
- Anasarque-fièvre-insuffisance rénale-organomégalie) → Syndrome de TAFRO [*D89.8*

Thrombocytopénie – suite

- Anémie dysérythroïdétique congénitale – *D69.41, D64.4*
- Associé à DIAPH1 – Syndrome de surdité neurosensorielle- *H90.5, D69.41*
- Autosomique dominante avec défaut de sécrétion plaquettaire – *D69.41*
- Eczéma – Déficit immunitaire avec *D82.0*
- Héparino-induite – *D69.52*
- Hériditaire
- - Myélofibrose à début précoce – *D69.41, D47.4*
- - Plaquettes normales – *D69.41*
- Immune – *D69.3*
- Liée à l'X – Bêta-thalassémie- *D69.41, D56.1*
- Maternelle idiopathique – Thrombopénie néonatale due à: *P61.0*
- MLT] – Lymphoendothéliomatose multifocale avec *D18.19, D69.61*
- Non précis
- - Non précisée, non qualifiée de réfractaire aux transfusions – *D69.61*
- - Qualifiée de réfractaire aux transfusions – *D69.60*
- Post-vaccinale – *D69.58, Y59.9!*
- Sévère à *Haemaphysalis longicornis* – Syndrome de fièvre avec *A93.8*
- SFTG] – Fièvre sévère avec syndrome de *A93.8*
- Syndromique liée à MYH9 – *D69.41*
- White – *D69.1*

Thrombocytopénique

- v./v.a. thrombotique-thrombocytopénique
- Thrombotique – Glomérulopathie au cours de purpura *M31.1†, N08.5**

Thrombocytose

- Essentielle – *D47.3*
- Familiale – *D68.8*
- Hériditaire avec anomalie réductionnelle transverse des membres – *D75.8, Q73.8*

Thromboembolie

- Artère pulmonaire
- - Cœur pulmonaire – *I26.0*
- - - *I26.9*
- Chronique – Hypertension pulmonaire en présence d'une *I27.20*
- Consécutives à injection thérapeutique, perfusion et transfusion – *T80.1*
- Pulmonaire – *I26.9*
- Veine pulmonaire
- - Cœur pulmonaire – *I26.0*
- - - *I26.9*
- - Antécédents personnels de *Z86.7*

Thromboembolique chronique – Hypertension pulmonaire *I27.20***Thrombomoduline –**

- Anomalies familiale de la *D68.5*
- Maladie hémorragique liée à la *D68.5*

Thrombopathie

- Constitutionnelle – *D68.00*

Thrombopathie – suite

- Von Willebrand – *D68.09*
- - *D69.1*
- Thrombopénie**
- Absence de radius [TAR] – *Q87.2*
- Induit héparine type
- - I – *D69.52*
- - II – *D69.53*
- Materno-fœtale et néonatale allo-immune – *P61.0*
- May-Hegglin – *D72.0*
- Néonatale
- - Due
- - - Exsanguino-transfusion – *P61.0*
- - - Iso-immunisation – *P61.0*
- - - Thrombocytopénie maternelle idiopathique – *P61.0*
- - Transitoire – *P61.0*
- Primaire
- - Non qualifiées de réfractaires aux transfusions – Autres *D69.41*
- - Qualifiées de réfractaires aux transfusions – Autres *D69.40*
- Secondaire
- - Non qualifiées de réfractaires aux transfusions – Autres *D69.58*
- - Qualifiées de réfractaires aux transfusions – Autres *D69.57*
- - Sans précision – *D69.59*
- - - Maladie due au VIH avec *B23.8, D69.58*
- - -
- - - Maladie due au VIH avec *B23.8, D69.61*
- - - Syndrome associant une hémolyse, une élévation des enzymes hépatiques et une *O14.2*

Thrombopénique

- Hémorragique – Purpura: non *D69.0*
- Idiopathique – Purpura
- - *D69.3*
- - Non *D69.0*
- Thrombotique] – PTT [Purpura *M31.1*
- - Autres purpuras non *D69.2*

Thrombophilie

- Autosomique récessif due déficit congénital protéine
- - C – *D68.5*
- - S – *D68.5*
- Hériditaire
- - Due déficit congénital
- - - Antithrombine – *D68.5*
- - - Histidine-rich (poly-L) glycoprotéine – *D68.5*
- - - Sévère due déficit congénital protéine
- - - C – *D68.5*
- - - S – *D68.5*
- Primaire – *D68.5*
- - Autres *D68.6*

Thrombophlébite

- Consécutives à injection thérapeutique, perfusion et transfusion – *T80.1*
- Intracrâniennes et intrarachidiennes – Phlébite et *G08*
- Intrarachidiennes, d'origine non pyogène – Phlébite et *G95.18*
- Localisation
- - Non précisée – Thrombose, phlébite et *I80.9*
- - - Thrombose, phlébite et *I80.88*
- Membre inférieur
- - Cours de la grossesse – *O22.2*
- - Sans précision – Thrombose, phlébite et *I80.3*
- Migratrice – *I82.1*
- Pelvienne post-partum – *O87.1*
- Profond
- - Cuisse – *I80.28*
- - Jambe – *I80.28*
- - Membre inférieur – *I80.28*
- Rénale – *I80.88*
- Septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens – *G08*
- Superficiel cours
- - Grossesse – *O22.2*
- - Puerpéralité – *O87.0*
- Vaisseaux profonds des membres inférieurs – Thrombose, phlébite et *I80.28*
- Veine
- - Axillaire – Thrombose, phlébite et *I80.81*
- - Basilaire – Thrombose, phlébite et *I80.80*
- - Céphalique – Thrombose, phlébite et *I80.80*
- - Fémorale – Thrombose, phlébite et *I80.1*
- - Hépatique – *I80.88*
- - Pelvien
- - - Avant l'accouchement – *O22.3*
- - - - *I80.20*
- - - Poplitée – *I80.28*
- - Profondes des membres supérieurs – Thrombose, phlébite et *I80.81*
- - Sous-clavière – Thrombose, phlébite et *I80.81*
- - Superficiel membre
- - - Inférieurs – Thrombose, phlébite et *I80.0*
- - - Supérieurs – Thrombose, phlébite et *I80.80*

Thromboplastine

- Plasmatique
- - PTA] – Déficit en précurseur de *D68.1*
- - - Carence en: facteur de la *D67*
- Prolongé – Temps de *R79.8*

Thrombose

- Ancien
- - Apicale – *I51.3*
- - Auriculaire – *I51.3*
- - Auricule – *I51.3*

Thrombose –suite

- Ancien –suite
- - Ventriculaire – 151.3
- Aorte abdominale – Embolie et 174.0
- Artère
- - Membre
- - - Inférieurs – Embolie et 174.3
- - - Supérieurs – Embolie et 174.2
- - Non précisées – Embolie et 174.9
- - - Embolie et 174.8
- Artère basilaire – 165.1
- Artère carotide – 165.2
- Artère cérébelleuse – 166.3
- Artère cérébrale
- - Antérieure – 166.1
- - Moyenne – 166.0
- - Postérieure – 166.2
- - - Infarctus cérébral dû à une 163.3
- Artère iliaque – Embolie et 174.5
- Artère intracrânienne durant l'enfance – Accident vasculaire cérébral ischémique dû à une 163.3
- Artère mésentérique
- - Supérieure – K55.0
- - - K55.0
- Artère précérébrale –
- - 165.9
- - Infarctus cérébral dû à une 163.0
- Artère pulmonaire
- - Cœur pulmonaire – 126.0
- - - 126.9
- Artère rénale – N28.0
- Artère vertébrale – 165.0
- Artères distales, sans précision – Embolie et 174.4
- Artériel
- - Moelle épinière – G95.18
- - Rate – 174.8
- Bulbe de la veine jugulaire – 182.81
- Cardiaque
- - Due à la syphilis – A52.0†, 152.0*
- - N'entraînant pas un infarctus du myocarde – 124.0
- Cérébral
- - Due à la syphilis – A52.0†, 168.8*
- - - Neurosyphilis avec A52.0†, 168.8*
- Conjonctivale – H11.4
- Coronaire due à la syphilis – A52.0†, 152.0*
- Corps caverneux et de la verge – N48.8
- Due à prothèses, implants et greffes cardiaques et vasculaires – T82.8
- Entéropathie avec perte de protéines] – Syndrome CHAPLE [hyperactivation du complément- D84.1
- Gestationnelle SAI – O22.9
- Hémorroïdaire stade III – K64.2
- Hémorroïdes

Thrombose –suite

- Hémorroïdes –suite
- - Externes – K64.5
- - Internes – K64.8
- Intracardiaque, non classée ailleurs – 151.3
- Membre inférieur SAI – Embolie ou 180.3
- Murale due à la syphilis – A52.0†, 152.0*
- Non pyogène
- - Sinus veineux intracrâniens – 167.6
- - Système veineux intracrâniens – 167.6
- - Veine cérébral –
- - - 167.6
- Oreillette, de l'auricule et du ventricule comme complication récente d'un infarctus aigu du myocarde – 123.6
- Organe génital
- - Féminins – N94.8
- - Homme – N50.1
- Parties de l'aorte, autres et non précisées – Embolie et 174.1
- Phlébite thrombophlébite
- - Localisation
- - - Non précisée – 180.9
- - - - 180.88
- - Membres inférieurs, sans précision – 180.3
- - Vaisseaux profonds des membres inférieurs – 180.28
- - Veine
- - - Axillaire – 180.81
- - - Basilaire – 180.80
- - - Céphalique – 180.80
- - - Fémorale – 180.1
- - - Profondes des membres supérieurs – 180.81
- - - Sous-clavière – 180.81
- - - Superficiel membre
- - - - Inférieurs – 180.0
- - - - Supérieurs – 180.80
- Plexus
- - Hémorroïdaires – K64.5
- - Pampiniforme – 180.88
- Profond
- - Cuisse – 180.28
- - Extrémité inférieure – 180.28
- - Jambe – 180.28
- - Membre inférieur – 180.28
- - - 180.28
- Puerpérale SAI – O87.9
- Pulmonaire – 126.9
- Septique des sinus veineux et veines intracrâniens ou intrarachidiens – G08
- Shunt AV autogène – T82.8
- Sino-veineuse cérébrale – 167.6
- Sinus veineux cérébral cours
- - Grossesse – O22.5
- - Puerpéralité – O87.3

Thrombose –suite

- Syphilitique
- - Artère de la moelle épinière – A52.0†, 179.8*
- - Artères coronaires – A52.0†, 152.0*
- Tronc brachio-céphalique – Infarctus cérébral par 163.0
- Vaisseaux ombilicaux – O69.5
- Veine
- - Abdominale – 182.88
- - Anales – K64.5
- - Cave – Embolie et 182.2
- - Iliaque – 180.20
- - Jugulaire –
- - - 182.81
- - - Embolie et 182.81
- - Méninges – 167.6
- - Mésentérique – K55.0
- - Non précisée – Embolie et 182.9
- - Pelvienne – 180.20
- - Poplitée – 180.28
- - Porte
- - - Due à la syphilis – A52.0†, 198.0*
- - - - 181
- - Précisées – Embolie et 182.88
- - Pulmonaire
- - - Cœur pulmonaire – 126.0
- - - - 126.9
- - Rénal
- - - Fœtus – P29.8
- - - Nouveau-né – P29.8
- - - - Embolie et 182.3
- - Splénique – Embolie et 182.80
- - Surrénale – 182.88
- Veineux
- - Bras – 180.88
- - Cérébral
- - - Cours
- - - - Grossesse – O22.5
- - - - Puerpéralité – O87.3
- - - Non pyogène – Infarctus cérébral dû à une 163.6
- - Périnéale – K64.5
- - Profond
- - - Avant l'accouchement – O22.3
- - - Post-partum – O87.1
- - - SAI – 180.28
- - - SAI – 182.9
- - -
- - - Paquet hémorroïdaire avec K64.8
- - Syndrome de l'intestin court dû à une K91.2, K55.0
- Thrombotique**
- Novo après transplantation rénale – Microangiopathie M31.1, Z94.0
- Tant événement cours –

Thrombotique – suite

- Tant événement cours - - suite
- Hémiplégie *I63.3, G81.9*
- Monoplégie *I63.3, G83.3*
- Tétraplégie *I63.3, G82.52*
- Veineuse profonde de l'extrémité inférieure - Inflammation *I80.28*
- -
- Glomérulopathie au cours de purpura thrombocytopénique *M31.1†, N08.5**
- Infarctus: *I74*
- Microangiopathie *M31.1*
- Occlusion: *I74*
- PTT [Purpura thrombopénique *M31.1*

Thrombotique-thrombocytopénique – Glomérulonéphrite au cours de purpura *M31.1†, N08.5****Thromboxane – Troubles hémorragiques par déficit de synthèse de la *D69.88*****Thygeson – Kératite ponctuée superficielle de *H16.1*****Thymique**

- Bien différencié - Carcinome neuroendocrine *C37*
- Grand Cellule B - Lymphome médiastinal
- *C85.2*
- -
- A lymphoplasie *D82.1*
- Aplasie *D82.1*
- Carcinome *C37*
- Epithélioma *D15.0*
- Tumeur *D38.4*

Thymoblastome – *D15.0***Thymome**

- Bénin - *D15.0*
- Malin
- Type
- A - *C37*
- AB - *C37*
- B - *C37*
- *C37*
- -
- *D15.0*
- Encéphalite limbique avec anticorps anti-CASPR2 et *G04.8, C37*
- Érythroblastopénie (acquise) (adulte) (avec *D60*

Thymus

- Sans précision - Maladie du *E32.9*
- -
- Abcès du *E32.1*
- Dysfonction du *E32.9*
- Hyperfonction du *E32.8*
- Hyperplasie persistante du *E32.0*
- Hypertrophie du *E32.0*
- Lésion traumatique d'autres organes et structures intrathoraciques précisés: *S27.84*

Thymus – suite

- - - suite
- Maladies du *E32.8*
- Syphilis tardive du *A52.7†, E35.8**
- Tuberculose du *A18.8†, E35.8**
- Tumeur bénigne: *D15.0*
- Tumeur maligne du *C37*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D38.4*

Thyréoglosse –

- Kyste *Q89.2*
- Persistance du canal *Q89.2*

Thyréostimuline] – Hypothyroïdie congénitale par déficit isolé en TSH [*E03.1***Thyréotoxique**

- Due à des nodules thyroïdiens ectopiques - *E05.3*
- Factice - *E05.4*
- Goitre
- Diffus - *E05.0*
- Multinodulaire toxique - *E05.2*
- Uninodulaire toxique - *E05.1*
- Maladie cardiaque - *E05.9†, I43.8**
- Néonatale - *P72.1*
- Sans précision - *E05.9*
- Transitoire - Thyroïdite chronique avec *E06.2*
- -
- *E05.8*
- Arthropathie au cours de *E05.9†, M14.59**
- Exophtalmie au cours de *E05.0†, H06.2**
- Myopathie au cours de *E05.9†, G73.5**
- Proptose au cours de *E05.9†, H06.2**
- Syndrome myasthénique au cours de *E05.9†, G73.0**

Thyréotoxique

- Aiguë - Crise *E05.5*
- -
- Cardiopathie *E05.9†, I43.8**
- Insuffisance cardiaque *E05.9†, I43.8**
- Maladie
- Cardiaque *E05.9†, I43.8**
- Oculaire *E05.9†, H58.8**
- Myopathie *E05.9†, G73.5**

Thyréotrope –

- Adénome *D35.2*
- Exophtalmie *E05.0†, H06.2**

Thyréotropine – Insuffisance (de): isolée en: *E23.0***Thyrocalcitonine – Hypersécrétion de *E07.0*****Thyro-cérébro-rénal – Syndrome *Q87.8*****Thyroglobuline – Anomalie de la *E07.8*****Thyroïde**

- v./v.a. Glande thyroïde
- Acquise - Atrophie de la *E03.4*
- Echinococcus granulosus - Infection de la *B67.3†, E35.0**

Thyroïde – suite

- Familial - Cancer médullaire de la *C73*
- Glandes endocrines - Carcinoma in situ: *D09.3*
- Linguale - *Q89.2*
- Néoplasie rénale papillaire - Cancer familial papillaire de la *C73, C64*
- Sans précision - Affection de la *E07.9*
- -
- Abcès de la *E06.0*
- Absence congénitale de la *E03.1*
- Affections précisées de la *E07.8*
- Agénésie de la *E03.1*
- Angiosarcome de la *C73*
- Anomalie congénitale de la position de la *Q89.2*
- Aplasie de la *E03.1*
- Atrophie congénitale de la *E03.1*
- Blessure de la *S19.9*
- Cancer
- Anaplasique de la *C73*
- Folliculaire de la *C73*
- Médullaire de la *C73*
- Papillaire de la *C73*
- Carcinome
- *C73*
- Non médullaire familial de la *C73*
- Carcinome papillaire ou folliculaire familial de la *C73*
- Cartilage
- *S12.8*
- *S13.5*
- Hémiagénésie de la *E03.1*
- Hémorragie de la *E07.8*
- Hyperplasie des cellules C de la *E07.0*
- Hypoplasie de la *E03.1*
- Infarctus de la *E07.8*
- Malformation congénitale de la glande parathyroïde ou *Q89.2*
- Plaie ouverte avec atteinte de la *S11.1*
- Syndrome cerveau-poumon- *E03.1†, J99.8*, G25.5*
- Tératome de la *D44.0*
- Tuberculose de la *A18.8†, E35.0**
- Tumeur bénigne de la *D34*
- Tumeur de la *D44.0*
- Tumeur maligne de la *C73*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D44.0*

Thyroïdien

- v./v.a. Insuffisance thyroïdienne
- Alpha - Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutations du récepteur aux hormones *E05.8*
- Apparentées liées à une carence en iode - Autres affections *E01.8*
- Bêta - Résistance aux hormones thyroïdiennes par mutation du récepteur aux hormones *E05.8*

Thyroïdien –suite

- Dérivés → Intoxication: Hormones *T38.1*
- Ectopiques → Thyrotoxicose due à des nodules *E05.3*
- Exophtalmie → Trouble de la fonction *E05.0†, H06.2**
- Kystique) SAI → Nodule: *E04.1*
- Mutation récepteur hormone thyroïdien
- - Alpha → Résistance aux hormones *E05.8*
- - Bêta → Résistance aux hormones *E05.8*
- Non classées ailleurs → Autres anomalies néonatales de la fonction *P72.2*
- Normale → Goitre congénital transitoire avec fonction *P72.0*
- Simple non toxique → Nodule *E04.1*
- -
- - Absence de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage *Q31.8*
- - Agénésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage *Q31.8*
- - Articulation (ligament): crico- *S13.5*
- - Atrésie de cartilage cricoïde, de l'épiglotte, de la glotte, du larynx ou du cartilage *Q31.8*
- - Dysmorphosynthèse *E03.0*
- - Ectopie *E03.1*
- - Entorse et foulure de la région *S13.5*
- - Fissure (de): cartilage *Q31.8*
- - Goitre *Q89.2*
- - Hypothyroïdie due à une résistance périphérique aux hormones *E03.8*
- - Lymphome *C85.9*
- - Nodule: colloïde (kystique) (*E04.1*
- - Résultats anormaux d'explorations fonctionnelles *R94.6*

Thyroïdite

- Aiguë → *E06.0*
- Aspergillus → *B44.8†, E35.0**
- Auto-immun →
- - *E06.3*
- - Encéphalopathie sensible aux stéroïdes associée à une *G04.8, E06.3*
- - SREAT [Encéphalopathie sensible aux stéroïdes associée à une *G04.8, E06.3*
- Cellules géantes → *E06.1*
- Chronique
- - Fibreuse → *E06.5*
- - SAI → *E06.5*
- - Thyrotoxicose transitoire → *E06.2*
- - - Autres *E06.5*
- - Cryptocoques → *B45.8*
- - Cytomégalovirus → *B25.88†, E35.0**
- - Granulomateuse → *E06.1*
- - Hashimoto → *E06.3*
- - Ligneuse → *E06.5*
- - Lymphocytaire → *E06.3*
- - Médicamenteuse → *E06.4*
- - Non suppurée → *E06.1*

Thyroïdite –suite

- Post-partum → *O90.5*
- Pyogène → *E06.0*
- Quervain → *E06.1*
- Riedel → *E06.5*
- Sans précision → *E06.9*
- Subaiguë → *E06.1*
- Suppurée → *E06.0*
- Tuberculeuse → *A18.8†, E35.0**
- Thyrotoxicose → Paralyse périodique *G72.3***
- Thyrotrophine → Hyperproduction de *E05.8***
- Tibia**
- Absent-polydactylie-kyste arachnoïdien → Syndrome de *Q79.8, G93.0*
- Aplastique-ectrodactylie → Syndrome de *Q73.8*
- Fracture péroné tout partie → Fracture
- - Diaphyse du *S82.21*
- - Extrémité inférieure du *S82.31*
- - Extrémité supérieure du *S82.11*
- Impliquant
- - Cheville → *S82.5*
- - Malléole → *S82.5*
- Isolé →
- - Diaphyse du *S82.28*
- - Fracture distale du *S82.38*
- - Partie proximale du *S82.18*
- - Lame de sabre → Déformation syphilitique du *A50.5†, M90.26**
- Péroné → Incurvation congénitale du *Q68.4*
- Petite taille-omoplate ailée-dysmorphie faciale → Syndrome d'incurvation latérale sévère du *Q87.1*
- Proximal → Luxation
- - Antérieure du *S83.11*
- - Genou Luxation
- - - Latérale du *S83.14*
- - - Médiane du *S83.13*
- - - Postérieure du *S83.12*
- SAI →
- - *S82.28*
- - Diaphyse du *S82.28*
- - Fracture distale du *S82.38*
- - Partie proximale du *S82.18*
- Vara → *M92.5*
- -
- - Condyles latéral ou médial du *S82.1*
- - Dysplasie ostéofibreuse du *D16.2*
- - Extrémité inférieure de: *S93.0*
- - Fracture
- - - Diaphyse du *S82.28*
- - - Extrémité inférieure du *S82.38*
- - - Extrémité supérieure du *S82.18*
- - Ostéoblastome du *D16.2*
- - Ostéochondrite juvénile
- - - *M92.5*

Tibia –suite

- - - suite
- - Ostéochondrite juvénile –suite
- - - Épiphyse supérieure du *M92.5*
- - Ostéochondrose déformante du *M92.5*
- - Ostéosarcome du *C40.2*
- - Pseudarthrose congénitale du *Q74.2*
- - Raccourcissement longitudinal du *Q72.5*
- - Sarcome d'Ewing du *C40.2*
- - Sarcome du *C40.2*
- Tibial**
- v./v.a. Artère tibiale
- Adolescent → Apophysite *M92.5*
- Antérieur
- - Niveau de la cheville et du pied → Lésion traumatique du nerf *S94.2*
- - -
- - - Branche terminale externe du nerf *S94.2*
- - - Myopathie distale du muscle *G71.0*
- - - Syndrome de la loge *M76.8*
- Collatéral
- - Partie autre et non précisée du ménisque interne → Lésion interne du genou, sans précision: Ligament interne [Lig. *M23.93*
- - -
- - - Instabilité chronique du genou: Ligament interne [Lig. *M23.53*
- - - Lésions internes du genou: ligament interne [Lig. *M23.83*
- - Externe → Ostéochondrite juvénile, apophyse *M92.6*
- - Ligament médian → Entorse foulure Ligament latéral genou interne externe
- - Déchirure du ligament latéral *S83.44*
- - Distorsion du ligament latéral *S83.42*
- - Polysyndactylie-pouce triphalangé → Syndrome d'hémimélie *Q87.2*
- - Postérieure → Tendinite *M76.8*
- -
- - Agénésie *Q72.5*
- - Dystrophie musculaire *G71.0*
- - Fracture
- - - Pilon *S82.5*
- - - Plateau *S82.18*
- - - Hémimélie *Q72.5*
- - Ostéochondrite juvénile du tubercule *M92.5*
- - Plateau *S82.1*
- - Syndrome d'aplasie radiale-aplasie *Q73.8*
- Tibio-fibulaire → Synostose *Q74.2***
- Tibiométacarpienne → Chondrodysplasie ponctuée *Q77.3***
- Tibio-péronier**
- Antérieur) (postérieur), distal → Entorse et foulure de la cheville: Ligament *S93.43*
- Supérieure et ses ligaments → Articulation *S83.6*
- - Articulation *S83.1*

Tic

- Dououreux de la face → *G50.0*
- Médicamenteux et autres tics d'origine organique → *G25.6*
- Moteur
- Syndrome de Gilles de la Tourette] → Forme associant tics vocaux et *F95.2*
- Vocal chronique → *F95.1*
- Origine organique → Tics médicamenteux et autres *G25.6*
- Psychogène → *F95.9*
- Salaam → *G40.4*
- Sans précision → *F95.9*
- Transitoire → *F95.0*
- Vocaux et tics moteurs [syndrome de Gilles de la Tourette] → Forme associant *F95.2*
- → Autres *F95.8*

Ticlopidine → Hypersensibilité à la *T88.7*

Tierce bénigne → Anémie due à la fièvre *B54†, D63.8**

Tiers

- Antérieur langue
- Face
- Inférieure → Deux *C02.2*
- Supérieure → Deux *C02.0*
- Sans précision → Tumeur maligne: Deux *C02.3*
- Inférieur œsophage
- Type glande salivaire → Carcinome du *C15.5*
- →
- Adénocarcinome du *C15.5*
- Carcinome du *C15.5*
- Carcinome indifférencié du *C15.5*
- Néoplasie neuroendocrine du *C15.5*
- TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C15.5*
- Tumeur maligne: *C15.5*
- Latéral → Fracture de la clavicule: *S42.03*
- Matière de sexualité → Conseil relatif au comportement ou à l'orientation de *Z70*
- Médian → Fracture de la clavicule: *S42.01*
- Moyen
- Langue SAI → *C02.3*
- Œsophage
- Type glande salivaire → Carcinome du *C15.4*
- →
- Carcinome du *C15.4*
- Carcinome épidermoïde du *C15.4*
- Carcinome indifférencié du *C15.4*
- Néoplasie neuroendocrine du *C15.4*
- TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C15.4*
- Tumeur maligne: *C15.4*
- Vagin pendant l'accouchement → Déchirure du *O71.4*
- → Fracture de la clavicule: *S42.02*

Tiers → suite

- Postérieur de la langue → *C01*
- Supérieur
- Œsophage
- Type glande salivaire → Carcinome du *C15.3*
- →
- Carcinome du *C15.3*
- Carcinome épidermoïde du *C15.3*
- Carcinome indifférencié du *C15.3*
- Néoplasie neuroendocrine du *C15.3*
- TSGI [Tumeur stromale gastro-intestinale] du *C15.3*
- Tumeur maligne: *C15.3*
- Vagin pendant l'accouchement → Déchirure du *O71.4*
- Conseil et surveillance pour: Personne consultant pour le compte d'un *Z71*

Tietz → Syndrome de *E70.3*

Tietze] → Syndrome des articulations chondro-costales [*M94.0*

Tige

- Hypophysaire → Syndrome d'interruption de la *E23.6*
- Enlèvement de: *Z47.0*

Timbre SAI → Changement de *R49.8*

Timori →

- Éléphantiasis à Brugia *B74.2*
- Filariose à Brugia *B74.2*

Timothy

- Type
- 1 → Syndrome de *I49.8*
- 2 → Syndrome de *I49.8*
- Syndrome de *I49.8*

Tinea

- Axillaris → *B35.8*
- Capillitii → *B35.0*
- Faciei → *B35.0*
- Flava → *B36.0*
- Genitalis → *B35.8*
- Manuum et pedum → *B35.8*
- Nigra → *B36.1*
- Tonsurans → *B35.0*
- Versicolor → *B36.0*

Tinea blanca → *B36.2*

Tinschert

v./v.a. Braun-Tinschert

TINU [Néphrite tubulo-interstitielle et uvéite] → Syndrome *N12, H20.9*

TIPS] → Présence d'un shunt porto-systémique intrahépatique par voie transjugulaire [*Z95.88*

Tiques

- Colorado → Fièvre à *A93.2*
- Haemaphysalis longicornis → Fièvre à *A93.8*
- Queensland → Fièvre à *A77.3*
- SAI → Typhus à *A77.9*
- Sibérie → Typhus à *A77.2*

Tiques → suite

- →
- Borréliose
- Fièvre tropicale récurrente] à *A68.1*
- Maladie de Lyme] à *A69.2*
- Encéphalite
- *A84.9*
- Europe centrale transmise par des *A84.1*
- Taïga transmise par des *A84.0*
- Virale transmise par des *A84.9*
- Fièvre récurrente
- *A68.1*
- Novy à *A68.1*
- Lésions dues aux *B88.8*
- Méningo-encéphalite virale transmise par des *A84*

Tire-bouchon → Œsophage en *K22.4*

Tissu

v./v.a. Nécrose des tissus

- Accessoire tricuspide → *Q22.8*
- Adénoïde
- Confirmation bactériologique ou histologique → Tuberculose du *A15.8*
- →
- *C11.1*
- Tuberculose du *A16.8*
- Cérébral
- SAI → Atteinte limitée ou circonscrite du *S06.30*
- →
- Atteinte limitée ou circonscrite du *S06.3*
- Grosse atteinte du *S06.2*
- Cicatriciel → opération réparation d'un *Z42*
- Conjonctif orbite →
- *C69.6*
- *D31.6*
- Cutané
- Lymphome SALT] → Lymphome des tissus lymphoïdes associés aux *C88.4*
- Sous-cutané pendant en grands lambeaux → Lipohypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec augmentation marquée du volume et des parties du *E88.22*
- → Modifications du *R23.4*
- Ectopique intrapulmonaire (congénital) → *Q33.5*
- Greffé
- Greffe de cornée de l'œil → Échec et rejet d'autres organes et *T86.83*
- Organes ou tissus greffés → Échec et rejet d'autres organes et *T86.88*
- → Échec et rejet d'autres organes et tissus greffés: Autres organes ou *T86.88*
- Hématopoïétique NCA → Maladie due au VIH avec tumeur maligne du *B21, C96.9*
- Intraoculaire → Lacération
- Oculaire sans protrusion ou perte de *S05.3*

Tissu –suite

- Intraoculaire → Lacération –suite
- - Rupture oculaires avec protrusion ou perte de S05.2
- Lymphatiques, hématopoïétiques et apparentés → Méningite néoplasique lors de tumeur des C79.3
- Lymphoïde hématopoïétique apparent
- - Évolution imprévisible inconnu
- - - Sans précision → Tumeur des D47.9
- - - → Autres tumeurs précisées des D47.7
- - Sans précision → Tumeur maligne des C96.9
- - -
- - - Antécédents familiaux d'autres tumeurs des Z80.7
- - - Antécédents personnels d'autres tumeurs malignes des Z85.7
- - - Tumeurs malignes précisées des C96.7
- Mésothélial
- - Péritoine → Tumeur bénigne: D19.1
- - Plèvre → Tumeur bénigne: D19.0
- - Sans précision → Tumeur bénigne: D19.9
- - Sièges → Tumeur bénigne: D19.7
- Neuroépithélial → Tumeur embryonnaire du C72.9
- Non précisés → Donneur d'organe ou de Z52.9
- Orbite → Contusion du globe oculaire et des S05.1
- Ovarien résiduel → Syndrome dû à la présence de N99.8
- Pelvien
- - Consécutives à un avortement, une grossesse extra-utérine et molaire → Lésions des organes et O08.6
- - Lors
- - - Accouchement → Anomalie du O34.9
- - - Grossesse → Anomalie du O34.9
- Périapicaux, autres et sans précision → Maladies de la pulpe et des K04.9
- Périurétral
- - Cours de l'accouchement → Déchirure ou rupture des O70.0
- - Survenant après les états classés en O00-O07 → Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): O08.6
- - Tant que lésion due à l'accouchement chez la mère → Lacération du O70.0
- Relations familiales pendant l'enfance → Changements dans le Z67
- Remplacé par greffe hétérologue ou homologue → organe ou Z94
- Rétrobulbaire →
- - C69.6
- - D31.6
- Rétro-oculaire →
- - C69.6
- - D31.6
- Sans précision → Status post greffe d'organe ou de Z94.9

Tissu –suite

- Sein → Ectopie de Q83.88
- Valvulaire mitral accessoire → Q23.8
- -
- - Donneur d'autres organes et Z52.88
- - État consécutif à la transplantation d'autres organes ou Z94.88
- - Examen d'un donneur éventuel d'organe et de Z00.5
- - Résultats anormaux de prélèvements effectués sur d'autres organes, appareils et R89
- Tissu adipeux →**
- C49
- D21
- Tissu cellulaire sous-cutané**
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → Maladies de la peau et du O99.7
- Cours de maladies classées ailleurs → Autres affections précisées de la peau et du L99.8*
- Lié irradiation
- - Sans précision → Affection de la peau et du L59.9
- - → Autres affections précisées de la peau et du L59.8
- Niveau
- - Cou → Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.1
- - Membre
- - - Inférieur → Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.4
- - - Supérieur → Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.3
- - Tête → Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.0
- - Tronc → Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.2
- Sans précision →
- - Affection de la peau et du L98.9
- - Infection localisée de la peau et du L08.9
- - Kyste folliculaire de la peau et du L72.9
- - Lésion granulomateuse de la peau et du L92.9
- - Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.9
- Sièges multiples → Tuméfaction et masses localisées de la peau et du R22.7
- -
- - Affections précisées de la peau et du L98.8
- - Antécédents familiaux de maladies de la peau et du Z84.0
- - Antécédents personnels de maladies de la peau et du Z87.2
- - Formes de kyste folliculaire de la peau et du L72.8
- - Infections localisées précisées de la peau et du L08.8
- - Lésion
- - - Granulomateuses de la peau et du L92.8
- - - Infiltrantes de la peau et du L98.6

Tissu cellulaire sous-cutané –suite

- - - suite
- - Résultat radiologique anormal de la peau et du R93.8
- - Tuberculose du A18.4
- Tissu conjonctif**
- v./v.a. Sarcome de tissu conjonctif
- Abdomen → Sarcome du C49.4
- Cours
- - Hypogammaglobulinémie →
- - - Affection systémique du D80.9†, M36.8*
- - - Maladie systémique du D80.1†, M36.8*
- - Maladies classées ailleurs → Atteintes systémiques du M36.8*
- - Ochronose → Affection systémique du E70.2†, M36.8*
- Discal → Rétrécissement des espaces intervertébraux par M99.7
- Dos → Sarcome du C49.6
- Épaule → Sarcome du C49.1
- Hypertension portale [APAH] → Hypertension artérielle pulmonaire associée à une cardiopathie congénitale, affection du I27.01
- Membres supérieurs → Sarcome du C49.1
- Oreille →
- - C49.0
- - D21.0
- - D48.1
- Paupière →
- - C49.0
- - D21.0
- - D48.1
- Pelvis → Sarcome du C49.5
- Sans précision →
- - Affection localisée du L94.9
- - Atteinte systémique du M35.9
- - Déformation acquise du système ostéo-articulaire, des muscles et du M95.9
- Sein →
- - C50
- - D48.6
- Stade
- - 1 → Maladie GVH chronique du T86.05†, M36.51*
- - 2 → Maladie GVH chronique du T86.06†, M36.52*
- - 3 → Maladie GVH chronique du T86.07†, M36.53*
- Tissu mou
- - Abdomen →
- - - Tumeur bénigne: D21.4
- - - Tumeur maligne: C49.4
- - Bassin → Tumeur bénigne: D21.5
- - Cou → Tumeur maligne secondaire du C79.85
- - Membre
- - - Inférieur y compris hanche →
- - - - Tumeur bénigne: D21.2

Tissu conjonctif –suite

- Tissu mou –suite
- Membre –suite
- Inférieur y compris hanche – –suite
- Tumeur maligne: C49.2
- Supérieur y compris épaule –
- Tumeur bénigne: D21.1
- Tumeur maligne: C49.1
- → Tumeur maligne secondaire du C79.86
- Pelvis → Tumeur maligne: C49.5
- Sans précision –
- Tumeur bénigne: D21.9
- Tumeur maligne: C49.9
- Sièges précisés → Tumeur maligne secondaire du C79.88
- Tête face cou –
- Tumeur bénigne: D21.0
- Tumeur maligne: C49.0
- Thorax –
- Tumeur bénigne: D21.3
- Tumeur maligne: C49.3
- Tronc sans précision –
- Tumeur bénigne: D21.6
- Tumeur maligne: C49.6
-
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du C49.8
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D48.1
- Tronc → Sarcome du C49.6
-
- Affections localisées précisées du L94.8
- Antécédents personnels de maladies du système ostéo-articulaire, des muscles et du Z87.3
- Atteintes systémiques précisées du M35.8
- Déformations acquises précisées du système ostéo-articulaire, des muscles et du M95.8
- Glomérulopathie au cours d'affections disséminées du N08.5*
- Hypertension artérielle pulmonaire associée a une affection du I27.01
- Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours d'affections disséminées du N16.4*
- Métastase sur C79.88
- Polynévrite au cours d'affections disséminées du M35.9†, G63.5*
- Rétrécissement du canal rachidien par M99.4
- Sarcome de Kaposi du C46.1
- Sein: D24
- Troubles respiratoires au cours d'autres affections disséminées du J99.1*
- Tuberculose systémique du A18.8†, M36.8*

Tissu dentaire durs

- Éruption → Modification de la teinte des K03.7

Tissu dentaire durs –suite

- Pulpe → Formation anormale de K04.3
- Sans précision → Maladie des K03.9
- Autres maladies précisées des K03.8

Tissu lymphoïde associé

- Bronches [lymphome BALT] → Lymphome des C88.4
- Muqueuses [lymphome MALT] → Lymphome extranodal de la zone marginale à cellules B, lymphome des C88.4
- Tissus cutanés [lymphome SALT] → Lymphome des C88.4

Tissu mou

v./v.a. Sarcome des tissus mous

- Abdomen –
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des C49.4
- Fibromyxosarcome des C49.4
- Liposarcome bien différencié des C49.4
- Liposarcome dédifférencié des C49.4
- Liposarcome des C49.4
- Liposarcome myxoïde des C49.4
- Liposarcome pléiomorphe des C49.4
- Rhabdomyosarcome
- C49.4
- Alvéolaire des C49.4
- Pléiomorphe des C49.4
- Sarcome alvéolaire des C49.4
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des C49.4
- Sarcome épithélioïde des C49.4
- Sarcome synovial des C49.4
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres D21.4
- Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes des C49.4
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres C49.4
- Tumeur rhabdoïde des C49.4
- Bassin → Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres D21.5
- Cou –
- Hémangioendothéliome épithélioïde des C49.0
- Liposarcome dédifférencié des C49.0
- Maladie de Kimura des D21.0
- Rhabdomyosarcome
- C49.0
- Alvéolaire des C49.0
- Embryonnaire des C49.0
- Sarcome alvéolaire des C49.0
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des C49.0
- Sarcome synovial des C49.0
- Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres C79.85
- Cours d'autres maladies classées ailleurs → Autres affections des M73.8*
- Épaule –

Tissu mou –suite

- Épaule → –suite
- C79.86
- Rhabdomyosarcome des C49.1
- Hanche –
- C79.86
- Rhabdomyosarcome des C49.2
- Lésion localisation contigu –
- Angiosarcome des C49.8
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des C49.8
- Fibromyxosarcome des C49.8
- Fibrosarcome des C49.8
- Liposarcome bien différencié des C49.8
- Liposarcome dédifférencié des C49.8
- Liposarcome des C49.8
- Liposarcome myxoïde des C49.8
- Liposarcome pléiomorphe des C49.8
- Rhabdomyosarcome
- C49.8
- Alvéolaire des C49.8
- Pléiomorphe des C49.8
- Sarcome alvéolaire des C49.8
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des C49.8
- Sarcome des tissus mous des C49.8
- Sarcome épithélioïde des C49.8
- Sarcome synovial des C49.8
- Tumeur rhabdoïde des C49.8
- Maternels → Anomalies des P03.8
- Membre
- Inférieur
- Y compris hanche –
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres D21.2
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres C49.2
-
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des C49.2
- Fibromyxosarcome des C49.2
- Hémangioendothéliome épithélioïde des C49.2
- Liposarcome bien différencié des C49.2
- Liposarcome dédifférencié des C49.2
- Liposarcome des C49.2
- Liposarcome myxoïde des C49.2
- Liposarcome pléiomorphe des C49.2
- Rhabdomyosarcome
- C49.2
- Alvéolaire des C49.2
- Pléiomorphe des C49.2
- Sarcome alvéolaire des C49.2
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des C49.2
- Sarcome épithélioïde des C49.2
- Sarcome synovial des C49.2

Tissu mou –suite

- Membre –suite
- Inférieur –suite
- –suite
- Tumeur rhabdoïde des C49.2
- Supérieur
- Y compris épaule –
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres D21.1
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres C49.1
-
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des C49.1
- Fibromyxosarcome des C49.1
- Hémangioendothéliome épithélioïde des C49.1
- Liposarcome bien différencié des C49.1
- Liposarcome dédifférencié des C49.1
- Liposarcome des C49.1
- Liposarcome myxoïde des C49.1
- Liposarcome pléiomorphe des C49.1
- Rhabdomyosarcome
- C49.1
- Alvéolaire des C49.1
- Pléiomorphe des C49.1
- Sarcome alvéolaire des C49.1
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des C49.1
- Sarcome épithélioïde des C49.1
- Sarcome synovial des C49.1
- Tumeur rhabdoïde des C49.1
- Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres C79.86
- Oreille – C79.88
- Origine professionnelle – Affections des M70
- Paupière – C79.88
- Pelvis –
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des C49.5
- Fibromyxosarcome des C49.5
- Liposarcome bien différencié des C49.5
- Liposarcome dédifférencié des C49.5
- Liposarcome des C49.5
- Liposarcome myxoïde des C49.5
- Liposarcome pléiomorphe des C49.5
- Rhabdomyosarcome
- C49.5
- Alvéolaire des C49.5
- Pléiomorphe des C49.5
- Sarcome alvéolaire des C49.5
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des C49.5
- Sarcome épithélioïde des C49.5
- Sarcome synovial des C49.5
- Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes des C49.5

Tissu mou –suite

- Pelvis – –suite
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres C49.5
- Tumeur rhabdoïde des C49.5
- Présence d'un corps étranger non classé ailleurs – Granulome d'un M60.2
- Sans précision –
- Affection des M79.9
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres D21.9
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres C49.9
- Sièges précisés – Tumeur maligne secondaire du tissu conjonctif et d'autres C79.88
- Sollicitation excessif
- Sans précision – Affection des M70.9
- Autres affections des M70.8
- Stade
- I lors fracture
- Fermé luxation
- Avant-bras – Lésion des S51.84!
- Bras – Lésion des S41.84!
- Cou – Lésion des S11.84!
- Hanche et du fémur – Lésion des S71.84!
- Jambe – Lésion des S81.84!
- Pied – Lésion des S91.84!
- Poignet et de la main – Lésion des S61.84!
- Tête – Lésion des S01.84!
- Thorax – Lésion des S21.84!
- Luxation
- Fermée de la colonne lombaire et du bassin – Lésion des S31.84!
- Ouverte de la colonne lombaire et du bassin – Lésion des S31.87!
- Ouverte luxation
- Avant-bras – Lésion des S51.87!
- Bras – Lésion des S41.87!
- Cou – Lésion des S11.87!
- Hanche et du fémur – Lésion des S71.87!
- Jambe – Lésion des S81.87!
- Pied – Lésion des S91.87!
- Poignet et de la main – Lésion des S61.87!
- Tête – Lésion des S01.87!
- Thorax – Lésion des S21.87!
- II lors fracture
- Fermé luxation
- Avant-bras – Lésion des S51.85!
- Bras – Lésion des S41.85!
- Cou – Lésion des S11.85!
- Hanche et du fémur – Lésion des S71.85!
- Jambe – Lésion des S81.85!
- Pied – Lésion des S91.85!

Tissu mou –suite

- Stade –suite
- II lors fracture –suite
- Fermé luxation –suite
- Poignet et de la main – Lésion des S61.85!
- Tête – Lésion des S01.85!
- Thorax – Lésion des S21.85!
- Luxation
- Fermée de la colonne lombaire et du bassin – Lésion des S31.85!
- Ouverte de la colonne lombaire et du bassin – Lésion des S31.88!
- Ouverte luxation
- Avant-bras – Lésion des S51.88!
- Bras – Lésion des S41.88!
- Cou – Lésion des S11.88!
- Hanche et du fémur – Lésion des S71.88!
- Jambe – Lésion des S81.88!
- Pied – Lésion des S91.88!
- Poignet et de la main – Lésion des S61.88!
- Tête – Lésion des S01.88!
- Thorax – Lésion des S21.88!
- III lors fracture
- Fermé luxation
- Avant-bras – Lésion des S51.86!
- Bras – Lésion des S41.86!
- Cou – Lésion des S11.86!
- Hanche et du fémur – Lésion des S71.86!
- Jambe – Lésion des S81.86!
- Pied – Lésion des S91.86!
- Poignet et de la main – Lésion des S61.86!
- Tête – Lésion des S01.86!
- Thorax – Lésion des S21.86!
- Luxation
- Fermée de la colonne lombaire et du bassin – Lésion des S31.86!
- Ouverte de la colonne lombaire et du bassin – Lésion des S31.89!
- Ouverte luxation
- Avant-bras – Lésion des S51.89!
- Bras – Lésion des S41.89!
- Cou – Lésion des S11.89!
- Hanche et du fémur – Lésion des S71.89!
- Jambe – Lésion des S81.89!
- Pied – Lésion des S91.89!
- Poignet et de la main – Lésion des S61.89!
- Tête – Lésion des S01.89!
- Thorax – Lésion des S21.89!
- Tête
- Face cou –

Tissu mou –suite

- Tête –suite
- Face cou – suite
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres *D21.0*
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres *C49.0*
-
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des *C49.0*
- Fibromyxosarcome des *C49.0*
- Hémangioendothéliome épithélioïde des *C49.0*
- Liposarcome bien différencié des *C49.0*
- Liposarcome dédifférencié des *C49.0*
- Liposarcome des *C49.0*
- Liposarcome myxoïde des *C49.0*
- Liposarcome pléiomorphe des *C49.0*
- Maladie de Kimura des *D21.0*
- Rhabdomyosarcome
- *C49.0*
- Alvéolaire des *C49.0*
- Embryonnaire des *C49.0*
- Pléiomorphe des *C49.0*
- Sarcome alvéolaire des *C49.0*
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des *C49.0*
- Sarcome épithélioïde des *C49.0*
- Sarcome synovial des *C49.0*
- Tumeur rhabdoïde des *C49.0*
- Thorax –
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des *C49.3*
- Fibromyxosarcome des *C49.3*
- Liposarcome bien différencié des *C49.3*
- Liposarcome dédifférencié des *C49.3*
- Liposarcome des *C49.3*
- Liposarcome myxoïde des *C49.3*
- Liposarcome pléiomorphe des *C49.3*
- Rhabdomyosarcome
- *C49.3*
- Alvéolaire des *C49.3*
- Pléiomorphe des *C49.3*
- Sarcome alvéolaire des *C49.3*
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des *C49.3*
- Sarcome épithélioïde des *C49.3*
- Sarcome synovial des *C49.3*
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres *D21.3*
- Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes des *C49.3*
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres *C49.3*
- Tumeur rhabdoïde des *C49.3*
- Tronc
- Sans précision –

Tissu mou –suite

- Tronc –suite
- Sans précision – suite
- Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres *D21.6*
- Tumeur maligne: Tissu conjonctif et autres *C49.6*
-
- Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des *C49.6*
- Fibromyxosarcome des *C49.6*
- Liposarcome dédifférencié des *C49.6*
- Liposarcome des *C49.6*
- Liposarcome myxoïde des *C49.6*
- Liposarcome pléiomorphe des *C49.6*
- Rhabdomyosarcome
- *C49.6*
- Alvéolaire des *C49.6*
- Pléiomorphe des *C49.6*
- Sarcome alvéolaire des *C49.6*
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des *C49.6*
- Sarcome épithélioïde des *C49.6*
- Sarcome synovial des *C49.6*
- Tumeur rhabdoïde des *C49.6*
-
- Affections précisées des *M79.8*
- Corps étranger résiduel dans un *M79.5*
- Liposarcome bien différencié des *C49.6*
- Sarcome alvéolaire des *C49.9*
- Sarcome d'Ewing extrasquelettique des *C49.1*
- Sarcome de Kaposi des *C46.1*
- Sein (peau) (*D03.5*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës du tissu conjonctif et des autres *C49.8*
- Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Tissu conjonctif et autres *D48.1*

Tissu sous-cutané

- Épaissi – Liphypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée irrégulière, ondulée, avec des structures noduleuses dans le *E88.21*
- Excédentaire et flasque – Peau et *L98.7*
- Membres – Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du *D17.2*
- Non classé
- Avant-bras et poignet – Nécrose de la peau et du *R02.02*
- Jambe et genou – Nécrose de la peau et du *R02.06*
- Localisation non précisée – Nécrose de la peau et du *R02.09*
- Main et doigt – Nécrose de la peau et du *R02.03*
- Région de l'épaule, bras et coude – Nécrose de la peau et du *R02.01*
- Région de la cheville, pied et orteils – Nécrose de la peau et du *R02.07*

Tissu sous-cutané –suite

- Non classé –suite
- Région pelvienne et cuisse – Nécrose de la peau et du *R02.05*
- Tête et cou – Nécrose de la peau et du *R02.00*
- Tronc – Nécrose de la peau et du *R02.04*
- – Nécrose post-traumatique de la peau et du *R02*
- Sièges autres et non précisés – Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du *D17.3*
- Tête, de la face et du cou – Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du *D17.0*
- Tronc – Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du *D17.1*
- Uniformément épaissi – Liphypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec surface cutanée lisse, avec *E88.20*
-
- Déficit tissulaire limité à la peau [derme] et au *I70.24*
- Maladie due au VIH avec maladie du *B23.8, L98.9*

Tissulaire

- Infiltrante – Malformation lymphatique microkystique *D18.19*
- Limité à la peau [derme] et au tissu sous-cutané – Déficit *I70.24*
- – Maladie systémique due aux mastocytes *D47.0*

Titre prophylactique – Admission pour ablation d'un organe à *Z40.0***T-lymphotrope humain de type I – Dermatite infectieuse associée au virus *L30.3*****TMEM94 – Syndrome d'anomalie cardiaque congénitale-dysmorphie faciale-retard du développement associé à *Q87.0*****Tocolytique**

- Début travail
- 1 à 7 jours – Rupture prématurée des membranes, traitement *O42.21*
- 24 heures – Rupture prématurée des membranes, traitement *O42.20*
- Plus de 7 jours – Rupture prématurée des membranes, traitement *O42.22*
- Sans précision du début du travail – Rupture prématurée des membranes, traitement *O42.29*

Todd

- Post-ictale) – Paralyse de *G83.8*
-
- Cirrhose de *K74.3*
- Paralyse post-épileptique de *G83.8*

Toit

- Orbite – *S02.1*
- Oreillette gauche – Abouchement de la veine cave supérieure gauche dans le *Q26.1*

Tokelau – *B35.5***Tokita**

v./v.a. Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim

Tolérance

- Altérée au glucose – *R73.0*

Tolérance – suite

- Glucose → Anomalie de l'épreuve de *R73.0*

Tolosa-Hunt → Syndrome de *H49.0***Toluène**

- Méthylbenzène] → *T52.2*

- → Embryopathie au *Q86.88*

Tombant

- Acquis] → Poignet ou pied *M21.3*

- → Accident dû à: Objet (jeté) (*W49.9!*)

Toms River → Hémoglobinopathie *D58.2***Tondante → Teigne *B35.0*****Tonico clonique –**

- Crises non spécifiques: *G40.3*

- État de mal épileptique *G41.0*

Toni-Debré-Fanconi → Syndrome de: de *E72.0***Tonique paroxystique du regard avec ataxie – Déviation *G96.8, H51.8*****Toniques – Crises non spécifiques: *G40.3*****Tonsilles – Infection purulente chronique des *J35.0*****Tonsurans –**

- Herpes *B35.0*

- Tinea *B35.0*

Tonus musculaire

- Accru → *R29.8*

- Anormal → Syndrome de microcéphalie-déficiência intellectuelle-surdité neurosensorielle-épilepsie- *Q87.8*

- Nouveau-né

- - Sans précision → Anomalie du *P94.9*

- - → Autres anomalies du *P94.8*

- → Intoxication: Antiparkinsoniens et autres dépresseurs centraux du *T42.8*

Tönz

v./v.a. Kohlschütter-Tönz

Tooth

v./v.a. Charcot-Marie-Tooth

Tophus goutteux du cœur – *M10.09†, I43.8****Topique**

- Non classés ailleurs → Intoxication: Médicaments antifongiques, anti-infectieux et anti-inflammatoires à usage *T49.0*

- Sans précision → Intoxication: *T49.9*

- -

- - Glucocorticoïdes à usage *T49*

- - Intoxication

- - - *T49.8*

- - - Médicaments dentaires à usage *T49.7*

Topoisomérase

- II → Syndrome myélodysplasique dû à des inhibiteurs de la *D46.9*

- Type II → Leucémie myéloïde aiguë due à un inhibiteur de la *C92.00*

Toriello

v./v.a. Kapur-Toriello

- -

- - Chondrodysplasie ponctuée type *Q77.3*

- - Nanisme microcéphalique primordial type *Q87.1*

Toriello-Carey → Syndrome de *Q87.8***Toriello-Lacassie-Droste → Syndrome de *Q84.8, D31.4*****Torrance → Dysplasie platyspondylique type *Q77.8*****Torréfacteurs café**

- Exacerbation aiguë → Poumon des *J67.81*

- Sans mention d'exacerbation aiguë → Poumon des *J67.80*

- → Poumon des *J67.80*

Torsades de pointes à couplage court – Syndrome des *I47.2***Torsion**

- Canal spermatique → *N44.0*

- Côlon ou de l'intestin → *K56.2*

- Congénitale de l'ovaire → *Q50.2*

- Cordon ombilical → *P02.5*

- Début précoce → Dystonie de *G24.1*

- Épидидyme → *N44.0*

- Hydátide

- - Morgagni → *N83.5*

- - - *N44.1*

- Ovaire, du pédicule ovarien et de la trompe de Fallope → *N83.5*

- Rate → *D73.5*

- Testicule →

- - *N44.0*

- Trompe surnuméraire → *N83.5*

- → Dystonie de *G24.1*

Torti

- Onychodysplasie → Syndrome de pili *Q82.8*

- Retard de développement-anomalies neurologiques → Syndrome de pili *Q87.8*

- Syndactylie cutanée → Syndrome de dysplasie ectodermique-pili *Q82.8*

- → Pili *Q84.1*

Torticoli hystérique – *F44.4***Torticolis**

- Chéloïdes-cryptorchidie-dysplasie rénale → Syndrome de *Q87.8*

- Congénital (sterno-mastoïdien) → *Q68.0*

- Paroxystique bénin de l'enfant → *G24.3*

- Psychogène → *F45.8*

- Spasmodique → *G24.3*

- - *M43.6*

Tortuosité

- Artères de la rétine → *Q14.1*

- Artérielle → Syndrome de *I77.1*

Torture –

- Modification de la personnalité après: *F62.0*

- Victime d'un crime, d'actes terroristes ou de *Z65*

Torula histolytica –

- Méningo-encéphalomyélite à *B45.1†, G05.2**

- Méningomyélite à *B45.1†, G05.2**

Torulose

- Poumons → *B45.0†, J99.8**

Torulose – suite

- -

- - *B45.9*

- - Encéphalite au cours de *B45.1†, G05.2**

- - Méningite due à une *B45.1†, G02.1**

Torus

- Mandibulaire → *K10.0*

- Palatin → *K10.0*

TOS] – Syndrome de traversée thoracobrachiale [*G54.0***Toselano**

v./v.a. Fenton-Wilkinson-Toselano

Touffe

- Syndromique → Entéropathie congénitale en *K90.8*

- → Angiome en *D18.01*

Touraine

v./v.a. Christ-Siemens-Touraine

Touraine-Solente-Gole → Syndrome de *M89.49***Tourette] – Forme associant tics vocaux et tics moteurs [syndrome de Gilles de la *F95.2*****Toutain**

v./v.a. Isidor-Toutain

Toux

- Chronique → *R05, U69.6!*

- Convulsive → *A37.9*

- Hémorragie → *R04.2*

- -

- - *R05*

- - Dépendance (de longue durée) envers: insufflateur/exsufflateur (appareil d'aide à la *Z99.0*)

- - Formes psychogènes de: *F45.3*

Towey → Maladie de *J67.60***Townes-Brocks → Syndrome de *Q87.8*****Toxémie gravidique – *O14.9*****Toxicité**

- Enzalutamide → *T38.6*

- Méthotrexate → *T45.1*

- → Dépression médullaire due à une *D61.9*

Toxicomane – Syndrome de sevrage chez un enfant de mère *P96.1***Toxicomanie**

- Mère →

- - Fœtus et nouveau-né affectés par *P04.4*

- - Symptômes néonataux de privation dus à la *P96.1*

- -

- - Conseil et surveillance pour: abus de médicaments ou *Z71*

- - Insuffisance hépatique par *K71.1, Y57.9!*

- - Soins maternels pour lésions fœtales (présomées) résultant de *O35.5*

Toxicose prééclampsique – *O14.9***Toxines**

- Rayonnements [DPAH] → Hypertension artérielle pulmonaire induite par des médicaments, des drogues, des *I27.02*

Toxines –suite

- Transmis par la mère ou administrés au nouveau-né → Ictère néonatal dû à des médicaments ou des *P58.4*
- -
- - Anémie sidéroblastique secondaire, due à des médicaments et des *D64.2*
- - Hypertension artérielle pulmonaire induite par des *I27.02*

Toxique

v./v.a. Type de maladie

Toxocarose -

- *B83.0*
- Endophtalmie au cours de *B83.0†, H45.1**

Toxoplasma

- Gondii -
- - Infection
- - - *B58*
- - - *B58.98*
- - Maladie due au VIH avec infection à *B20, B58.98*
- -
- - Chorioretinite à *B58.0†, H32.0**
- - Hépatite à *B58.1†, K77.0**
- - Méningo-encéphalite à *B58.2†, G05.2**
- - Myocardite à *B58.8†, I41.2**
- - Myosite à *B58.8†, M63.19**
- - Oculopathie à *B58.0†*
- - Septicémie à *B58.90*

Toxoplasme -

- Affection des yeux due à des *B58.0†, H58.8**
- Hypophysite à *B58.2†, G05.2**
- Pneumonie à *B58.3†, J17.3**
- Vasculite à *B58.8†, I98.1**

Toxoplasmose

- Atteinte d'autres organes → *B58.8*
- Cérébral
- - SIDA → *B20†, G05.2*, B58.2*
- - - *B58.2†, G05.2**
- Congénital -
- - *P37.1*
- - Hydrocéphalie due à une *P37.1*
- Hépatique → *B58.1†, K77.0**
- Poumon → *B58.3†, J17.3**
- Pulmonaire → *B58.3†, J17.3**
- -
- - *B58.98*
- - Chorioretinite congénitale à *P37.1†, H32.0**
- - Encéphalite congénitale à *P37.1†, G05.2**
- - Encéphalomyélite au cours de *B58.2†, G05.2**
- - Hépatite
- - - Acquis à *B58.1†, K77.0**
- - - Congénitale à *P37.1†, K77.0**
- - Hydrocéphalie congénitale due à la *P37.1*
- - Lymphadénopathie congénitale due à la *P37.1*

Toxoplasmose –suite

- - -suite
- - Maladie
- - - Due au VIH avec *B20, B58.98*
- - - Rénale tubulo-interstitielle au cours de *B58.8†, N16.0**
- - Méningo-encéphalite
- - - Acquis au cours de *B58.2†, G05.2**
- - - Congénitale à *P37.1†, G05.2**
- - Méningo-encéphalomyélite
- - - Acquis au cours de *B58.2†, G05.2**
- - - Congénitale à *P37.1†, G05.2**
- - Microcéphalie congénitale due à la *P37.1*
- - Microphthalmie congénitale due à la *P37.1*
- - Myélite au cours de *B58.2†, G05.2**
- - Myocardite au cours de *B58.8†, I41.2**
- - Myosite au cours de *B58.8†, M63.19**
- - Pancréatite due à la *B58.8†, K87.1**
- - Pneumonie au cours de *B58.3†, J17.3**
- - Pneumonie congénitale à *P37.1†, J17.3**
- - Pneumopathie due à la *B58.3†, J17.3**
- - Pyélonéphrite au cours de *B58.8†, N16.0**
- - Soins maternels pour lésions fœtales (présomées) résultant de: *O35.8*
- - Uvéite
- - - Acquis au cours de *B58.0†, H22.0**
- - - Congénitale à *P37.1†, H22.0**

TPMT (thiopurine méthyltransférase) - Déficit congénital en *E88.8***Traboulsi - Syndrome de *Q87.0*****Trachéal**

- Acquis
- - SAI. → Sténose *J39.80*
- - - Sténose *J39.80*
- Actes médicaux → Sténose *J95.81*
- Partiellement) obstruée → Dysphagie sur trachéostomie nécessitant une aspiration avec canule *R13.1*
- Tuberculeuse → Sténose *A16.4*
- -
- - Adaptation et manipulation d'un extenseur *Z45.85*
- - Anomalie du cartilage *Q32.1*
- - Présence d'un extenseur *Z96.81*
- - Pyothorax avec fistule œsophago- *J86.03*
- - Trachéamyxose → *B49†, J99.8**

Trachée

- Bronche poumon -
- - Antécédents familiaux de tumeur maligne de la *Z80.1*
- - Antécédents personnels de tumeur maligne de la *Z85.1*
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la *J95.82*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D38.1*
- Confirmation bactériologique

Trachée –suite

- Confirmation bactériologique –suite
- - Biologie moléculaire ou histologique → Tuberculose de: *A15.5*
- - Histologique → Tuberculose de la *A15.5*
- - Œsophage → Double arc aortique avec constriction circulaire de la *Q25.4*
- - Partie cervicale → Plaie ouverte de la *S11.02*
- - Poumon -
- - Brûlure comprenant le larynx et la *T27.1*
- - Corrosion comprenant le larynx et la *T27.5*
- - SAI
- - Sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → Tuberculose de: *A16.4*
- - - *S11.02*
- - Thoracique
- - Larynx → *S11.01*
- - - Lésion traumatique de la *S27.5*
- - -
- - *S10.0*
- - *S12.8*
- - Agénésie de la *Q32.1*
- - Atrésie de la *Q32.1*
- - Blessure de la partie cervicale de la *S19.9*
- - Brûlure du larynx et de la *T27.0*
- - Carcinoma in situ: *D02.1*
- - Corps étranger dans la *T17.4*
- - Corrosion du larynx et de la *T27.4*
- - Dilatation congénitale de la *Q32.1*
- - Écrasement du larynx et de la *S17.0*
- - Fracture des anneaux cartilagineux de la *S12.8*
- - Gomme de la *A52.7†, J99.8**
- - Kyste de la *J39.88*
- - Malformation congénitale
- - - *Q32.1*
- - Pyothorax avec fistule de la *J86.01*
- - Rétrécissement syphilitique de la *A52.7†, J99.8**
- - Sténose
- - - Congénitale de la *Q32.1*
- - - Syphilitique de la *A52.7†, J99.8**
- - Syphilis de la *A52.7†, J99.8**
- - Syphilis tardive de la *A52.7†, J99.8**
- - Tuberculose de la *A16.4*
- - Tumeur bénigne: *D14.2*
- - Tumeur maligne de la *C33*
- - Trachéite
- - Aigu
- - Catarrhale → *J04.1*
- - Laryngite (aiguë) → *J04.2*
- - SAI → *J04.1*
- - -
- - - *J04.1*
- - - Laryngo- *J04.2*

Trachéite –suite

- Aspergillus → *B44.8*
- Candida → *B37.88*
- Chronique
- - Laryngite → *J37.1*
- - -
- - - *J42*
- - - Laryngite chronique avec *J37.1*
- - - Laryngo- *J37.1*
- Diphtérique →
- - *A36.8*
- - Laryngo- *A36.2*
- Due à une candidose → *B37.88*
- Pneumocoques → *J04.1, B95.3!*
- SAI →
- - Bronchite: avec *J40*
- - Laryngo- *J04.2*
- Streptocoques → *J04.1, B95.5!*
- Syphilitique tardive → *A52.7†, J99.8**
- Tuberculeux
- - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.5*
- - - *A16.4*
- Virale → *J04.1, B97.8!*
- - Bronchite: aiguë et subaiguë (avec): *J20*

Trachéo

- v./v.a. laryngo-trachéo-œsophagienne
- Pleurale → Fistule *J86.01*

Trachéo-bronchique

- Confirmation bactériologique
 - - Biologie moléculaire ou histologique → Tuberculose ganglionnaire: *A15.4*
 - - Histologique →
 - - - Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A15.7*
 - - - Tuberculose *A15.5*
 - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → Tuberculose ganglionnaire: *A16.3*
 - Survenant pendant la période périnatale → Hémorragie *P26.0*
 - Tuberculeuse primaire avec confirmation bactériologique ou histologique → Lymphadénopathie *A15.7*
 - -
 - - Collapsus *J98.0*
 - - Dyskinésie *J98.0*
 - - Lymphadénopathie *R59.0*
 - - Primo-infection tuberculeuse des ganglions *A16.7*
 - - Tuberculose
 - - - *A16.4*
 - - - Ganglionnaire *A16.3*
 - - - Glandes *A16.3*
- Trachéo-bronchite**
- Aiguë → *J20*
 - Aspergillus → *B44.1†, J99.8**

Trachéo-bronchite –suite

- Bordetella bronchiseptica → *A37.8*
- Chronique → *J42*
- Congestion → *J42*
- Francisella tularensis → *A21.8*
- Obstructive chronique → *J44*
- SAI → *J40*

Trachéobronchomégalie congénitale → *Q32.1***Trachéo-bronchopathie chondro-ostéoplastique → *J98.0*****Trachéocèle congénitale → *Q32.1*****Trachéodiphtérie → *A36.8*****Trachéomalacie congénitale → *Q32.0*****Trachéo-œsophagien**

v./v.a. Fistule trachéo-œsophagienne

Trachéostome →

- Fonctionnement défectueux d'un *J95.0*
- Hémorragie par le *J95.0*
- Sepsis du *J95.0*

Trachéostomie

- Nécessitant une aspiration avec canule trachéale (partiellement) obstruée → Dysphagie sur *R13.1*
- -
- - Présence d'une *Z93.0*
- - Surveillance de *Z43.0*

Trachéotomie →

- Fistule trachéo-œsophagienne consécutive à une *J95.0*
- Obstruction de la voie respiratoire créée par la *J95.0*

Trachoma dubium → *A71.0***Trachomateux →**

- Conjonctivite
- - Folliculaire *A71.1*
- - Granuleuse (*A71.1*
- - Pannus *A71.1*

Trachomatis transmises par voie sexuelle → Infections à Chlamydia *A56***Trachome →**

- Phase
- - Active du *A71.1*
- - Initiale du *A71.0*
- Séquelles du *B94.0*

Traction

- Normale et traduisant une résistance inférieure à la normale → les déchirures spontanées survenant au cours d'une mise en *M66*
- Rétine → Décollement par *H33.4*
- Vitéo-maculaire → *H35.38*
- - Changement, vérification ou enlèvement de: appareils externes de fixation ou de *Z47.8*

Tractionnel

- Cours rétinopathie diabétique
- - Diabète sucré de type 1 → Décollement *E10.30†, H36.0**

Tractionnel –suite

- Cours rétinopathie diabétique –suite
 - - Diabète sucré de type 2 → Décollement *E11.30†, H36.0**
 - Rétinopathie diabétique → Décollement *E14.30†, H36.0**
- Tractus**
- Cranio-pharyngien → Tumeur maligne: *C75.2*
 - Gastro-intestinal
 - - Inférieur → Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes dans le *T85.52*
 - - Sans précision → Intoxication: Substance agissant essentiellement sur le *T47.9*
 - - Supérieur → Complication mécanique de prothèses, implants et greffes dans d'autres parties du *T85.51*
 - - Sur plusieurs segments → Maladie de Crohn de l'œsophage et du *K50.82*
 - - -
 - - - Infection et réaction inflammatoire dues à d'autres prothèses, implants ou greffes internes dans une autre partie du *T85.76*
 - - - Intoxication: Autres substances agissant essentiellement sur le *T47.8*
 - Intestinal, partie non précisée → Tumeur maligne: *C26.0*
 - Uvéal →
 - - Syphilis secondaire du *A51.4†, H22.0**
 - - Syphilis tardive du *A52.7†, H22.0**

Tragus

- Accessoire → *Q17.0*
- - Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif: *S01.33*

Train → Accident de *V99!***Trait**

- Grossiers du visage-planovalgus → Syndrome de déficience intellectuelle sévère-hypotonie-strabisme- *Q87.8*
- Hb-S → *D57.3*
- Maladie des hématies falciformes [drépanocytaire] → *D57.3*
- Personnalité → Accentuation de certains *Z73*
- Thalassémique → *D56.3*

Traitement

- Affection
- - Sans précision → Examen de contrôle après *Z09.9*
- - - Examen de contrôle après d'autres *Z09.8*
- Anticoagulant → Hématurie sous *D68.35*
- Cellules CAR-T → Syndrome de libération de cytokines lié au *D76.4*
- Chirurgical
- - Affections → Examen de contrôle après *Z09.0*
- - Décollement → Cicatrices chorio-rétiniennes après *H59.8*
- - Tumeur maligne → Examen de contrôle après *Z08.0*
- Combiné
- - Affections → Examen de contrôle après *Z09.7*

Traitement – suite

- Combiné – suite
- - Tumeur maligne → Examen de contrôle après Z08.7
- - - Convalescence après Z54.7!
- Composé du platine → Réaction allergique au T88.7
- Continu
- - Antiagrégants plaquettaires, sans hémorragie → Z92.2
- - Coumariniques, sans hémorragie → Z92.1
- - Héparines, sans hémorragie → Z92.1
- Cytostatique
- - Maladies non malignes → Z51.2
- - Néoplasie → Lyse (spontanée) des tumeurs (après E88.3
- - -
- - - Aplasie médullaire [anémie aplastique] médicamenteuse due à un D61.10
- - - Leucopénie après un D70.19
- Falithrom →
- - Hématome de la gaine des grands droits lors d'un D68.33, M62.88
- - Hémorragie sous D68.33
- Fer → Anémie par déficit en fer réfractaire au D50.8
- Fracture →
- - Convalescence après Z54.4!
- - Examen de contrôle après Z09.4
- Héparine → Hémorragie sous D68.34
- Induction
- - Standard → Leucémie, réfractaire au C95.8!
- - - Leucémie myéloïde aiguë réfractaire à un C92.00
- Inhalation → Complication d'un T81.8
- Logopédique [rééducation de la voix, de la parole et du langage] → Z50.5!
- Maladies → Examen de suivi après autre Z09.88
- Marcoumar → Hémorragie sous D68.33
- Marcumar → Hématome de la gaine des grands droits lors d'un D68.33, M62.88
- Médical
- - Précisés → Autres Z51.88
- - Régime → Antécédents personnels de non-observance d'un Z91.1
- - Sans précision → Antécédents personnels de Z92.9
- - - Antécédents personnels d'autres Z92.8
- Médicamenteuse → Akathisie (induite par le G25.88
- Non précisé → Convalescence après un Z54.9!
- Retardé → T89.03
- Sans précision → Syndrome dû à de mauvais T74.9
- Substitution
- - Méthadone → Z51.83
- - Opiacés → Z51.83
- Tocolytique

Traitement – suite

- Tocolytique – suite
- Début travail
- - - 1 à 7 jours → Rupture prématurée des membranes, O42.21
- - - 24 heures → Rupture prématurée des membranes, O42.20
- - - Plus de 7 jours → Rupture prématurée des membranes, O42.22
- - Sans précision du début du travail → Rupture prématurée des membranes, O42.29
- Tumeur maligne
- - Sans précision → Examen de contrôle après Z08.9
- - - Examen de contrôle après d'autres Z08.8
- Ultérieur, non classés ailleurs → Soins préparatoires pour Z51.4
- Visuel → Trouble cérébral du H47.6
- Voie orale → Périodes off de la maladie de Parkinson ne répondant pas aux G20.91
- -
- - Agranulocytose et neutropénie dues à un D70.1
- - Arrêt prématuré du Y69!
- - Convalescence après un autre Z54.8!
- - Mauvais Y09.9!
- - Période d'attente pour investigation et Z75.2
- - Préparation d'une dialyse et Z49
- - Surveillance médical
- - - Z08
- - - Z09
- - Syndrome
- - - Dus à de mauvais T74.8
- - - Myélodysplasique induit par un D46.9
- Tram → Accident de V99!**
- Tranchées →**
- Fièvre des A79.0
- Pied des T69.0
- Tranebjaerg**
- v./v.a. Mohr-Tranebjaerg
- Tranquillisants**
- Administrés à la mère pendant le travail et l'accouchement → Réactions et intoxications dues à des opiacés et P04.0
- - Intoxication par T43.5
- Transaldolase → Déficit en E74.8**
- Transaminase**
- Acide
- - Gamma-aminobutyrique → Déficit en E72.8
- - Lactique déshydrogénase → Augmentation des taux de R74.0
- - Déficit en GABA E72.8
- Transcarbamylase → Déficit en ornithine E72.4**
- Transcervicale**
- Ouverte du col du fémur → Fracture S72.04, S71.87!
- SAI → S72.04

Transcobalamine

- II → Carence en D51.2
- - Acidurie méthylmalonique par déficit en récepteur de la E71.1
- Transcondyloire (en T ou en Y) → Fracture de l'extrémité inférieure de l'humérus: S42.45**
- Transcortine →**
- Anomalie de la E27.8
- Déficit en E27.8
- Transe et de possession → États de F44.3**
- Transépidermique**
- Sans précision → Anomalie de l'élimination L87.9
- - Autres anomalies de l'élimination L87.8
- Transférase**
- 1 → Déficit en lipoyl E88.8
- 2 → Déficit en lipoyl E78.88
- - Déficit
- - Phosphoribosylpyrophosphate E79.8
- - Succinyl-CoA
- - - 3
- - - - Cétoacide CoA E71.3
- - - - Oxoacide CoA E71.3
- - - Acétoacétate E71.3
- Transfert**
- Cytosolique du groupement méthyle → Anomalie du E72.1
- Embryon → Complications de tentative d'implantation d'un embryon en cas de N98.3
- Esters de cholestérol → Déficit en protéine de E78.4
- Transformation**
- Maligne → Tumeur ovarienne dermoïde avec C56
- Post-traductionnelle des enzymes lysosomiaux → Défauts de la E77.0
- - Anémie réfractaire
- - Crise blastique
- - - Cours de C92.00
- - - Prolifération de blastes en C92.0
- - Excès de blastes en D46.2
- Transformé en bouc émissaire → Hostilité envers un enfant Z62**
- Transfusion**
- Fœto-fœtale → Soins maternels au cours de syndrome de O43.0
- Fœto-maternelle → O43.0
- Jumeau
- - Jumeau →
- - - O43.0
- - Transfusion transplacentaire → Anomalie du placenta et du cordon ombilical provoquant une P02.3
- Materno-fœtale → O43.0
- Placentaire → Fœtus et nouveau-né affectés par des syndromes de P02.3
- SAI → Réaction à une T80.9
- Sang incompatible → T80.3

Transfusion – suite

- Sanguine, sans mention de diagnostic – *Z51.3*
- Sans précision – Complication consécutive à une injection thérapeutique, une perfusion et une *T80.9*
- Transplacentaire
- - Mère – Syndrome de *O43.0*
- - - Anomalie du placenta et du cordon ombilical provoquant une transfusion entre jumeaux ou autre *P02.3*
- - -
- - - Choc septique après perfusion, injection thérapeutique ou *T80.2, R57.2*
- - - Complication
- - - - Consécutives à une injection thérapeutique, une perfusion et une *T80.8*
- - - - Vasculaires consécutives à une injection thérapeutique, une perfusion et une *T80.1*
- - - - Embolie gazeuse consécutive à une injection thérapeutique, une perfusion et une *T80.0*
- - - - Hyperimmunisation anti-HLA post *T80.6*
- - - - Ictère
- - - - - *T80.8*
- - - - - Réaction hémolytique à la *T80.8*
- - - - - Infection consécutif injection thérapeutique perfusion
- - - - - *T80.2*
- - - - - Phlébite consécutive à injection thérapeutique, perfusion et *T80.1*
- - - - - Réaction
- - - - - - Due au facteur Rh à l'occasion d'une perfusion ou *T80.4*
- - - - - - Incompatibilité de groupes sanguins lors d'une perfusion ou d'une *T80.3*
- - - - - - Septicémie consécutif(ve) à injection thérapeutique, perfusion et *T80.2*
- - - - - - Thrombocytopénie non précis
- - - - - - - Non précisée, non qualifiée de réfractaire aux *D69.61*
- - - - - - - Qualifiée de réfractaire aux *D69.60*
- - - - - - - Thrombo-embolie consécutive à injection thérapeutique, perfusion et *T80.1*
- - - - - - - Thrombopénie
- - - - - - - - Néonatale due à: exsanguino- *P61.0*
- - - - - - - - Primaire
- - - - - - - - - Non qualifiées de réfractaires aux *D69.41*
- - - - - - - - - Qualifiées de réfractaires aux *D69.40*
- - - - - - - - - Secondaire
- - - - - - - - - Non qualifiées de réfractaires aux *D69.58*
- - - - - - - - - Qualifiées de réfractaires aux *D69.57*
- - - - - - - - - Thrombophlébite consécutive à injection thérapeutique, perfusion et *T80.1*
- Transit**
- Changeants (mixtes) [SII-M] – Syndrome de l'intestin irritable, avec troubles du *K58.3*
- Colique – Constipation lors d'un trouble du *K59.00*
- Intestinal – Modification du *R19.4*

Transit – suite

- Lent – Constipation à *K59.00*
- Transitionnelle**
- v./v.a. Carcinome à cellules transitionnelles
- Transitions entre les différentes périodes de vie – Difficultés d'ajustement aux *Z60***
- Transitoire**
- v./v.a. Type de maladie
- Transjugulaire [TIPS] – Présence d'un shunt porto-systémique intrahépatique par voie *Z95.88***
- Transketolase – Déficit en *E74.8***
- Translocase – Déficit**
- Carnitine-acylcarnitine *E71.3*
- G6P *E74.0*
- Translocation**
- 2q37 – Syndrome de croissance excessive avec *Q87.3*
- 11p15 – Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une *Q87.3*
- Famille MiT – Carcinome rénal associé à une *C64*
- Insertion
- - Équilibrée chez un sujet normal – *Q95.0*
- - Non équilibrées – *Q92*
- - Réciproques robertsoniennes et équilibrées – *Q95*
- T(8;16)(p11;p13) – Leucémie myéloblastique aiguë associée à une *C92.00*
- T(8;21)(q22;q22) – Leucémie myéloblastique aiguë type associée à une *C92.00*
- -
- - Syndrome de Down, *Q90.2*
- - Trisomie
- - - 13, *Q91.6*
- - - 18, *Q91.2*
- - - 21, *Q90.2*
- Translucidité de l'iris – *H21.2***
- Transmissible**
- Non précisée – Sujets en contact avec et exposés à une maladie *Z20.9*
- - Sujets en contact avec et exposés à d'autres maladies *Z20.8*
- Transmission**
- Dominante – Neuropathie sensitive héréditaire à *G60.8*
- Est essentiellement sexuel
- - Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Autres maladies dont le mode de *O98.3*
- - -
- - - Maladies précisées dont le mode de *A63.8*
- - - Sujet
- - - - Contact avec et exposés à des infections dont le mode de *Z20.2*
- - - - Porteur de maladies dont le mode de *Z22.4*
- - - - Malformation cardiaque – Syndrome de dysmorphie-surdité de *Q87.8*
- Maternel –

Transmission – suite

- Maternel – – suite
- - CPEO de *H49.4*
- - Diabète-surdité de *E14.72*
- - Maladie de Leigh de *G31.88*
- - Ophtalmoplégie externe progressive chronique de *H49.4*
- - Paraplégie spastique de *G11.4*
- Neurosensoriel
- - Lié X – Surdité mixte
- - - *H90.3*
- - - *H90.8*
- - - Sans
- - - - Altération de l'audition de l'autre oreille – Surdité unilatérale mixte de *H90.7*
- - - - Précision – Surdité mixte de *H90.8*
- - - - Surdité bilatérale mixte de *H90.6*
- Récessive – Neuropathie sensitive héréditaire à *G60.8*
- Sans
- - Altération de l'audition de l'autre oreille – Surdité unilatérale de *H90.1*
- - Précision – Surdité de *H90.2*
- - - Surdité bilatérale de *H90.0*
- Transmurale – Infarctus non *I21.48***
- Transpeptidase – Déficit en gamma-glutamyl *E72.8***
- Transpiration**
- Induite par le froid – Syndrome de la *G90.88*
- - Dysrèflexie autonome manifestée par des crises de *G90.41*
- Transplacentaire**
- Anticorps anti-récepteur de la TSH – Hypothyroïdie congénitale par passage *P72.2*
- Mère – Syndrome de transfusion *O43.0*
- - Anomalie du placenta et du cordon ombilical provoquant une transfusion entre jumeaux ou autre transfusion *P02.3*
- Transplant**
- Cardiaques ou vasculaires – Présence d'autres implants ou *Z95.88*
- Cellule souche hématopoïétique
- - Maladie du greffon contre l'hôte – Échec d'un *T86.0*
- - - Échec d'un *T86.00*
- Transplantation**
- Capillaire – *Z41.8*
- Cardiaque
- - Niveau urgence
- - - HU [High Urgency] – Inscription pour *U55.12*
- - - U [Urgency] – Inscription pour *U55.11*
- - - Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] – Inscription pour *U55.10*
- Cellule souche
- - Hématopoïétique
- - - Immunosuppression actuelle – État consécutif à une *Z94.81*

Transplantation – suite

- Cellule souche – suite
- Hématopoïétique – suite
- Sans immunosuppression actuelle – État consécutif à une *Z94.80*
- Rejet de greffon après *T86.00*
- Cœur poumon
- Niveau urgence
- HU [High Urgency] – Inscription pour *U55.32*
- U [Urgency] – Inscription pour *U55.31*
- Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] – Inscription pour *U55.30*
- Hépatique – Réinfection par l'hépatite B après *B18.14, Z94.4*
- Organe
- Niveau d'urgence HU (High Urgency) – Inscription effectuée pour *Z75.7*
- Sans niveau d'urgence HU (High Urgency) – Inscription effectuée pour *Z75.6*
- Tissus – État consécutif à la *Z94.88*
- Examen de suivi après *Z09.80*
- Pulmonaire
- Niveau urgence
- HU [High Urgency] – Inscription effectuée pour *U55.22*
- U [Urgency] – Inscription effectuée pour *U55.21*
- Sans niveau d'urgence U [Urgency] ou HU [High Urgency] – Inscription effectuée pour *U55.20*
- Rénale – Microangiopathie thrombotique de novo après *M31.1, Z94.0*
-
- Détérioration fonctionnel
- 29 jours et plus après la *T86.41*
- Greffe foie
- 29 jours et plus après la *T86.41*
- Pendant les premiers 28 jours après la *T86.40*
- Encéphalite limbique aiguë après *T85.78†, G05.1**
- Rejet
- 29 jours et plus après la *T86.41*
- Greffe foie
- 29 jours et plus après la *T86.41*
- Pendant les premiers 28 jours après la *T86.40*

Transplantés hépatiques – Manifestations hépatiques récurrentes causées par le virus de l'hépatite C chez les *B18.2, Z94.4***Transport**

- Acides aminés – Trouble de l'absorption et du *E72.0*
- Aérien – Accident de *V99!*
- Cérébral des folates – Syndrome neurodégénératif dû au déficit de *G31.88*
- Électrons carence
- Flavoprotéine – Trouble du *E71.3*
- Flavoprotéine-ubiquinone oxydoréductase – Trouble du *E71.3*

Transport – suite

- Glucose – Anomalie du *E74.8*
- Glutamate-aspartate – Défaut de *E72.0*
- Lactate – Myopathie métabolique par défaut de *E74.8†, G73.6**
- Mucociliaire [Immotile cilia syndrome] [triade de Kartagener] – Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le *Q89.3*
- Rétinol – Dystrophie rétinienne progressive par déficit de *H35.5*
- Vésiculaire cérébral de la dopamine et de la sérotonine – Déficit du *G25.88*
-
- Accident de *V99!*
- Examen et mise en observation après un accident de *Z04.1*
- Mal des *T75.3*

Transporteur

- 1 de monocarboxylate – Cétoacidose par déficit en *E88.8*
- ATP-binding cassette A1 – Déficit du *E78.6*
- Carnitine à travers la membrane plasmique – Défaut du *E71.3*
- Créatine lié à l'X – Déficit en *E88.8*
- Mitochondrial
- Aspartate-glutamate 1 – Déficit en *E72.0*
- Pyruvate – Déficit en *G31.81*

Transposition

- Appendice – *Q43.8*
- Cœur avec inversion totale des viscères – *Q89.3*
- Côlon – *Q43.8*
- Complète des grosses artères – *Q20.3*
- Congénitalement
- Corrigée des gros vaisseaux – *Q20.5*
- Non corrigée gros vaisseau
- Coarctation – *Q20.3*
- Malformation cardiaque – *Q20.3, Q24.9*
- – *Q20.3*
- Corrigée – *Q20.5*
- Estomac avec inversion totale des viscères – *Q89.3*
- Gauche – *Q20.5*
- Gros vaisseau
- Complète) – *Q20.3*
- – *Q20.3*
- Intestin – *Q43.8*
- Isolé congénitalement non corrigée gros
- Artères – *Q20.3*
- Vaisseaux – *Q20.3*
- Pénoscrotale – *Q55.8*
- Plusieurs dents – *K07.3*
- Viscères
- Abdominale – *Q89.3*
- Thoracique – *Q89.3*

Transsexualisme – *F64.0***Transsexuel – Trouble de l'identité sexuelle chez l'adulte ou l'adolescent, type non *F64.1*****Transsudative – Otite moyenne**

- *H65.9*
- Chronique: *H65.3*

Transthyrétine

- Héritaire – h-ATTR [Amylose à *E85.2*
- – Cardiopathie amyloïde de la *E85.4†, I43.1**

Transtrochantérienne – *S72.10***Transuraniens de métaux lourds – Intoxication par des nucléides *T66*****Transurétrale – Rétrécissement urétral secondaire à chirurgie *N99.18*****Transversal**

- Abdomen – Dissection *T05.8*
- Complet
- Moelle cervicale – Lésion *S14.11*
- Moelle dorsale – Lésion *S24.11*
- Moelle lombaire – Lésion *S34.10*
- Incomplet
- Moelle cervicale – Autres lésions *S14.13*
- Moelle dorsale SAI – Lésions *S24.12*
- Moelle lombaire – Lésion *S34.11*
- Lésion central
- Moelle cervicale (lésion *S14.12*
- Moelle dorsale (lésion *S24.12*
- Membres-micrognathie – Syndrome de fusion splénonogonadique-anomalie *Q87.8*
- Thorax – Dissection *T05.8*
- – Vagin cloisonné *Q52.1*

Transverse

v./v.a. Côlon transverse

- Aigu
- Anticorps anti-MOG – Myélite *G37.3*
- Cours d'affections démyélinisantes du système nerveux central – Myélite *G37.3*
- SAI – Myélite *G37.3*
- – Myélite *G37.3*
- Avant le travail – Présentation (de): *P01.7*
- Cervical(e) – apophyse: *S12*
- Dorsal(e) – apophyse: *S22*
- Lombo-sacr(e) – apophyse: *S32*
- Membres – Thrombocytose héréditaire avec anomalie réductionnelle *D75.8, Q73.8*
- Oblique – Soins maternels pour position *O32.2*
- Supérieur de l'omoplate – Raccourcissement congénital du ligament *Q68.8*
- Syphilitique – Myélite *A52.1†, G05.0**
-
- Arrêt en profondeur en position *O64.0*
- Dystocie due à la persistance en position: occipito- *O64.0*
- Présentation
- *O32.2*
- *P03.1*

Transversus

- Abdominal → Situs inversus ou *Q89.3*
- Acquis → Pes *M21.63*
- Cœur → Situs inversus ou *Q89.3*
- Thoracique → Situs inversus ou *Q89.3*
- Total des viscères → Situs inversus ou *Q89.3*

TRAP [Twin reversed arterial perfusion] - Séquence *O43.0***Trapèze → Fracture d'autre(s) os du carpe: Os** *S62.14***Trapézoïde → Fracture d'autre(s) os du carpe: Os** *S62.15***TRAPS [Syndrome périodique associé au récepteur 1 du facteur de nécrose tumorale] → Syndrome** *E85.0***Trauma chronique → Encéphalite par** *F07.2***Traumatique**

- v./v.a. Amputation traumatique
- v./v.a. Type de maladie

Traumatisme

- Accouchement → Fracture proximale de l'humérus en tant que *P13.3*
- Acoustique →
- - *H83.3*
- - Perte auditive neurosensorielle aiguë brutale due à un *H83.3*
- Ancien
- - Corne
- - - Antérieur ménisque
- - - - Externe → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.24*
- - - - Interne → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.21*
- - - Postérieur ménisque
- - - - Externe → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.25*
- - - - Interne → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.22*
- - Localisations multiples → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.20*
- - Ménisque SAI → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.29*
- - Partie partie non précis ménisque
- - - Externe → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.26*
- - - Interne → Lésion du ménisque due à une déchirure ou un *M23.23*
- Antérieur → Ostéonécrose due à un *M87.29*
- Canal lacrymal → *S05.8*
- Cérébral SAI → *S06.9*
- Crânien → *S09.9*
- Cranio-cérébral
- - 1er degré → *S06.0*
- - 30 minute
- - - 24 heures → Perte de connaissance/coma lors de *S06.71!*
- - - → Perte de connaissance/coma lors de *S06.70!*
- - - Durée non précisée → Perte de connaissance/coma lors de *S06.79!*

Traumatisme –suite

- Cranio-cérébral –suite
- - Non ouvert → *S06.9*
- - Plus 24 heure
- - - Retour au stade de connaissance antérieur → Perte de connaissance/coma lors de *S06.72!*
- - - Sans retour au stade de connaissance antérieur → Perte de connaissance/coma lors de *S06.73!*
- - - -
- - - Antécédents personnels de *Z87.8*
- - - Perte connaissance
- - - - 30
- - - - - Minutes à 24 heures lors d'un *S06.9, S06.71!*
- - - - - Minutes lors d'un *S06.9, S06.70!*
- - - - - Lors de *S06.9, S06.79!*
- - - - Plus
- - - - - 24 heures, avec retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un *S06.9, S06.72!*
- - - - - 24 heures, sans retour au stade de connaissance antérieur, lors d'un *S06.9, S06.73!*
- - - - - Mère → Fœtus et nouveau-né affectés par un *P00.5*
- - - - - Obstétrical
- - - - - Foie → *P15.0*
- - - - - Nerf crânien VII] → Lésion du nerf facial due à un *P11.3*
- - - - - Non précisé → Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un *P11.59*
- - - - - Paraplégie
- - - - - Aiguë → Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un *P11.50*
- - - - - Chronique → Lésion du rachis et de la moelle épinière due à un *P11.51*
- - - - - Précis →
- - - - - *O71.8*
- - - - - *P15.8*
- - - - - Rate → *P15.1*
- - - - - Sans précision →
- - - - - *O71.9*
- - - - - *P15.9*
- - - - - Lésion
- - - - - - Cuir chevelu due à un *P12.9*
- - - - - - Squelette due à un *P13.9*
- - - - - - Système
- - - - - - - Nerveux central due à un *P11.9*
- - - - - - - Nerveux périphérique due à un *P14.9*
- - - - - - -
- - - - - - - Adiponécrose sous-cutanée due à un *P15.6*
- - - - - - - Céphalhématome dû à un *P12.0*
- - - - - - - Congestion faciale due à un *P15.4*
- - - - - - - Déchirure
- - - - - - - Hémorragie intracrâniennes non précisées, dues à un *P10.9*

Traumatisme –suite

- Obstétrical –suite
- - - - - suite
- - - - Déchirure –suite
- - - - - Hémorragies intracrâniennes dues à un *P10.8*
- - - - - Tente du cervelet due à un *P10.4*
- - - - - Fracture
- - - - - Clavicule due à un *P13.4*
- - - - - Crâne due à un *P13.0*
- - - - - Rachis due à un *P11.5*
- - - - - Glaucome traumatique dû (due) à un *P15.3*
- - - - - Hématome
- - - - - Chignon dû à un *P12.1*
- - - - - Sous-dural (localisé) dû à un *P10.0*
- - - - - Sous-galéal dû à un *P12.2*
- - - - - Hémorragie
- - - - - Épicrânienne sous-aponévrotique due à un *P12.2*
- - - - - Sous-conjonctivale dû (due) à un *P15.3*
- - - - - Hémorragie cérébrale due à un *P10.1*
- - - - - Hémorragie intraventriculaire due à un *P10.2*
- - - - - Hémorragie sous-arachnoïdienne due à un *P10.3*
- - - - - Hémorragie sous-durale due à un *P10.0*
- - - - - Lésion
- - - - - Cérébral
- - - - - - Non précisée, due à un *P11.2*
- - - - - - Précisées, dues à un *P11.1*
- - - - - - Crâne dues à un *P13.1*
- - - - - - Cuir chevelu dues à un *P12.8*
- - - - - - Faciale due à un *P15.4*
- - - - - - Fémur due à un *P13.2*
- - - - - - Nerfs crâniens due à un *P11.4*
- - - - - - Œil due à un *P15.3*
- - - - - - Organes génitaux externes due à un *P15.5*
- - - - - - Os longs due à un *P13.3*
- - - - - - Partie
- - - - - - - Squelette dues à un *P13.8*
- - - - - - - Système nerveux périphérique dues à un *P14.8*
- - - - - - - Plexus brachial dues à un *P14.3*
- - - - - - - Sterno-cléido-mastoïdienne due à un *P15.2*
- - - - - - - Meurtrissure du cuir chevelu due à un *P12.3*
- - - - - - - Œdème cérébral dû à un *P11.0*
- - - - - - - Paralysie
- - - - - - - Dejerine-Klumpke due à un *P14.1*
- - - - - - - Duchenne-Erb due à un *P14.0*
- - - - - - - Faciale due à un *P11.3*
- - - - - - - Nerf phrénique due à un *P14.2*
- - - - - - - Rupture
- - - - - - - Foie due à un *P15.0*

Traumatisme –suite

- Obstétrical –suite
- - - –suite
- - - Rupture –suite
- - - - Rate due à un P15.1
- Oculaire → Glaucome secondaire à un H40.3
- Psychique →
- - Z91.8
- - Antécédents de Z91.8
- Sans précision → Complication précoce d'un T79.9
- Thoracique → S29.9
- -
- - Antécédents de Z91.8
- - Chirurgie plastique et correctrice pour cicatrice après Z42
- - Choc (immédiat) (retardé) faisant suite à un T79.4
- - Complications précoces d'un T79.8
- - Lésions gingivales et de la crête alvéolaire édentée, associées à un K06.2
- - Rétrécissement de l'urètre comme séquelle de: N35.0
- - Séquelles de certaines complications précoces d'un T98.2

Travail

- 1 7 jours → Rupture prématuré membrane
- - Début du O42.11
- - Traitement tocolytique, début du O42.21
- 24 heure → Rupture prématuré membrane
- - Début du O42.0
- - Traitement tocolytique, début du O42.20
- 37ème semaine entière de gestation → Faux O47.1
- Accouchement
- - Complicqué
- - - Anomalie
- - - - Cordon ombilical
- - - - - Sans précision → O69.9
- - - - - O69.8
- - - - Rythme
- - - - - Cardiaque du fœtus → O68.0
- - - - - Cardiaque du fœtus avec présence de méconium dans le liquide amniotique → O68.2
- - - Brièveté du cordon → O69.3
- - - Circulaire du cordon, avec compression → O69.1
- - - Détresse fœtale, sans précision → O68.9
- - - Forme d'enchevêtrement du cordon → O69.2
- - - Insertion vélamenteuse du cordon → O69.4
- - - Lésions vasculaires du cordon → O69.5
- - - Présence de méconium dans le liquide amniotique → O68.1
- - - Prolapsus du cordon → O69.0
- - - Signe

Travail –suite

- Accouchement –suite
- - Complicqué –suite
- - - Signe –suite
- - - - Biochimiques de détresse fœtale → O68.3
- - - - Détresse fœtale → O68.8
- - - Due à l'administration de médicaments → détresse fœtale au cours du O68
- - - Puerpéralité →
- - - - Cours du O87
- - - Décès de la mère d'origine non précisée, survenant au cours de la grossesse, du O95
- - - Sans précision →
- - - - Complication de l'anesthésie au cours du O74.9
- - - - Complication du O75.9
- - - Fœtus et nouveau-né affectés par une complication du P03.9
- - - -
- - - - Anoxie cérébrale due à une anesthésie au cours du O74.3
- - - - Arrêt cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours du O74.2
- - - - Céphalée provoquée par une rachianesthésie et une anesthésie épidurale au cours du O74.5
- - - - Choc pendant ou après le O75.1
- - - - Collapsus pulmonaire par compression dû à une anesthésie au cours du O74.1
- - - - Complication
- - - - - Anesthésie au cours du O74.8
- - - - - Cardiaques de l'anesthésie au cours du O74.2
- - - - - Intéressant le système nerveux central dues à l'anesthésie au cours du O74.3
- - - - - Précisées du O75.8
- - - - - Pulmonaires de l'anesthésie au cours du O74.1
- - - - - Rachianesthésie et d'une anesthésie épidurale au cours du O74.6
- - - - Échec ou difficulté d'intubation au cours du O74.7
- - - Épuisement maternel au cours du O75.0
- - - Fœtus nouveau-né affecté
- - - - Anesthésie et par une analgésie de la mère, au cours de la grossesse, du P04.0
- - - - Complications précisées du P03.8
- - - - Présentations et positions vicieuses du fœtus et disproportions fœto-pelviennes au cours du P03.1
- - - - Hypoxie intra-utérine constatée pour la première fois pendant le P20.1
- - - - Inhalation du contenu ou de sécrétions gastrique(s) SAI dû (due) à une anesthésie au cours du O74.0
- - - - Insuffisance cardiaque dû (due) à une anesthésie au cours du O74.2
- - - - Pneumonie chimique d'aspiration dû (due) à une anesthésie au cours du O74.0

Travail –suite

- Accouchement –suite
- - - –suite
- - - - Pneumonie par aspiration due à une anesthésie au cours du O74.0
- - - - Réaction
- - - - - Intoxications dues à des opiacés et tranquillisants administrés à la mère pendant le P04.0
- - - - - Toxique à une anesthésie locale au cours du O74.4
- - - - Syndrome
- - - - - Hépato-rénal consécutif au O90.4
- - - - - Mendelson dû (due) à une anesthésie au cours du O74.0
- - - - Avant 37 semaines entières de gestation → Faux O47.0
- - - - Chirurgie → Échec du déclenchement (du O61.1
- - - - Difficiles → Conditions de Z56
- - - - Équipe → Z56
- - - - Hypertonique → P03.6
- - - - Incoordonné → O62.4
- - - - Irrégulier → O62.2
- - - - Moyens mécaniques → Échec du déclenchement (du O61.1
- - - - Non classée ailleurs → Pyrexie au cours du O75.2
- - - - Ocytocique → Échec du déclenchement (du O61.0
- - - - Pénible → Rythme de Z56
- - - - Plus 7 jours → Rupture prématuré membrane
- - - - Début du O42.12
- - - - Traitement tocolytique, début du O42.22
- - - - Prématuré
- - - - Accouchement
- - - - - SAI → O60.1
- - - - - Terme → O60.2
- - - - - Induit → O60.0
- - - - - Sans accouchement → O60.0
- - - - - Spontané
- - - - - Accouchement
- - - - - Prématuré
- - - - - - Césarienne → O60.1
- - - - - - O60.1
- - - - - - Terme par césarienne → O60.2
- - - - - - O60.0
- - - - - - Prolongé, sans précision → O63.9
- - - - - - Prostaglandines → Échec du déclenchement (du O61.0
- - - - - - Provoqué → P03.8
- - - - - - SAI → Lenteur du O63.9
- - - - - - Sans précision →
- - - - - - Anomalie des forces en jeu au cours du O62.9
- - - - - - Échec
- - - - - - Déclenchement du O61.9
- - - - - - Épreuve de O66.4

Travail – suite

- Sans précision → – suite
- - Faux *O47.9*
- Spontané → Accouchement prématuré
- - Césarienne, sans *O60.3*
- - Sans *O60.3*
- Suivi d'une césarienne → Échec de l'épreuve de *O66.4*
- Trop rapide → *O62.3*
- -
- - Anomalies des forces en jeu au cours du *O62.8*
- - Arrêt de la phase active du *O62.1*
- - Échec déclenchement
- - - *O61.8*
- - - Instrumental du *O61.1*
- - - Médical du *O61.0*
- - Eclampsie au cours du *O15.1*
- - Examen
- - - Médecine du *Z10*
- - - Mise en observation après un accident du *Z04.2*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par une présentation anormale avant le *P01.7*
- - Hypoxie intra-utérine constatée pour la première fois avant le début du *P20.0*
- - Infections au cours du *O75.3*
- - Lorsqu'il y a mise en observation hospitalisation soin obstétrical y compris césarienne avant début
- - - *O32*
- - - *O34*
- - Mauvaise adaptation au *Z56*
- - Position instable avant le *P01.7*
- - Présentation
- - - Face avant le *P01.7*
- - - Siège avant le *P01.7*
- - - Transverse avant le *P01.7*
- - Rupture
- - - Prématurée des membranes, traitement tocolytique, sans précision du début du *O42.29*
- - - Utérus
- - - - Avant le début du *O71.0*
- - - - Non précisée comme survenant avant le début du *O71.1*
- - - - Pendant le *O71.1*
- - Septicémie au cours du *O75.3*
- - Version externe avant le *P01.7*

Travailleurs

- Liège → Maladie ou poumon des: *J67.3*
- Préparation alimentaire base poisson
- - Exacerbation aiguë → Poumon des *J67.81*
- - Sans mention d'exacerbation aiguë → Poumon des *J67.80*
- - → Poumon des *J67.80*
- Sociaux → Désaccord avec les conseillers, par exemple les contrôleurs judiciaires ou les *Z64.8*

Travers

- Hiatus œsophagien → Glissement du cardia à *Q40.1*
- Membrane plasmique → Défaut du transporteur de carnitine à *E71.3*
- Peau → Accident dû à: Pénétration d'un corps étranger à *W49.9!*

Traversée thoracobrachial

- TOS] → Syndrome de *G54.0*
- → Syndrome de *G54.0*

Travestisme

- Bivalent → *F64.1*
- Fétichiste → *F65.1*
- → Fétichisme avec *F65.1*

Traveurs] → Pseudovaccin [nodule des B08.0**Treacher Collins] → Syndrome de Franceschetti [Syndrome de Q75.4****Trèfle**

- Anomalies congénitales multiples → Syndrome de crâne en *Q87.8*
- Isolé → Crâne en *Q75.0*

Tréhalase → Diarrhée et vomissements dus à un déficit en E74.3**Trélat → Maladie de Leser- L82****Tremblement**

- Essentiel
- - Nystagmus-ulcère → Syndrome de *Q87.8*
- - Progressif-trouble sévère du langage-dysmorphie faciale-déficience intellectuelle-trouble du comportement → Syndrome de *Q87.0*
- - -
- - - *G25.0*
- - - Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: *G11.1*
- - - Syndrome de surdité neurosensorielle-grisonnement précoce- *H90.5, G25.0*

- - -**- - - G25.0****- - - Ataxie (de): cérébelleuse précoce avec: G11.1****- - - Syndrome de surdité neurosensorielle-grisonnement précoce- H90.5, G25.0****- Familial → G25.0****- Hystérique → F44.4****- Intentionnel → G25.2****- Médicaments → G25.1****- Orthostatique primaire → G25.0****- Sans précision → R25.1****- → Autres formes précisées de G25.2****Trénaunay**

v./v.a. Klippel-Trénaunay

v./v.a. Klippel-Trénaunay-Weber

Treponema pallidum SAI → Infection due à A53.9**TRH → Hypothyroïdie centrale due à un déficit du récepteur de la E03.1****Triacylglycerol lipase] → Anomalies des taux de: lipase [R74.8****Triade**

- Acnéique → *L73.2*
- Carney → *C26.9, D48.7*
- Horner → *G90.2*
- Hutchinson → *A50.5*

Triade – suite

- Kartagener] → Syndrome de Kartagener [Situs inversus viscerum, bronchectasie, sinusite chronique et polypes nasaux] [insuffisance pluriglandulaire résultant d'une anomalie dans le transport mucociliaire] [Immotile cilia syndrome] [*Q89.3*

Trianguli et canaliculi → Pili Q84.1**Triatrial**

- Droit → Cœur *Q24.2*
- Gauche → Cœur *Q24.2*
- → Cœur *Q24.2*

Triazole → Allergie aux dérivés du T88.7**Triazoles**

- Résistant au fluconazole → Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des échinocandines et aux *U83.21!*
- Sauf aspergillus fumigatus résistant au fluconazole seulement → Aspergillus fumigatus résistant aux antifongiques du groupe des *U83.3!*
- -
- - Candida albicans résistant aux antifongiques du groupe des *U83.0!*
- - Candida auris résistant aux antifongiques du groupe des échinocandines, non résistant aux *U83.20!*

Triazolés, non résistant aux échinocandines → Candida auris résistant au fluconazole et aux autres antifongiques U83.22!**Triceps → Lésion traumatique du muscle et du tendon du S46.3****Trichiasis → H02.0****Trichilemmal proliférant → Kyste L72.1****Trichinellose →****- B75****- Myosite au cours de B75†, M63.19*****Trichinose →****- B75****- Encéphalite au cours de B75†, G05.2*****Trichiuria → Infection à Trichuris B79****Trichloréthylène → Effet toxique: T53.2****Trichloroéthène → T53.2****Trichlorométhane → T53.1****Tricho**

v./v.a. odonto-tricho-unguéo-digito-palmaire

Trichocéphale (infection) (maladie) → B79**Trichocéphalose → B79****Tricho-dentaire → Syndrome Q82.8****Tricho-dento-osseux → Syndrome Q82.8****Trichodiscomes multiples familiaux → D23.9****Trichodysplasie****- Amélogénèse imparfaite → Syndrome de Q82.8****- Spinulosa → L85.8****- Xérodémie → Syndrome de Q84.2, L85.3****Trichofolliculome → D23.9****Tricho-hépto-entérique → Syndrome Q43.8****Tricholeucocytes****- Variante → Leucémie à C91.40**

Tricholeucocytes - suite

- - Leucémie à *C91.4*

Tricholeucoplasie - *K13.3***Trichomégalie isolée familiale** - *Q84.2***Trichomonas**

- Vaginalis -

- - Fluor à *A59.0†, N77.1**

- - Leucorrhée (vaginale) à *A59.0*

- -

- - Balanite à *A59.0†, N51.2**

- - Cervicite à *A59.0†, N74.8**

- - Cystite à *A59.0†, N33.8**

- - Infection

- - - Col de l'utérus à *A59.0†, N74.8**

- - - Prostate à *A59.0†, N51.0**

- - - Urètre à *A59.0†, N37.0**

- - - Vaginale à *A59.0†, N77.1**

- - - Vulve à *A59.0†, N77.1**

- - Leucorrhée à *A59.0†, N77.1**

- - Prostatite à *A59.0†, N51.0**

- - Urétrite à *A59.0†, N37.0**

- - Vaginite à *A59.0†, N77.1**

- - Vésiculite à *A59.0†, N51.8**

- - Vulvite à *A59.0†, N77.1**

- - Vulvo-vaginite à *A59.0†, N77.1**

Trichomonase

- Prostate - *A59.0†, N51.0**

- Urètre - *A59.0†, N37.0**

- Uro-génitale - *A59.0*

- Vagin - *A59.0†, N77.1**

- Vésicule séminale - *A59.0†, N51.8**

- Vessie - *A59.0†, N33.8**

- Vulve - *A59.0†, N77.1**

- - Autres localisations de *A59.8*

Tricho-odonto-onychiale - Dysplasie *Q82.8***Trichoodonto-onychiale - Dysplasie ectodermique** *Q82.8***Trichophytia**

- Capitis - *B35.0*

- Profunda - *B35.8*

Trichophytie

- Main - *B35.2*

- Parties découvertes du corps - *B35.4*

- Pied - *B35.3*

Trichophytoïdes - Pianides plantaires hyperkératosiques et *A66.3***Trichophyton - Infections causées par les espèces appartenant aux genres Epidermophyton, Microsporium et** *B35*

- **Trichophytosis unguium** - *B35.1*

- **Trichopoliodystrophie** - *E83.0*

Tricho-rhino-phalangien type

- 1 - Syndrome *Q87.1*

- 2 - Syndrome *Q87.8*

- 3 - Syndrome *Q87.1*

Trichorrhexie nouvelle - *L67.0***Trichostrongylose** - *B81.2***Trichothiodystrophie - Ichtyose avec** *L67.8***Trichotillomanie** - *F63.3***Trichromatie - Oligocône** *H35.5***Trichuris trichiuria - Infection à** *B79***Tricot**

- v./v.a. Degos-Delort-Tricot

Tricuspidé

- Cause précis sauf rhumatismal -

- - Insuffisance (de la valvule) *I36.1*

- - Régurgitation (de la valvule) *I36.1*

- Combiné - atteinte valve

- - Aortique et *I08.2*

- - Mitral

- - - *I08.1*

- - - Aortique et *I08.3*

- Congénitale - Malformation *Q22.9*

- Cours de maladies classées ailleurs - Atteintes de la valvule *I39.2**

- Insuffisance - Sténose non rhumatismale (de la valvule) *I36.2*

- Parachute - Valve *Q22.8*

- Rhumatismal -

- - Insuffisance (de la valvule) *I07.1*

- - Sténose (de la valvule) *I07.0*

- SAI - Atteinte de la valvule *I07.9*

- Sans précision -

- - Atteinte non rhumatismale de la valvule *I36.9*

- - Maladie de la valvule *I07.9*

- - Malformation congénitale de la valvule *Q22.9*

- -

- - Agénésie des valves *Q22.4*

- - Anomalie

- - - Appareil sous-valvulaire *Q22.8*

- - - Congénitale de la valvule *Q22.9*

- - - Ebstein de la valve *Q22.5*

- - - Atrésie de la valvule *Q22.4*

- - - Atteintes non rhumatismales de la valvule *I36.8*

- - - Dysplasie congénitale de la valve *Q22.8*

- - - Endocardite tuberculeuse de la valve *A18.8†, I39.2**

- - - Inflammation syphilitique de la valve *A52.0†, I39.2**

- - - Insertion anormale des cordages de la *Q22.8*

- - - Insuffisance non rhumatismale (de la valvule) *I36.1*

- - - Maladies de la valvule *I07.8*

- - - Malformations congénitales de la valvule *Q22.8*

- - - Sténose

- - - Congénitale de la valvule *Q22.4*

- - - Non rhumatismale (de la valvule) *I36.0*

- - - Straddling ou overriding de la valve *Q22.8*

- - - Tissu accessoire *Q22.8*

Tricuspidé - suite

- - - suite

- - Valvulite syphilitique de la valve *A52.0†, I39.2**

Tricuspidien

- Insuffisance - Sténose *I07.2*

- -

- - Insuffisance *I07.1*

- - Sténose *I07.0*

Tricycliques

- Tétracycliques - Intoxication: Antidépresseurs *T43.0*

- - Intoxication par les antidépresseurs *T43.0*

Trifasciculaire - Bloc *I45.3***Trifonctionnelle mitochondrial**

- DPTFM] - Déficit en protéine *E71.3*

- - Déficit en protéine *E71.3*

Trigémellaire - Grossesse: *P01.5***Trigémellaire après herpès zoster - Ganglionite** *B02.3†, H58.8****Trigémellaire post-herpétique - Névralgie** *B02.2†, G53.0****Triglycéride**

- Ichtyose - Lipidose avec surcharge en *E75.5*

- Lipase pancréatique - Déficit en *K90.3*

- Myopathie] - NLSDM [Lipidose avec surcharge en *E75.5†, G73.6**

- - Lipidose avec surcharge en *E75.5*

Trigone vessie -

- Carcinome à petites cellules du *C67.0*

- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles du *C67.0*

- Rhabdomyosarcome embryonnaire du *C67.0*

- Tumeur maligne: *C67.0*

Trigonite -

- *N30.3*

- Uréthro- *N30.3*

Trigonocéphalie

- v./v.a. Opitz-trigonocéphalie

- Nez bifide-anomalies des extrémités - Syndrome de *Q87.0*

- - *Q75.0*

Trijumeau

- Sans précision - Affection du nerf *G50.9*

- -

- - Affections du nerf *G50.8*

- - Anesthésie congénitale du nerf *G50.8*

- - Lésion traumatique du nerf *S04.3*

- - Névralgie

- - - *G50.0*

- - - Post-zostérienne du *B02.2†, G53.0**

Triloculaire biauriculaire - Cœur *Q20.4***TRIM22 - Maladie inflammatoire de l'intestin associée** à *K52.8***Trimalléolaire - Fracture** *S82.82***Triméthadione - Embryopathie à la** *Q86.88*

Triméthylaminurie

- Sévère primaire → E88.8
- → E88.8

Trinitrate de 1,2,3-propanétriol → T65.5**Trinitrotoluène** → T65.3**Triose-phosphate isomérase** → **Anémie (due à): déficit en:** D55.2**Triphalangé**

- Brachyectrodactylie → Syndrome de pouce Q74.8
- Hypospadias-progénie → Syndrome d'hypoplasie du radius-pouces Q87.2
- -
- - Polydactylie d'un pouce Q69.1
- - Syndrome
- - - Agénésie pulmonaire-anomalie cardiaque-pouce Q87.8
- - - Hémimélie tibiale-polysyndactylie-pouce Q87.2

Triple

- X avec phénotype féminin → Syndrome du Q97.0
- → Syndrome E72.4

Triplé -

- O30.1
- Accouchement retardé du deuxième jumeau, O63.2

Triplégie → G83.8**Triploïdie et polyplôïdie** → Q92.7**Trismus néonatal** → A33**Trismus-pseudocamptodactylie** → **Syndrome**

- Q68.8
- Complexe de Carney- Q87.8

Trisomie

- 1 en mosaïque → Q92.1
- 2 en mosaïque → Q92.1
- 3 en mosaïque → Q92.1
- 4 en mosaïque → Q92.1
- 4p → Q92.2
- 5 en mosaïque → Q92.1
- 5p → Q92.3
- 7 en mosaïque → Q92.1
- 8 en mosaïque → Q92.1
- 8p → Q92.2
- 8q partielle → Q92.2
- 9 en mosaïque → Q92.1
- 9p partielle → Q92.2
- 10 en mosaïque → Q92.1
- 10p → Q92.2
- 12 en mosaïque → Q92.1
- 12p → Q92.3
- 13
- - Mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique) → Q91.5
- - Non-disjonction méiotique → Q91.4
- - Partielle → Q91.7
- - Translocation → Q91.6

Trisomie - suite

- 13 - suite
- - → Q91.7
- 14 en mosaïque → Q92.1
- 15 en mosaïque → Q92.1
- 16 en mosaïque → Q92.1
- 17 en mosaïque → Q92.1
- 18
- - Mosaïque chromosomique non-disjonction mitotique -
- - - Q91.1
- - Non-disjonction méiotique → Q91.0
- - Partielle → Q91.3
- - Translocation → Q91.2
- - → Q91.3
- 18p → Q92.2
- 20
- - Mosaïque → Q92.1
- - P (q) → Q92.8
- 20p → Q92.2
- 21
- - Mosaïque chromosomique (non-disjonction mitotique) → Q90.1
- - Non-disjonction méiotique → Q90.0
- - Partielle → Q90.9
- - SAI → Q90.9
- - Translocation → Q90.2
- - → Q90.9
- 22 en mosaïque → Q92.1
- Chromosome entier
- - Mosaïque chromosomique non-disjonction mitotique -
- - - Q92.1
- - Non-disjonction méiotique → Q92.0
- D1 → Q91.7
- Distal
- - 1p36 → Q92.3
- - 2p → Q92.3
- - 2q → Q92.3
- - 3p → Q92.3
- - 4q → Q92.3
- - 5q → Q92.3
- - 6q → Q92.3
- - 7p → Q92.3
- - 8q → Q92.3
- - 9q → Q92.3
- - 10q → Q92.3
- - 11q → Q92.3
- - 13q → Q92.3
- - 16p → Q92.3
- - 16q → Q92.3
- - 17q22 → Q92.3
- - 20q → Q92.3
- - 22q → Q92.3
- Partiel

Trisomie - suite

- Partiel - suite
- - Autosomes, sans précision → Trisomie et Q92.9
- - Majeure → Q92.2
- - Mineure → Q92.3
- - Précisées des autosomes → Autres trisomies et Q92.8
- Trisomie partiel
- - Autosomes, sans précision → Q92.9
- - Précisées des autosomes → Autres Q92.8
- X → Q97.0

Tristesse → R45.2**Tritanomalie** → H53.5**Tritanopie**

- Congénitale → H53.5
- → H53.5

Triton

v./v.a. Tumeur triton maligne

Tritronculaire -

- Cardiopathie artérioscléreuse: Implication I25.13
- Maladie
- - Athéroscléreuse I25.13
- - Coronarienne bitronculaire à I25.13

TRNAV → **Tachycardie (paroxystique): atrio-ventriculaire [AV] par réentrée (nodale) auriculoventriculaire** [I47.1**Trochanter**

- Sans précision → Fracture du trochanter: S72.10
- Trochanter: Trochanter sans précision → Fracture du S72.10
- -
- - Grand S72.10
- - Petit S72.10

Trochantérienne -

- Bursite M70.6
- Tendinite M70.6

Trochléaire → **Paralysie congénitale**

- Familiale du nerf H49.1
- Nerf H49.1

Trochlée

- Humérus → Aplasie de la Q74.0
- → S42.49

Trombiculose → B88.0**Trompe**

- Fallope
- - Due à la grossesse → Rupture de la O00.1
- - Ligaments larges → Autres malformations congénitales des Q50.6
- - Vasectomie → Admission pour ligature des Z30.2
- Ligaments de l'utérus → Tumeur bénigne: D28.2
- Surnuméraire → Torsion (de): N83.5
- Utérus → C57.0
- -

Trompe –suite

- - -suite
- - Associée à une anomalie congénitale des *N97.1*
- - Tumeur bénigne des *D28.2*
- - Tumeur maligne des *C57.0*

Trompe d'Eustache

- Sans précision - Affection de la *H69.9*
- -
- - *C30.1*
- - *Z96.2*
- - Absence de *Q16.2*
- - Affections précisées de la *H69.8*
- - Compression de la *H68.1*
- - Distension de la *H69.0*
- - Obstruction de la *H68.1*
- - Orifice de la *C11.2*
- - Rétrécissement de la *H68.1*
- - Salpingite de la *H68.0*
- - Sténose de la *H68.1*
- - Syphilis de la *A52.7†, J99.8**
- - Tuberculose de la *A18.6†, H75.0**

Trompe de Fallope

- Ligament large
- - SAI - Malformation congénitale de la *Q50.6*
- - -
- - - Absence de la *Q50.6*
- - - Affections non inflammatoires de l'ovaire, de la *N83.8*
- - - Atrésie de la *Q50.6*
- - - Présence en surnombre de la *Q50.6*
- - -
- - *D28.2*
- - Abscès (de): *N70*
- - Absence acquise de la *Z90.7*
- - Atrophie acquise de l'ovaire et de la *N83.3*
- - Endométriose de la *N80.2*
- - Gonorrhée de la *A54.2†, N74.3**
- - Grossesse dans une *O00.1*
- - Kyste embryonnaire de la *Q50.4*
- - Lésion traumatique de la *S37.5*
- - Prolapsus et hernie de l'ovaire et de la *N83.4*
- - Rétrécissement
- - - Gonorrhéique de la *A54.2†, N74.3**
- - - Tuberculeux de la *A18.1†, N74.1**
- - Rupture de la *N83.8*
- - Syphilis tardive de la *A52.7†, N74.2**
- - Torsion de l'ovaire, du pédicule ovarien et de la *N83.5*
- - Tuberculose
- - - Aiguë de la *A18.1†, N74.1**
- - - Chronique de la *A18.1†, N74.1**
- - Tumeur maligne: *C57.0*

Tronc

- 2ème degré sans précision -
- - Brûlure du *T21.2*
- - Corrosion du *T21.6*
- - Artériel
- - Commun [TAC] - *Q20.0*
- - - Persistance du *Q20.0*
- - Coéliqua - Syndrome de compression du *I77.4*
- - Commun de l'artère coronaire gauche - Cardiopathie artérioscléreuse: Sténose du *I25.14*
- - Degré
- - 2a -
- - - Brûlure du *T21.2*
- - - Corrosion du *T21.6*
- - 2b -
- - - Brûlure du *T21.8*
- - - Corrosion du *T21.9*
- - Non précis -
- - - Brûlure du *T21.0*
- - - Corrosion du *T21.4*
- - Dystrophie rétinienne-micropénis] - Syndrome MORM [déficience intellectuelle-obésité du *Q87.8*
- - Niveau non précis
- - Abrasion - Lésion traumatique superficielle du *T09.01*
- - Contusion - Lésion traumatique superficielle du *T09.05*
- - Corps étranger superficiel (écharde) - Lésion traumatique superficielle du *T09.04*
- - Formation de vésicules (non thermiques) - Lésion traumatique superficielle du *T09.02*
- - Morsure ou piquûre d'insecte (non venimeuse) - Lésion traumatique superficielle du *T09.03*
- - Type de lésion non précisée - Lésion traumatique superficielle du *T09.00*
- - -
- - - Amputation traumatique du *T09.6*
- - - Lésion traumatique
- - - - Non précisé - Lésion traumatique non précisée du *T09.9*
- - - - Précisées du *T09.8*
- - - - Superficielle du *T09.08*
- - - Plaie ouverte du *T09.1*
- - Non précisés - Lésion traumatique d'un nerf, de la racine nerveuse et du plexus rachidien du *T09.4*
- - SAI -
- - Écrasement de: *T04.1*
- - Gelure
- - - *T35.3*
- - - Nécrose des tissus (de): *T34.9*
- - - Superficielle (de): *T33.9*
- - Sans précision -
- - Séquelles de lésion traumatique du cou et du *T91.9*

Tronc –suite

- Sans précision - -suite
- - Tumeur bénigne: Tissu conjonctif et autres tissus mous du *D21.6*
- - Tumeur maligne
- - - Nerfs périphériques du *C47.6*
- - - Tissu conjonctif et autres tissus mous du *C49.6*
- - -
- - Abscès cutané, furoncle et anthrax du *L02.2*
- - Anévrisme et dissection de l'artère basilaire (*I72.5*)
- - Angioliomatose familiale du *D17.1*
- - Angiosarcome du *C49.6*
- - Basaliome du *C44.59*
- - Brûlure
- - - *T21.00*
- - - Premier degré du *T21.1*
- - - Troisième degré du *T21.3*
- - Carcinoma in situ: Peau du *D04.5*
- - Carcinome à cellules de Merkel de la peau du *C44.59*
- - Carcinome pilomatriciel du *C44.59*
- - Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique des tissus mous du *C49.6*
- - Corrosion du premier degré du *T21.5*
- - Corrosion du troisième degré du *T21.7*
- - Dermatofibrosarcoma protuberans de la peau du *C44.59*
- - Fibromatose aponévrotique juvénile, *M72.88*
- - Fibromatose pseudo-sarcomateuse, *M72.48*
- - Fibromyxosarcome des tissus mous du *C49.6*
- - Fibrosarcome du *C49.6*
- - Hétéroplasie osseuse progressive, *M61.58*
- - Lésion traumatique de muscle et de tendon non précisés du *T09.5*
- - Lipoblastome du *D17.1*
- - Liposarcome différencié des tissus mous du *C49.6*
- - Liposarcome des tissus mous du *C49.6*
- - Liposarcome myxoïde des tissus mous du *C49.6*
- - Liposarcome pléiomorphe des tissus mous du *C49.6*
- - Luxation, entorse et foulure d'articulation et de ligament non précisés du *T09.2*
- - Lymphadénite aiguë du *L04.1*
- - Mélanome
- - - In situ du *D03.5*
- - - Malin
- - - - *C43.5*
- - - - Familial du *C43.5*
- - Myosite
- - - Bactérienne, *M60.08*
- - - Fongique, *M60.08*

Tronc –suite

- - -suite
- - Myosite –suite
- - - Virale, *M60.08*
- - Nævus à mélanocytes du *D22.5*
- - Nécrose de la peau et du tissu sous-cutané, non classée ailleurs: *R02.04*
- - Neuroblastome es nerfs du *C47.6*
- - Phlegmon du *L03.3*
- - Pyomyosite, *M60.08*
- - Rhabdomyosarcome
- - - Alvéolaire des tissus mous du *C49.6*
- - - Pléomorphe des tissus mous du *C49.6*
- - - Tissus mous du *C49.6*
- - Sarcome alvéolaire des tissus mous du *C49.6*
- - Sarcome d'Ewing extrasquelettique des tissus mous du *C49.6*
- - Sarcome des tissus mous du *C49.6*
- - Sarcome du tissu conjonctif du *C49.6*
- - Sarcome épithélioïde des tissus mous du *C49.6*
- - Sarcome synovial des tissus mous du *C49.6*
- - Schwannome malin es nerfs du *C47.6*
- - Séquelle
- - - Brûlure, corrosion et gelure du *T95.1*
- - - Lésion traumatique
- - - - Précisées du cou et du *T91.8*
- - - - Superficielle et de plaie ouverte du cou et du *T91.0*
- - Soins de contrôle comprenant une opération plastique d'autres parties du *Z42.2*
- - Tuméfaction et masses localisées de la peau et du tissu cellulaire sous-cutané, au niveau du *R22.2*
- - Tumeur bénigne: Peau du *D23.5*
- - Tumeur lipomateuse bénigne de la peau et du tissu sous-cutané du *D17.1*
- - Tumeur maligne: Peau du *C44.5*
- - Tumeur rhabdoïde
- - - Nerfs du *C47.6*
- - - Tissus mous du *C49.6*
- - Tumeur triton maligne des nerfs du *C47.6*

Tronc brachio-céphalique

- Entraînant un infarctus cérébral - Occlusion et sténose des artères cérébrales et précérébrales (y compris *I63*)
- -
- - Anévrisme syphilitique du *A52.0†, I79.8**
- - Artérite du *M31.4*
- - Infarctus cérébral
- - - Embolie du *I63.1*
- - - Occlusion du *I63.2*
- - - Sténose du *I63.2*
- - - Thrombose du *I63.0*

Tronc cérébral

- Moelle épinière

Tronc cérébral –suite

- Moelle épinière –suite
- - Élévation des lactates - Syndrome de leucoencéphalopathie avec atteinte du *G31.81*
- - Spasticité des jambes - Hypomyélinisation avec atteinte du *E75.2*
- - SAI - Lésion du *S06.9*
- - Type Athabaskan - Dysgénésie du *Q87.8*
- -
- - *D33.1*
- - *D43.1*
- - Anomalie fonctionnelle néonatale du *P91.88*
- - Astroblastome du *C71.7*
- - Astrocytome
- - - *C71.7*
- - - Anaplasique du *C71.7*
- - - Diffus du *C71.7*
- - - Pilomyxoïde du *C71.7*
- - Astrocytome protoplasmique du *C71.7*
- - Compression du cerveau (*G93.5*)
- - Encéphalite paranéoplasique isolée du *C80.9†, G05.8**
- - Gangliogliome anaplasique du *C71.7*
- - Glioblastome
- - - *C71.7*
- - - Cellules géantes du *C71.7*
- - Gliome
- - - *C71.7*
- - - Infiltrant du *C71.7*
- - Gliosarcome du *C71.7*
- - Hémorragie intracérébrale du *I61.3*
- - Hernie du *G93.5*
- - Médulloépithéliome du *C71.7*
- - Oligoastrocytome
- - - *C71.7*
- - - Anaplasique du *C71.7*
- - Oligodendrogliome
- - - *C71.7*
- - - Anaplasique du *C71.7*
- - Sclérose en plaques (de): *G35*
- - Syndromes vasculaires du *I67.9†, G46.3**
- - Tératome malin du *C71.7*
- - Tumeur du *D43.1*
- - Tumeur maligne: *C71.7*
- - Tumeur oligoastrocytaire du *C71.7*

Trophique du col de l'utérus - Ulcère *N86***Trophoblastique**

v./v.a. Tumeur trophoblastique

- SAI - Maladie *O01.9*
- -
- - Antécédents personnels de maladie *Z87.5*
- - Maladie *O01.9*

Trophodermatonévrose - *T56.1***Tropica avec complication cérébrale - Malaria *B50.0†, G94.8******Tropical**

- Pulmonaire) SAI - Eosinophilie *J82*
- Récurrente] à tiques - Borréliose [fièvre *A68.1*
- SAI - Ulcère: *L98.4*
- TEMF] - Fibrose endomyocardique *I42.3*
- Typhus - *A75.3*
- -
- - Acné *L70.3*
- - Borréliose [fièvre récurrente *A68.9*
- - Bubon climatique ou *A55*
- - Lichen plan *L43.3*
- - Miliaire *L74.2*
- - Myosite
- - - *M60.09*
- - - Purulente *M60.09*
- - Pancréatite *K86.18*
- - Paraparésie spastique *G04.1*
- - Pyomyosite *M60.0*
- - Sprue
- - - *K90.1*
- - - Non *K90.0*
- - Stéatorrhée *K90.1*
- - Typhus *A75.3*

Tropicalis - Lichen plan *L43.3***Trou**

- Épingle [sténopéique] SAI - Méat en *N35.9*
- Foramen) macula - *H35.38*
- Rond de la rétine, sans décollement - *H33.3*

Trouble

v./v.a. entrée plus spécifique

Trousseau - Syndrome Paris- *Q93.5, D69.41***Trypanosoma**

- Cruzei - infection à *B57*
- Gambiense - Trypanosomiase à *B56.0*
- Rhodesiense - Trypanosomiase à *B56.1*

Trypanosomiase

- Africain
- - Est répandue - Trypanosomiase SAI, en des lieux où la *B56.9*
- - -

- - - *B56.9*

- - - Démence au cours de *B56.9†, F02.8**

- - Américaine

- - Atteinte cardiaque - *B57.2†, I41.2**

- - - *B57*

- SAI, en des lieux où la trypanosomiase africaine est répandue - *B56.9*

- Trypanosoma

- - Gambiense - *B56.0*

- - Rhodesiense - *B56.1*

Tryptophane -

- Anomalies du métabolisme de: *E70.8*
- Carence en: acide nicotinique (*E52*)
- Syndrome d'éosinophilie-myalgies lié au *M35.8*

Tryptophane - suite

- Trouble du métabolisme du *E70.8*

Tsao-Ellingson - Syndrome de *Q87.0***TSGI**

- GIST

-- Cardia - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.0*

-- Côlon - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C18.9*

-- Corps de l'estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.2*

-- Estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.9*

-- Fundus - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.1*

-- Grande courbure de l'estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.6*

-- l'antra pylorique - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.3*

-- Intestin grêle - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C17.9*

-- Localisation contigu

--- Estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.8*

--- Œsophage - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C15.8*

--- Œsophage - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C15.9*

-- Petite courbure de l'estomac - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.5*

-- Pylore - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C16.4*

-- - Tumeur stromale gastro-intestinale [*C48.2*

- Tumeur stromale gastro-intestinale

-- Œsophage

--- Abdominal - *C15.2*

--- Cervical - *C15.0*

--- Thoracique - *C15.1*

--- - *C15.9*

-- Tiers

--- Inférieur de l'œsophage - *C15.5*

--- Moyen de l'œsophage - *C15.4*

--- Supérieur de l'œsophage - *C15.3*

TSH

- Thyréostimuline] - Hypothyroïdie congénitale par déficit isolé en *E03.1*

- -

-- Hyperthyroïdie familiale par mutation du récepteur de la *E05.8*

-- Hypothyroïdie

--- Congénitale par passage transplacentaire d'anticorps anti-récepteur de la *P72.2*

--- Mutation du récepteur de la *E03.1*

Tsubo

v./v.a. Tako-Tsubo

Tsuji

v./v.a. Hamanishi-Ueba-Tsuji

Tsukamoto

v./v.a. Hamano-Tsukamoto

Tsuruta

v./v.a. Kozłowski-Tsuruta

v./v.a. Saito-Kuba-Tsuruta

Tsutsugamushi -

- Fièvre de *A75.3*

- Typhus à Rickettsia *A75.3*

TT -

- Lèpre tuberculoïde

-- Tuberculoïde polaire (*A30.1*

-- Type intermédiaire atypique [lèpre *A30.2*

- Tuberculoïde polaire (*A30.1*

TUBA1 - Lissencéphalie due à une mutation de *Q04.3***Tubaire** -

- Avortement *O00.1*

- Grossesse *O00.1*

- Imperméabilité *N97.1*

- Insufflation *Z31.4*

- Occlusion *N97.1*

- Sténose *N97.1*

- Stérilité d'origine *N97.1*

Tube

- Appareil digestif SAI - *C26.9*

- Digestif - Infection fongique du *B49†, K93.8**

- Neural -

-- Anomalie du *Q05.9*

-- Syndrome de cataracte-cardiopathie congénitale-défaut de fermeture du *Q87.0*

- S) de myringotomie [diabolo] - *Z96.2*

Tubercule

- Paramolaire - *K00.2*

- Tibial - Ostéochondrite juvénile du *M92.5*

- -

-- *A16.7*

-- Fracture de l'extrémité supérieure de l'humérus: Grand *S42.24*

-- Petit *S42.29*

Tuberculeux

v./v.a. Arthrite tuberculeuse

v./v.a. Type de maladie

Tuberculide - *A18.4***Tuberculine** - Réaction anormale au test à la *R76.1***Tuberculoïde**

- Polaire TT -

-- *A30.1*

-- Lèpre tuberculoïde [*A30.1*

- Tuberculoïde [Tuberculoïde polaire (TT)] - Lèpre *A30.1*

- Type intermédiaire atypique [lèpre TT] - Lèpre *A30.2*

Tuberculome

- Cerveau - *A17.8†, G07**

- Méninges - *A17.1†, G07**

- Moelle épinière - *A17.8†, G07**

-- *A16.9*

Tuberculosa

- Ischiophthisis] - Coxitis *A18.0†, M01.15**

- - Otitis *A18.0†, M90.09**

Tuberculose

- Affectant plusieurs organes - *A18.8*

- Aigu

-- Multiple - *A19.1*

-- Trompe de Fallope - *A18.1†, N74.1**

- Amygdale

-- Confirmation bactériologique ou histologique - *A15.8*

-- - *A16.8*

- Annexes - *A18.1†, N74.1**

- Anus - *A18.3†, K93.0**

- Appareil

-- Génito-urinaire - *A18.1*

-- Respiratoire

--- Confirmation bactériologique

--- - Biologie moléculaire ou histologique - Autres formes de *A15.8*

--- - Histologique - *A15.9*

--- - *A16.9*

- Appendice - *A18.3†, K93.0**

- Arachnoïde - *A17.0†, G01**

- Artère cérébrale - *A18.8†, I68.1**

- Artères - *A18.8†, I79.8**

- Articulaire - TBC [*A18.0†, M01.19**

- Articulation

-- Genou - TBC [*A18.0†, M01.16**

-- Hanche - *A18.0†, M01.15**

-- Sternoclaviculaire - *A18.0†, M01.11**

-- - *A18.0†, M01.19**

- Articulation de l'épaule - *A18.0†, M01.11**

- Articulation sacro-iliaque - *A18.0†, M49.08**

- Bassin

-- Féminin - *A18.1†, N74.1**

-- - *A18.0†, M90.05**

- BCG] - Nécessité d'une vaccination contre la *Z23.2*

- Bouche - *A18.8†, K93.8**

- Bourses séreuses - *A18.0†, M73.89**

- Bovine contagieuse - Bacilliose péritonéale par *A18.3†, K93.0**

- Bronches avec confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique - *A15.5*

- Bronchique, avec confirmation bactériologique ou histologique - *A15.5*

- Bronchotrachéale

-- Confirmation bactériologique ou histologique - *A15.5*

-- - *A16.4*

- Cæcum - *A18.3†, K93.0**

- Canal déférent - *A18.1†, N51.8**

- Cartilage

-- Intervertébral - *A18.0†, M49.09**

-- - *A18.0†, M01.19**

Tuberculose –suite

- Cérébrale → A17.8†, G07*
- Cérébrospinale → A17.8†, G07*
- Cerveau →
 - A17.8†, G07*
 - TBC [A17.8†, G07*
- Cervelet → A17.8†, G07*
- Cheville → A18.0†, M01.17*
- Choroïde → A18.5†, H32.0*
- Chronique de la trompe de Fallope → A18.1†, N74.1*
- Cœur → A18.8†, I43.0*
- Col de l'utérus → A18.1†, N74.0*
- Côlon sigmoïde → A18.3†, K93.0*
- Colonne iliaque supérieure → A18.0†, M90.05*
- Colonne vertébrale → TBC [A18.0†, M49.09*
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité → O98.0
- Congénitale → P37.0
- Cordon spermatique → A18.1†, N51.8*
- Cornée → A18.5†, H19.2*
- Corps ciliaire → A18.5†, H22.0*
- Coude → A18.0†, M01.12*
- Cul-de-sac de Douglas → A18.1†, N74.1*
- Diffuse → A19.9
- Disque intervertébral → A18.0†, M49.09*
- Disséminée → A19
- Dure-mère
 - Crânienne → A17.0†, G01*
 - Spinale → A17.0†, G01*
- Encéphale → A17.8†, G07*
- Endocardie → A18.8†, I39.8*
- Endomètre → A18.1†, N74.1*
- Épididyme → A18.1†, N51.1*
- Épiglottique
 - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.5
 - → A16.4
- Épiploon → A18.3
- Estomac → A18.8†, K93.8*
- Fascia → A18.8†, M73.89*
- Foie → A18.8†, K77.0*
- Ganglion
 - Axillaires → A18.2
 - Cervicaux → A18.2
 - Inguinaux → A18.2
 - Intrathoracique
 - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.4
 - → A16.3
 - Lymphatiques péritonéaux → A18.3†, K93.0*
 - Sous-claviculaires → A18.2
 - Sus-claviculaires → A18.2
- Ganglionnaire

Tuberculose –suite

- Ganglionnaire –suite
 - Hilaire
 - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → A15.4
 - → A16.3
 - Intrathoracique SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → A16.3
 - Médiastinal
 - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → A15.4
 - → A16.3
 - Trachéo-bronchique
 - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → A15.4
 - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → A16.3
 - → A16.3
 - A18.0†, M68.09*
- Gastro-intestinale → A18.3†, K93.0*
- Généralisé →
 - A19
 - A19.9
- Génito-urinaire → Séquelles de B90.1
- Glande
 - Bulbo-urétrales → A18.1†, N51.8*
 - Lymphatiques → A18.2
 - Mésentériques → A18.3†, K93.0*
 - Trachéo-bronchiques → A16.3
 - Glande de Cowper → A18.1†, N51.8*
 - Glande parathyroïde → A18.8†, E35.8*
 - Glande parotide → A18.8†, K93.8*
 - Glande surrénale → A18.7†, E35.1*
 - Glandes endocrines NCA → A18.8†, E35.8*
 - Glandes salivaires → A18.8†, K93.8*
- Glotte
 - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.5
 - → A16.4
- Hanche → TBC [A18.0†, M01.15*
- Hypopharynx
 - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.8
 - → A16.8
- Hypophyse → A18.8†, E35.8*
- Iléo-cæcale hyperplasique → A18.3†, K93.0*
- Iléon → A18.3†, K93.0*
- Intestin → TBC [A18.3†, K93.0*
- Intestinale → A18.3†, K93.0*
- Iris → A18.5†, H22.0*
- Ischio-rectale → A18.3†, K93.0*
- Jéjunum → A18.3†, K93.0*
- Langue → A18.8†, K93.8*
- Larynx
 - Confirmation bactériologique

Tuberculose –suite

- Larynx –suite
 - Confirmation bactériologique –suite
 - Biologie moléculaire ou histologique → A15.5
 - Histologique → A15.5
 - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → A16.4
 - → A16.4
- Latente → Z22.7
- Leptoméninges → A17.0†, G01*
- Lèvres → A18.8†, K93.8*
- Ligament large → A18.1†, N74.1*
- Luette → A18.8†, K93.8*
- Mâchoire → A18.0†, M90.08*
- Mammaire → A18.8
- Médiastinal
 - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.8
 - → A16.8
- Médullaire → A17.8†, G07*
- Méningée → A17.0†, G01*
- Méninges → TBC [A17.0†, G01*
- Mésentérique des ganglions lymphatiques → A18.3†, K93.0*
- Miliaire
 - Aigu
 - Localisation unique et précisée → A19.0
 - Multiple → A19.1
 - → A19.2
 - Chronique → A19.8
 - Viscères NCA → A18.3†, K93.0*
 - → A19.9
- Moelle épinière → A17.8†, G07*
- Multifocale → A18.8
- Multiple
 - Chronique → A19.8
 - → A19.9
- Multirésistante [MDR-TB] → U82.1!
- Muscle → A18.8†, M63.09*
- Myocarde → A18.8†, I41.0*
- Nasal
 - Confirmation bactériologique ou histologique → A15.8
 - → A16.8
- Nerf optique → A18.5†, H48.8*
- Nerveuse → A17.8†, G59.8*
- Oculaire → A18.5
- Œil → A18.5
- Œsophage → A18.8†, K23.0*
- Orbites → A18.5
- Oreille
 - Interne → A18.6
 - Moyenne → A18.6†, H67.0*
 - → A18.6

Tuberculose – suite

- Organe
- - Précisés → *A18.8*
- - - Séquelles de *B90.8*
- Organe génital
- - Masculins → *A18.1†, N51.8**
- - - *A18.1*
- Organes digestifs → *A18.3†, K93.0**
- Os
- - Articulations → Séquelles de *B90.2*
- - - TBC [*A18.0†, M90.09**
- Ovaire → *A18.1†, N74.1**
- Palais mou → *A18.8†, K93.8**
- Pancréas → *A18.8†, K87.1**
- Paupières → *A18.4†, H03.1**
- Peau → *A18.4*
- Pénis → *A18.1†, N51.8**
- Péricarde → *A18.8†, I32.0**
- Péritonéale NCA → *A18.3†, K93.0**
- Pharynx
- - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.8*
- - - *A16.8*
- Plèvre
- - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.6*
- - - *A16.5*
- Poignet → *A18.0†, M01.13**
- Prépuce → *A18.1†, N51.8**
- Prostatique → *A18.1†, N51.0**
- Pulmonaire
- - Confirmation
- - - Histologique → *A15.2*
- - - - *A15.3*
- - Confirmé
- - - Analyse bactériologique → *A15.0*
- - - Bactériologiquement et par examen microscopique de l'expectoration → *A15.0*
- - - Culture → *A15.1*
- - Fibrose tuberculeuse SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → *A16.2*
- - Maladies bactériennes → Méthodes spéciales pour l'exploration de: *Z11*
- - Miliaire → *A19.9*
- - N'ayant pas fait l'objet d'un examen bactériologique ou histologique → *A16.1*
- - Primaire
- - - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.7*
- - - - *A16.7*
- - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → *A16.2*
- - Sans confirmation bactériologique ou histologique → *A16.0*
- - - *A16.2*
- Rate → *A18.8†, D77**

Tuberculose – suite

- Rectum
- - Abscès → *A18.3†, K93.0**
- - Fistule → *A18.3†, K93.0**
- - - *A18.3†, K93.0**
- Rein → TBC [*A18.1†, N29.1**
- Résistance au médicament de première ligne → *A16.9, U82.0!*
- Rétine → *A18.5†, H32.0**
- Rétropéritonéale → *A18.3*
- Rhinopharyngé
- - Confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique → *A15.8*
- - - *A16.8*
- Sacrée → *A18.0†, M49.08**
- Sacrum → *A18.0†, M49.08**
- SAI → Séquelles de *B90.9*
- Sclère → *A18.5†, H19.0**
- Scrotum → *A18.1†, N51.8**
- Sinus
- - Épididyme → *A18.1†, N51.1**
- - Face
- - - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.8*
- - - - *A16.8*
- - Sous-maxillaire → *A18.8†, K93.8**
- - Surrénales → *A18.7†, E35.1**
- - Symphyse pubienne → *A18.0†, M01.15**
- Système
- - Lymphatique → *A18.2*
- - Nerveux
- - - Central →
- - - - *A17.9†, G99.8**
- - - - Séquelles de *B90.0*
- - - - -
- - - - - *A17.9†, G99.8**
- - - - - Formes de *A17.8†*
- - Systémique du tissu conjonctif → *A18.8†, M36.8**
- - Testicules → *A18.1†, N51.1**
- - Thoracique
- - - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.9*
- - - - *A16.9*
- - Thymus → *A18.8†, E35.8**
- - Thyroïde → *A18.8†, E35.0**
- - Tissu adénoïde
- - - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.8*
- - - - *A16.8*
- - Tissu cellulaire sous-cutané → *A18.4*
- - Trachée
- - - Confirmation bactériologique
- - - - Biologie moléculaire ou histologique → *A15.5*
- - - - Histologique → *A15.5*

Tuberculose – suite

- Trachée – suite
- - SAI (sans mention de confirmation bactériologique, par biologie moléculaire ou histologique) → *A16.4*
- - - *A16.4*
- Trachéo-bronchique
- - Confirmation bactériologique ou histologique → *A15.5*
- - - *A16.4*
- Trompe d'Eustache → *A18.6†, H75.0**
- Tunique vaginale → *A18.1†, N51.8**
- Uretère → *A18.1†, N29.1**
- Urètre → *A18.1†, N37.0**
- Utérus → *A18.1†, N74.1**
- Uvée → *A18.5†, H22.0**
- Uvule → *A18.8†, K93.8**
- Vagin → *A18.1†, N77.1**
- Verruqueuse → *A18.4*
- Vertébrale → *A18.0†, M49.09**
- Vésicule
- - Biliaire → *A18.8†, K87.0**
- - Séminales → *A18.1†, N51.8**
- - Vessie → *A18.1†, N33.0**
- Voies respiratoires et sans précision → Séquelles de *B90.9*
- Vulve → *A18.1†, N77.1**
- -
- - *A16.9*
- - Déformation de la colonne vertébrale due à la *A18.0†, M49.09**
- - Encéphalite au cours de *A17.8†, G05.0**
- - Maladie due au VIH avec *B20, A16.9*
- - Mise en observation pour suspicion de *Z03.0*
- - Pneumoconiose associée à la *J65*
- - Polyneuropathie au cours de *A17.8†, G63.0**
- - Spondylite au cours de *A18.0†, M49.09**
- - Sujets en contact avec et exposés à la *Z20.1*
- - Ulcère de la vulve au cours de *A18.1†, N77.0**
- Tuberculosis**
- v./v.a. Pseudotuberculosis
- Résistant à un ou plusieurs médicaments de première ligne → Mycobacterium *U82.0!*
- Tubéreux**
- v./v.a. Type de maladie
- Tubéro-éruptif – Xanthome:** *E78.2*
- Tubérosité antérieure** → *S82.1*
- Tubes collecteurs – Carcinome des** *C64*
- Tubo-ovarien** →
- Abscès (de): *N70*
- Affection inflammatoire *N70*
- Tuboplastie ou vasoplastie après stérilisation** → *Z31.0*
- Tubo-tympanique**
- Chronique → Catarrhe *H65.2*

Tubo-tympanique – suite

- -
- - Maladie chronique *H66.1*
- - Otite moyenne suppurée chronique *H66.1*

Tubulaire

- v./v.a. Nécrose tubulaire
- Anémie → Syndrome de calcification du système nerveux central-surdité-acidose *Q87.8*
- Cardiomyopathie → Syndrome d'insuffisance rénale *N25.8, I42.0*
- Œsophage → Duplication *Q39.8*
- Rénal
- - Distal
- - - Autosomique récessive → Acidose *N25.8*
- - - → Acidose *N25.8*
- - Proximale → Acidose *N25.8*
- - Type
- - - 1 → Acidose *N25.8*
- - - 2 → Acidose *N25.8*
- - -
- - - Acidose *N25.8*
- - - Dysgénésie *Q63.8*
- - - Ostéopétrose avec acidose *Q78.2, N25.8*
- -
- - Myopathie avec agrégats *G71.2*
- - Syndrome d'encéphalopathie-cardiomyopathie hypertrophique-néphropathie *E88.8*
- - Troubles de la motilité de l'œsophage *K22.4*

Tubulinopathie – Dysgyrie associée à une *Q04.3***Tubulo-interstitiel**

- Aiguë → Néphrite *N10*
- Autosomique dominant
- - Associé
- - - MUC1 → Néphropathie *Q61.5*
- - - UMOD → Néphropathie *Q61.5*
- - → Néphropathie *Q61.5*
- Chronique
- - Sans précision → Néphrite *N11.9*
- - → Autres néphrites *N11.8*
- Cours
- - Affections disséminées du tissu conjonctif → Maladie rénale *N16.4**
- - Brucellose → Maladie rénale *A23.9†, N16.0**
- - Cryoglobulinémie mixte → Maladie rénale *D89.1†, N16.2**
- - Cystinose → Maladie rénale *E72.0†, N16.3**
- - Diphtérie → Maladie rénale *A36.8†, N16.0**
- - Leucémie →
- - - Maladie rénale *C95.90†, N16.1**
- - - Trouble *C95.90†, N16.1**
- - Lupus érythémateux disséminé → Néphropathie *M32.1†, N16.4**
- - Lymphome NCA → Maladie rénale *C85.9†, N16.1**

Tubulo-interstitiel – suite

- Cours – suite
- - Maladie
- - - Glycogénique → Maladie rénale *E74.0†, N16.3**
- - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Maladie rénale *N16.0**
- - - Métaboliques → Maladie rénale *N16.3**
- - - Sang et des troubles du système immunitaire → Maladie rénale *N16.2**
- - - Tumorales → Maladie rénale *N16.1**
- - - Wilson → Maladie rénale *E83.0†, N16.3**
- - Maladies classées ailleurs → Maladie rénale *N16.8**
- - Myélome multiple → Maladie rénale *C90.00†, N16.1**
- - Plasmocytome
- - - Rémission complète → Maladie rénale *C90.01†, N16.1**
- - - → Maladie rénale *C90.00†, N16.1**
- - Sarcoidose → Maladie rénale *D86.9†, N16.2**
- - Sepsis
- - - Fongique → Maladie rénale *B48.80†, N16.0**
- - - Protozoaires → Maladie rénale *B60.80†, N16.0**
- - Septicémie
- - - Bactérienne → Maladie rénale *A41.9†, N16.0**
- - - Virale → Maladie rénale *B34.80†, N16.0**
- - Syndrome sec → Maladie rénale *M35.0†, N16.4**
- - Toxoplasmose → Maladie rénale *B58.8†, N16.0**
- Cytomégalovirus → Maladie rénale *B25.88†, N16.0**
- Due à un sepsis → Maladie rénale *A41.9†, N16.0**
- Non précisée comme aiguë ou chronique → Néphrite *N12*
- Précisées → Autres maladies rénales *N15.8*
- Salmonella → Maladie rénale *A02.2†, N16.0**
- Sans précision → Maladie rénale *N15.9*
- Uvéite → Syndrome TINU [Néphrite *N12, H20.9*
- Virus d'Epstein-Barr → Maladie rénale *B27.0†, N16.0**
- Virus de l'herpès → Maladie rénale *B00.8†, N16.0**
- -
- - Lupus érythémateux disséminé avec atteinte rénale *M32.1†, N16.4**
- - Syndrome Sjögren
- - - Maladie rénale *M35.0†, N16.4**
- - - Néphrite *M35.0†, N16.4**

Tubulokystique – Carcinome rénal *C64***Tubulo-mucineux à cellules fusiformes** – Carcinome rénal *C64***Tubulopillaire du pancréas** – ITPN [Carcinome intracanalair *C25.9***Tubulopathie**

- Fuite phosphatée → *N25.0*
- Mutation de l'ADN mitochondrial → Cardiomyopathie hypertrophique et *I42.2*
- Proximale-diabète sucré-ataxie cérébelleuse → Syndrome de *Q87.8*
- Rénale → Déplétion de l'ADN mitochondrial, forme encéphalomyopathique avec *G31.81†, N16.8**
- Sans précision → Affection due à une *N25.9*
- -
- - Affections dues à une *N25.8*
- - Syndrome d'histidinurie - *N15.8†, E90**

Tué à tout moment – Modification de la personnalité après: captivité prolongée avec risque d'être *F62.0***Tuer de n'importe quelle manière** – Lésions dues à l'intention d'une autre personne de léser ou de *Y09.9!***Tularémie**

- Abdominale → *A21.3*
- Gastro-intestinale → *A21.3*
- Généralisée → *A21.7*
- Oculaire → *A21.1*
- Oculo-glandulaire → *A21.1*
- Pulmonaire → *A21.2*
- Septicémique → *A21.7*
- Septique → *A21.7*
- Typhoïdique → *A21.7*
- Ulcéro-glandulaire → *A21.0*
- -
- - *A21.9*
- - Conjonctivite due à une *A21.1†, H13.1**
- - Formes de *A21.8*
- - Nécessité d'une vaccination contre la *Z23.4*
- - Pneumonie au cours de *A21.2†, J17.0**

Tularenis

- Francisella tularensis] → Infection à Francisella tularensis subsp. *A21*
- Subsp. tularensis [Francisella tularensis] → Infection à Francisella *A21*
- -
- - Infection
- - - Francisella
- - - - *A21.9*
- - - Tularensis subsp. tularensis [Francisella *A21*
- - - Pasteurella *A21.9*
- - Trachéo-bronchite à Francisella *A21.8*

Tuméfaction

- Diffus généralisé
- - Intra-abdominale SAI → *R19.0*
- - Ombilicale → *R19.0*
- - Pelvienne SAI → *R19.0*
- - Ganglionnaire → *R59*
- - Mammaire, sans précision → *N63*
- - Masse

Tuméfaction –suite

- Masse –suite
- Intra-abdominales et pelviennes – R19.0
- Localisé peau tissu cellulaire sous-cutané
- Niveau
- Cou – R22.1
- Membre
- Inférieur – R22.4
- Supérieur – R22.3
- Tête – R22.0
- Tronc – R22.2
- Sans précision – R22.9
- Sièges multiples – R22.7
- Sterno-mastoïdienne (congénitale) – Q68.0

Tumeur

- Alvéolaires primaires – Multiples C34.9, C97!
- Anale – D37.78
- Appareil respiratoire – Examen spécial de dépistage de Z12.2
- Brenner maligne – C56
- Brodie] – Cystosarcome phyllode [D48.6
- Bronchique neuroendocrine à localisations contiguës – C34.8
- Burkitt – Maladie due au VIH avec B21, C83.7
- Calcifiée de Malherbe – D23.9
- Canal anal – D37.78
- Carcinoïde productrice mucus
- Appendice – C18.1
- Poumons – C34.9
- Cardiaque primaire
- Adulte –
- C38.0
- D15.1
- Enfant –
- C38.0
- D15.1
- Castleman – D47.7
- Cavité buccal Organe digestif évolution imprévisible inconnu
- Organes digestifs à évolution imprévisible ou inconnue: Autres organes digestifs – D37.78
- Pancréas – D37.70
- Cellule
- Épithélioïdes périvasculaires – D48.1
- G – D37.70
- Îlots pancréatiques – D37.70
- Insulaires – D13.7
- Plasmacytoides dendritiques blastiques [TCPDB] – C86.4
- Cellule géante ostéoclastique
- Col du pancréas – C25.7
- Pancréas, à localisations contiguës – C25.8
- Queue du pancréas – C25.2
- Cellules dendritiques indéterminées – C96.4

Tumeur –suite

- Cérébrale syphilitique – A52.1†, G94.8*
- Col – Soins maternels pour: O34.4
- Col de l'utérus – Examen spécial de dépistage de Z12.4
- Corps de l'utérus – Soins maternels pour O34.1
- Desmoïde – D48.1
- Duodénum – Sténose pylorique de l'adulte par K31.12
- Ectopique sécrétrice d'aldostérone – D48.9, E26.0
- Embryonnaire du tissu neuroépithélial – C72.9
- Estomac –
- Examen spécial de dépistage de Z12.0
- Sténose pylorique de l'adulte par K31.12
- Évolution imprévisible ou inconnue, sans précision – D48.9
- Fibreuse solitaire – D21.9
- Foetus
- Entraînant une disproportion – O33.7
- Dystocie due à: O66.3
- Gastro-intestinale neuroendocrine – C26.9
- Glioneuronal
- Formant des rosettes – D43.2
- Papillaire – D43.2
- Glomus – D18.00
- Histiocytaires à évolution imprévisible ou inconnue – D47.7
- Histiocytes et mastocytes à évolution imprévisible et inconnue – D47.0
- Intestin – Examen spécial de dépistage de Z12.1
- Intestinale – D37.78
- Intracrânienne incertaine – Démence au cours d'une D43.2†, F02.8*
- Klatskin – C24.0
- Liée à BAP1 – Prédilection au développement de Q99.8
- Localisations – Examen spécial de dépistage de Z12.8
- Mandibulaire – Syndrome d'hyperparathyroïdie- E21.0, D16.42
- Mastocytes SAI – D47.0
- Métanéphrique bénigne – D30.0
- Mucineuse de l'ovaire à faible potentiel de malignité – C56
- Müllérienne mixte maligne du col de l'utérus – C53.9
- Myofibroblastique inflammatoire – D48.9
- Neurales] – ROHHADNET [Syndrome d'obésité infantile d'installation rapide-dysfonctionnement hypothalamique-hypoventilation-dysautonomie- E23.3, C80.9
- Neuroendocrinienne métastatique – C80.9
- Neuroépithéliale dysembryoplasique – D33.2
- Odontogène kératocystique
- Mandibule – D16.5
- Maxillaire – D16.42

Tumeur –suite

- Oligodendrogliale – C71.9
- Ovarienne dermoïde avec transformation maligne – C56
- Pancréas – Sténose pylorique de l'adulte par K31.12
- Pancréatico-duodénale – D37.70
- Pancréatique – D37.70
- Papillaire
- Kystique – D37.78
- Mucineuse de l'ovaire à faible potentiel de malignité – C56
- Région pinéale – D44.5
- Parenchyme pinéal à différenciation intermédiaire – D44.5
- Phyllode
- Prostate – D40.0
- Sein – D48.6
- Précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés à évolution imprévisible ou inconnue – Autres D47.7
- Primaire
- Inconnue) – Anémie tumorale (D48.9†, D63.0*
- Indéterminée – Adénocarcinome au cours de C80.0
- Maligne d'origine inconnue – C80.0
- Primitif
- Indéterminée – C80.0
- – C80.9
- Prostate – Examen spécial de dépistage de Z12.5
- Rare gastro-œsophagienne – D37.1
- Rate – D37.78
- Sac vitellin du système nerveux central – C72.9
- SAI – D48.9
- Sans précision – Examen spécial de dépistage d'une Z12.9
- Secondaires malignes d'autres localisations précisées – Autres C79.88
- Sein – Examen spécial de dépistage de Z12.3
- Site d'implantation – D39.2
- Testiculaire des cordons sexuels et du stroma – C62.9
- Thymique – D38.4
- Thyroïde – D44.0
- Tissu
- Lymphatiques, hématopoïétiques et apparentés – Méningite néoplasique lors de C79.3
- Lymphoïde hématopoïétique apparent
- Évolution imprévisible ou inconnue, sans précision – D47.9
- – Antécédents familiaux d'autres Z80.7
- Traitement cytostatique d'une néoplasie) – Lyse (spontanée) des E88.3
- Tronc cérébral – D43.1
- Vagin – Soins maternels pour: O34.6

Tumeur –suite

- Vessie → Examen spécial de dépistage de *Z12.6*
- Vulve → Soins maternels pour: *O34.7*
- Wilms →
- - *C64*
- - Syndrome
- - - Néphroblastomatoses-ascite fœtale-macrosome- *Q87.3*
- - - Retard de développement-kystes pulmonaires-croissance excessive- *C64, Q87.3*
- - -
- - Antécédents personnels d'autres *Z86.0*
- - Kyste branchial [siège de la *C10.4*]
- - Syndrome myasthénique au cours de *D48.9†, G73.2**
- - Testicule
- - - Ectopique [siège de la *C62.0*]
- - - Retenu [siège de la *C62.0*]

Tumeur à évolution imprévisible ou inconnue

- Appareil
- - Digestif, sans précision → *D37.9*
- - Respiratoire, sans précision → *D38.6*
- Appendice → *D37.3*
- Atteinte pluriglandulaire → *D44.8*
- Bassinet → *D41.1*
- Canal cranio-pharyngien → *D44.4*
- Côlon → *D37.4*
- Corpuscule carotidien → *D44.6*
- Encéphale
- - Infratentorial → *D43.1*
- - Sans précision → *D43.2*
- - Supratentorial → *D43.0*
- Épiphyse [glande pinéale] → *D44.5*
- Estomac → *D37.1*
- Foie, vésicule et voies biliaires → *D37.6*
- Glande endocrine, sans précision → *D44.9*
- Glomus aortique et autres paraganglions → *D44.7*
- Hypophyse → *D44.3*
- Intestin grêle → *D37.2*
- Larynx → *D38.0*
- Lèvre, cavité buccale et pharynx → *D37.0*
- Médiastin → *D38.3*
- Méninges
- - Cérébrales → *D42.0*
- - Rachidiennes → *D42.1*
- - Sans précision → *D42.9*
- Moelle épinière → *D43.4*
- Nerfs crâniens → *D43.3*
- Nerfs périphériques et du système nerveux autonome → *D48.2*
- Organe génital
- - Femme
- - - Sans précision → *D39.9*
- - - - *D39.7*

Tumeur à évolution imprévisible ou inconnue –suite

- Organe génital –suite
- - Homme
- - - Sans précision → *D40.9*
- - - - *D40.7*
- Organe urinaire
- - Sans précision → *D41.9*
- - - *D41.7*
- Organes digestifs → *D37.7*
- Organes respiratoires → *D38.5*
- Os et cartilage articulaire → *D48.0*
- Ovaire → *D39.1*
- Parathyroïde → *D44.2*
- Parties du système nerveux central → *D43.7*
- Peau → *D48.5*
- Péritoine → *D48.4*
- Placenta → *D39.2*
- Plèvre → *D38.2*
- Prostate → *D40.0*
- Rectum → *D37.5*
- Rein → *D41.0*
- Rétropéritoine → *D48.3*
- Sein → *D48.6*
- Sièges précisés → *D48.7*
- Surrénale → *D44.1*
- Système nerveux central, sans précision → *D43.9*
- Testicule → *D40.1*
- Thymus → *D38.4*
- Thyroïde → *D44.0*
- Tissu conjonctif et autres tissus mous → *D48.1*
- Trachée, bronches et poumon → *D38.1*
- Urètre → *D41.2*
- Urètre → *D41.3*
- Utérus → *D39.0*
- Vessie → *D41.4*

Tumeur bénigne

- Amygdale → *D10.4*
- Anus et canal anal → *D12.9*
- Appareil respiratoire, sans précision → *D14.4*
- Atteinte pluriglandulaire → *D35.8*
- Bassin, sacrum et coccyx → *D16.8*
- Bassinet rénal → *D30.1*
- Bronches et poumon → *D14.3*
- Cæcum → *D12.0*
- Canal cranio-pharyngien → *D35.3*
- Caronculaire de l'œil → *D31.0*
- Choroïde → *D31.3*
- Cœur → *D15.1*
- Col de l'utérus → *D26.0*
- Côlon ascendant → *D12.2*
- Côlon descendant → *D12.4*
- Côlon sigmoïde → *D12.5*

Tumeur bénigne –suite

- Côlon transverse → *D12.3*
- Côlon, sans précision → *D12.6*
- Conjonctive → *D31.0*
- Cornée → *D31.1*
- Corps
- - Ciliaire → *D31.4*
- - Utérus → *D26.1*
- Corpuscule carotidien → *D35.5*
- Côtes, sternum et clavicule → *D16.7*
- Duodénum → *D13.2*
- Encéphale
- - Infratentorial → *D33.1*
- - Sans précision → *D33.2*
- - Supratentorial → *D33.0*
- Épididyme → *D29.3*
- Épiphyse [glande pinéale] → *D35.4*
- Estomac → *D13.1*
- Foie → *D13.4*
- Follicules pileux → *D23*
- Gaines nerveuses périphériques → *D36.1*
- Ganglions lymphatiques → *D36.0*
- Glande
- - Sébacées → *D23*
- - Sudoripares → *D23*
- Glande endocrine
- - Précisées → *D35.7*
- - Sans précision → *D35.9*
- Glande lacrymale et canal lacrymal → *D31.5*
- Glande parotide → *D11.0*
- Glande salivaire principale
- - Sans précision → *D11.9*
- - - *D11.7*
- Glande sublinguale → *D11.7*
- Glomus aortique et autres paraganglions → *D35.6*
- Hypopharynx → *D10.7*
- Hypophyse → *D35.2*
- Jonction recto-sigmoïdienne → *D12.7*
- Kraniofazial → *D16.41*
- Langue → *D10.1*
- Larynx → *D14.1*
- Lèvre → *D10.0*
- Maxillaire inférieur → *D16.5*
- Maxillofazial → *D16.42*
- Médiastin → *D15.2*
- Méninges
- - Cérébrales → *D32.0*
- - Rachidiennes → *D32.1*
- - Sans précision → *D32.9*
- - - *D32*
- Moelle épinière → *D33.4*
- Nerfs crâniens → *D33.3*
- Nerfs périphériques et du système nerveux autonome → *D36.1*

Tumeur bénigne –suite

- Œil, sans précision → *D31.9*
- Œsophage → *D13.0*
- Omoplate et os longs du membre supérieur → *D16.0*
- Orbite, sans précision → *D31.6*
- Oreille moyenne, fosses nasales et sinus de la face → *D14.0*
- Organe génital
 - - Femme
 - - - Précisés → *D28.7*
 - - - Sans précision → *D28.9*
 - - Homme
 - - - Sans précision → *D29.9*
 - - - - → *D29.7*
- Organe intrathoracique, sans précision → *D15.9*
- Organe urinaire
 - - Sans précision → *D30.9*
 - - - → *D30.7*
- Organes intrathoraciques précisés → *D15.7*
- Os
 - - Cartilage articulaire
 - - - Clavicule → *D16.72*
 - - - Côtes → *D16.70*
 - - - Sans précision → *D16.9*
 - - - Sternum → *D16.71*
 - - Court membre
 - - - Inférieur → *D16.3*
 - - - Supérieur → *D16.1*
 - - Crâne et de la face → *D16.4*
 - - Longs du membre inférieur → *D16.2*
- Ovaire → *D27*
- Pancréas
 - - Endocrine → *D13.7*
 - - - → *D13.6*
- Parathyroïde → *D35.1*
- Partie
 - - Bouche, autres et non précisées → *D10.3*
 - - Intestin grêle, autres et non précisées → *D13.3*
 - - Oropharynx → *D10.5*
 - - Précisées du système nerveux central → *D33.7*
 - - Utérus → *D26.7*
- Peau
 - - Cuir chevelu et du cou → *D23.4*
 - - Lèvre → *D23.0*
 - - Membre
 - - - Inférieur, y compris la hanche → *D23.7*
 - - - Supérieur, y compris l'épaule → *D23.6*
 - - Oreille et du conduit auditif externe → *D23.2*
 - - Parties de la face, autres et non précisées → *D23.3*
 - - Paupière, y compris le canthus → *D23.1*
 - - Sans précision → *D23.9*

Tumeur bénigne –suite

- Peau –suite
 - - Tronc → *D23.5*
- Péritoine → *D20.1*
- Pharynx, sans précision → *D10.9*
- Plancher de la bouche → *D10.2*
- Prostate → *D29.1*
- Rachis → *D16.6*
- Rectum → *D12.8*
- Rein → *D30.0*
- Rétine → *D31.2*
- Rétropéritoine → *D20.0*
- Rhinopharynx → *D10.6*
- Scrotum → *D29.4*
- Sein → *D24*
- Siège
 - - Mal définis de l'appareil digestif → *D13.9*
 - - Précisés → *D36.7*
- Surrénale → *D35.0*
- Système nerveux central, sans précision → *D33.9*
- Testicule → *D29.2*
- Thymus → *D15.0*
- Thyroïde → *D34*
- Tissu conjonctif tissu mou
 - - Abdomen → *D21.4*
 - - Bassin → *D21.5*
 - - Membre
 - - - Inférieur, y compris la hanche → *D21.2*
 - - - Supérieur, y compris l'épaule → *D21.1*
 - - Sans précision → *D21.9*
 - - Tête, de la face et du cou → *D21.0*
 - - Thorax → *D21.3*
 - - Tronc, sans précision → *D21.6*
- Tissu mésothélial
 - - Péritoine → *D19.1*
 - - Plèvre → *D19.0*
 - - Sans précision → *D19.9*
- Sièges → *D19.7*
- Trachée → *D14.2*
- Trompe
 - - Ligaments de l'utérus → *D28.2*
 - - - → *D28.2*
- Urètre → *D30.2*
- Urètre → *D30.4*
- Utérus, sans précision → *D26.9*
- Vagin → *D28.1*
- Verge → *D29.0*
- Vessie → *D30.3*
- Voies biliaires extra-hépatiques et vésicule biliaire → *D13.5*
- Vulve → *D28.0*
- - → *D36.9*

Tumeur desmoplastique petit cellule

- Péritoine → *C48.2*

Tumeur desmoplastique petit cellule –suite

- Rond
 - - Tissu mou
 - - - Abdomen → *C49.4*
 - - - Thorax → *C49.3*
 - - - → *C49.9*
- Rondes des tissus mous du pelvis → *C49.5*

Tumeur épithéliale

- Bénin
 - - Glande
 - - - Parotide → *D11.0*
 - - - Sous-maxillaire → *D11.7*
 - - Glande sublinguale → *D11.7*
 - - Glandes salivaires → *D11.9*
- Malign
 - - Glande sous-mandibulaire → *C08.0*
 - - Glande sublinguale → *C08.1*
 - - Glandes salivaires → *C07*
- Ovaire, à la limite de la malignité → *C56*

Tumeur germinale

- Dysgerminomateuse maligne de l'ovaire → *C56*
- Malign
 - - Col de l'utérus → *C53.9*
 - - Corps de l'utérus → *C54.9*
 - - Endocol → *C53.0*
 - - Exocol → *C53.1*
 - - Jonction cervico-vaginale → *C53.8*
 - - L'endomètre → *C54.1*
 - - Mixte → *C80.9*
 - - Non dysgerminomateuse de l'ovaire → *C56*
 - - Vagin → *C52*
- Non séminomateuse testicule
 - - Dystopique → *C62.0*
 - - Scrotal → *C62.1*
 - - - → *C62.9*

Tumeur lipomateuse bénin

- Cordon spermatique → *D17.6*
- Organes intra-abdominaux → *D17.5*
- Organes intrathoraciques → *D17.4*
- Peau tissu sous-cutané
 - - Membres → *D17.2*
 - - Sièges autres et non précisés → *D17.3*
 - - Tête, de la face et du cou → *D17.0*
 - - Tronc → *D17.1*
- Sans précision → *D17.9*
- Sièges → *D17.7*

Tumeur lymphoïde associé réarrangement

- FGFR1 → *C91.70*
- JAK2 forme
 - - Aiguë → *C91.00*
 - - Chronique → *C91.10*
- JAK2c → *C91.70*
- PDGFRA → *C91.70*

Tumeur lymphoïde associé réarrangement
- suite

- PDGFRB → C91.70

Tumeur maligne

- Abdomen → C76.2

- Affectant à la fois les canaux biliaires intra- et extra-hépatiques → C24.8

- Ampoule de Vater → C24.1

- Amygdale

- - Linguale → C02.4

- - Sans précision → C09.9

- Angle gauche du côlon [splénique] → C18.5

- Anneau de Waldeyer → C14.2

- Annexes de l'utérus, sans précision → C57.4

- Antre pylorique → C16.3

- Anus, sans précision → C21.0

- Appendice → C18.1

- Atteinte pluriglandulaire, sans précision → C75.8

- Base de la langue → C01

- Bassinet → C65

- Bouche, sans précision → C06.9

- Bronche

- - Poumon, sans précision → C34.9

- - Souche → C34.0

- Canal biliaire extra-hépatique → C24.0

- Cardia → C16.0

- Caroncule de l'œil → C69.0

- Cartilage laryngé → C32.3

- Cervelet → C71.6

- Choroïde → C69.3

- Clitoris → C51.2

- Col de l'utérus, sans précision → C53.9

- Col vésical → C67.5

- Côlon descendant → C18.6

- Côlon sigmoïde → C18.7

- Côlon, sans précision → C18.9

- Commissure des lèvres → C00.6

- Conjonctive → C69.0

- Cordon spermatique → C63.1

- Cornée → C69.1

- Corps

- - Ciliaire → C69.4

- - Estomac → C16.2

- - Pancréas → C25.1

- - Utérus, sans précision → C54.9

- - Verge → C60.2

- Corpuscule carotidien → C75.4

- Cortex de la surrénale → C74.0

- Cryptorchidie → C62.0

- Deux tiers antérieurs de la langue, sans précision → C02.3

- Dôme de la vessie → C67.1

- Encéphale

- - Sans précision → C71.9

- - Sauf lobes et ventricules → C71.0

Tumeur maligne - suite

- Endocol → C53.0

- Endomètre → C54.1

- Envahissement de la moelle osseuse → C79.5

- Épididyme → C63.0

- Épiphyse [glande pinéale] → C75.3

- Estomac, sans précision → C16.9

- Etage

- - Sous-glottique → C32.2

- - Sus-glottique → C32.1

- Exocol → C53.1

- Face

- - Antérieure de l'épiglotte → C10.1

- - Cutanée de la lèvre → C44.0

- - Dorsale de la langue → C02.0

- - Inférieure de la langue → C02.2

- Fente branchiale → C10.4

- Foie, sans précision → C22.9

- Fond de l'utérus → C54.3

- Fosse

- - Amygdalienne → C09.0

- - Nasales → C30.0

- Gains des nerfs périphériques → [MPNST] C47.9

- Ganglion

- - Base → C71.0

- - Lymphatique

- - - Aisselle et du membre supérieur → C77.3

- - - Inguinaux et du membre inférieur → C77.4

- - - Intra-abdominaux → C77.2

- - - Intrapelviques → C77.5

- - - Intrathoraciques → C77.1

- - - Sans précision → C77.9

- - - Sièges multiples → C77.8

- - - Tête, de la face et du cou → C77.0

- Gencive

- - Inférieure → C03.1

- - Sans précision → C03.9

- - Supérieure → C03.0

- Gland → C60.1

- Glande

- - Sébacées → C44

- - Sudoripares → C44

- Glande endocrine, sans précision → C75.9

- Glande lacrymale et canal lacrymal → C69.5

- Glande sous-mandibulaire → C08.0

- Glande sublinguale → C08.1

- Glande urétrale → C68.1

- Glomus aortique et autres paraganglions → C75.5

- Grand

- - Courbure de l'estomac, sans précision → C16.6

- - Lèvre → C51.0

- Hypophyse → C75.1

Tumeur maligne - suite

- Iléon → C17.2

- Intestin grêle, sans précision → C17.9

- Isthme de l'utérus → C54.0

- Larynx, sans précision → C32.9

- Lésion localisation contigu

- - Amygdale → C09.8

- - Appareil digestif → C26.8

- - Bouche, parties autres et non précisées → C06.8

- - Bronches et du poumon → C34.8

- - Cœur, du médiastin et de la plèvre → C38.8

- - Col de l'utérus → C53.8

- - Côlon → C18.8

- - Corps de l'utérus → C54.8

- - Encéphale

- - - Parties du système nerveux central → C72.8

- - - → C71.8

- - Estomac → C16.8

- - Glandes salivaires principales → C08.8

- - Hypopharynx → C13.8

- - Intestin grêle → C17.8

- - Langue → C02.8

- - Larynx → C32.8

- - Lèvre

- - - Cavité buccale et du pharynx → C14.8

- - - → C00.8

- - Nerfs périphériques et du système nerveux autonome → C47.8

- - Œil et de ses annexes → C69.8

- - Œsophage → C15.8

- - Organe génital

- - - Femme → C57.8

- - - Homme → C63.8

- - Organes respiratoires et intrathoraciques → C39.8

- - Organes urinaires → C68.8

- - Oropharynx → C10.8

- - Os cartilage articulaire

- - - Membres → C40.8

- - - → C41.8

- - Palais → C05.8

- - Pancréas → C25.8

- - Peau → C44.8

- - Plancher de la bouche → C04.8

- - Rectum, de l'anus et du canal anal → C21.8

- - Rétropéritoine et du péritoine → C48.8

- - Rhinopharynx → C11.8

- - Sein → C50.8

- - Sièges autres et mal définis → C76.8

- - Sinus de la face → C31.8

- - Tissu conjonctif et des autres tissus mous → C49.8

- - Verge → C60.8

- - Vessie → C67.8

Tumeur maligne –suite

- Lésion localisation contigu –suite
- - Voies biliaires → C24.8
- - Vulve → C51.8
- Lèvre
- - Inférieur
- - - Bord libre → C00.1
- - - Face interne → C00.4
- - Sans précision
- - - Bord libre → C00.2
- - - Face interne → C00.5
- - - - C00.9
- - Supérieur
- - - Bord libre → C00.0
- - - Face interne → C00.3
- Ligament large → C57.1
- Ligament rond → C57.2
- Lobe
- - Inférieur, bronches ou poumon → C34.3
- - Moyen, bronches ou poumon → C34.2
- - Supérieur, bronches ou poumon → C34.1
- Lobe frontal → C71.1
- Lobe occipital → C71.4
- Lobe pariétal → C71.3
- Lobe temporal → C71.2
- Luette → C05.2
- Mamelon et aréole → C50.0
- Marge anale → C44.50
- Mastocytes → C96.2
- Médiastin
- - Antérieur → C38.1
- - Partie non précisée → C38.3
- - Postérieur → C38.2
- Médullosurrénale → C74.1
- Membre
- - Inférieur → C76.5
- - Supérieur → C76.4
- Méninges
- - Cérébrales → C70.0
- - Rachidien →
- - - C70.1
- - Sans précision → C70.9
- Mixte müllérienne de l'ovaire → C56
- Moelle épinière → C72.0
- Muqueuse de la joue → C06.0
- Myomètre → C54.2
- Nerf auditif [Nerf crânien VIII] → C72.4
- Nerf olfactif [Nerf crânien I] → C72.2
- Nerf optique [Nerf crânien II] → C72.3
- Nerf périphérique
- - Abdomen → C47.4
- - Membre
- - - Inférieur, y compris la hanche → C47.2
- - - Supérieur, y compris l'épaule → C47.1

Tumeur maligne –suite

- Nerf périphérique –suite
- - Pelvis → C47.5
- - Système nerveux autonome, sans précision → C47.9
- - Tête, de la face et du cou → C47.0
- - Thorax → C47.3
- - Tronc, sans précision → C47.6
- Nerfs crâniens, autres et non précisés → C72.5
- Neuroendocrine de l'oreille moyenne → C30.1
- Odontogène de la mandibule → C41.1
- Œil, sans précision → C69.9
- Œsophage
- - Abdominal → C15.2
- - Cervical → C15.0
- - Sans précision → C15.9
- - Thoracique → C15.1
- Opération prophylactique
- - Organes → Opération prophylactique pour facteur de risque de Z40.08
- - Ovaire → Opération prophylactique pour facteur de risque de Z40.01
- - Sein → Opération prophylactique pour facteur de risque de Z40.00
- Orbite → C69.6
- Oreille moyenne → C30.1
- Organe digestif →
- - Antécédents familiaux de Z80.0
- - Antécédents personnels de Z85.0
- Organe génital
- - Femme
- - - Précisés → C57.7
- - - Sans précision → C57.9
- - Homme
- - - Précisés → C63.7
- - - Sans précision → C63.9
- - -
- - - Antécédents familiaux de Z80.4
- - - Antécédents personnels de Z85.4
- Organe respiratoire intrathoracique →
- - Antécédents familiaux de Z80.2
- - Antécédents personnels de Z85.2
- Organe urinaire, sans précision → C68.9
- Organes et systèmes → Antécédents personnels de Z85.8
- Orifice urétéral → C67.6
- Oropharynx, sans précision → C10.9
- Os
- - Cartilage articulaire
- - - Clavicule → C41.32
- - - Côtes → C41.30
- - - Cranio-facial → C41.01
- - - Mandibule → C41.1
- - - Maxillo-facial → C41.02
- - - Membre, sans précision → C40.9

Tumeur maligne –suite

- Os –suite
- - Cartilage articulaire –suite
- - - Omoplate et os longs du membre supérieur → C40.0
- - - Os
- - - - Court
- - - - - Membre inférieur → C40.3
- - - - - Membre supérieur → C40.1
- - - - Longs du membre inférieur → C40.2
- - Pelvis → C41.4
- - Rachis → C41.2
- - Sans précision → C41.9
- - Sternum → C41.31
- - Cranio-facial → C41.01
- - Face → C41.02
- - Maxillofacial → C41.02
- - - Osteodystrophia deformans au cours de C41.9†, M90.69*
- Ouraque → C67.7
- Ovaire → C56
- Palais, sans précision → C05.9
- Pancréas
- - Endocrine → C25.4
- - Sans précision → C25.9
- Paramètre → C57.3
- Parathyroïde → C75.0
- Paroi
- - Antérieur
- - - Rhinopharynx → C11.3
- - - Vessie → C67.3
- - Latéral
- - - Oropharynx → C10.2
- - - Rhinopharynx → C11.2
- - - Vessie → C67.2
- - Postérieur
- - - Hypopharynx → C13.2
- - - Oropharynx → C10.3
- - - Rhinopharynx → C11.1
- - - Vessie → C67.4
- - Supérieure du rhinopharynx → C11.0
- Partie
- - Centrale du sein → C50.1
- - Pancréas → C25.7
- - Précisées du péritoine → C48.1
- Peau
- - Cuir chevelu et du cou → C44.4
- - Face, parties autres et non précisées → C44.3
- - Membre
- - - Inférieur, y compris la hanche → C44.7
- - - Supérieur, y compris l'épaule → C44.6
- - Oreille et du conduit auditif externe → C44.2
- - Paupière, y compris le canthus → C44.1
- - Sans précision → C44.9

Tumeur maligne –suite

- Peau –suite
- Tronc → C44.5
- → Antécédents familiaux de Z80.8
- Pelvienne → C76.3
- Pelvis → C76.3
- Péritoine, sans précision → C48.2
- Petit
- Courbure de l'estomac, sans précision → C16.5
- Lèvre → C51.1
- Pharynx, sans précision → C14.0
- Pilier de l'amygdale (antérieur) (postérieur) → C09.1
- Placenta → C58
- Plancher
- Antérieur de la bouche → C04.0
- Bouche, sans précision → C04.9
- Latéral de la bouche → C04.1
- Plasmocytes localisée SAI → C90.3
- Plèvre → C38.4
- Pointe et bords latéraux de la langue → C02.1
- Précisées des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés → Autres C96.7
- Prépuce → C60.0
- Prolongement axillaire du sein → C50.6
- Prostate → C61
- Pylore → C16.4
- Quadrant
- Inféro-externe du sein → C50.5
- Inféro-interne du sein → C50.3
- Supéro-externe du sein → C50.4
- Supéro-interne du sein → C50.2
- Queue de cheval → C72.1
- Rate → C26.1
- Rectum → C20
- Région
- Rétro-cricoidienne → C13.0
- Rétromolaire → C06.2
- Repli ary-épiglottique, versant hypopharyngé → C13.1
- Rétine → C69.2
- Rhinopharynx, sans précision → C11.9
- SAI →
- C80.9
- Généralisé (secondaire): C79.9
- Sans précision →
- C80.9
- Antécédent familial de Z80.9
- Antécédents personnels de Z85.9
- Examen de contrôle après traitement pour Z08.9
- Sclérotique → C69.4
- Scrotum → C63.2
- Secondaire

Tumeur maligne –suite

- Secondaire –suite
- Cerveau et des méninges cérébrales → C79.3
- Cœur → Autres C79.84
- Foie et des voies biliaires intrahépatiques → C78.7
- Glande surrénale → C79.7
- Gros intestin et du rectum → C78.5
- Intestin grêle → C78.4
- Médiastin → C78.1
- Organe respiratoire
- Digestifs → C78
- Non précisés → C78.3
- Organes digestifs, autres et non précisés → C78.8
- Organes génitaux → C79.82
- Os et de la moelle osseuse → C79.5
- Ovaire → C79.6
- Parties du système nerveux, autres et non précisées → C79.4
- Peau → C79.2
- Péricarde → C79.83
- Plèvre →
- C78.2
- Épanchement pleural au cours d'une C78.2†, J91*
- Poumon → C78.0
- Rein et du bassin → C79.0
- Rétropéritoine et du péritoine → C78.6
- Sein → C79.81
- Siège non précisé → C79.9
- Tissu conjonctif tissu mou
- Cou → C79.85
- Membres → C79.86
- Sièges précisés → C79.88
- Vessie et des organes urinaires, autres et non précisés → C79.1
- Sein
- Sans précision → C50.9
-
- Antécédents familiaux de Z80.3
- Antécédents personnels de Z85.3
- Sertoli-Leydig de l'ovaire → C56
- Siège
- Mal défini
- Appareil
- Digestif → C26.9
- Respiratoire → C39.9
- → C76.7
- Multiples indépendants (primitifs) → C97!
- Primitif inconnu
- Ainsi précisée → C80.0
- → C80.0
- Sillon glosso-épiglottique → C10.0
- Sinus de la face, sans précision → C31.9

Tumeur maligne –suite

- Surrénale
- Sans précision → C74.9
- → C74
- Système
- Nerveux central, sans précision → C72.9
- Organes → Antécédents familiaux de Z80.8
- Testicule
- Descendu → C62.1
- Sans précision → C62.9
- Tête, face et cou → C76.0
- Thorax → C76.1
- Thymus → C37
- Thyroïde → C73
- Tiers
- Inférieur de l'œsophage → C15.5
- Moyen de l'œsophage → C15.4
- Supérieur de l'œsophage → C15.3
- Tissu
- Hématopoïétique NCA → Maladie due au VIH avec B21, C96.9
- Lymphoïde hématopoïétique apparent
- Sans précision → C96.9
- → Antécédents personnels d'autres Z85.7
- Tissu conjonctif tissu mou
- Abdomen → C49.4
- Membre
- Inférieur, y compris la hanche → C49.2
- Supérieur, y compris l'épaule → C49.1
- Pelvis → C49.5
- Sans précision → C49.9
- Tête, de la face et du cou → C49.0
- Thorax → C49.3
- Tronc, sans précision → C49.6
- Trachée
- Bronche poumon →
- Antécédents familiaux de Z80.1
- Antécédents personnels de Z85.1
- → C33
- Tractus
- Cranio-pharyngien → C75.2
- Intestinal, partie non précisée → C26.0
- Trigone de la vessie → C67.0
- Trompe de Fallope → C57.0
- Trompes → C57.0
- Tronc cérébral → C71.7
- Uretère → C66
- Urètre → C68.0
- Utérus, partie non précisée → C55
- Vagin → C52
- Ventricule cérébral → C71.5
- Verge → C60.9
- Vessie, sans précision → C67.9
- Vestibule de la bouche → C06.1
- Voie urinaire →

Tumeur maligne –suite

- Voie urinaire → *–suite*
- Antécédents familiaux de *Z80.5*
- Antécédents personnels de *Z85.5*
- Voies respiratoires supérieures, partie non précisée → *C39.0*
- Voile du palais → *C05.1*
- Voûte palatine → *C05.0*
- Vulve, sans précision → *C51.9*
- Zone cloacale → *C21.2*
- -
- Antécédents personnels de chimiothérapie pour *Z92.6*
- Examen de contrôle
- Chimiothérapie pour *Z08.2*
- Radiothérapie pour *Z08.1*
- Traitement
- *Z08.8*
- Chirurgical d'une *Z08.0*
- Combinés pour *Z08.7*
- Lymphohistiocytose hémophagocytaire acquise associée à une *C96.9, D76.1*
- Maladie due VIH
- *B21*
- Plusieurs *B21*
- Mise en observation pour suspicion de *Z03.1*
- Myopathie au cours d'une *C80.9†, M63.89**
- Polyneuropathie au cours d'une *C80.9†, G63.1**
- Séance de chimiothérapie pour *Z51.1*
- Syndrome myasthénique au cours d'une *C80.9†, G73.2**

Tumeur mixte

- Cellules germinales du système nerveux central → *C72.9*
- Maligne des canaux de Müller du corps de l'utérus → *C54.9*
- Myéloïde lymphatique réarrangement JAK2 associé forme
- Aiguë → *C95.00*
- Chronique → *C95.10*

Tumeur myéloïde

- Associé réarrangement
- FGFR1 → *C92.70*
- JAK2
- Forme
- Aiguë → *C92.00*
- Chronique → *C92.10*
- *C92.70*
- PDGFRA → *C92.70*
- PDGFRB → *C92.70*
- Extramédullaire → *C92.30*

Tumeur NCA →

- Anémie au cours d'une *D48.9†, D63.0**
- Arthropathie au cours d'une *D48.0†, M36.1**
- Ataxie cérébelleuse au cours de *D48.9†, G13.1**

Tumeur NCA → –suite

- Atrophie systémique du système nerveux central au cours de *D48.9†, G13.1**
- Compression des racines nerveuses au cours de *D48.9†, G55.0**
- Dégénérescence cérébrale au cours de *D48.9†, G32.8**
- Dermatomyosite au cours de *D48.9†, M36.0**
- Dermato-polymyosite au cours de *D48.9†, M36.0**
- Encéphalopathie au cours de *D48.9†, G13.1**
- Fracture pathologique au cours d'une *D48.0†, M90.79**
- Hydrocéphalie au cours de *D48.9†, G94.1**
- Myélopathie au cours de *D48.9†, G99.2**
- Paralysie de plusieurs nerfs crâniens au cours de *D48.9†, G53.3**
- Polyneuropathie au cours de *D48.9†, G63.1**

Tumeur neuroectodermique

- Cervelet primitive → *C71.6*
- Périphérique maligne du col de l'utérus → *C53.9*
- Primitif
- Col de l'utérus
- Lésion à localisations contiguës → *C53.8*
- → *C53.9*
- Corps de l'utérus → *C54.9*
- Encéphale →
- *C71.0*
- *C71.9*
- Endocol → *C53.0*
- Exocol → *C53.1*
- Fond de l'utérus → *C54.3*
- Isthme de l'utérus → *C54.0*
- L'endomètre → *C54.1*
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale → *C71.8*
- Lobe frontal → *C71.1*
- Lobe occipital → *C71.4*
- Lobe pariétal → *C71.3*
- Lobe temporal → *C71.2*
- Moelle épinière → *C72.0*
- Myomètre → *C54.2*
- Nerf crânien → *C72.5*
- Périphérique → *C49.9*
- PNET) du système nerveux central → *C72.9*
- Quatrième ventricule → *C71.7*
- Système nerveux central → *C72.9*
- Ventricule cérébral → *C71.5*

Tumeur neuroendocrine

- Bénin
- Angle
- Droit du côlon → *D12.3*
- Gauche du côlon → *D12.3*
- Cæcum → *D12.0*
- Canal anal → *D12.9*

Tumeur neuroendocrine –suite

- Bénin → *–suite*
- Côlon ascendant → *D12.2*
- Côlon descendant → *D12.4*
- Côlon sigmoïde → *D12.5*
- Côlon transverse → *D12.3*
- Duodénum → *D13.2*
- Larynx → *D14.1*
- Oreille moyenne → *D14.0*
- Rectum → *D12.8*
- Bien différenciée de l'endomètre → *C54.1*
- Bronche
- Lobaire
- Inférieure → *C34.3*
- Supérieure → *C34.1*
- Lobe moyen → *C34.2*
- Souche → *C34.0*
- Bronchique → *C34.9*
- Classique de l'appendice → *D37.3*
- Côlon → *C18.9*
- Estomac
- Type 1, forme familiale → *D13.1*
- -
- *C16.9*
- *D13.1*
- Faible grade du corps de l'utérus → *C54.9*
- Familial malign
- Antre de l'estomac de type 1 → *C16.3*
- Cardia de type 1 → *C16.0*
- Corps de l'estomac de type 1 → *C16.2*
- Estomac type 1
- Localisations contiguës → *C16.8*
- → *C16.9*
- Fundus de type 1 → *C16.1*
- Grande courbure de l'estomac de type 1 → *C16.6*
- Petite courbure de l'estomac de type 1 → *C16.5*
- Pylore de type 1 → *C16.4*
- Grande courbure de l'estomac → *C16.6*
- Iléon →
- *C17.2*
- *D13.3*
- Incertain
- Canal anal → *D37.78*
- Côlon → *D37.4*
- Duodénum → *D37.2*
- Iléon → *D37.2*
- Jéjunum → *D37.2*
- Larynx → *D38.0*
- Oreille moyenne → *D38.5*
- Rectum → *D37.5*
- Jéjunum →
- *C17.1*
- *D13.3*

Tumeur neuroendocrine –suite

- Larynx – C32.9
- Malign
- Angle
- Droit du côlon – C18.3
- Gauche du côlon – C18.5
- Antre de l'estomac – C16.3
- Cæcum – C18.0
- Canal anal – C21.1
- Côlon ascendant – C18.2
- Côlon descendant – C18.6
- Côlon sigmoïde – C18.7
- Côlon transverse – C18.4
- Côlon, à localisations contiguës – C18.8
- Corps de l'estomac – C16.2
- Duodénum – C17.0
- Estomac, à localisations contiguës – C16.8
- Face postérieure de l'épiglotte – C32.1
- Fundus – C16.1
- Glotte – C32.0
- Intestin grêle – C17.9
- Partie
- Sous-glottique – C32.2
- Supra-glottique – C32.1
- Pylore – C16.4
- Rectum – C20
- Non fonctionnel pancréas –
- C25.4
- D13.7
- Pancréas
- Sécrétrice de sérotonine – C25.4
- C25.4
- Petite courbure de l'estomac – C16.5
- Poumon – C34.9
- Vésicule biliaire – C23
- Tumeur oligoastrocytaire**
- Cerveau – C71.0
- Cervelet – C71.6
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale – C71.8
- Lobe frontal – C71.1
- Lobe occipital – C71.4
- Lobe pariétal – C71.3
- Lobe temporal – C71.2
- Tronc cérébral – C71.7
- C71.9
- Tumeur rhabdoïde**
- Foie – C22.7
- Nerf
- Abdomen – C47.4
- Membre
- Inférieurs – C47.2
- Supérieurs – C47.1
- Pelviens – C47.5
- Tête – C47.0

Tumeur rhabdoïde –suite

- Nerf –suite
- Thorax – C47.3
- Tronc – C47.6
- Nerfs périphériques, à localisations contiguës – C47.8
- Rein – C64
- Tissu mou
- Abdomen – C49.4
- Lésion à localisations contiguës – C49.8
- Membre
- Inférieurs – C49.2
- Supérieurs – C49.1
- Pelvis – C49.5
- Tête – C49.0
- Thorax – C49.3
- Tronc – C49.6
- Tumeur stromale**
- Cordon sexuel testiculaire
- Dystopique – C62.0
- Scrotal – C62.1
- Microkystique – D27
- Tumeur stromale gastro-intestinale**
- Angle
- Droit du côlon – GIST [C18.3
- Gauche du côlon – GIST [C18.5
- Appendice – GIST [C18.1
- Cæcum – GIST [C18.0
- Côlon ascendant – GIST [C18.2
- Côlon descendant – GIST [C18.6
- Côlon sigmoïde – GIST [C18.7
- Côlon transverse – GIST [C18.4
- Côlon, à localisations contiguës – GIST [C18.8
- Diverticule de Meckel – GIST [C17.3
- Duodénum – GIST [C17.0
- Iléon – GIST [C17.2
- Jéjunum – GIST [C17.1
- Jonction
- Duodéno-jéjunale – GIST [C17.8
- Recto-sigmoïdienne – GIST [C19
- Œsophage
- Abdominal – TSGI [C15.2
- Cervical – TSGI [C15.0
- Thoracique – TSGI [C15.1
- TSGI [C15.9
- Rectum – GIST [C20
- Tiers
- Inférieur de l'œsophage – TSGI [C15.5
- Moyen de l'œsophage – TSGI [C15.4
- Supérieur de l'œsophage – TSGI [C15.3
- TSGI GIST
- Cardia – C16.0
- Côlon – C18.9
- Corps de l'estomac – C16.2

Tumeur stromale gastro-intestinale –suite

- TSGI GIST –suite
- Estomac – C16.9
- Fundus – C16.1
- Grande courbure de l'estomac – C16.6
- l'antre pylorique – C16.3
- Intestin grêle – C17.9
- Localisation contigu
- Estomac – C16.8
- Œsophage – C15.8
- Œsophage – C15.9
- Petite courbure de l'estomac – C16.5
- Pylore – C16.4
- C48.2
- C26.9

Tumeur triton maligne

- Nerf
- Cou – C47.0
- Membre
- Inférieurs – C47.2
- Supérieurs – C47.1
- Paroi abdominale – C47.4
- Pelviens – C47.5
- Tête – C47.0
- Thorax – C47.3
- Tronc – C47.6
- Nerfs périphériques, à localisations contiguës – C47.8

Tumeur trophoblastique

- Épithélioïde –
- C58
- D39.2
- Placentaire – D39.2

Tumidus – Lupus L93.2**Tungland-Bellman – Syndrome de H90.3, K11.7****Tungose – B88.1****Tunique**

- Albuginée du corps caverneux du pénis – Lésion de la S39.80
- Intermédiaire artérielle – Dégénérescence de la I70.29
- Vaginal
- Non filarienne) SAI – Chylocèle de la N50.8
- Testicule et du canal déférent – Affections inflammatoires du cordon spermatique, de la N49.1
- Vésicule séminale –
- Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la N50.8
- Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la N50.8
- Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la N50.8

Tuniqu –suite

- Vaginal –suite

-- Vésicule séminale –suite

--- Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la *N50.8*

-- --

--- *C63.7*--- *D29.7*--- Hydrocèle du cordon spermatique, du testicule ou de la (*N43*)--- Rétrécissement de: *N50.8*--- Syphilis tardive de la *A52.7†, N51.8**--- Tuberculose de la *A18.1†, N51.8****Tunnel**

- Aorto-ventriculaire

-- Droit – *Q20.8*-- Gauche – *Q20.8*-- – *Q20.8*- – Sténose subaortique en *Q24.4***Turcique**- Anormale – Syndrome de petite taille-anomalies hypophysaires et cérébelleuses-selle *Q87.1*- Vide – Déficit hypophysaire associé au syndrome de la selle *E23.0***Türk-Duane – Syndrome de Stilling-** *H50.8***Turner**

v./v.a. Wilson-Turner

- Amyotrophie névralgique de l'épaule] – Syndrome de Parsonage- *G54.5*

-- --

-- Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*-- Dent hypoplasique de *K00.4*-- Formes du syndrome de *Q96.8*

-- Syndrome

--- *Q96*--- *Q96.9*--- Parsonage- *G54.5***Turner-Kieser – Syndrome de** *Q87.2***Turnpenny – Syndrome de dysplasie ectodermique-dents de naissance, type** *Q82.8***Turricéphalie –** *Q75.0***Twin reversed arterial perfusion] – Séquence TRAP** [*O43.0*]**TYK2 – Syndrome hyper-IgE autosomique récessif par déficit en** *D82.4***Tylose – Hyperostose vertébrale ankylosante avec** *M48.19***Tympan**- Partie attique – Perforation du *H72.1*- Post-inflammatoire – perforation du *H72*- Post-traumatique persistante – perforation du *H72*

- Sans précision –

-- Affection du *H73.9*-- Perforation du *H72.9***Tympan** –suite

-- --

-- Affections précisées du *H73.8*-- Cholestéatome du *H71*-- Défaut du *H72.9*

-- Perforation

--- *H72.8*--- Centrale du *H72.0*--- Marginales du *H72.2*

--- S

--- - Multiples du *H72.8*--- - Totale du *H72.8*-- Plaie ouverte de l'oreille et de l'appareil auditif. *S01.37*-- Rupture traumatique du *S09.2***Tympanisme thoracique(s) –** *R09.8***Tympanite**- Aiguë – *H73.0*- Chronique – *H73.1***Tympanosclérose –** *H74.0***Typhi –**- Infection à Salmonella *A01.0*- Lymphadénite mésentérique à Salmonella *A01.0*- Pneumonie à Salmonella *A01.0†, J17.0**- Typhus à Rickettsia *A75.2***Typhique**- Invasive – Salmonellose non *A02.8*

-- --

-- Ostéomyélite *A01.0†, M90.29**-- Spondylite *A01.0†, M49.29****Typhlite tuberculeuse –** *A18.3†, K93.0****Typhogastrique – Fièvre** *A01.0***Typhoïde**

v./v.a. Fièvre typhoïde

- Paratyphoïde [choléra + TAB] – Nécessité d'une vaccination contre le choléra et la *Z27.0*

- Paratyphoïde

-- DTCoq + TAB] – Nécessité d'une vaccination contre diphtérie-tétanos-coqueluche et *Z27.2*-- Seule [TAB] – Nécessité d'une vaccination contre la *Z23.1*

-- --

-- *A01.0*-- Endocardite *A01.0†, I39.8**-- Méningite *A01.0†, G01**-- Myocardite *A01.0†, I41.0**-- Myosite *A01.0†, M63.09**-- Salmonellose *A01.0*-- Sujet porteur de *Z22.0***Typhoïdique**- Perforé – Ulcère *A01.0*

-- --

-- État *A01.0*-- Fistule *A01.0***Typhoïdique** –suite

-- –suite

-- Infection *A01.0*-- Péritonite *A01.0*-- Tularémie *A21.7*-- Ulcère intestinal *A01.0***Typhomanie –** *A01.0***Typhosa – Infection à Eberthella** *A01.0***Typhus**- Abdominale – *A01.0*- Affectant la vésicule biliaire – *A01.0*- Broussailles – *A75.3*- Cérébral – *A75.9†, G94.8**- Classique – *A75.0*- Encéphale – *A01.0*

- Endémique

-- Tabardillo] – Typhus murin [typhus mexicain, *A75.9*-- – *A75.0*

- Épidémique

-- Poux

-- - Rickettsia prowazekii – *A75.0*

-- -- --

-- -- - *A75.0*-- -- - Myocardite due au *A75.0†, I41.0**-- -- *A75.0*- Exanthématique Brill NCA – *A75.1*- Hépatique – *A01.0*- Mexicain, typhus endémique, tabardillo] – Typhus murin [*A75.9*

- Murin

-- Typhus mexicain, typhus endémique, tabardillo] – *A75.9*-- – *A75.2*- Poux – *A75.0*- Pulmonaire – *A01.0*- Rats – *A75.2*- Recrudescence – *A75.1*- Récurrent – *A68*

- Rickettsia

-- Mooseri – *A75.2*-- Tsutsugamushi – *A75.3*-- Typhi – *A75.2*

- Tiques

-- SAI – *A77.9*-- Sibérie – *A77.2*- Tropical – *A75.3*

-- --

-- *A75*-- Arthrite au cours de *A01.0†, M01.39**-- Méningite cérébrospinale due au *A75.9†, G01**-- Myocardite au cours de *A75.9†, I41.0**-- Scrub *A75.3*-- Tropical *A75.3*

Tyrosine

- Aminotransférase - Tyrosinémie par déficit en *E70.2*
- Hydroxylase -
- - Déficit en *G24.1*
- - Dystonie dopa-sensible par déficit en *G24.1*
- Kinase spécifique des lymphocytes] - Déficit immunitaire combiné sévère par déficit en LCK [*D81.2*

Tyrosinémie

- Déficit
- - 4-hydroxyphénylpyruvate dioxygénase - *E70.2*
- - Tyrosine aminotransférase - *E70.2*
- Hépatorenale - *E70.2*
- Oculo-cutanée - *E70.2*
- Transitoire du nouveau-né - *P74.5*
- Type
- - 1 - *E70.2*
- - 2 - *E70.2*
- - 3 - *E70.2*
- - *E70.2*

Tyrosinose - *E70.2*

Tyrosinurie - *E70.2*

Tyshchenko - Syndrome de *Q87.8*

Ubiquinone - Ataxie cérébelleuse autosomique récessive par déficit en G11.1**UCP2 -**

- Hyperinsulinisme par déficit en E16.1
- Hypoglycémie hyperinsulinémique par déficit en E16.1

Ueba

v./v.a. Hamanishi-Ueba-Tsuji

Uehlinger

v./v.a. Von-Meyenburg-Altherr-Uehlinger

- - Syndrome de M89.49

Uhl - Anomalie d' Q24.8**UIP [Usual interstitial pneumonia] - J84.10****Ulbright-Hodes - Syndrome d' Q87.8****Ulcerans [Ulçère de Buruli] - Infection par Mycobacterium: A31.1****Ulcération**

- Aphteuse récidivante - K12.0
- Artérielle - I77.88
- Chroniques de la peau, non classées ailleurs - L98.4
- Cordon ombilical-atrésie intestinale - Syndrome d' Q41.9, P02.6
- Cornée - Avitaminose A avec xérosis et E50.3†, H19.8*
- Estivales - Vasculite livédoïde avec L95.0
- Inflammation vulvo-vaginales au cours d'autres maladies classées ailleurs - N77.8*
- Larynx - J38.7
- Nez et de la cloison nasale - J34.0
- Post-phlébitique des membres inférieurs - I87.01
- Traumatique) de la langue - K14.0
- Vagin - N76.5
- Vulve
 - - Cours maladie
 - - - Behçet - M35.2†, N77.8*
 - - - Infectieuses et parasitaires classées ailleurs - N77.0*
 - - - N76.6
 - - -
 - - Athérosclérose Artère distale Type bassin-jambe
 - - - I70.24
 - - - Stade IV selon Fontaine avec I70.24
 - - - Insuffisance veineuse
 - - - Chronique périphérique
 - - - - I87.21
 - - - - Sans I87.20
 - - - - Membres inférieurs, avec I87.21
 - - - - Stade IV de Leriche et Fontaine, avec I70.24
 - - - - Syndrome
 - - - - - Post-phlébitique
 - - - - - - I87.01
 - - - - - - Sans I87.00
 - - - - - - Post-thrombotique
 - - - - - - - I87.01
 - - - - - - - Sans I87.00

Ulcérative - Gingivite (chronique): K05.1**Ulçère**

- Aigus de l'estomac et du duodénum - K27.3
- Amibien de la peau - A06.7
- Amygdalien - J35.8
- Anus et du rectum - K62.6
- Artériel de jambe - I70.24
- Bronches - J98.0
- Buccaux et génitaux avec chondrite - M35.2, M94.1
- Buruli] - Infection par Mycobacterium: ulcerans [A31.1
- Canal biliaire - K83.8
- Canal cystique ou de la vésicule biliaire - K82.8
- Canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des vésicules séminales - N50.8
- Chronique cutané SAI - L98.4
- Cornée
 - - Annulaire - H16.0
 - - Central - H16.0
 - - Hypopyon - H16.0
 - - Marginal - H16.0
 - - Perforé - H16.0
 - - SAI - H16.0
 - - - H16.0
- Cornet nasal - J34.0
- Cutané
 - - SAI - L98.4
 - - Tuberculeux - A18.4
- Décubitus stade
 - - 1 - L89.0
 - - 2 - L89.1
 - - 3 - L89.2
 - - 4 - L89.3
- Dieulafoy
 - - Duodénum - K26.0
 - - Estomac - K25.0
 - - Digestif, de siège non précisé - K27
 - - Duodéal
 - - - Origine médicamenteuse - K26.9, Y57.9!
 - - -
 - - - K26
 - - - Infection à Helicobacter pylori au cours d' K26.9, B98.0!
 - - Duodénum - K26
 - - Escarre pression
 - - - Perte cutanée partielle atteignant l'épiderme et/ou le derme - L89.1
 - - - Phlyctène (remplie de liquide séreux) (ouverte) (percée) - L89.1
 - - - Sans indication de stade - L89.9
 - - Estomac
 - - - Anti-inflammatoires non stéroïdiens - K25.9, Y57.9!
 - - - Origine médicamenteuse - K25.9, Y57.9!

Ulçère - suite

- Estomac - suite
 - - -
 - - - K25
 - - - Infection à Helicobacter pylori au cours d' K25.9, B98.0!
- Framboesial initial - A66.0
- Gastrique
 - - Psychogène - F54, K25.9
 - - - K25
- Gastro-duodéal
 - - Anti-inflammatoires non stéroïdiens - K27.9, Y57.9!
 - - Hémorragique aigu - K27.0
 - - Nouveau-né - P78.8
 - - Origine médicamenteuse - K27.9, Y57.9!
 - - SAI - K27
- Gastro-jéjunale
 - - Aigu - K28.3
 - - - K28
- Hémorroïdes
 - - Externes - K64.5
 - - Internes - K64.8
- Infectieux de jambe - L97
- Inflammation - Varice membre inférieur
 - - I83.2
 - - Sans I83.9
- Intestin
 - - Cours d'une amibiase chronique - A06.1
 - - - K63.3
- Intestinal
 - - Tuberculeux - A18.3†, K93.0*
 - - Typhoïdique - A01.0
- Jambe
 - - Insuffisance veineuse - I87.21
 - - Mixte de type bassin-jambe - I70.24
 - - Non variqueux - I87.21
 - - Post-thrombotique - I83.0
- Larynx diphtérique - A36.2
- Malin para-urétral - C76.3
- Membre inférieur, non classé ailleurs - L97
- Mooren - H16.0
- Muqueuse buccale - K12.1
- Œsophage
 - - Fongique - K22.1
 - - Ingestion
 - - - Médicaments - K22.1
 - - - Produits chimiques - K22.1
 - - - Peptique - K22.1
 - - - - K22.1
 - - Palais - K12.1
 - - Pénétrant de l'aorte [UPA] - I77.80
- Peptique
 - - Anti-inflammatoires non stéroïdiens - K27.9, Y57.9!

Ulcère –suite

- Peptique –suite
- Érosion
- Anastomotique → K28
- Gastro-colique → K28
- Gastro-intestinal(e) → K28
- Gastro-jéjunal(e) → K28
- Jéjunal(e) → K28
- Marginal(e) → K28
- Stomal(e) → K28
- Origine médicamenteuse → K27.9, Y57.9!
- SAI → K27
- Pianiques → Gommages et A66.4
- Plâtre utilisé à des fins thérapeutiques → L89
- Post-pylorique → K26
- Primaire de l'intestin grêle → K63.3
- Pulmonaire tuberculeux → A16.2
- Pylorique → K25
- Solitaire
- Anus → K62.6
- Rectum →
- K62.6
- Syndrome de l' → K62.6
- → K62.6
- Sphincter vésical → N32.8
- Stercoral → K62.6
- Syphilitique
- Perforé → A52.7†, L99.8*
- Tardif → A52.7†, L99.8*
- Trophique du col de l'utérus → N86
- Tropical SAI → L98.4
- Tuberculeux
- Colonne vertébrale → A18.0†, M49.09*
- Cornée → A18.5†, H19.2*
- Intestin → A18.3†, K93.0*
- Scrotum → A18.1†, N51.8*
- Vessie → A18.1†, N33.0*
- Typhoïdique perforé → A01.0
- Urètre (méat) → N34.2
- Vagin dû à un pessaire → N89.8
- Variqueux
- Anus → K64.8
- Externe de l'anus → K64.5
- Interne de l'anus → K64.8
- Membres inférieurs, toute localisation) → I83.0
- Septum nasal → I86.88
- Vasculaire mixte de type épaule-bras → I70.26
- Veineux de la jambe sans varices → I87.21
- Verge → N48.5
- Vésical → N32.8
- Vulve
- Cours de tuberculose → A18.1†, N77.0*
- Virus de l'herpès → A60.0†, N77.0*

Ulcère –suite

- → Syndrome de tremblement essentiel-nystagmus- Q87.8
- Ulcéré**
- Membres inférieurs → Varices I83.0
- → Pian tardif nodulaire (A66.4
- Ulcéreux**
- Aigu
- Hémorragie → Hernie diaphragmatique
- Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K25.0
- Sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K25.0
- Sans hémorragie → Hernie diaphragmatique
- Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K25.3
- Sans hémorragie → Hernie diaphragmatique sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K25.3
- Chronique
- Hémorragie → Hernie diaphragmatique
- Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K25.4
- Sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K25.4
- Sans hémorragie → Hernie diaphragmatique
- Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K25.7
- Sans hémorragie → Hernie diaphragmatique sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K25.7
- Subtotale → Colite K51.0
-
- Pancolite K51.0
- Rectite K51.2
- Recto-sigmoïdite K51.3
- Multifocale cryptogénétique → Entérite sténosante K63.3
- Profonde du membre inférieur → Phlébite I80.28
- Spécifique → Balano-posthite A63.8†, N51.2*
-
- Amygdalite (aiguë): J03.9
- Colite tuberculeuse A18.3†, K93.0*
- CU [colite K51.9
- Cystite N30.88
- Endocardite (aiguë) (subaiguë): I33.0
- Hernie diaphragmatique
- Occlusion avec lésion de Cameron K44.0, K25.9
- Sans occlusion avec lésion de Cameron K44.9, K25.9
- Laryngite (aiguë): J04.0
- Mucosite orale (K12.3
- Œsophagite K22.1
- Pharyngite (aiguë): J02.9
- Pulpite chronique (hyperplasique) (K04.0
- Pyoderma gangrenosum, type L88

Ulcéreux –suite

- → –suite
- Recto-colite hémorragique [colite K51
- Rhinite (chronique): J31.0
- Stomatite: K12.1
- Ulcéro-glandulaire** → Tularémie A21.0
- Ulcéro-nécrotique**
- Aigu →
- Gingivite A69.1
- Gingivo-stomatite A69.1
- GUNA [gingivite A69.1
- → Stomatite A69.0
- Ulcus dendriticum de la cornée à herpès simplex** → B00.5†, H19.1*
- Ulérythème ophryogène** → L66.4
- Ullrich**
- v./v.a. Morquio-Ullrich-Brailsford
- → Dystrophie musculaire congénitale d' G71.2
- Ulmer**
- v./v.a. Bindewald-Ulmer-Müller
- Ulna** →
- Dysplasie métaphysaire de l' Q78.5
- Fracture de l'épiphyse proximale de l' S52.00
- Pseudarthrose congénitale de l' Q74.0
- Sarcome de l' C40.0
- Ulnaire**
- Bilatérale → Synostose radio- Q74.0
- Microcéphalie-scoliose → Syndrome de synostose radio- Q02, Q77.8
- Unilatérale → Synostose radio- Q74.0
-
- Hémimélie Q71.5
- Synostose radio- Q74.0
- Ultérieur**
- Non classés ailleurs → Soins préparatoires pour traitement Z51.4
- Sans indication d'incident au moment de l'exécution de la mesure → Mesures chirurgicales ou médicales comme cause de réaction anormale d'un patient ou de complication Y84.9!
- UMNL] → Paralysie vésicale en cas de lésion supranucléaire [G95.80**
- Uncinariose** → B76
- Unguéal**
- Congénital(e) → Hippocratisme Q84.6
- → Syndrome de pectus excavatum-macrocéphalie-dysplasie Q87.1
- Unguéo**
- v./v.a. odonto-tricho-unguéo-digito-palmaire
- Unguis incarnatus** → L60.0
- Unguim** → Trichophytosis B35.1
- Unicervical** → Utérus bicorne Q51.3
- Unicorne** → Utérus Q51.4
- Unicoronale et sagittale non syndromique** → Craniosynostose Q75.0
- Unifocale**
- Cellules de Langerhans → Histiocytose C96.6

Unifocale – suite

- Histocytose X *C96.6*

Unilatéral

- v./v.a. Type de maladie

Uninodulaire

- Non toxique – Goitre *E04.1*
- Toxique – Thyrotoxicose avec goitre *E05.1*

Uniparentale

- Maternel chromosome
- - 2 – Disomie *Q99.8*
- - 6 – Disomie *Q99.8*
- - 16 – Disomie *Q99.8*
- - X – Disomie *Q99.8*
- Origine
- - Maternelle du chromosome 1 – Disomie *Q99.8*
- - Paternelle chromosome
- - - 1 – Disomie *Q99.8*
- - - 11 – Syndrome de Beckwith-Wiedemann dû à une disomie *Q87.3*
- Paternelle chromosome
- - 6 – Disomie *Q99.8*
- - 13 – Disomie *Q99.8*
- - X – Disomie *Q99.8*

Unipolaire SAI – Dépression *F33.9***Unique**

- Césarienne – Accouchement *O82*
- Enfant
- - Mort-né – Naissance *Z37.1!*
- - Vivant – Naissance *Z37.0!*
- Forceps et ventouse – Accouchement *O81*
- Lieu de naissance non précisé – Enfant *Z38.2*
- Né
- - Hôpital – Enfant *Z38.0*
- - Hors d'un hôpital – Enfant *Z38.1*
- Précis –
- - Nécessité vaccination contre maladie
- - - Infectieuses *Z26.8*
- - - Virales *Z25.8*
- - Tuberculose miliaire aiguë, localisation *A19.0*
- SAI – Naissance: *Z37.9!*
- Spontané – Accouchement *O80*
- -
- - Artère ombilicale *Q27.0*
- - Enchevêtrement des cordons de jumeaux dans un sac amniotique *O69.2*
- - Kyste rein congénital
- - - *Q61.0*
- - Naissance spontanée par voie vaginale d'un enfant *O80*
- - Nécessité d'une vaccination contre d'autres maladies bactériennes *Z23.8*
- - Ventricule *Q20.4*

Unisystémique – Histocytose à cellules de Langerhans multifocale et *C96.5***Univentriculaire – Cœur *Q20.4*****Universalis – Leukopathia *E70.3*****Universel –**

- Dyschromatose héréditaire *L81.8*
- Mésentère *Q43.3*

Unna – Hypotrichose type Marie *Q84.0***Unverricht-Lundborg – Maladie de *G40.3*****UPA] – Ulcère pénétrant de l'aorte [*I77.80*****Upington – Maladie d' *Q78.4*****Urate – Néphropathie d' *M10.99†, N29.8******Urbach**

- v./v.a. Oppenheim-Urbach
- Syndrome rhizomélisque type *Q87.1*

Urbach-Wiethe – Maladie de *E78.88***Ureaplasma, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Mycoplasma et *B96.0!*****Uréidopropionase**

- v./v.a. bêta-uréidopropionase

Urémie

- Chronique, sans précision – *N18.9*
- Extrarénale – *R39.2*
- Nouveau-né – *P96.0*
- Prérénale – *R39.2*
- SAI – *N19*
- Survenant après les états classés en O00-O07 – *O08.4*
- Polyneuropathie au cours d' *N18.89†, G63.8**

Urémique

- Atypique
- Associé à des anticorps anti-facteur H – Syndrome hémolytique et *D58.8*
- - Syndrome hémolytique et *D58.8*
- Déficit en DGKE – Syndrome hémolytique et *D58.8*
- Diarrhée – Syndrome hémolytique et *D59.3*
- Infection – Syndrome hémolytique et *D59.3*
- Mutation de la diacylglycérol kinase epsilon – Syndrome hémolytique et *D58.8*
- -
- Apoplexie *N18.89†, I68.8**
- Démence *N18.89†, F02.8**
- Encéphalopathie *N18.89†, G94.39**
- Glomérulonéphrite au cours de syndrome hémolytique *D59.3†, N08.2**
- Maladie glomérulaire au cours de syndrome hémolytique *D59.3†, N08.2**
- Neuropathie *N18.89†, G63.8**
- Paralysie *N18.89†, G99.8**
- Péricardite *N18.89†, I32.8**
- Prurit *L29.8*
- Syndrome hémolytique *D59.3*

Uréogénèse – Anomalies du cycle de l' *E72.2***Urétéral**

- v./v.a. pelvi-urétérale
- Cicatrice – Reflux vésico- *N13.7*
- Fermeture et infection – Prolapsus *N13.67*

Urétéral – suite

- Infection
- - Rein – Hydronéphrose
- - - Obstruction calculeuse *N13.63*
- - - Rétrécissement *N13.61*
- - -
- - - Contraction de l'orifice *N13.67*
- - - Rétrécissement de l'orifice *N13.67*
- Non classée ailleurs – Hydronéphrose avec rétrécissement *N13.1*
- SAI – Reflux vésico- *N13.7*
- Sans hydronéphrose
- Infection rein –
- - Coudure *N13.67*
- - Rétrécissement *N13.67*
- - Coudure et rétrécissement *N13.5*
- Tuberculeux – Rétrécissement *A18.1†, N29.1**
- -

- Calcul *N20.1*

- Carcinome à petites cellules de l'orifice *C67.6*
- Carcinome non papillaire à cellules transitionnelles de l'orifice *C67.6*
- Déplacement de l'uretère ou de l'orifice *Q62.6*
- Déviation de l'uretère ou de l'orifice *Q62.6*
- Ectopie de l'uretère ou de l'orifice *Q62.6*
- Fistule: utéro- *N82.1*
- Hydronéphrose

- - Obstruction calculeuse *N13.21*
- - Rétrécissement *N13.61*
- Implantation anormale de l'uretère ou de l'orifice *Q62.6*
- Occlusion congénitale de: orifice vésico- *Q62.1*
- Orifice de la vessie: *D30.3*
- Pyélonéphrite (chronique) associée à un reflux (vésico- *N11.0*
- Tumeur maligne: Orifice *C67.6*

Urètre

- v./v.a. mégavessie-méga-uretère
- Cours
- Maladies classées ailleurs – Autres affections du rein et de l' *N29.8**
- Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – Autres affections du rein et de l' *N29.1**
- Double – *Q62.5*
- Hydronéphrose – Calcul de l' *N13.21*
- Infection – Oblitération de l' *N13.67*
- Orifice urétéral –
- Déplacement de l' *Q62.6*
- Déviation de l' *Q62.6*
- Ectopie de l' *Q62.6*
- Implantation anormale de l' *Q62.6*
- SAI – Anomalie de l' *Q62.8*
- Sans précision – Affection du rein et de l' *N28.9*

Uretère – suite

- Surnuméraire → *Q62.5*
- -
- - Absence d' *Q62.4*
- - Affections précisées du rein et de l' *N28.88*
- - Agénésie de l' *Q62.4*
- - Anomalies obstructives du bassinet et de l' *Q62.3*
- - Antécédents familiaux de maladies rénales et de l' *Z84.1*
- - Atrésie et sténose de l' *Q62.1*
- - Calcul
- - - *N20.1*
- - - Rein avec calcul de l' *N20.2*
- - Carcinome à cellules transitionnelles de l' *C66*
- - Défaut de remplissage de: *R93.4*
- - Dilatation congénitale de l' *Q62.2*
- - Duplication de l' *Q62.5*
- - Gomme de l' *A52.7†, N29.1**
- - Imperméabilité de l' *Q62.1*
- - Lésion traumatique de l' *S37.1*
- - Malformations congénitales de l' *Q62.8*
- - Malposition de l' *Q62.6*
- - Occlusion congénitale de: *Q62.1*
- - Pyélonéphrite chronique associé
- - - Anomalie de *N11.1*
- - - Coudure de *N11.1*
- - - Obstruction de *N11.1*
- - - Rétrécissement de *N11.1*
- - Sténose congénitale de l'orifice de l' *Q62.1*
- - Tuberculose de l' *A18.1†, N29.1**
- - Tumeur bénigne: *D30.2*
- - Tumeur maligne de l' *C66*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D41.2*

Urétrite

- Gonorrhéique → *A54.2†, N29.1**
- Kystique →
- - *N28.88*
- - Pyélo- *N28.88*
- Non spécifique avec calcul rénal et hydronéphrose → *N13.20*

Urétéro

- Cystite → *N30.88*
- Rénal congénital → Reflux vésico- *Q62.7*
- Vaginale → Fistule: *N82.1*

Urétérocèle congénitale → *Q62.3***Urétéro-pyélo-hydronéphrose** → *N13.66***Urétérostomie** →

- *Z43.6*
- *Z93.6*

Urétéro-vésical avec infection → Rétrécissement *N13.67***Urethritica [syndrome de Reiter] → Arthritis** *M02.39***Urethritis candidomycetica** → *B37.4†, N37.0****Urétral**

- v./v.a. Fistule recto-urétrale
- v./v.a. Glande urétrale
- Actes médicaux → Rétrécissement *N99.18*
- Cathéter → Rétrécissement *N99.18*
- Congénital(e) → Rétrécissement de: orifice vésico- *Q64.3*
- Cours de la grossesse → Infections *O23.2*
- Femme → Prolapsus de muqueuse *N81.0*
- Glande urétrale → Abscès (de): *N34.0*
- Interne → Orifice *C67.5*
- Opération antérieure d'un rétrécissement urétral → Récidive de rétrécissement *N99.10*
- Postérieures congénitales → Valvules *Q64.2*
- Post-infectieux, non classé ailleurs → Rétrécissement *N35.1*
- Post-opératoire →
- - Rétrécissement *N99.18*
- - Sténose *N99.18*
- Post-traumatique → Rétrécissement *N35.0*
- Sans précision →
- - Rétrécissement *N35.9*
- - Syndrome *N34.3*
- Secondaire
- - Ablation de condylome → Rétrécissement *N99.18*
- - Chirurgie transurétrale → Rétrécissement *N99.18*
- - Circoncision → Rétrécissement *N99.18*
- - Radiothérapie → Rétrécissement *N99.18*
- -
- - Abscès *N34.0*
- - Caroncule *N36.2*
- - Diverticule *N36.1*
- - Écoulement *R36*
- - Fausse voie *N36.0*
- - Fistule *N36.0*
- - Méatite *N34.2*
- - Orifice de la vessie: *D30.3*
- - Prolapsus de la muqueuse *N36.3*
- - Récidive de rétrécissement urétral après opération antérieure d'un rétrécissement *N99.10*
- - Rétrécissements *N35.8*
- - Sténose de l'ostium *N35.9*
- - Syndrome de Fowler (dysfonctionnement du sphincter *N36.8*
- - Urétrite et syndrome *N34*

Urètre

- Antérieur → Valve de l' *Q64.7*
- Col vésical → Autres formes d'atrésie et de sténose (congénitale) de l' *Q64.3*
- Congénital(e) → Rétrécissement de: *Q64.3*
- Cours
- - Cytomégalie → Maladie de l' *B25.88†, N29.1**
- - Maladies classées ailleurs → Autres affections de l' *N37.8**
- Double → *Q64.7*

Urètre – suite

- Femme → Prolapsus de l' *N81.0*
- Homme → Prolapsus de l' *N36.3*
- Méat) → Ulcère de l' *N34.2*
- Partie
- - Membraneuse → Lésion traumatique de l' *S37.31*
- - Prostatique → Lésion traumatique de l' *S37.33*
- - Spongieuse → Lésion traumatique de l' *S37.32*
- - - Lésion traumatique de l' *S37.38*
- SAI → Malformation congénitale de la vessie ou de l' *Q64.7*
- Sans précision →
- - Affection de l' *N36.9*
- - Lésion traumatique de l' *S37.30*
- Séquelle
- - Accouchement → Rétrécissement de l' *N35.0*
- - Traumatisme → Rétrécissement de l' *N35.0*
- Surnuméraire → *Q64.7*
- Trichomonas → Infection de l' *A59.0†, N37.0**
- Virus d'Epstein-Barr → Maladie de l' *B27.0†, N29.1**
- Virus de l'herpès → Maladie de l' *B00.8†, N29.1**
- -
- - Absence congénitale de la vessie et de l' *Q64.5*
- - Affections précisées de l' *N36.8*
- - Blessure ouverte de l' *S37.1, S31.83!*
- - Calcul de l' *N21.1*
- - Corps étranger dans l' *T19.0*
- - Déchirure périurétrale avec atteinte de l' *O71.5*
- - Fistule tuberculeuse de l' *A18.1†, N37.8**
- - Imperméabilité de l' *Q64.3*
- - Lésion obstétricale de: *O71.5*
- - Malformations congénitales de la vessie et de l' *Q64.7*
- - Mycose de l' *B49†, N37.0**
- - Prolapsus
- - - *N36.3*
- - - Congénital de: *Q64.7*
- - Rétrécissement syphilitique de l' *A52.7†, N37.8**
- - Syphilis de l' *A52.7†, N37.0**
- - Syphilis tardive de l' *A52.7†, N37.0**
- - Trichomonase de l' *A59.0†, N37.0**
- - Tuberculose de l' *A18.1†, N37.0**
- - Tumeur bénigne: *D30.4*
- - Tumeur maligne: *C68.0*
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: *D41.3*
- - Valve postérieure de l' *Q64.2*

Urétrite

- Candida → *B37.4†, N37.0**

Urétrite – suite

- Chlamydia → A56.0
- Cours de maladies classées ailleurs → N37.0*
- Cytomégalovirus → B25.88†, N37.0*
- Due à une candidose → B37.4†, N37.0*
- Gonococcique → A54.0
- Non
- - Gonococcique → N34.1
- - Spécifique → N34.1
- - Vénérienne → N34.1
- Post-ménopausique → N34.2
- SAI → N34.2
- Syndrome urétral → N34
- Trichomonas → A59.0†, N37.0*
- Vénérienne NCA → A64†, N37.0*
- Virus d'Epstein-Barr → B27.0†, N37.0*
- Virus de l'herpès → B00.8†, N37.0*
- -
- - N34.2
- - Cystite et N21

Uréthro

- v./v.a. oculo-uréthro-synovial
- Articulaire → Syndrome oculo- M02.39
- Périnéale → Fistule: N36.0
- Rectale → Fistule: N36.0
- Scrotale → Fistule: N50.8
- Trigonite → N30.3
- Vaginale → Fistule: N82.1

Urétrocèle

- Congénitale → Q64.7
- Femme → N81.0
- Homme → N36.3
- - Cystocèle avec N81.1

Urétrorrhée → R36**Urétrostomie** →

- Z43.6
- Z93.6

Urgence

- HU High Urgency → Inscription
- - Effectué transplantation
- - - Organe
- - - - Niveau d' Z75.7
- - - - Sans niveau d' Z75.6
- - - Pulmonaire: Avec niveau d' U55.22
- - Transplantation
- - - Cardiaque: Avec niveau d' U55.12
- - - Cœur-poumons: Avec niveau d' U55.32
- U Urgency
- - HU High Urgency → Inscription
- - - Effectuée pour transplantation pulmonaire: Sans niveau d' U55.20
- - - Transplantation
- - - - Cardiaque: Sans niveau d' U55.10
- - - - Cœur-poumons: Sans niveau d' U55.30

Urgence – suite

- U Urgency → suite
- - - Inscription
- - - - Effectuée pour transplantation pulmonaire: Avec niveau d' U55.21
- - - Transplantation
- - - - Cardiaque: Avec niveau d' U55.11
- - - - Cœur-poumons: Avec niveau d' U55.31
- Urgency**
- HU High Urgency → Inscription
- - Effectuée pour transplantation pulmonaire: Sans niveau d'urgence U [U55.20
- - Transplantation
- - - Cardiaque: Sans niveau d'urgence U [U55.10
- - - Cœur-poumons: Sans niveau d'urgence U [U55.30
- - -
- - - N31.82
- - - Inscription
- - - - Effectuée pour transplantation pulmonaire: Avec niveau d'urgence U [U55.21
- - - Transplantation
- - - - Cardiaque: Avec niveau d'urgence U [U55.11
- - - - Cœur-poumons: Avec niveau d'urgence U [U55.31

Uricostatiques → T50.4**Uricosuriques** → T50.4**Uridine**

- Diphosphate-galactose-4-épimérase → Déficit en E74.2
- Monophosphate synthase → Déficit en E79.8

Uridine-diphosphate glucuronosyltransférase

- Type
- - 1 → Déficit en bilirubine E80.5
- - 2 → Déficit en bilirubine E80.5
- - Déficit en bilirubine E80.5

Uridyltransférase → Déficit en galactose-1-phosphate E74.2**Urina spastica** → Syndrome d' R35.0**Urinaire**

- v./v.a. cérébro-réno-génito-urinaire
- v./v.a. Organe urinaire
- v./v.a. Taux urinaire
- v./v.a. Voie urinaire
- Congénital(e) → Rétrécissement de: méat Q64.3
- Cours
- - Bilharziose → Calcul B65.0†, N22.0*
- - Grossesse → infection
- - - Non précisée de l'appareil O23.4
- - - Parties de l'appareil O23.3
- - Schistosomiase → Calcul B65.0†, N22.0*
- Demeure) → Complication mécanique d'une sonde T83.0
- Double → Méat Q64.7

Urinaire – suite

- Effort [incontinence de stress] → Incontinence N39.3
- Extrarétrales → Incontinence N39.43
- Non précis →
- - Lésion traumatique d'un organe pelvien ou S37.9
- - Symptômes et signes relatifs à l'appareil R39.8
- - Origine non organique → Incontinence F98.0
- - Postopératoire post-TVT [tension-free vaginal tape, bandelette vaginale sans tension] → Rétention T83.8
- - Précisée → Autre incontinence N39.48
- SAI →
- - Appareil
- - - C68.9
- - - D30.9
- - Congénital
- - - Anomalie de l'appareil Q64.9
- - - Déformation de l'appareil Q64.9
- - Fistule: N36.0
- - Obstruction N13.9
- Sans précision →
- - Affection de l'appareil N39.9
- - Calcul N20.9
- - Incontinence R32
- - Malformation congénitale de l'appareil Q64.9
- -
- - Affection précis
- - - Appareil N39.8
- - - Système N39.88
- - Augmentation de l'excrétion R35.0
- - Complication mécanique d'autres prothèses et implants T83.1
- - Fistule congénitale utéro-digestive et utéro-Q51.7
- - Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse, un implant et une greffe de l'appareil T83.5
- - Lésions traumatiques de multiples organes pelviens et S37.7
- - Malformations congénitales précisées de l'appareil Q64.8
- - Mauvais fonctionnement de stomie de l'appareil N99.5
- - Mise en place et ajustement d'un appareil Z46.6
- - Présence d'une autre stomie de l'appareil Z93.6
- - Prolapsus congénital de: méat Q64.9
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique de l'appareil R93.4
- - Snail fever [Bilharziose B65
- - Syphilis tardive de la vessie A52.7†, N33.8*
- - Troubles du jet R39.1

Urine

- Non précisés → Résultats anormaux de l'examen des R82.9

Urine –suite

- Odeur de sirop d'érable → Maladie des *E71.0*
- Sirop érable forme
 - Intermédiaire → Maladie des *E71.0*
 - Intermittente → Maladie des *E71.0*
 - Sensible à la thiamine → Maladie des *E71.0*
- Substances d'origine principalement non médicinale → Taux anormal dans les *R82.6*
- Taux de médicaments et de substances biologiques → Augmentation dans les *R82.5*
- -
- Augmentation de la quantité d' *R35.0*
- Cellules et cylindres dans les *R82.9*
- Extravasation d' *R39.0*
- Péritonite (due à): *K65.8*
- Résultat anormal examen
 - - Cytologique et histologique des *R82.8*
 - - Microbiologique des *R82.7*
 - - Rétention d' *R33*
 - - Sécrétion excessive d' *R35.0*
 - - Taux anormal de métaux lourds dans les *R82.6*

Uriner – Besoin impérieux d' *R35.1***Urique –**

- Intoxication: Médicaments agissant sur le métabolisme de l'acide *T50.4*
- Néphrolithiase avec calcul d'acide *M10.09†, N22.8**

Urocanase – Encéphalopathie par déficit en *E70.8***Uro-génital**

- Associé à MYRF → Syndrome cardiaque- *Q87.8*
- Femme → Persistance du sinus *Q52.8*
- Homme → Persistance du sinus *Q55.8*
- Mycoplasmes → Infection *N39.0, B96.0!*
- Tous les stades → Lymphoedème après un acte à visée diagnostique et thérapeutique sur l'appareil *I97.87*
- -
- - Candidose d'autres localisations *B37.4*
- - Dysfonctionnement neurovégétatif somatoform: Appareil *F45.34*
- - Présence d'implants *Z96.0*
- - Trichomonase *A59.0*

Uro-génitale –

- Miasis *B87.8*
- Syndrome de déficit immunitaire en lymphocytes B-anomalie des membres-malformation *Q87.0*

Uro-génito-intestinale – Syndrome d'aphalangie-hémivertèbre-dysgénésie *Q87.8***Uropathie**

- Obstructif
 - Infection → *N13.68*
 - Reflux
 - - - Sans précision → *N13.9*
 - - - - Autres *N13.8*

Uropathie –suite

- - Syndrome de cataracte-déficience intellectuelle-atrésie anale- *Q87.8*
- Urorectal – Succession de malformations du septum *Q87.8***
- Urothélial**
 - Cours du syndrome de Lynch → Carcinome *C68.9*
 - Voies supérieures → Carcinome *C68.9*
- Urticaire**
 - Allergique → *L50.0*
 - Cholinergique → *L50.5*
 - Chronique → *L50.8*
 - Contact → *L50.6*
 - Familiale au froid] → FCU [*L50.2*
 - Géante → *T78.3*
 - Idiopathique → *L50.1*
 - Nouveau-né → *P83.8*
 - Œdème angioneurotique héréditaire → *D84.1*
 - Papuleuse → *L28.2*
 - Pigmentaire
 - - Nodulaire → *Q82.2*
 - - Plaques → *Q82.2*
 - - Pigmentée → *Q82.2*
 - Provoqué
 - - Froid et la chaleur → *L50.2*
 - - Vibration → *L50.4*
 - Psychogène → *F54, L50.9*
 - Récidivante périodique → *L50.8*
 - Sans précision → *L50.9*
 - Sérique → *T80.6*
 - Solaire → *L56.3*
 - Vibratoire → *L50.4*
 - - Autres formes d' *L50.8*

Urticarien

- Hypocomplémentémique → Vasculite *M31.8*
- - Dermographisme *L50.3*

Usage nocif substance n entraînant dépendance

- Analgésiques → *F55.2*
- Antiacides → *F55.3*
- Antidépresseurs → *F55.0*
- Laxatifs → *F55.1*
- Plantes et produits de naturopathie → *F55.6*
- Stéroïdes et hormones → *F55.5*
- Substance
 - - Non précisée → *F55.9*
 - - - *F55.8*
 - - Vitamines → *F55.4*

Usher – Syndrome

- *Q87.8*
- Senear- *L10.4*

USP18 – Déficit en *M35.8†, G32.8****Usual interstitial pneumonia] – UIP [*J84.10*****Usuelle**

- Exacerbation aiguë → Pneumonie interstitielle *J84.11*
- Sans mention d'exacerbation aiguë → Pneumonie interstitielle *J84.10*
- - Pneumonie interstitielle *J84.10*

Usure

- Occlusale des dents → *K03.0*
- Proximale des dents → *K03.0*

Utérin

- v./v.a. cervico-utérin
- 1er ou 2e degré → Prolapsus (de): Prolapsus *N81.2*
- 3e et 4e degré → Prolapsus *N81.3*
- Due à une intervention chirurgicale antérieure → Soins maternels pour cicatrice *O34.2*
- Hypertoniques, non coordonnées et prolongées → Contractions *O62.4*
- Ménopausique anormal → Saignement *N95.0*
- Pendant la phase de latence → Inertie *O62.0*
- Post-partum → Hypotonie *O72.1*
- Primitive → Hypotonie *O62.0*
- Rectum de remplacement → Fistule entre le vagin et le cul-de-sac recto- *N82.80*
- SAI →
- - Hémorragie (du): post-partum (atonie) *O72.1*
- - Hypotonie *O62.2*
- - Inertie *O62.2*
- - Prolapsus *N81.4*
- Secondaire →
- - Hypotonie *O62.1*
- - Inertie *O62.1*
- -
- - Abcès *N71*
- - Accouchement en présence d'un léiomyome *O34.1*
- - Artère ou veine: *S35.88*
- - Carcinome neuroendocrine mal différencié du corps *C54.9*
- - Colique *N94.8*
- - Douleurs *N94.8*
- - Formes d'inertie *O62.2*
- - Hypertonie *O62.4*
- - Hypoplasie *Q51.8*
- - Inertie *P03.6*
- - Présence congénitale d'épithélium pavimenteux dans la muqueuse *Q51.8*
- - Stérilité d'origine *N97.2*
- - Synéchie *N85.6*
- Utero**
- Pendant l'accouchement → Pneumonie infectieuse acquise in *P23*
- - Rétention d'un fœtus mort in *O02.1*
- Utéro**
- Digestive et utéro-urinaire → Fistule congénitale *Q51.7*
- Ovarienne → *C57.8*

Utéro –suite

- Pariétale → Fistule: *N82.5*
- Urétérale → Fistule: *N82.1*
- Urinaire → Fistule congénitale utéro-digestive et *Q51.7*
- Vaginal
 - Complet → Prolapsus *N81.3*
 - Partiel → Prolapsus *N81.2*
 - Sans précision → Prolapsus *N81.4*
- Vésicale → Fistule: *N82.1*

Utérus

- v./v.a. Col de l'utérus
- v./v.a. main-pied-utérus
- Avant début
 - Contractions → Déchirure de l' *O71.0*
 - Travail → Rupture de l' *O71.0*
- Bicorne
 - Bicervical
 - Col et vagin perméables → *Q51.3*
 - Hémivagin borgne → *Q51.3*
 - Unicervical → *Q51.3*
 - -
 - *Q51.3*
 - Soins maternels pour *O34.0*
 - Cloisonné total → *Q51.2*
 - Col de l'utérus
 - Sans précision → Malformation congénitale de l' *Q51.9*
 - -
 - Hypoplasie de l' *Q51.8*
 - Malformations congénitales de l' *Q51.8*
 - Didelphe → *Q51.2*
 - Double
 - Duplication du col et du vagin → *Q51.1*
 - Hémivagin-agénésie rénale → Syndrome d' *Q51.2, Q60.0*
 - Soins maternels pour *O34.0*
 - Due à une stimulation excessive par des médicaments déclencheurs de contractions → Hyperactivité de l' *O62.8, Y57.9!*
 - Exclusion col → Affection inflammatoire
 - Aiguë de l' *N71.0*
 - Chronique de l' *N71.1*
 - Gravide → soin maternel
 - Anomalies de l' *O34.5*
 - Incarcération de l' *O34.5*
 - Prolapsus de l' *O34.5*
 - Rétroversion de l' *O34.5*
 - Hypotrophique → *Q51.8*
 - Incision lors d'une intervention chirurgicale → Blessure de l' *T81.2*
 - Large (rond) → Ligament de l' *D28.2*
 - Non précisée comme survenant avant le début du travail → Rupture de l' *O71.1*
 - Partie non précisée → Tumeur maligne de l' *C55*
 - Pendant
 - Accouchement → Déchirure de l' *O71.1*

Utérus –suite

- Pendant –suite
 - Travail → Rupture de l' *O71.1*
- Pseudo-unicorne → *Q51.4*
- Rudimentaire → *Q51.8*
- SAI →
 - Affection de l' *N85.9*
 - Dystocie (de) (par): *O62.4*
 - Fibrose de l' *N85.8*
 - Ligament de l' *C57.3*
 - Polype de: *N84.0*
 - Sans précision
 - Exclusion du col → Affection inflammatoire de l' *N71.9*
 - -
 - Affection non inflammatoire de l' *N85.9*
 - Léiomyome de l' *D25.9*
 - Tumeur bénigne: *D26.9*
 - Tumeur maligne
 - Annexes de l' *C57.4*
 - Corps de l' *C54.9*
 - Survenant après les états classés en O00-007 → Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): *O08.6*
 - Tant complication de l'accouchement →
 - Contraction hypotonique de l' *O62.2*
 - Hypotonie de l' *O62.2*
 - Toute partie] → Corps étranger dans l' *T19.3*
 - Unicorne → *Q51.4*
 - Vagin
 - SAI → Saignements dysfonctionnels ou fonctionnels de l' *N93.8*
 - Sans précision → Saignement anormal de l' *N93.9*
 - -
 - Autres saignements anormaux précisés de l' *N93.8*
 - -
 - Absence acquise de l' *Z90.7*
 - Absence congénitale de l' *Q51.0*
 - Adénosarcome du corps de l' *C54.9*
 - Adhérences de la paroi extérieure de l' *N73.6*
 - Affections non inflammatoires précisées de l' *N85.8*
 - Agénésie et aplasie de l' *Q51.0*
 - Antéversion de l' *N85.4*
 - Associée à une anomalie congénitale de l' *N97.2*
 - Atrophie acquise de l' *N85.8*
 - Carcinofibrome
 - Corps de l' *C54.9*
 - Fond de l' *C54.3*
 - Isthme de l' *C54.0*
 - Carcinome à cellules transitionnelles du corps de l' *C54.1*
 - Carcinome épidermoïde du corps de l' *C54.9*
 - Carcinome papillaire du corps de l' *C54.9*

Utérus –suite

- - - -suite
 - Carcinosarcome du corps de l' *C54.9*
 - Contractions
 - Non coordonnées de l' *O62.4*
 - Sablier de l' *O62.4*
 - Duplications de l' *Q51.2*
 - Endométriose de l' *N80.0*
 - Fibromyome de l' *D25*
 - Fœtus et nouveau-né affectés par des contractions anormales de l' *P03.6*
 - Gonorrhée de l' *A54.2†, N74.3**
 - Gros *N85.2*
 - Hypertrophie de l' *N85.2*
 - Inflammation purulente de l' *N71.9*
 - Inversion
 - *N85.5*
 - Post-partum de l' *O71.2*
 - Léiomyome
 - Intramural de l' *D25.1*
 - Sous-muqueux de l' *D25.0*
 - Sous-séreux de l' *D25.2*
 - Léiomyosarcome
 - *C55*
 - Corps de l' *C54.9*
 - Fond de l' *C54.3*
 - Isthme de l' *C54.0*
 - Lésion traumatique de l' *S37.6*
 - Ligament sauf
 - *C49*
 - *D21*
 - Malposition de l' *N85.4*
 - Polype du corps de l' *N84.0*
 - Région génitale, vessie, prostate, annexe, *197.87*
 - Rétroflexion de l' *N85.4*
 - Rétroversion de l' *N85.4*
 - Rhabdomyosarcome du corps de l' *C54.9*
 - Sarcome du corps de l' *C54.9*
 - Segment inférieur de l' *C54.0*
 - Septum de l' *Q51.2*
 - Soin maternel
 - Fibrome de l' *O34.1*
 - Malformation congénitale de l' *O34.0*
 - Polype du corps de l' *O34.1*
 - Tumeur du corps de l' *O34.1*
 - Subinvolution de l' *N85.3*
 - Syphilis tardive de l' *A52.7†, N74.2**
 - Trompe de l' *C57.0*
 - Tuberculose de l' *A18.1†, N74.1**
 - Tumeur bénigne
 - Corps de l' *D26.1*
 - Parties de l' *D26.7*
 - Trompe et ligaments de l' *D28.2*

Utérus -suite

- - -suite
- - Tumeur germinale maligne du corps de l' C54.9
- - Tumeur maligne
- - - Fond de l' C54.3
- - - Isthme de l' C54.0
- - - Lésion à localisations contiguës du corps de l' C54.8
- - Tumeur mixte maligne des canaux de Müller du corps de l' C54.9
- - Tumeur neuroectodermique primitif
- - - Corps de l' C54.9
- - - Fond de l' C54.3
- - - Isthme de l' C54.0
- - Tumeur neuroendocrine de faible grade du corps de l' C54.9
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D39.0

Uterus duplex - Q51.2**Utilisation**

- Actuelle) à long terme d'anticoagulants - Antécédents personnels d' Z92.7
- Alcool - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F10
- Cigarettes électroniques [vapoteuse] - Trouble de la santé en lien avec l' U07.0!
- Cocaïne - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F14
- Dérivés du cannabis - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F12
- Drogues multiples et troubles liés à l'utilisation d'autres substances psychoactives - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F19
- Hallucinogènes - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F16
- Hypnotiques - Agitation après F13.8
- Inadéquate de drogues SAI - F19
- Intraveineux
- - Produits contenant de l'amphétamine (ou de la méthamphétamine) - U69.33!
- - Stimulants hors caféine - U69.35!
- Long terme
- - Antiagrégants plaquettaires - Hémorragie sous D69.80
- - Anticoagulants - Hémorragie sous D68.35
- - Coumarines (antagonistes de la vitamine K) - Hémorragie sous D68.33
- - Héparines - Hémorragie sous D68.34
- - Médicaments - Antécédents personnels d' Z92.2
- Mère de substances chimiques nutritionnelles - Fœtus et nouveau-né affectés par une P04.5
- Opiacés - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F11
- Pipe électronique - Trouble de la santé en lien avec l' U07.0!
- Sédatifs ou d'hypnotiques - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F13

Utilisation -suite

- Solvants volatils - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F18
- Stimulants, y compris la caféine - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F15
- Substances psycho-actives - Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de drogues multiples et troubles liés à l' F19
- Tabac - Troubles mentaux et du comportement liés à l' F17
- Tampon - Syndrome du choc toxique avec A48.3
- Thérapeutique
- - Médicaments chez le nouveau-né - Symptômes de privation d'une P96.2
- - Vaccins contre le COVID-19 - Effets secondaires indésirables de l' U12.9!
- - Échec ou dysfonction d'appareils et de produits médico-techniques (durant une intervention) (après implantation) (durant leur Y82.8!

UV - Syndrome de sensibilité aux L56.8**Uvéal**

- Congénital - Ectropion Q10.1
- Idiopathique - Syndrome d'effusion H33.2
- -
- - Syphilis secondaire du tractus A51.4†, H22.0*
- - Syphilis tardive du tractus A52.7†, H22.0*

Uvée - Tuberculose de l' A18.5†, H22.0***Uvéite**

- Acquisée au cours de toxoplasmose - B58.0†, H22.0*
- Antérieure
- - Aiguë, subaiguë ou à répétition - H20.0
- - Idiopathique
- - - Aiguë - H20.0
- - - Chronique - H20.1
- - - - H20.8
- - Infectieuse - H20.9
- - - H20.9
- Congénitale à toxoplasmose - P37.1†, H22.0*
- Due au virus de l'herpès - B00.5†, H22.0*
- Intermédiaire - H30.2
- Paraneoplasique - C80.9†, H22.1*
- Phacoanaphylactique - H20.2
- Postérieure
- - Idiopathique - H30.9
- - Maladie de Whipple - K90.8†, M14.89*
- - - H30.9
- Sympathique - H44.1
- Syphilitique
- - Congénitale - A50.0†, H22.0*
- - Secondaire - A51.4†, H22.0*
- - Tardive - A52.7†, H22.0*
- Tuberculeuse - A18.5†, H22.0*
- -

Uvéite -suite

- - -suite
- - H20.9
- - Syndrome TINU [Néphrite tubulointerstitielle et N12, H20.9

Uvule - Tuberculose de l' A18.8†, K93.8*

Vacances - inscription dans: colonie de Z02**Vaccin**

- Contre COVID-19 -
- Choc anaphylactique dû au *T88.6, U12.9!*
- Effets secondaires indésirables de l'utilisation thérapeutique de *U12.9!*
- Substance biologique actif
- Utilisées conformément aux indications et à dose thérapeutique ou prophylactique correcte - Effets secondaires indésirables dus à des *Y59.9!*
- -> Complications dues à des *Y59.9!*
- ->
- Antécédents personnels d'allergie aux sérum et *Z88.7*
- Infection par le virus de la *B08.0*
- Intolérance aux *T88.1*
- Intoxication par *T50.9*

Vaccinal - Poliomyélite paralytique aiguë, associée au virus *A80.0***Vaccination**

- Associé contre
- Diphtérie-tétanos-coqueluche [DTCocq] - Nécessité d'une *Z27.1*
- Plusieurs maladies infectieuses, sans précision - Nécessité d'une *Z27.9*
- Contre
- Associations de maladies infectieuses - Nécessité d'une *Z27.8*
- Choléra
- Seul - Nécessité d'une *Z23.0*
- Typhoïde-paratyphoïde [choléra + TAB] - Nécessité d'une *Z27.0*
- Coqueluche seule - Nécessité d'une *Z23.7*
- COVID-19 - Nécessité d'une *U11.9*
- Dengue - *Z25.8*
- Diphtérie
- Seule - Nécessité d'une *Z23.6*
- Tétanos
- Coqueluche
- Poliomyélite [DTCocq + polio] - Nécessité d'une *Z27.3*
- Typhoïde-paratyphoïde [DTCocq + TAB] - Nécessité d'une *Z27.2*
- Poliomyélite, la coqueluche, Haemophilus influenzae de type b (Hib) et l'hépatite B - *Z27.8*
- Encéphalite virale transmise par les arthropodes - Nécessité d'une *Z24.1*
- Fièvre jaune - Nécessité d'une *Z24.3*
- Grippe - Nécessité d'une *Z25.1*
- Hépatite virale - Nécessité d'une *Z24.6*
- Leishmaniose - Nécessité d'une *Z26.0*
- Maladie
- Bactériennes uniques - Nécessité d'une *Z23.8*
- Infectieux
- Sans précision - Nécessité d'une *Z26.9*
- Uniques précisées - Nécessité d'une *Z26.8*

Vaccination - suite

- Contre - suite
- Maladie - suite
- Virales uniques précisées - Nécessité d'une *Z25.8*
- Oreillons seuls - Nécessité d'une *Z25.0*
- Papillomavirus humain - *Z25.8*
- Peste - Nécessité d'une *Z23.3*
- Poliomyélite - Nécessité d'une *Z24.0*
- Rage - Nécessité d'une *Z24.2*
- Rougeole
- Oreillons-rubéole [ROR] - Nécessité d'une *Z27.4*
- Seule - Nécessité d'une *Z24.4*
- Rubéole seule - Nécessité d'une *Z24.5*
- Tétanos seul - Nécessité d'une *Z23.5*
- Tuberculose [BCG] - Nécessité d'une *Z23.2*
- Tularémie - Nécessité d'une *Z23.4*
- Typhoïde-paratyphoïde seule [TAB] - Nécessité d'une *Z23.1*
- Non
- Classées ailleurs - Autres complications consécutives à *T88.1*
- Effectué raison
- Contre-indication -
- *Z28*
- *Z53*
- Croyances -
- *Z28*
- *Z53*
- Pression groupe -
- *Z28*
- *Z53*
- Raison indépendant patient -
- *Z28*
- *Z53*
- Faite - *Z28*
- Prophylactique contre le COVID-19 - *U11.9*
- SAI - Nécessité d'une *Z26.9*
- Voyageurs - Conseil en matière de *Z71*
- ->
- Conseil en matière de *Z71*
- Éruption consécutive à *T88.1*
- Infection consécutive à *T88.0*
- Maladie ressemblant aux oreillons après une *T88.1*
- Méningite due à la *G03.8, Y59.9!*
- Septicémie consécutive à *T88.0*
- Vaccine**
v./v.a. Pseudovaccin
- Vaccinia** - *B08.0*
- Vacciniforme** -
- Hydroa *L56.4*
- Lymphome à type d'hydroa *C84.5*
- Vache** -
- Allergie au lait de *L27.2*

Vache - suite

- Hypocalcémie du nouveau-né, due au lait de *P71.0*
- Variole de la *B08.0*

VACTERL

- Anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l'œsophage, anomalies rénales et des membres] - Syndrome de *Q87.2*
- -> Association *Q87.2*

VACTERL-hydrocéphalie - Syndrome de *Q87.8***Vacuole**

- Bordées - Myopathie distale à *G71.8*
- Mutation de l'enzyme 1 à l'X, syndrome auto-inflammatoire et somatique] - Syndrome VEXAS [*M35.8*

Vagabondage lors de démence - *U63.6!***Vagale - Bradycardie: *R00.1*****Vagin**

- Acquis (congénitale) - Soins maternels pour: sténose du *O34.6*
- Artificiel - Surveillance de *Z43.7*
- Cloisonné transversal - *Q52.1*
- Côlon - Fistule du *N82.3*
- Cours accouchement - Déchirure rupture périnatale
- - Intéressant): *O70.0*
- - *O70.0*, intéressant aussi: muscles du: *O70.1*
- Cul-de-sac recto-utérin, comme rectum de remplacement - Fistule entre le *N82.80*
- Hystérectomie - Prolapsus de la paroi supérieure du *N99.3*
- Intestin grêle - Fistule du *N82.2*
- NIVA stade
- - I - Néoplasie intraépithéliale du *N89.0*
- - II - Néoplasie intraépithéliale du *N89.1*
- - III, avec ou sans mention de dysplasie sévère - Néoplasie intraépithéliale du *D07.2*
- Non classée ailleurs - Dysplasie sévère du *N89.2*
- Pendant accouchement - Déchirure tiers
- - Moyen du *O71.4*
- - Supérieur du *O71.4*
- Perméables - Utérus bicorne bicervical avec col et *Q51.3*
- Pessaire - Ulcère du *N89.8*
- SAI -
- - Dysplasie sévère du *N89.2*
- - Malformation congénitale du *Q52.4*
- - Saignements dysfonctionnels ou fonctionnels de l'utérus ou du *N93.8*
- Sans précision -
- - Affection non inflammatoire du *N89.9*
- - Dysplasie du *N89.3*
- - Saignement anormal de l'utérus et du *N93.9*

Vagin –suite

- Vessie de remplacement – Fistule entre *N82.81*
- Vulve
- Cours de la grossesse – Varices de périnée, de *O22.1*
- –
- Inflammations précisées du *N76.8*
- Maladie inflammatoire précisée du *N76.88*
- Plaie ouverte du *S31.4*
- –
- Absence congénitale
- *Q52.0*
- Adhérences du *N89.5*
- Affections non inflammatoires précisées du *N89.8*
- Atrésie congénitale du *Q52.4*
- Brûlure
- 1er degré du *T28.3*
- 2e degré du *T28.3*
- 3e degré du *T28.3*
- Chimique
- 1er degré du *T28.8*
- 2e degré du *T28.8*
- 3e degré du *T28.8*
- Candidose de la vulve et du *B37.3†, N77.1**
- Carcinoma in situ: *D07.2*
- Corps étranger dans la vulve et le *T19.2*
- Déchirure ancienne du *N89.8*
- Dédoublément du *Q52.1*
- Dysplasie
- Légère du *N89.0*
- Moyenne du *N89.1*
- Endométriose du *N80.4*
- Hématome obstétrical de: *O71.7*
- Léiomyosarcome du *C52*
- Leucoplasie du *N89.4*
- Malformations congénitales du *Q52.4*
- Mycose candidosique du *B37.3†, N77.1**
- Polype du *N84.2*
- Résultats anormaux de sécrétions et frottis de: *R87*
- Rétrécissement et atrésie du *N89.5*
- Saignements anormaux précisés de l'utérus et du *N93.8*
- Soins maternels
- Anomalies du *O34.6*
- Cloisonnement du *O34.6*
- Intervention chirurgicale antérieure sur le *O34.6*
- Rétrécissement du *O34.6*
- Tumeur du *O34.6*
- Sténose du *N89.5*
- Syphilis tardive du *A52.7†, N77.1**
- Trichomonase du *A59.0†, N77.1**
- Tuberculose du *A18.1†, N77.1**

Vagin –suite

- –suite
- Tumeur bénigne: *D28.1*
- Tumeur germinale maligne du *C52*
- Tumeur maligne du *C52*
- Ulcération du *N76.5*
- Utérus double avec duplication du col et du *Q51.1*
- Vaginal**
- v./v.a. cervico-vaginal
- v./v.a. recto-vaginal
- v./v.a. Voie vaginale
- Col de l'utérus –
- Adénocarcinome de la portion *C53.1*
- Atrésie de la portion *Q51.8*
- Communicante congénitale – Hydrocèle *P83.5*
- Complet – Prolapsus utéro- *N81.3*
- Degré
- 2a – Brûlure
- *T28.3*
- Chimique *T28.8*
- 2b – Brûlure
- *T28.3*
- Chimique *T28.8*
- Haute isolée – Déchirure obstétricale *O71.4*
- Isolée partielle – Agénésie *Q52.0*
- Néonatale – Hémorragie *P54.6*
- Non filarienne) SAI – Chylocèle de la tunique *N50.8*
- Paroi
- Antérieure) SAI – Prolapsus *N81.1*
- Postérieure – Prolapsus *N81.6*
- Partiel – Prolapsus utéro- *N81.2*
- Pendant l'accouchement – Déchirure du sillon *O71.4*
- Postopératoires – Adhérences *N99.2*
- Sagittal – Septum *Q52.1*
- Sans
- Précision – Prolapsus utéro- *N81.4*
- Tension] – Rétention urinaire postopératoire post-TVV [tension-free vaginal tape, bandelette *T83.8*
- Tant que complication de l'accouchement – Lacération *O70.0*
- Testicule et du canal déférent – Affections inflammatoires du cordon spermatique, de la tunique *N49.1*
- Trichomonas
- Vaginalis) – Leucorrhée (*A59.0*
- – Infection *A59.0†, N77.1**
- Vésicule séminale –
- Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique *N50.8*
- Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique *N50.8*

Vaginal –suite

- Vésicule séminale – –suite
- Œdème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique *N50.8*
- Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique *N50.8*
- –
- Agénésie *Q52.0*
- Candidose *B37.3†, N77.1**
- Diphtérie *A36.8†, N77.1**
- Entéroécèle *N81.5*
- Érosion de l'épithélium *N89.8*
- Fistule
- Périnéo- *N82.5*
- Urétéro- *N82.1*
- Uréthro- *N82.1*
- Hydrocèle du cordon spermatique, du testicule ou de la (tunique) *N43*
- Kyste (du): embryonnaire *Q52.4*
- Muguet *B37.3†*
- Mycose *B37.3†, N77.1**
- Rétrécissement de: tunique *N50.8*
- Suivi de la mère en cas de longueur du col de l'utérus inférieure à 10 mm ou de formation d'un entonnoir cervical attestées par l'échographie *O34.30*
- Syphilis tardive de la tunique *A52.7†, N51.8**
- Tuberculose de la tunique *A18.1†, N51.8**
- Tunique
- *C63.7*
- *D29.7*
- Vaginalis –**
- Fluor à Trichomonas *A59.0†, N77.1**
- Leucorrhée (vaginale) à Trichomonas (*A59.0*
- Vaginisme**
- Non organique – *F52.5*
- Psychogène – *F52.5*
- – *N94.2*
- Vaginite**
- v./v.a. Cervico-vaginite
- Accouchement – *O86.1*
- Aiguë – *N76.0*
- Atrophique post-ménopausique – *N95.2*
- Blennorrhéique – *A54.0†, N77.1**
- Candida – *B37.3†, N77.1**
- Candidosique
- Chronique récidivante – *B37.3†, N77.1**
- – *B37.3†, N77.1**
- Cours de l'infection par des oxyures – *B80†, N77.1**
- Due
- Candidose – *B37.3†, N77.1**
- Virus de l'herpès – *A60.0†, N77.1**
- Gonorrhéique

Vaginite –suite

- Gonorrhéique –suite
 - - Abcès → A54.1†, N77.1*
 - - → A54.0†, N77.1*
 - Monilia → B37.3†, N77.1*
 - Mycosique → B37.3†, N77.1*
 - SAI → N76.0
 - Sénile (atrophique) → N95.2
 - Subaiguë et chronique → N76.1
 - Syphilitique
 - - Précoce → A51.0
 - - Tardive → A52.7†, N77.1*
 - Trichomonas → A59.0†, N77.1*
 - Tuberculeuse → A18.1†, N77.1*
 - Vénérienne NCA → A64†, N77.1*
 - Vulvite et vulvo-vaginite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → N77.1*
- Vaginitis candidomycetica** → B37.3†, N77.1*

Vainsel

v./v.a. Guibaud-Vainsel

Vaisseu

- Accessoire d'un pôle du rein → Q27.8
- Cérébral → Endartérite syphilitique oblitérante d'un A52.0†, I68.1*
- Coarctation → Transposition congénitalement non corrigée des gros Q20.3
- Complète) → Transposition des gros Q20.3
- Cordon → Procidence des P02.6
- Coronaires → Malformation des Q24.5
- Cutanés → Vascularite des petits M31.0
- Ganglion lymphatique
- - Sans précision → Atteinte non infectieuse des I89.9
- - → Autres atteintes non infectieuses précisées des I89.8
- Lymphatique
- - SAI → Maladie des I89.9
- - Suite à mastectomie → Oblitération des I97.2
- - -
- - - C49
- - - D21
- Malformation cardiaque → Transposition congénitalement non corrigée des gros Q20.3, Q24.9
- Omphaliques → Thrombose des O69.5
- Pontage → Cardiopathie artérioscléreuse: Avec sténose de I25.15
- Profonds des membres inférieurs → Thrombose, phlébite et thrombophlébite d'autres I80.28
- Rénal aberrant → Q27.8
- Rétine → Artériosclérose d'un I70.8†, H36.8*
- Rétiniens et chorioïdiens → Anastomose congénitale entre Q14.8
- Sanguin →
- - C49

Vaisseu –suite

- Sanguin → –suite
- - D21
- Sans précision → Malformation congénitale des gros Q25.9
- - -
- - Gros
- - - C49.3
- - - D21.3
- - L-transposition des gros Q20.5
- - Malformations congénitales des gros Q25.8
- - Transposition
- - - Congénitalement
- - - - Corrigée des gros Q20.5
- - - - Non corrigée des gros Q20.3
- - - Gros Q20.3
- - - Isolée congénitalement non corrigée des gros Q20.3

Vaisseu cérébral

- Cours de maladies cérébrovasculaires NCA → Syndrome des I67.9†, G46.8*
- Non précis →
- - Malformation artério-veineuse congénitale des Q28.29
- - Malformation congénitale des Q28.39
- - -
- - Anévrisme artério-veineux congénital des Q28.20
- - Anévrisme congénital des Q28.30
- - Dégénérescence cérébrale au cours de maladies des I67.9†, G32.8*
- - Fistule artério-veineuse congénitale des Q28.21
- - Fistule congénitale des Q28.31
- - Malformations artério-veineuses congénitales des Q28.28
- - Malformations congénitales des Q28.38

Vaisseu précérébral

- Non précis →
- - Malformation artério-veineuse congénitale des Q28.09
- - Malformation congénitale des Q28.19
- - -
- - Anévrisme artério-veineux congénital des Q28.00
- - Anévrisme congénital des Q28.10
- - Fistule artério-veineuse congénitale des Q28.01
- - Fistule congénitale des Q28.11
- - Malformations artério-veineuses congénitales des Q28.08
- - Malformations congénitales des Q28.18

Vaisseu pulmonaire

- Sans précision → Maladie des I28.9
- - -
- - Fistule artério-veineuse des I28.0
- - Maladies précisées des I28.8
- - Rétrécissement des I28.8

Vaisseu pulmonaire –suite

- - - suite
- - Rupture des I28.8
- - Sténose des I28.8
- - Stricture des I28.8

Vaisseu sanguin

- Cathéter au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → Perforation accidentelle de: T81.2
- Doigt → Lésion traumatique de S65.5
- Endoscope au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → Perforation accidentelle de: T81.2
- Épidural niveau
- - Abdomen, de la région lombosacrée et du bassin → Lésion traumatique de S35.80
- - Cou → Lésion traumatique de S15.80
- - Thorax → Lésion traumatique de S25.80
- - Iliaque → Lésion traumatique d'un S35.5
- Instrument au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → Perforation accidentelle de: T81.2
- Intercostaux → Lésion traumatique de S25.5
- Intracrânien → Blessure d'un S06.8
- Niveau
- - Abdomen lombes bassin → Lésion traumatique
- - - S35.88
- - - Multiples S35.7
- - Avant-bras → Lésion traumatique
- - - S55.8
- - - Multiples S55.7
- - Cheville pied → Lésion traumatique
- - - S95.8
- - - Multiples S95.7
- - Cou → Lésion traumatique
- - - S15.88
- - - Multiples S15.7
- - Épaule bras → Lésion traumatique
- - - S45.8
- - - Multiples S45.7
- - Hanche cuisse → Lésion traumatique
- - - S75.8
- - - Multiples S75.7
- - Jambe → Lésion traumatique
- - - S85.8
- - - Multiples S85.7
- - Poignet main → Lésion traumatique
- - - S65.8
- - - Multiples S65.7
- Non précis
- - Membre
- - - Inférieur, niveau non précisé → Lésion traumatique d'un T13.4
- - - Supérieur, niveau non précisé → Lésion traumatique d'un T11.4
- - Niveau

Vaisseau sanguin –suite

- Non précisés –suite
- Niveau –suite
- Abdomen, des lombes et du bassin → Lésion traumatique de *S35.9*
- Avant-bras → Lésion traumatique d'un *S55.9*
- Cheville et du pied → Lésion traumatique d'un *S95.9*
- Cou → Lésion traumatique de *S15.9*
- Épaule et du bras → Lésion traumatique d'un *S45.9*
- Hanche et de la cuisse → Lésion traumatique d'un *S75.9*
- Jambe → Lésion traumatique d'un *S85.9*
- Poignet et de la main → Lésion traumatique d'un *S65.9*
- Thorax → Lésion traumatique d'un *S25.9*
- Partie du corps non précisée → Lésion traumatique de *T14.5*
- Plusieurs parties du corps → Lésions traumatiques de *T06.3*
- Pouce → Lésion traumatique de *S65.4*
- Poumon → Lésion traumatique de *S25.4*
- Rein → Lésion traumatique des *S35.4*
- SAI →
- Anévrisme ou fistule (artério-veineuse) traumatique de *T14.5*
- Arrachement de *T14.5*
- Hématome artériel traumatique de *T14.5*
- Lacération de *T14.5*
- Lésion traumatique de *T14.5*
- Rupture traumatique de *T14.5*
- Section de *T14.5*
- Sonde au cours d'un acte à visée diagnostique et thérapeutique → Perforation accidentelle de: *T81.2*
- Sous-arachnoïdien niveau
- Abdomen, de la région lombosacrée et du bassin → Lésion traumatique de *S35.82*
- Cou → Lésion traumatique de *S15.82*
- Thorax → Lésion traumatique de *S25.82*
- Sous-dural niveau
- Abdomen, de la région lombosacrée et du bassin → Lésion traumatique de *S35.81*
- Cou → Lésion traumatique de *S15.81*
- Thorax → Lésion traumatique de *S25.81*
- Tête, non classée ailleurs → Lésion traumatique des *S09.0*
- Thorax → lésion traumatique
- *S25.88*
- Multiples *S25.7*
- Valga congénitale → Coxa:** *Q65.8*
- Valgum**
- Congénital → Genu *Q74.1*
- → Syndrome de pseudoanodontie-hypoplasie maxillaire-genu *K07.8, Q74.1*
- Valgus**
- Acquis →

Valgus –suite

- Acquis → –suite
- Hallux *M20.1*
- Pied
- Affaissé *M21.63*
- Creux *M21.63*
- Plat
- *M21.61*
- *M21.63*
- Dysmorphie → Syndrome de déficience intellectuelle liée à l'X-cubitus *Q87.8*
- Non classée ailleurs → Déformation en *M21.0*
- →
- Anomalies morphologiques congénitales du pied en *Q66.6*
- Metatarsus *Q66.6*
- Pied bot talus *Q66.4*
- Pied plat: spastique (en *Q66.5*
- Syndrome de colobome maculaire-fente palatine-hallux *Q87.8*
- Valine → Trouble du métabolisme de la** *E71.1*
- Vallécule épiglottique → Carcinome épidermoïde de la** *C10.0*
- Valley → Encéphalite de la Murray** *A83.4*
- Valproate → Embryopathie au** *Q86.88*
- Valproïque →**
- Acide *T42.6*
- Intoxication à l'acide *T42.6*
- Valsalva (rompu) → Anévrisme du sinus de** *Q25.4*
- Valve**
- Aortique et tricuspide, combinées → Atteintes des *I08.2*
- Cardiaque → Inflammation
- Rhumatismale aiguë de la *I01.1*
- Syphilitique de la *A52.0†, I39.8**
- Eustache persistante → *Q26.8*
- Mitral
- Aortique
- Combinées → Atteintes des *I08.0*
- Précisées d'origine rhumatismale ou d'origine non précisée → Lésions des *I08.0*
- Tricuspide, combinées → Atteintes des *I08.3*
- Tricuspide, combinées → Atteintes des *I08.1*
- Postérieure de l'urètre → *Q64.2*
- Tricuspide
- Parachute → *Q22.8*
- →
- Agénésie des *Q22.4*
- Anomalie d'Ebstein de la *Q22.5*
- Dysplasie congénitale de la *Q22.8*
- Endocardite tuberculeuse de la *A18.8†, I39.2**
- Inflammation syphilitique de la *A52.0†, I39.2**

Valve –suite

- Tricuspidie –suite
- → –suite
- Straddling ou overriding de la *Q22.8*
- Valvulite syphilitique de la *A52.0†, I39.2**
- Urètre antérieur → *Q64.7*
- Valve aortique**
- Maladie de la valvule mitrale → Endocardite rhumatismale aiguë de la *I01.1*
- →
- Anomalie congénital
- *Q23.9*
- Feuillet de la *Q23.9*
- Endocardite
- Rhumatismale aiguë de la *I01.1*
- Syphilitique de la *A52.0†, I39.1**
- Tuberculeuse de la *A18.8†, I39.1**
- Inflammation syphilitique de la *A52.0†, I39.1**
- Régurgitation syphilitique de la *A52.0†, I39.1**
- Sclérose rhumatismale de la *I06.8*
- Sténose syphilitique de la *A52.0†, I39.1**
- Valvulite syphilitique de la *A52.0†, I39.1**
- Valve mitrale**
- Déficience intellectuelle → Syndrome d'hypogonadisme-prolapsus de la *Q87.8*
- →
- Affection
- *I05.8*
- Non rhumatismales des *I34.88*
- Double orifice de la *Q23.8*
- Endocardite
- Bactérienne de la *I33.0*
- Tuberculeuse de la *A18.8†, I39.0**
- Inflammation syphilitique de la *A52.0†, I39.0**
- Overriding de la *Q23.8*
- Sclérose rhumatismale de la *I05.8*
- Straddling de la *Q23.8*
- Valvulite syphilitique de la *A52.0†, I39.0**
- Valve pulmonaire**
- SAI → Malformation congénitale de la *Q22.3*
- Septum ventriculaire intact-persistence du canal artériel → Syndrome d'agénésie de la *Q22.3, Q25.0*
- Tétralogie de Fallot-absence du canal artériel → Syndrome d'agénésie de la *Q24.8, Q25.8*
- →
- Agénésie des *Q22.3*
- Atrésie de la *Q22.0*
- Endocardite
- Rhumatismal
- Aiguë de la *I01.1*
- Subaiguë de la *I01.1*
- Syphilitique de la *A52.0†, I39.3**

Valve pulmonaire –suite

- - - suite
- - Endocardite –suite
- - - Tuberculeuse de la *A18.8†, I39.3**
- - Inflammation syphilitique de la *A52.0†, I39.3**
- - Insuffisance
- - - Congénitale de la *Q22.2*
- - - Syphilitique de la *A52.0†, I39.3**
- - Malformations congénitales de la *Q22.3*
- - Reflux congénital au niveau de la *Q22.2*
- - Régurgitation syphilitique de la *A52.0†, I39.3**
- - Sténose congénitale de la *Q22.1*
- - Valvulite syphilitique de la *A52.0†, I39.3**
- Valvulaire**
- Aortique
- - Anomalie des mains – Syndrome de persistance du canal artériel-bicuspidie *Q87.2*
- - Congénitale – Dysplasie *Q23.9*
- - -
- - - Atrésie *Q23.0*
- - - Quadricuspidie *Q23.8*
- Cardiaque –
- - Complication mécanique
- - - Pontage coronarien et d'une greffe *T82.2*
- - - Prothèse *T82.0*
- - Déplacement dû (due) à une prothèse *T82.0*
- - Fuite dû (due) à une prothèse *T82.0*
- - Infection et réaction inflammatoire dues à une prothèse *T82.6*
- - Malposition dû (due) à une prothèse *T82.0*
- - Obstruction mécanique dû (due) à une prothèse *T82.0*
- - Perforation dû (due) à une prothèse *T82.0*
- - Protrusion dû (due) à une prothèse *T82.0*
- - Rupture (mécanique) dû (due) à une prothèse *T82.0*
- Congénital –
- - Dysplasie *Q24.8*
- - Sténose aortique *Q23.0*
- Mitral
- - Accessoire – Tissu *Q23.8*
- - Chronique) SAI – Atteinte (*I05.9*
- - Familial – Prolapsus *I34.1*
- Multiple
- - Cours de maladies classées ailleurs – Atteintes *I39.4**
- - - Autres maladies *I08.8*
- Myxomatose liée à l'X associée à FLNA – Dysplasie *Q24.8*
- Pulmonaire
- - Congénitale – Sténose *Q22.1*
- - - Dysplasie *I37.0*
- Rhumatismale SAI – Maladie aortique (*I06.9*

Valvulaire –suite

- - Syndrome d'Ehlers-Danlos type cardiaque *Q79.6*
- Valvule**
- Aortique
- - Bicuspidie – *Q23.1*
- - Cours de maladies classées ailleurs – Atteintes de la *I39.1**
- - Insuffisance – Sténose (de la *I35.2*
- - Mitral
- - - Sans précision – Malformation congénitale des *Q23.9*
- - - - Autres malformations congénitales des *Q23.8*
- - SAI cause précis sauf rhumatismal –
- - - Insuffisance (de la *I35.1*
- - - Régurgitation (de la *I35.1*
- - Sans précision –
- - - Atteinte de la *I35.9*
- - - Maladie rhumatismale de la *I06.9*
- - Streptocoques – Endocardite de la *I33.0, B95.5!*
- - -
- - - Atteintes de la *I35.8*
- - - Insuffisance
- - - - *I35.1*
- - - - Congénitale de la *Q23.1*
- - - Maladies rhumatismales de la *I06.8*
- - - Rétrécissement rhumatismal (de la *I06.0*
- - - Sténose
- - - - *I35.0*
- - - - Congénitale de la *Q23.0*
- Cardiaque
- - Remplacement – Présence d'une autre *Z95.4*
- - Xénogénique – Présence d'une *Z95.3*
- - - Présence de prothèse d'une *Z95.2*
- Iléo-cæcale – *D12.0*
- Mitral
- - Cours de maladies classées ailleurs – Atteintes de la *I39.0**
- - E
- - - SAI cause précis sauf rhumatismal –
- - - - Insuffisance (de la *I34.0*
- - - - Régurgitation (de la *I34.0*
- - - - Prolapsus (de la *I34.1*
- - Insuffisance mitrale – Sténose non rhumatismale de la *I34.80*
- - Sans précision –
- - - Atteinte non rhumatismale de la *I34.9*
- - - Maladie de la *I05.9*
- - -
- - - Endocardite rhumatismale aiguë de la valve aortique avec maladie de la *I01.1*
- - - Insuffisance (de la *I34.0*
- - - Maladies de la *I05.8*
- - - Rétrécissement (rhumatismal) de la *I05.0*

Valvule –suite

- Mitral –suite
- - - suite
- - - Sténose non rhumatismale (de la *I34.2*
- Non précis
- - Cours de maladies classées ailleurs – Endocardite, *I39.8**
- - SAI cause précis sauf rhumatismal congénital –
- - - Insuffisance *I38*
- - - Régurgitation *I38*
- - - Sténose *I38*
- - - Valvulite (chronique) *I38*
- - - Endocardite
- - - *I38*
- - - Rhumatismale, *I09.1*
- Pulmonaire
- - Cours de maladies classées ailleurs – Atteintes de la *I39.3**
- - Insuffisance – Sténose de la *I37.2*
- - SAI cause précis sauf rhumatismal –
- - - Insuffisance de la *I37.1*
- - - Régurgitation de la *I37.1*
- - Sans précision – Atteinte de la *I37.9*
- - -
- - - Atteintes de la *I37.8*
- - - Insuffisance de la *I37.1*
- - - Maladie rhumatismale de la *I09.8*
- - - Sténose de la *I37.0*
- - Sans précision – Maladie de plusieurs *I08.9*
- Tricuspidie
- - Cause précis sauf rhumatismal –
- - - Insuffisance (de la *I36.1*
- - - Régurgitation (de la *I36.1*
- - Cours de maladies classées ailleurs – Atteintes de la *I39.2**
- - Insuffisance – Sténose non rhumatismale (de la *I36.2*
- - Rhumatismal –
- - - Insuffisance (de la *I07.1*
- - - Sténose (de la *I07.0*
- - SAI – Atteinte de la *I07.9*
- - Sans précision –
- - - Atteinte non rhumatismale de la *I36.9*
- - - Maladie de la *I07.9*
- - - Malformation congénitale de la *Q22.9*
- - -
- - - Anomalie congénitale de la *Q22.9*
- - - Atrésie de la *Q22.4*
- - - Atteintes non rhumatismales de la *I36.8*
- - - Insuffisance non rhumatismale (de la *I36.1*
- - - Maladies de la *I07.8*
- - - Malformations congénitales de la *Q22.8*
- - - Sténose
- - - Congénitale de la *Q22.4*

Valvule – suite

- Tricuspidale – suite
- - - – suite
- - - Sténose – suite
- - - - Non rhumatismale (de la *I36.0*)
- Urétrales postérieures congénitales – *Q64.2*

Valvulite

- Chronique
- - Rhumatismale – *I09.1*
- - - Valvule non précisée SAI ou de cause précisée, sauf rhumatismale ou congénitale – *I38*
- Rhumatismale aiguë – *I01.1*
- Syphilitique
- - Valve aortique – *A52.0†, I39.1**
- - Valve mitrale – *A52.0†, I39.0**
- - Valve pulmonaire – *A52.0†, I39.3**
- - Valve tricuspidale – *A52.0†, I39.2**
- - - *A52.0†, I39.8**
- - Arthrite rhumatismal
- - Aiguë avec *I01.1*
- - Subaiguë avec *I01.1*

Valvulopathie

- Cardiaque-dysmorphie faciale – Syndrome de petite taille- *Q87.1*
- Mitrale – *I05.8*
- - Syndrome de surdité-encéphaloneuropathie-obésité- *G31.81*

Vampire – Main de *A66.3***Van Bogaert** – Leucoencéphalopathie sclérosante de *A81.1***Van Bogaert-Scherer-Epstein** –

- Cholestérose cérébro-tendineuse [*E75.5*]
- Syndrome de *E75.5*

Van Creveld

v./v.a. Ellis-van Creveld

Van Creveld von Gierke – Maladie *E74.0***Van den Ende-Gupta** – Syndrome de *Q74.3***Van Der Aa**

v./v.a. Helsmoortel-Van Der Aa

Van der Bosch – Syndrome de *Q87.8***Van der Hoeve** – Syndrome de *Q78.0***Van der Woude** – Syndrome de *Q38.0***Van Esch** – Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8***Van Horick**

v./v.a. Verloove-Van Horick-Brubbak

Van Laere

v./v.a. Brown-Vialetto-van Laere

Van Maldergem – Syndrome de *Q87.0***Van Neck** – Ostéochondrite juvénile (de) ischio-pubienne [*M91.0*]**Vanadium** – Carence en *E61.6***Vanagaite**

v./v.a. Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef

Vancomycine – Infection invasif

- Enterococcus faecalis avec résistance à la *A49.1, U80.20!*

Vancomycine – Infection invasif – suite

- Enterococcus faecium avec résistance à la *A49.1, U80.30!*

Vandellia cirrhosa – Ichtyoparasitose à *B88.8***Vanishing-Bone-Disease** – *M89.59***Vapeur**

- Brûlante – Brûlure ou échaudage par : *X19.9!*
- Métaux – Fumées et *T56*

Vapoteuse – Trouble de la santé en lien avec l'utilisation de cigarettes électroniques [*U07.0!*]**Vaquez**

v./v.a. Osler-Vaquez

Vara

- Congénitale – Coxa: *Q65.8*
- Péricardite [CACP] – Syndrome de camptodactylie-arthropathie-coxa *M12.80*
- Retrosa) (non traumatique) – Épiphyseolyse de la tête fémorale (coxa *M93.0*)
- - Tibia *M92.5*

Varice

- Coliques – *I86.81*
- Congénital(e) – *Q27.8*
- Gastrique
- - Cours de schistosomiase – *B65.9†, I98.2**
- - Indication d'hémorragie, au cours de schistosomiase – *B65.9†, I98.3**

- - -

- - - *I86.4*

- - - Cirrhose alcoolique foie

- - - - *K70.3†, I98.2**

- - - - Saignement de *K70.3†, I98.3**

- Grêliques – *I86.80*

- Hémorroïdaires – *K64.9*

- Localisations précisées – *I86.88*

- Membre inférieur

- - Cours de la grossesse – *O22.0*

- - Inflammation – *I83.1*

- - Sans ulcère ou inflammation – *I83.9*

- - Toute localisation] ou de localisation non précisée – *I83.9*

- - Ulcère et inflammation – *I83.2*

- (Œsophagien

- - Gastrique cours maladie classé chapitre

- - - Mention d'hémorragie – *I98.3**

- - - Sans indication d'hémorragie – *I98.2**

- - - Hémorragiques – *I85.0*

- - - Non hémorragiques – *I85.9*

- - - SAI – *I85.9*

- - - Cirrhose

- - - Alcoolique foie

- - - - *K70.3†, I98.2**

- - - - Hémorragie par rupture des *K70.3†, I98.3**

- - - Foie

- - - - *K74.6†, I98.2**

Varice – suite

- (Œsophagien – suite
- - - Cirrhose – suite
- - - Foie – suite
- - - - Hémorragie par rupture des *K74.6†, I98.3**
- - - Toxique foie
- - - - *K71.7†, I98.2**
- - - - Hémorragie par rupture des *K71.7†, I98.3**
- - - - Organe génital cours
- - - - Grossesse – *O22.1*
- - - - Puerpéralité – *O87.8*
- - - - Pelviennes – *I86.2*
- - - - Périnée, de vagin et de vulve au cours de la grossesse – *O22.1*
- - - - Rectales – *I86.82*
- - - - Rétinien(ne)(s) – *H35.0*
- - - - SAI au cours de la grossesse – *O22.0*
- - - - Scrotales – *I86.1*
- - - - Sublinguales – *I86.0*
- - - - Ulcérées des membres inférieurs – *I83.0*
- - - - Vulvaires – *I86.3*
- - - -
- - - - Rupture de *I86.1*
- - - - Ulcère veineux de la jambe sans *I87.21*

Varicelle

- Complications – *B01.8*
- Congénital –
- - *P35.8*
- - Syndrome de *P35.8*
- - Pneumonie – *B01.2†, J17.1**
- - Sans complication – *B01.9*
- - Zona –
- - - Antécédents personnels d'infection à VZV [virus de la *Z86.1*]
- - - Paralysie faciale liée à l'infection par le virus *B02.2†, G53.0**
- - -
- - - Keratitidis disciformis au cours de *B01.8†, H19.2**
- - - Méningite au cours de *B01.0†, G02.0**
- - - Pneumonie au cours de *B01.2†, J17.1**

Varicelleuse

- Cornée et de la conjonctive – Infection *B01.8†, H19.2**

- - -

- - - Encéphalite *B01.1†, G05.1**

- - - Encéphalomyélite

- - - - *B01.1†*

- - - - *B01.1†, G05.1**

- - - - Méningite *B01.0†, G02.0**

- - - - Myélite *B01.1†, G05.1**

Varicelleux – Exanthème *B01.8***Varicelle-zona** –

- Encéphalite due au VZV [virus *B02.0†, G05.1**]

Varicelle-zona - -suite

- Méningite due au VZV [virus *B02.1†*, *G02.0**

Varicelliforme

- Due à *Rickettsia akari* - Rickettsiose *A79.1*
- Kaposi - Pustulose *B00.0*

Varicocèle - *I86.1***Variolo**

- Bovine
- - Paupière - *B08.0†*, *H03.1**
- - - *B08.0*
- Vache - *B08.0*
- - *B03*

Varioliforme

- Aigu [Maladie de Mucha-Habermann] - Pityriasis lichénoïde et *L41.0*
- - Acné *L70.2*

Variqueux

- Anus - Ulcère *K64.8*
- Externe de l'anus - Ulcère *K64.5*
- Interne de l'anus - Ulcère *K64.8*
- Membre inférieur tout localisation
- - Localisation] ou de localisation non précisée - Veines *I83.9*
- - - Ulcère *I83.0*
- Septum nasal - Ulcère *I86.88*
- -
- - Anévrisme: *I77.0*
- - Ulcère de jambe non *I87.21*

Varole - Lésion syphilitique du pont de *A52.1†*, *G94.8****Varon**

- v./v.a. Yunis-Varon

Varum congénital - Genu *Q74.1***Varus**

- Congénital
- - Polysyndactylie préaxiale - Syndrome d'hallux *Q66.3*, *Q70.4*
- - - Hallux *Q66.3*
- Équin - Pied bot *Q66.0*
- Non classée ailleurs - Déformation en *M21.1*
- -
- - Anomalies morphologiques congénitales du pied en *Q66.3*
- - Hallux *M20.3*
- - Pied bot talus *Q66.1*
- - Syndrome de brachydactylie préaxiale-hallux *Q73.8*, *Q66.3*

Vasculaire

- v./v.a. pigmento-vasculaire
- v./v.a. Type de maladie

Vascularite

- Aspergillus - *B44.8*
- Associée aux ANCA - *I77.6*
- Cryoglobulinémique - Angéite [*D89.1*
- Déficit en ADA2 - *M30.8*
- IgA - *D69.0*
- Induite par les médicaments - *D69.0*

Vascularite -suite

- Limité peau
- - Sans précision - *L95.9*
- - - Autres *L95.8*
- Livédoïde
- - Ulcérations estivales - *L95.0*
- - - *L95.0*
- Lors d'arthrite rhumatoïde séropositive chronique - *M05.2*
- Petits vaisseaux cutanés - *M31.0*
- Post-infectieuse - *I77.6*
- Rétinien(ne)(s) - *H35.0*
- Systémique - *I77.6*
- Urticarienne hypocomplémentémique - *M31.8*
- - Neuropathie non systémique due à une *G61.8*

Vasculite

- Allergique - *D69.0*
- Cours d'arthrite juvénile - *M08.7*
- Cytomégalovirus - *B25.88*
- Toxoplasmes - *B58.8†*, *I98.1**

Vasculopathie

- Cutanée collagène - *M35.8†*, *L99.8**
- Enfant associée à STING [Stimulateur des Gènes de l'Interféron] - *M35.8*
- Fowler - *Q87.8*
- Livédoïde - *L95.0*
- Nécosante
- - Précisées - Autres *M31.8*
- - Sans précision - *M31.9*
- Rétinienne avec leucoencéphalopathie cérébrale et manifestations systémiques [RVCL-S] - *Q28.38*, *Q14.1*

Vasculo-rénale - Hypertension *I15.0***Vasectomie** -

- Admission pour ligature des trompes de Fallope ou *Z30.2*
- Spermogramme après *Z30.8*

Vasileiou

- v./v.a. Blakemore-Durmaz-Vasileiou

Vaso-actif - Hypersécrétion du pancréas endocrine de: polypeptide: intestinal *E16.8***Vasoconstriction cérébrale réversible - Syndrome de** *I67.88***Vasodilatateur**

- Coronariens, non classés ailleurs - Intoxication: *T46.3*
- Périphériques - Intoxication: *T46.7*

Vasomotrice

- Type Nothnagel] - Acroparesthésie: *I73.8*
- -
- - Paralysie *G90.88*
- - Rhinopathie *J30.0*

Vasoplastie après stérilisation - Tuboplastie ou *Z31.0***Vasospasme**

- Artères coronaires - *I20.1*

Vasospasme -suite

- Cours d'hémorragie sous-arachnoïdienne - *I67.80!*
- Psychogène - *F45.30*
- Traumatique - Syndrome de: *T75.2*

Vasovagal psychogène -

- Malaise *F45.30*
- Syndrome *F45.30*

Vater

- Anomalies vertébrales, atrésie anale, anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l'œsophage, dysplasie rénale et du radius] - Syndrome de *Q87.2*
- -
- - Ampoule
- - - *D01.5*
- - - *D37.6*
- - Carcinome de l'ampoule de *C24.1*
- - Tumeur maligne: Ampoule de *C24.1*

- -

- - Ampoule

- - - *D01.5*

- - - *D37.6*

- - Carcinome de l'ampoule de *C24.1*

- - Tumeur maligne: Ampoule de *C24.1*

VCP - Myopathie distale de l'adulte due à des mutations de *G71.0***VDDI avec communication interventriculaire sous-aortique ou sous-aortique et sous-pulmonaire et sténose pulmonaire** - *Q20.1***Vectocardiogramme - Anomalies (de):** *R94.3***VEF1**

- v./v.a. Type de maladie

Vegetans - Keratosis *Q82.8***Végétant** -

- Dermate *L40.2*
- Pemphigus *L10.1*
- Syndrome d'Hallopeau [pemphigus *L10.1*

Végétatif

- Alcool - Dysfonctionnement du système nerveux *G31.2*
- - Pyoderma gangrenosum, type *L88*

Végétation adénoïde

- SAI - Maladie (chronique) des amygdales et des *J35.9*
- Sans précision - Maladie chronique des amygdales et des *J35.9*
- -

- -

- - Carcinome des *C11.1*

- - Hyperplasie des *J35.2*

- - Hypertrophie

- - - *J35.2*

- - - Amygdales et des *J35.3*

- - Maladies chroniques des amygdales et des *J35.8*

Végétaux sauf aliment - Dermite

- Allergique de contact due aux *L23.7*
- Contact, sans précision, due aux *L25.5*
- Irritante de contact due aux *L24.7*

Véhicule

- Aquatique - Accident dû à un *V99!*
- Attelé à un animal - Accident d'équitation ou accident de *V99!*
- Livraison - Accident de *V99!*

Véhicule –suite

- Moteur causé délibérément → Accident de *Y09.9!*
- Spécialisé → Accident dû à un *V99!*

Veille sommeil

- Anormal → Cycle *Z91.8*
- Associé à NRXN1 → Syndrome de trouble neurodéveloppemental sévère-stéréotypies motrices-constipation chronique-trouble du rythme *G96.8*
- Non dû à une cause organique → Trouble du rythme *F51.2*
- -
- - Irrégularité du rythme *G47.2*
- - Troubles du cycle *G47.2*

Veine

- Abdominale → Thrombose d'une *I82.88*
- Anales → Thrombose des *K64.5*
- Axillaire
- - Brachiale → Lésion traumatique de la *S45.2*
- - - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: *I80.81*
- Azygos →
- - *S25.88*
- - Continuation de la veine cave inférieure dans la *Q26.8*
- Basilaire → Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: *I80.80*
- Brachio-céphalique sous-aortique → *Q26.8*
- Cardinale postérieure gauche → Persistance de la *Q26.8*
- Cave
- - Inférieur
- - - Oreillette gauche → Drainage anormal de la *Q26.8*
- - - Supérieur →
- - - - Absence de *Q26.8*
- - - - Sténose congénitale de la *Q26.0*
- - - - Syndrome de la *I87.1*
- - - Veine azygos → Continuation de la *Q26.8*
- - - -
- - - - Interruption de la *Q26.8*
- - - - Léiomyosarcome de la *C49.4*
- - - - Lésion traumatique de la *S35.1*
- - - - Malformation congénitale de la *Q26.9*
- - Supérieur
- - - Droite dans l'oreillette gauche → Abouchement de la *Q26.8*
- - - Gauche
- - - - Abouchement dans l'oreillette gauche via le sinus coronaire → Persistance de la *Q26.1*
- - - - Oreillette gauche par le sinus coronaire → Abouchement de la *Q26.1*
- - - - -
- - - - - Persistance de la *Q26.1*

Veine –suite

- Cave –suite
- - Supérieur –suite
- - - Gauche –suite
- - - - -suite
- - - - - Syndrome TARP (Talipes equinovarus avec communication interatriale, séquence de Robin et persistance de la *Q87.8*
- - - -
- - - - Agénésie de la *Q26.8*
- - - - Lésion traumatique de la *S25.2*
- - - - Malformation congénitale de la *Q26.9*
- - - -
- - - - Embolie et thrombose de la *I82.2*
- - - - Lésion traumatique de la *S25.2*
- - - - Sténose congénitale de la *Q26.0*
- Centrale rétinienne → Occlusion de la *H34.8*
- Céphalique → Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: *I80.80*
- Cérébral → Thrombose non pyogène
- - *I67.6*
- Coronaires n'entraînant pas un infarctus du myocarde → Occlusion des *I24.0*
- Cou → Oblitération d'une *I82.88*
- Dorsale du pied → Lésion traumatique de la *S95.2*
- Fémoral
- - Niveau de la hanche et de la cuisse → Lésion traumatique de la *S75.1*
- - - Thrombose, phlébite et thrombophlébite de la *I80.1*
- Galien →
- - Anévrisme de la *Q28.20*
- - Malformation artério-veineuse de la *Q28.28*
- Hépatique →
- - *S35.1*
- - Phlébite d'une *I80.88*
- - Thrombophlébite d'une *I80.88*
- Hypogastrique → Artère ou *S35.88*
- Iliaque →
- - Lésion traumatique de la *S35.5*
- - Thrombose de la *I80.20*
- Innominée
- - Sous-clavière → Lésion traumatique de la *S25.3*
- - - Absence de *Q26.8*
- - - Intracrânien intrarachidien →
- - - Embolie septique des sinus veineux et *G08*
- - - Endophlébite septique des sinus veineux et *G08*
- - - Phlébite septique des sinus veineux et *G08*
- - - Thrombophlébite septique des sinus veineux et *G08*
- - - Thrombose septique des sinus veineux et *G08*
- Jugulaire
- - Externe → Lésion traumatique de la *S15.2*

Veine –suite

- Jugulaire –suite
- - Interne → Lésion traumatique de la *S15.3*
- - -
- - - Embolie et thrombose de la *I82.81*
- - - Thrombose
- - - - *I82.81*
- - - - Bulbe de la *I82.81*
- - Mammaire → Artère ou *S25.88*
- - Méninges → Thrombose d'une *I67.6*
- - Mésentérique
- - Inférieure → Lésion traumatique de la *S35.3*
- - Supérieure → Lésion traumatique de la *S35.3*
- - -
- - - Embolie de la *K55.0*
- - - Lésion traumatique
- - - - *S35.3*
- - - Thrombose de la *K55.0*
- Niveau de l'avant-bras → Lésion traumatique d'une *S55.2*
- Non précisée → Embolie et thrombose d'une *I82.9*
- Ovarienne → Artère ou *S35.88*
- Pelvien
- - Avant l'accouchement → Thrombophlébite des *Q22.3*
- - -
- - - Phlébite des *I80.20*
- - - Thrombophlébite des *I80.20*
- - - Thrombose d'une *I80.20*
- - Perforantes → Insuffisance des *I87.20*
- - Poplitée →
- - Lésion traumatique de la *S85.5*
- - Phlébite de la *I80.28*
- - Thrombophlébite de la *I80.28*
- - Thrombose de la *I80.28*
- Porte
- - Artère hépatique (congénitale) → Fistule entre la *Q26.6*
- - Due à la syphilis → Thrombose de la *A52.0†, I98.0**
- - -
- - - Lésion traumatique de la *S35.3*
- - - Obstruction de la *I81*
- - - Phlébite de la *K75.1*
- - - Syphilis de la *A52.0†, I98.0**
- - - Thrombose de la *I81*
- Précisées → Embolie et thrombose d'autres *I82.88*
- Profond membre
- - Inférieur → Insuffisance des *I87.20*
- - Supérieurs → Thrombose, phlébite et thrombophlébite des *I80.81*
- Pulmonaire
- - Cœur pulmonaire →
- - - Thromboembolie d'une *I26.0*

Veine –suite

- Pulmonaire –suite
- - Cœur pulmonaire – suite
- - - Thrombose d'une *I26.0*
- - -
- - - Atrésie des *Q26.3*
- - - Infarctus (d'une artère) (d'une *I26*)
- - - Sténose
- - - - Congénitale des *Q26.8*
- - - - Primaire des *Q26.8*
- - - Thromboembolie d'une *I26.9*
- - - Thrombose d'une *I26.9*
- Rénal
- - Fœtus – Thrombose de la *P29.8*
- - Nouveau-né – Thrombose de la *P29.8*
- - -
- - - Artère ou *S35.4*
- - - Embolie et thrombose de la *I82.3*
- Rétine
- - Branche – Occlusion de la *H34.8*
- - Centrale – Occlusion de la *H34.8*
- - Débutante – Occlusion de la *H34.8*
- - Partielle – Occlusion de la *H34.8*
- Saphène
- - Externe au niveau de la jambe – Lésion traumatique de la *S85.4*
- - Interne
- - - Niveau
- - - - Hanche et de la cuisse – Lésion traumatique de la *S75.2*
- - - - Jambe – Lésion traumatique de la *S85.3*
- - - SAI – *S85.3*
- - Sous-clavière – Thrombose, phlébite et thrombophlébite de: *I80.81*
- Splénique –
- - Embolie et thrombose de la *I82.80*
- - Lésion traumatique de la *S35.3*
- Superficiel
- - Membre
- - - Inférieurs – Thrombose, phlébite et thrombophlébite des *I80.0*
- - - Supérieurs – Thrombose, phlébite et thrombophlébite des *I80.80*
- - Niveau de l'épaule et du bras – Lésion traumatique d'une *S45.3*
- - Surrénale – Thrombose d'une *I82.88*
- - Sus-hépatiques – Anomalies des *Q26.8*
- - Utérine – Artère ou *S35.88*
- - Variqueuses des membres inférieurs [toute localisation] ou de localisation non précisée – *I83.9*
- - -
- - - Absence d'une artère ou d'une *Q27.8*
- - - Atrésie d'une *Q27.8*
- - - Malformation congénitale
- - - - Grandes *Q26.8*
- - - - Grosses *Q26.9*

Veinectasie anale – *K64.9***Veineux**

- v./v.a. Type de maladie
- Animaux venimeux – Accident dû au contact avec des plantes *X29.9!*
- - -
- - - Consommation d'animaux venimeux ou de plantes *X49.9!*
- - - Intoxication par des plantes *T62.2*
- - - Lésion due à des plantes *X29.9!*

Veinoloaire pulmonaire congénital – Syndrome *Q26.8***Veino-occlusif**

- Foie – Maladie
- - *K76.5*
- - Toxique *K71.80*
- Hépatique-déficit immunitaire – Syndrome de maladie *D82.8, K76.5*
- Pulmonaire –
- - Maladie *I27.08*
- - MVOP [maladie *I27.08*]

Vélaire

- Médiane – Fente palatine et *Q35.5*
- - Fente *Q35.3*

Vélementeuse cordon –

- Hémorragie due à une insertion *O69.4*
- Perte de sang fœtal due à une insertion *P50.0*
- Travail et accouchement compliqués par une insertion *O69.4*

Vélo-facio-squelettique – Syndrome *Q87.0***Vélopharyngienne congénitale – Incompétence** *Q38.8***Venencie**

v./v.a. Powell-Venencie-Gordon

Vénérien

- Chlamydia – Lymphogranulomatose *A55*
- SAI – Maladie *A64*
- - -
- - - Arthrite *M02.39*
- - - Balanite *A64†, N51.2**
- - - Condylomes ano-génitaux (*A63.0*)
- - - Rétrécissement du rectum dû à un lymphogranulome *A55†, K93.8**
- - - Salpingite *A54.2†, N74.3**
- - - Salpingo-ovarite *A54.2†, N74.3**
- - - Syphilis non *A65*
- - - Urétrite
- - - - *A64†, N37.0**
- - - - Non *N34.1*
- - - Vaginite *A64†, N77.1**

Vénézuélienne –

- Fièvre équine *A92.2*
- Fièvre hémorragique *A96.8*

Venimeux

- Multiples SAI – Piqûres d'insecte (non *T00.9*)
- Plantes vénéneuses – Consommation d'animaux *X49.9!*

Venimeux –suite

- Sans précision – Effet toxique d'un contact avec un animal *T63.9*
- - -
- - - Accident dû au contact avec des plantes vénéneuses ou des animaux *X29.9!*
- - - Effet toxique d'un contact avec d'autres animaux *T63.8*
- - - Lésion
- - - - Due à une plante (non *W64.9!*)
- - - - Traumatique superficiel
- - - - Abdomen, des lombes et du bassin: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S30.83*)
- - - - Avant-bras: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S50.83*)
- - - - Cheville et du pied: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S90.83*)
- - - - Épaule et du bras: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S40.83*)
- - - - Hanche et de la cuisse: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S70.83*)
- - - - Jambe: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S80.83*)
- - - - Membre
- - - - - Inférieur, niveau non précisé: Morsure ou piqûre d'insecte (non *T13.03*)
- - - - - Supérieur, niveau non précisé: Morsure ou piqûre d'insecte (non *T11.03*)
- - - - - Partie du corps non précisée: Morsure ou piqûre d'insecte (non *T14.03*)
- - - - - Poignet et de la main: Morsure ou piqûre d'insecte (non *S60.83*)
- - - - - Tronc, niveau non précisé: Morsure ou piqûre d'insecte (non *T09.03*)
- - - Morsure animal
- - - Non *W64.9!*
- - - Piqûre d'insecte *X29.9!*
- - - Piqûre
- - - Insecte, non *W64.9!*
- - - Morsure d'insecte *T63.4*

Venin

- Amphibien – *T63.8*
- Araignée – Effet toxique: *T63.3*
- Arthropodes – Effet toxique: *T63.4*
- Léopard – *T63.1*
- Reptiles – Effet toxique: *T63.1*
- Scorpion – Effet toxique du *T63.2*
- Serpent
- - Marin – Effet toxique du *T63.0*
- - - Effet toxique du *T63.0*

Venousus – ASD [défaut septal auriculaire] du type sinus *Q21.1***Ventilation**

- Articielle – Pneumonie au cours de la *J95.88*
- Mécanique – Dysfonction diaphragmatique induite par la *J95.88*
- Nouveau-né – Poumon de *P27.8*
- - -

Ventilation – suite

- - - suite
- - Alvéolite allergique due aux organismes se développant dans les systèmes de *J67.70*
- - Lésion du diaphragme induite par la *J95.88*

Ventilatoire obstructif – Bronchiolite oblitérante avec trouble *J44.89*

Ventosa – Spina *A18.0†, M90.09**

Ventouse

- Forceps
- - Sans précision – Échec de l'application d'une *O66.5*
- - Suivie respectivement d'un accouchement par forceps ou par césarienne – Application d'une *O66.5*
- - -
- - Accouchement unique par forceps et *O81*
- - Fœtus et nouveau-né affectés par un accouchement par extracteur pneumatique [*P03.3*]

Ventre

- Besace) – Soins maternels pour: abdomen penduleux (*O34.8*)
- - Absence congénitale de la musculature du *Q79.4*

Ventriculaire

- v./v.a. atrio-ventriculaire
- v./v.a. auriculo-ventriculaire
- Arythmogène familiale isolée, forme biventriculaire – Dysplasie *I42.88*
- Ballon – Syndrome de l'apex *I42.88*

Droit

- - Arythmogène
- - - CVDA] – Cardiomyopathie *I42.80*
- - - Familiale isolée – Dysplasie *I42.80*
- - - - Dysplasie *I42.80*
- - Isolée – Hypoplasie *Q22.6*
- Gauche
- - Convulsions-hypotonie-cataracte-retard de développement – Syndrome léthal de non-compaction *G31.81*
- - Faiblement réduite] – HFmrEF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection *I50.19*]
- - Non précisée – Insuffisance *I50.19*
- - Préservée] – HFpEF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection *I50.19*]
- - Réduite] – HFrfEF [Insuffisance cardiaque à fraction d'éjection *I50.19*]
- - -
- - - Anévrysme congénital *Q24.8*
- - - Augmentation pathologique de la pression télédiastolique *R94.3*
- - - Hypertrabéculatation *I42.88*
- - - Non-compaction *I42.88*
- - - Syndrome de déficience intellectuelle-macrocéphalie-non-compaction *Q87.0*
- Idiopathique type
- - Brugada – Fibrillation *I49.8*
- - Non Brugada – Fibrillation *I49.8*

Ventriculaire – suite

- Incessante du nouveau-né – Tachycardie *I47.2*
- Intact
- - Persistance du canal artériel – Syndrome d'agénésie de la valve pulmonaire-septum *Q22.3, Q25.0*
- - - Syndrome d'atrésie pulmonaire-septum *Q22.0*
- - Intracrânien
- - - Communication) – Complication mécanique d'un shunt *T85.0*
- - - - Sepsis dû à un shunt *T85.72*
- - Légère à modérée de moins de 50 % du volume ventriculaire, du nouveau-né – Hémorragie *P52.1*
- - Non spécifique – Bloc *I45.4*
- - Nouveau-né – Hémorragie ventriculaire
- - - Légère à modérée de moins de 50 % du volume *P52.1*
- - - Sévère de 50 % ou plus du volume *P52.2*
- - Paroxystique maligne – Tachycardie *I47.2*
- - Polymorphe catécholaminergique – Tachycardie *I47.2*
- - Prématurée – Dépolarisation *I49.3*
- - Réentrée – Arythmie *I47.0*
- - Sévère de 50 % ou plus du volume ventriculaire du nouveau-né – Hémorragie *P52.2*
- - Syncopes-pérodactylie-séquence de Robin – Syndrome d'extrasytoses *Q87.8*
- - -
- - - Anévrysme: *I25.3*
- - - Bandes *C32.1*
- - - Canal atrio-ventriculaire complet - hypoplasie *Q21.2*
- - - Dilatation *I51.7*
- - - Fibrillation et flutter *I49.0*
- - - Hyperkinésie *R93.1*
- - - Hypotension intracrânienne suite à un pontage *G97.2*
- - - Inversion *Q20.5*
- - - Tachycardie *I47.2*
- - - Thrombose (ancienne): *I51.3*

Ventricule

- Cérébral –
- - *D33.0*
- - *D43.0*
- - Astrocytome
- - - *C71.5*
- - - Anaplasique d'un *C71.5*
- - - Diffus d'un *C71.5*
- - - Pilocytaire d'un *C71.5*
- - - Pilocytaire d'un *C71.5*
- - - Épendymoblastome d'un *C71.5*
- - - Épendymome
- - - *C71.5*
- - - Anaplasique d'un *C71.5*
- - - Gangliogliome anaplasique d'un *C71.5*

Ventricule – suite

- Cérébral – suite
- - Glioblastome d'un *C71.5*
- - Oligodendrogliome
- - - *C71.5*
- - - Anaplasique d'un *C71.5*
- - Tératome malin d'un *C71.5*
- - Tumeur maligne: *C71.5*
- - Tumeur neuroectodermique primitive d'un *C71.5*
- - Xanthoastrocytome pléomorphe d'un *C71.5*
- - Commun – *Q20.4*
- - Complication récente d'un infarctus aigu du myocarde – Thrombose de l'oreillette, de l'auricule et du *I23.6*
- - Croisés – *Q24.8*
- - Double issue [Double inlet ventricle] – *Q20.4*
- - Droit
- - - Double issue
- - - - Communication interventriculaire
- - - - - Sous-aortique ou sous-aortique et sous-pulmonaire et sténose pulmonaire – *Q20.1*
- - - - - Sous-pulmonaire – *Q20.1*
- - - - Double outlet right ventricle
- - - - CIV [communication interventriculaire] sous-pulmonaire non-committed – *Q20.1*
- - - - - Communication
- - - - - - Interventriculaire sous-aortique – *Q20.1*
- - - - - - Interventriculaire sous-aortique et sous-pulmonaire [double-committed – *Q20.1*]
- - - - - - - *Q20.1*
- - - - - - - Communication interventriculaire
- - - - - - - Atrésie pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du *Q21.3*
- - - - - - - Sténose pulmonaire, dextroposition de l'aorte et hypertrophie du *Q21.3*
- - - - - - - Gauche
- - - - - - - Double issue [Double outlet left ventricle] – *Q20.2*
- - - - - - - -
- - - - - - - - - Cardiopathie coronarienne avec insuffisance fonctionnelle du *I25.19*
- - - - - - - - - Diverticule congénital du *Q24.8*
- - - - - - - - - Unique – *Q20.4*
- - - - - - - - -
- - - - - - - - - - Astrocytome
- - - - - - - - - - Pilocytaire du quatrième *C71.7*
- - - - - - - - - - Pilocytaire du quatrième *C71.7*
- - - - - - - - - - Épendymoblastome du quatrième *C71.7*
- - - - - - - - - - Épendymome
- - - - - - - - - - Anaplasique du quatrième *C71.7*
- - - - - - - - - - Quatrième *C71.7*
- - - - - - - - - - - Gangliogliome anaplasique du quatrième *C71.7*
- - - - - - - - - - - Oligodendrogliome

Ventricule –suite

- - -suite
- - Oligodendrogliome –suite
- - - Anaplasique du quatrième C71.7
- - - Quatrième C71.7
- - Quatrième
- - - D33.1
- - - D43.1
- - Tumeur maligne: Encéphale, sauf lobes et C71.0
- - Tumeur neuroectodermique primitive du quatrième C71.7
- - Xanthoastrocytome pléomorphe du quatrième C71.7

Ventriculite (cérébrale) SAI – G04.9**Ventriculo-artériel**

- Concordance atrio-ventriculaire – Discordance Q20.3
- Isolée – Discordance Q20.3

Ventriculo-auriculaire discordante – Communication Q20.3**Ventriculomégalie-maladie des kystes rénaux – Syndrome de Q04.8, Q61.9****Ver solitaire du bœuf – B68.1****Verbal associé à TRAF7 – Syndrome d'anomalies cardiaques-anomalies digitales-dysmorphie faciale-retard moteur et Q87.0****Verbale**

- Développement – Dyspraxie F82.9
- - Surdité F80.2

Verge

- Lésion localisation contigu –
- - Adénocarcinome de la C60.8
- - Carcinome épidermoïde de la C60.8
- SAI – Peau de la C60.9
- Sans précision – Affection de la N48.9
- -
- - Abscesses des corps caverneux et de la N48.2
- - Adénocarcinome
- - - C60.9
- - - Corps de la C60.2
- - Affection
- - - Inflammatoires de la N48.2
- - - Précisées de la N48.8
- - Anthrax des corps caverneux et de la N48.2
- - Atrophie des corps caverneux et de la N48.8
- - Cancer de la C60.9
- - Carcinoma in situ: D07.4
- - Carcinome épidermoïde
- - - C60.9
- - - Corps de la C60.2
- - Cavernite (de la N48.2)
- - Furoncle des corps caverneux et de la N48.2
- - Hypertrophie des corps caverneux et de la N48.8

Verge –suite

- - -suite
- - Kraurosis de la N48.0
- - Leucoplasie de la N48.0
- - Phlegmon des corps caverneux et de la N48.2
- - Thrombose des corps caverneux et de la N48.8
- - Tumeur bénigne: D29.0
- - Tumeur maligne
- - - C60.9
- - - Corps de la C60.2
- - - Lésion à localisations contiguës de la C60.8
- - Ulcère de la N48.5

Vergetures – L90.6**Vérification**

- Dispositif cardiaque (électronique) – Contrôle et Z45.0
- Enlèvement
- - Appareils externes de fixation ou de traction – Changement, Z47.8
- - Plâtre – Changement, Z47.8
- Réinsertion ou enlèvement d'un dispositif contraceptif (intra-utérin) [stérilet] – Z30.5

Vérifié – Angine de poitrine avec spasme coronaire I20.1**Verloes – Syndrome de blépharophimosis-déficience intellectuelle type Q87.8****Verloes-Bourguignon – Syndrome de Q76.3, K00.5****Verloes-Deprez – Syndrome de Q87.1****Verloove-Van Horick-Brubakk – Syndrome de Q87.8****Verma-Naumoff – Syndrome des côtes courte-spolydactylie type Q77.2****Vermiculaire – Adhérences de l'appendice K66.0****Vermiforme – Atrophoderma L66.4****Vermis**

- Cérébelleux
- - Dysmorphie faciale-déficience intellectuelle – Syndrome de microcéphalie-hypoplasie du corps calleux et Q87.0
- - -

- - - Absence complète isolée du Q04.3**- - - Agénésie****- - - - Q04.3****- - - - Complète isolée du Q04.3****- - - - Isolé****- - - - - Q04.3****- - - - - Partielle du Q04.3****- - - Hypoplasie isolée du Q04.3**

- Kystes de la fosse postérieure – Syndrome d'agénésie partielle du corps calleux-hypoplasie du Q04.3

Vernale – Kératoconjonctivite H16.2**Verno estival**

- Europe centrale – FSME [Encéphalite A84.1
- Russe – Méningo-encéphalite A84.0

Verre – Maladie des os de Q78.0**Verres de contact – Mise en place et ajustement de lunettes et Z46.0****Verruca**

- Simplex – B07
- Vulgaris – B07

Verruciforme

- Hopf – Acrokératose Q82.8
- -
- - Collagénome perforant L87.1
- - Epidermodysplasie B07

Verrue

- Multiples-déficit immunitaire-lymphoœdème-dysplasies ano-génitales [WILD] – Syndrome de Q82.09
- Origine virale – B07
- Séborrhéique – L82

Verrues-hypogammaglobulinémie-infections-myélokathexis – Syndrome des D81.8**Verruga peruana – A44.1****Verruqueux**

- Angiodysplasie et anévrismes – Syndrome NEVADA [naevus épidermique Q87.8
- Atypique – Endocardite M32.1†, I39.8*
- Forme linéaire – Naevus Q82.5
- Hypertrophique – Lupus érythémateux L93.2
- Inflammatoire linéaire [NEVIL] – Naevus épidermique Q82.5
- Löffler – Endocardite I42.3
- Muqueuse buccale – Xanthome K13.4
- Non rhumatismale – Endocardite M32.1†, I39.8*
- -

- - Dermatite B43.0**- - Dyskératome D23.9****- - Hémangiome D18.00****- - Naevus: Q82.5****- - Tuberculose A18.4****Versant**

- Hypopharyngé –
- - Repli ary-épiglottique
- - - D00.0
- - - D37.0
- - Tumeur maligne: Repli ary-épiglottique, C13.1
- Laryngé – Repli ary-épiglottique
- - C32.1
- - D02.0
- - D38.0

Versicolor –

- Pityriasis B36.0
- Tinea: B36.0

Version externe avant le travail – P01.7**Vertébral**

- v./v.a. Artère vertébrale
- v./v.a. Colonne vertébrale
- v./v.a. facio-auriculo-vertébral
- v./v.a. oculo-auriculo-vertébral

Vertébral –suite

- Adulte → Ostéochondrite *M42.1*
- Ankylosante avec tylose → Hyperostose *M48.19*
- Anomalies des membres → Syndrome de polydactylie en miroir-segmentation *Q87.2*
- Atrésie anal anomalie cardiaque fistule trachéo-œsophagienne atrésie œsophage
- - Anomalies cardiaques, fistule trachéo-œsophagienne avec atrésie de l'œsophage, anomalies rénales et des membres] → Syndrome de VACTERL [anomalies *Q87.2*
- - Dysplasie rénale et du radius] → Syndrome de WATER [anomalies *Q87.2*
- Cardiaques-rénales → Syndrome d'anomalies *Q87.8*
- Cervical
- - E) → arc: *S12*
- - → Spondylodiscite de corps *M46.42*
- Congénitale sans précision ou non associée à une scoliose → Synostose *Q76.4*
- Cours
- - Arthrite rhumatoïde → Atteinte *M45*
- - Maladies classées ailleurs → Tassement *M49.5**
- Dorsal(e) → arc: *S22*
- Due à une métastase → Fracture *C79.5†, M49.59**
- Fatigue → Fracture *M48.4*
- Juvénile → Ostéochondrite *M42.0*
- Lombaire → Spondylodiscite de corps *M46.46*
- Lombo-sacré(e) → arc: *S32*
- Non
- - Classé ailleurs → Tassement *M48.5*
- - Tuberculeux → Abscès articulaire *M46.59*
- Oreilles-nez]-plus → Syndrome EVEN [dysplasie épiphysaire- *Q87.8*
- Persistance de la notochorde → Syndrome d'agénésie sacrée-ossification anormale des corps *Q79.8*
- Récidivantes → Autres subluxations *M43.5*
- Région
- - Cervicale → Ostéomyélite *M46.22*
- - Sacrale → Ostéomyélite *M46.28*
- - Sacro-coccygienne → Ostéomyélite *M46.28*
- SAI →
- - Incurvation *M43.9*
- - Tassement *M48.5*
- Sans précision → Ostéochondrite *M42.9*
- Stress → Fracture *M48.4*
- Thoracique → Spondylodiscite de corps *M46.44*
- Tuberculeux → Bloc *A18.0†, M49.09**
- Vertèbre cunéiforme, ostéoporotiques → tassement *M80*
- →
- - Ankylose d'articulation *M43.2*
- - Artère basilaire carotide
- - - *I63.0*

Vertébral –suite

- - -suite
- - Artère basilaire carotide –suite
- - - *I63.1*
- - - *I63.2*
- - Arthrose ou ostéoarthritis *M47*
- - Céphalée d'origine *M54.2*
- - Dysplasie ischio- *Q78.8*
- - Hémangiome du corps *D18.07*
- - Instabilités *M53.2*
- - Ostéomyélite *M46.2*
- - Soudures *M43.2*
- - Subluxation complexe (*M99.1*
- - Syndrome
- - - Brachy-œsophage congénital-estomac intrathoracique-anomalies *Q87.8*
- - - Fente palatine-petite taille-anomalies *Q87.0*
- - - Polydactylie postaxiale-anomalies dentaires et *Q87.2*
- - Tuberculose *A18.0†, M49.09**
- Vertébrale suboccipitale → Malum *A18.0†, M49.01****
- Vertèbre**
- v./v.a. Luxation d'une vertèbre
- Cervical
- - Lésion de la moelle épinière → Fracture des *S12.9, S14.10*
- - Précisées → Fracture d'autres *S12.2*
- - SAI → Fracture de: *S12.9*
- - →
- - - Fracture
- - - - *S12.9*
- - - - 3ème *S12.21*
- - - - 4ème *S12.22*
- - - - 5ème *S12.23*
- - - - 6ème *S12.24*
- - - - 7ème *S12.25*
- - - - Deuxième *S12.1*
- - - - Multiples des *S12.7*
- - - - Première *S12.0*
- - - Fusion congénitale des *Q76.1*
- - - Syndrome de microcéphalie-fusions des *Q87.8*
- Cunéiforme
- - Ostéoporotiques → tassement vertébral et *M80*
- - SAI → *M48.5*
- Dorsal
- - D1 et D2 → Fracture d'une *S22.01*
- - D11 et D12 → Fracture d'une *S22.06*
- - D3 et D4 → Fracture d'une *S22.02*
- - D5 et D6 → Fracture d'une *S22.03*
- - D7 et D8 → Fracture d'une *S22.04*
- - D9 et D10 → Fracture d'une *S22.05*
- - Niveau non précisé → Fracture d'une *S22.00*

Vertèbre –suite

- Dorsal –suite
- - Non précisée → *S23.10*
- Lombaire
- - L1 → Fracture d'une *S32.01*
- - L2 → Fracture d'une *S32.02*
- - L3 → Fracture d'une *S32.03*
- - L4 → Fracture d'une *S32.04*
- - L5 → Fracture d'une *S32.05*
- - Lésion de la moelle épinière → Fracture des *S32.00, S34.18*
- - Niveau non précisé → Fracture d'une *S32.00*
- - SAI → Luxation de *S33.10*
- Lombo-sacré(e) → *S32*
- Lombo-sacrées-blépharoptosis → Syndrome de fusions des *Q76.4, Q10.0*
- Progressive non infectieuse → Fusion des *Q87.5*
- Sans précision ou non associée à une scoliose → Absence congénitale de *Q76.4*
- Surnuméraire sans précision ou non associée à une scoliose → *Q76.4*
- Thoracique
- - Lésion de la moelle épinière → Fracture des *S22.00, S24.10*
- - → Chondrosarcome d'une *C41.2*
- - → Ostéoblastome d'une *D16.6*

Vertical

- Vertical shear fracture] → Fracture de cisaillement *S32.7*
- →
- - Astragale *Q66.8*
- - Strabisme *H50.2*
- - Surocclusion: *K07.2*

Vertical shear fracture] → Fracture de cisaillement verticale [*S32.7***Verticis gyrata primitif non essentiel → Cutis *Q82.8*****Vertige**

- Auriculaire → *H81.3*
- Bénin paroxystique → *H81.1*
- Épidémique → *A88.1†, H82**
- Infra-sons → *T75.2*
- Ménière → Syndrome ou *H81.0*
- Origine centrale → *H81.4*
- Otogène → *H81.3*
- Périphérique
- - Atteinte du labyrinthe → *H81.3*
- - SAI → *H81.3*
- Périphériques → Autres *H81.3*
- SAI → *R42*

Vertigineux

- Cours de maladies classées ailleurs → Syndromes *H82**
- SAI → Syndrome *H81.9*

Vésical

- v./v.a. Cervico-vésical
- v./v.a. Col vésical
- v./v.a. recto-vésical
- v./v.a. urétéro-vésical
- Choc rachidien → Trouble des fonctions *G95.82*
- Cours de la grossesse → Infections *O23.7*
- Instabilité du détroter due à une neuropathie autonome → Trouble fonctionnel *N31.1*
- Lésion
- - Périphérique [LMNL] → Paralyse *G95.81*
- - Supranucléaire [UMNL] → Paralyse *G95.80*
- Néovessie → Calcul *N21.0*
- Non classée ailleurs → Fistule *N32.2*
- Origine neuromusculaire → Autre dysfonction *N31.88*
- Sans substrat neurologique → Hypo- et acontractilité du muscle *N31.81*

- - -
- - Aréflexie *G95.81*
- - Atonie *G95.81*
- - Calcul
- - - *N21.0*
- - - Diverticule *N21.0*
- - Dyssynergie du détroter du col *N32.0*
- - Ectopie *Q64.1*
- - Exstrophie *Q64.1*
- - Fistule: utéro- *N82.1*
- - Inflammation due à une sonde *T83.5*
- - Sclérose du sphincter *N32.8*
- - Tamponnade *N32.8*
- - Ténésme *R30.1*
- - Ulcère
- - - *N32.8*
- - - Sphincter *N32.8*

Vésico

- Intestinale → Fistule *N32.1*
- Rectale → Fistule *N32.1*
- Urétéral
- - Cicatrice → Reflux *N13.7*
- - SAI → Reflux *N13.7*
- - -
- - - Occlusion congénitale de: orifice *Q62.1*
- - - Pyélonéphrite (chronique) associée à un reflux (*N11.0*)
- Urétéro-rénal congénital → Reflux *Q62.7*
- Urétral congénital(e) → Rétrécissement de: orifice *Q64.3*

Vésico-rénales, d'une Imperforation anale, et d'anomalies dermatologiques → PELVIS [hémangiome du Périnée, de malformations génitales Externes, d'un Lipomyéloméningocèle, d'anomalies *Q87.8*

Vésicosphinctérienne liée à une lésion de la moelle épinière → Dyssynergie *G95.84*

Vésico-vaginal →

- Carcinome *C57.9*
- Fistule *N82.0*

Vésiculaire

- Cérébral de la dopamine et de la sérotonine → Déficit du transport *G25.88*
- Congénitale → Dermatose érosive et *P83.8*
- Due
- - Entérovirus → Pharyngite *B08.5*
- - Virus de l'herpès → Dermite *B00.1*
- Exanthème, due à un entérovirus → Stomatite *B08.4*
- Lèvre due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2] → Dermite *B00.1*
- Oreille due au virus humain type 2 (alpha) [HSV-2] → Dermite *B00.1*
- SAI → Môle *O01.9*
- Virale [fièvre de l'Indiana] → Stomatite *A93.8*
- -
- - Emphysème (pulmonaire): *J43.9*
- - Môle *O01.9*
- - Rickettsiose *A79.1*
- - Surveillance d'une grossesse avec antécédent de môle: *Z35.1*

Vésicule

- Biliaire
- - Cholécystite aiguë → Calcul de la *K80.0*
- - Exclue → *R93.2*
- - Forme de cholécystite → Calcul de la *K80.1*
- - Intra-hépatique → *Q44.1*
- - SAI → Malformation congénitale de la *Q44.1*
- - Sans
- - - Calcul →
- - - - Abscès de la *K81.0*
- - - - Empyème de la *K81.0*
- - - - Gangrène de la *K81.0*
- - - - Occlusion du canal cystique ou de la *K82.0*
- - - - Rétrécissement du canal cystique ou de la *K82.0*
- - - - Sténose du canal cystique ou de la *K82.0*
- - - Cholécystite → Calcul de la *K80.2*
- - - Précision
- - - - Sans précision ou sans cholécystite → Calcul (bloqué) de: *K80.2*
- - - - - Maladie de la *K82.9*
- - Voie biliaire
- - - Cours de maladies classées ailleurs → Atteinte de la *K87.0**
- - - Extra-hépatiques →
- - - - Adénocarcinome de la *C23, C24.0*
- - - - Carcinome épidermoïde de la *C23, C24.0*
- - - -
- - - - Absence congénitale de la *Q44.0*
- - - Adénocarcinome de la *C23*
- - - Adhérences du canal cystique ou de la *K82.8*
- - - Agénésie de la *Q44.0*
- - - Aplasie de la *Q44.0*

Vésicule → suite

- Biliaire → suite
- - - - suite
- - - Atrophie du canal cystique ou de la *K82.8*
- - - Carcinome épidermoïde de la *C23*
- - - Choléstérolose de la *K82.4*
- - - Dyskinésie du canal cystique ou de la *K82.8*
- - - Exclusion du canal cystique ou de la *K82.8*
- - - Fistule de la *K82.3*
- - - Hypertrophie du canal cystique ou de la *K82.8*
- - - Hypoplasie de la *Q44.0*
- - - Infection purulente aiguë de la *K81.0*
- - - Kyste du canal cystique ou de la *K82.8*
- - - Lésion traumatique: *S36.17*
- - - Maladies précisées de la *K82.8*
- - - Malformations congénitales de la *Q44.1*
- - - Mucocèle de la *K82.1*
- - - Occlusion de la *K82.0*
- - - Perforation de la *K82.2*
- - - Rupture du canal cystique ou de la *K82.2*
- - - Syndrome d'hypoplasie du pancréas-atrésie intestinale-hypoplasie de la *Q45.8*
- - - Syphilis tardive de la *A52.7†, K87.0**
- - - Tuberculose de la *A18.8†, K87.0**
- - - Tumeur bénigne: Voies biliaires extra-hépatiques et *D13.5*
- - - Tumeur neuroendocrine de la *C23*
- - - Typhus affectant la *A01.0*
- - - Ulcère du canal cystique ou de la *K82.8*
- Cutanées récurrentes → Hypotrichose héréditaire à *Q84.0, R23.8*
- Fraise → *K82.4*
- Non thermique → lésion traumatique superficiel
- - Avant-bras: Formation de *S50.82*
- - Cheville et du pied: Formation de *S90.82*
- - Épaule et du bras: Formation de *S40.82*
- - Hanche et de la cuisse: Formation de *S70.82*
- - Jambe: Formation de *S80.82*
- - Membre
- - - Inférieur, niveau non précisé: Formation de *T13.02*
- - - Supérieur, niveau non précisé: Formation de *T11.02*
- - Partie du corps non précisée: Formation de *T14.02*
- - Poignet et de la main: Formation de *S60.82*
- - Tronc, niveau non précisé: Formation de *T09.02*
- Séminal
- - Prostate
- - - SAI → Malformation congénitale du canal déférent, de l'épididyme, des *Q55.4*
- - - - Autres malformations congénitales du canal déférent, de l'épididyme, des *Q55.4*

Vésicule –suite

- Séminal –suite
- - -
- - - C63.7
- - - D29.7
- - - Absence acquise des Z90.7
- - - Adénocarcinome de la C63.7
- - - Affections inflammatoires des N49.0
- - - Atrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des N50.8
- - - Gonorrhée
- - - A54.2†, N51.8*
- - - Aiguë de la A54.2†, N51.8*
- - - Chronique de la A54.2†, N51.8*
- - - Hypertrophie du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des N50.8
- - - Lésion traumatique: S37.83
- - - (Edème du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des N50.8
- - - Syphilis tardive de la A52.7†, N51.8*
- - - Trichomonase de la A59.0†, N51.8*
- - - Tuberculose des A18.1†, N51.8*
- - - Ulcère du canal déférent, du cordon spermatique, du scrotum, du testicule [sauf l'atrophie], de la tunique vaginale et des N50.8
- Voie biliaire –
- - Carcinoma in situ: Foie, D01.5
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la K91.81
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Foie, D37.6

Vésiculeuse –

- Fièvre A79.1
- Stomatite: K12.1

Vésiculite

- Cytomégalovirus – B25.88†, N51.8*
- Due à des amibes – A06.8†, N51.8*
- Gonorrhéique – A54.2†, N51.8*
- Post-gonorrhéique – A54.2†, N51.8*
- SAI – N49.0
- Trichomonas – A59.0†, N51.8*
- Tuberculeuse – A18.1†, N51.8*

Vessie

- Automatique SAI – G95.8
- Cellules transitionnelles – Carcinome non papillaire de la C67.9
- Cours
- - Cytomégalie – Maladie de la B25.88†, N33.8*
- - Maladies classées ailleurs – Affections de la N33.8*
- Désinhibée d'origine centrale – N31.0
- Douleuruse – Syndrome de la N30.1

Vessie –suite

- Faible compliance, fixée organiquement – N31.80
- Goudrons – Cancer de la C67.9
- Hyperactive – N32.8
- Instable sans substrat neurologique – N31.82
- Lésion localisation contigu –
- - Carcinome à petites cellules de la C67.8
- - Rhabdomyosarcome embryonnaire de la C67.8
- Muqueuse) – Prolapsus congénital de: Q64.7
- Neurogène
- - Atonique (motrice) (sensorielle) – N31.2
- - Autonome – N31.2
- - Dénervation afférente chirurgicale – N31.2
- - Due
- - - Neuropathie autonome – N31.2
- - - Syndrome du cortex frontal – N31.2
- - Flasque (périphérique), non classée ailleurs – N31.2
- - Non inhibée, non classée ailleurs – N31.0
- - Non-réflexe – N31.2
- - Réflexe, non classée ailleurs – N31.1
- - SAI – Dysfonctionnement de la N31.9
- - Non
- - Précisée – Lésion de la S37.20
- - Traumatique – Rupture de la N32.4
- - Organes urinaires, autres et non précisés – Tumeur maligne secondaire de la C79.1
- - Paresseuse – N31.81
- - Prostate, annexe, utérus – Région génitale, I97.87
- - Réflexe d'origine rachidienne – G95.80
- - Remplacement – Fistule entre vagin et N82.81
- - Sans précision –
- - Affection de la N32.9
- - Dysfonctionnement neuromusculaire de la N31.9
- - Tumeur maligne: C67.9
- - Spastique –
- - - G95.80
- - - N32.8
- - Surnuméraire – Q64.7
- - Survenant après les états classés en O00-O07 – Lacération, perforation, déchirure ou lésions d'origine chimique (de): O08.6
- - Urétéral – Orifice de la D30.3
- - Urétral – Orifice de la D30.3
- - Urètre
- - - SAI – Malformation congénitale de la Q64.7
- - -
- - - Absence congénitale de la Q64.5
- - - Malformations congénitales de la Q64.7
- - Urinaire – Syphilis tardive de la A52.7†, N33.8*

Vessie –suite

- Virus d'Epstein-Barr – Maladie de la B27.0†, N33.8*
- Virus de l'herpès – Maladie de la B00.8†, N33.8*
- -
- - Abcès
- - - N30.80
- - Paroi de la N30.80
- - Affections précisées de la N32.8
- - Anomalie de: épreuves fonctionnelles (de): R94.8
- - Blessure ouverte de la S37.20, S31.83!
- - Calcification de la N32.8
- - Calcul de la N21.0
- - Carcinoma in situ: D09.0
- - Carcinome à petites cellules
- - Dôme de la C67.1
- - Paroi
- - - Antérieure de la C67.3
- - - Latérale de la C67.2
- - - Postérieure de la C67.4
- - - Trigone de la C67.0
- - Carcinome non papillaire cellule transitionnelle
- - Dôme de la C67.1
- - Paroi
- - - Antérieure de la C67.3
- - - Latérale de la C67.2
- - - Postérieure de la C67.4
- - - Trigone de la C67.0
- - Contusion de la S37.21
- - Corps étranger dans la T19.1
- - Défaut de remplissage de: R93.4
- - Diverticule
- - - N32.3
- - - Congénital de la Q64.6
- - - Dysfonctionnement neurogène du détrusor/sphincter de la N31.88
- - - Endométriose de la N80.8
- - Examen spécial de dépistage de tumeur de la Z12.6
- - Extroversion de la Q64.1
- - Hernie congénitale de la Q64.7
- - Lacération de la S37.22
- - Lésion
- - - S37.28
- - - Obstétricale de: O71.5
- - Obstruction
- - - N32.8
- - - Col de la N32.0
- - Perforation traumatique de la S37.22
- - Rhabdomyosarcome
- - - C67.9
- - - Embryonnaire
- - - - C67.9

Vessie –suite

- - -suite
- - Rhabdomyosarcome –suite
- - - Embryonnaire –suite
- - - - Dôme de la C67.1
- - - - Paroi
- - - - - Antérieure de la C67.3
- - - - - Latérale de la C67.2
- - - - - Postérieure de la C67.4
- - - - Trigone de la C67.0
- - Rupture de la S37.22
- - Trichomonase de la A59.0†, N33.8*
- - Tuberculose de la A18.1†, N33.0*
- - Tumeur bénigne: D30.3
- - Tumeur maligne
- - - Dôme de la C67.1
- - - Lésion à localisations contiguës de la C67.8
- - - Paroi
- - - - Antérieure de la C67.3
- - - - Latérale de la C67.2
- - - - Postérieure de la C67.4
- - - Trigone de la C67.0
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: D41.4
- - Ulcère tuberculeux de la A18.1†, N33.0*

Vestibulaire

- Bilatérale] – CANVAS [Syndrome d'ataxie cérébelleuse avec neuropathie et aréflexie G11.8
- Central – Syndrome H81.4
- Congénitale – Fistule recto- Q52.2
- Sans précision – Atteinte des fonctions H81.9
- -
- - Atteintes des fonctions H81.8
- - Malformation ano-rectale (atrésie de l'anus) non syndromique avec fistule recto- Q42.2
- - Neuronite H81.2
- - Schwannome D33.3

Vestibule

- Bouche –
- - Carcinome épidermoïde de la C06.1
- - Tumeur maligne: C06.1
- Fosses nasales – C30.0

Vestibulocochléaire

- Cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs – Névrite acoustique [inflammation du nerf crânien VIII, H94.0*
- -
- - Névrite syphilitique
- - - Nerf A52.1†, H94.0*
- - - Tardive du nerf A52.1†, H94.0*
- - Syphilis du nerf A52.1†, H94.0*

Vestibulo-cochléaire cours maladie

- Infectieuse NCA – Névrite du nerf B99†, H94.0*
- Parasitaire NCA – Névrite du nerf B89†, H94.0*

Vestibulopathie bilatérale idiopathique – H81.8**Vestiges branchiaux – Q18.0****VEXAS [Vacuole, mutation de l'Enzyme 1 à l'X, syndrome auto-inflammatoire et somatique] – Syndrome M35.8****VHL – Q85.8****Viable – Soins maternels pour grossesse abdominale avec fœtus O36.7****Violetto**

v./v.a. Brown-Violetto-van Laere

Vibration –

- Z57
- Effets des T75.2
- Exposition à : W49.9!
- Urticaire provoquée par L50.4

Vibratoire –

- Angio-œdème L50.4
- Urticaire L50.4

Vibrio

- Cholerae 01 biovar
- - Cholerae 01, biovar cholerae – Choléra à A00.0
- - El Tor – A A00.1
- Parahaemolyticus – Intoxication alimentaire à A05.3
- - Vulnificus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – B98.1!

Vice réfraction

- Sans précision – H52.7
- - Autres H52.6

Vici – Syndrome de Q87.8**Vicieuses du fœtus et disproportions fœtopelviennes au cours du travail et de l'accouchement – Fœtus et nouveau-né affectés par d'autres présentations et positions P03.1****Victime**

- Coupable
- - Blessures dues à une agression – Examen de la Z04.5
- - Viol ou un abus sexuel allégué – Examen de la Z04.5
- - Crime, d'actes terroristes ou de tortures – Z65
- - Terrorisme – Modification de la personnalité après: exposition prolongée à des situations représentant un danger vital, comme le fait d'être F62.0

Vidal] – Lichen simplex chronique [L28.0**Vide – Déficit hypophysaire associé au syndrome de la selle turcique E23.0****Vie**

- Institution – Difficulté liée à la Z59
- Quotidienne NCA – Thérapie concernant les activités de la Z50.8!

Vie –suite

- Sans précision – Difficulté liée au mode de Z72.9

- - difficulté
- - Ajustement aux transitions entre les différentes périodes de Z60
- - Lié
- - - Mode de Z72.8
- - - Orientation de son mode de Z73

Vieillesse sans mention de psychose – R54**Vieillessement**

- Osseux prématuré – Syndrome marfanoïde-hernie inguinale- Q87.0
- Prématuré
- - Petite taille-dysmorphie faciale – Syndrome de rétinite pigmentaire-surdité- Q87.0
- - Type Penttinen – Syndrome de E34.8

Vigile] – Semi-coma [coma R40.1**VIH**

- Abattement – Maladie due au B23.8, R53
- Adénopathie – Maladie due au B23.8, R59.9
- Affection du système nerveux central – Maladie due au B22†, G94.8*
- Agranulocytose – Maladie due au B23.8, D70.3
- Altération vasculaire de la rétine – Maladie due au B23.8, H35.0
- Anémie – Maladie due au B23.8, D64.9
- Anémie hémolytique acquise – Maladie due au B23.8, D59.9
- Anémie par carence – Maladie due au B23.8, D53.9
- Anomalie respiratoire – Maladie due au B23.8, R06.88
- Arthrite
- - Infectieuse – Maladie due au B20, M00.99
- - Purulente – Maladie due au B20, M00.99
- Cachexie – Maladie due au B22, R64
- Candidose
- - Bouche – Maladie due au B20, B37.0
- - Disséminée – Maladie due au B20, B37.88
- - Peau et des ongles – Maladie due au B20, B37.2
- - Poumons – Maladie due au B20, B37.1
- - - Maladie due au B20, B37.9
- Catégorie
- - 1 – Nombre de lymphocytes T auxiliaires dans la maladie due au U61.1!
- - 2 – Nombre de lymphocytes T auxiliaires dans la maladie due au U61.2!
- - 3 – Nombre de lymphocytes T auxiliaires dans la maladie due au U61.3!
- - A – Catégories cliniques de l'infection par le U60.1!
- - B – Catégories cliniques de l'infection par le U60.2!
- - C – Catégories cliniques de l'infection par le U60.3!
- Cécité – Maladie due au B23.8, H54.0

VIH –suite

- Coccidioïdomycose – Maladie due au *B20, B38.9*
- Coccidiose – Maladie due au *B20, A07.3*
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Maladie due au virus de l'immunodéficience humaine [*O98.7*]
- Cryptococcose – Maladie due au *B20, B45.9*
- Cytomégalie – Maladie due au *B20, B25.9*
- Démence
 - Présénile – Maladie due au *B22†, F02.4**
 - – Maladie due au *B22†, F02.4**
- Démyélinisation – Maladie due au *B22†, G94.8**
- Dermatomycose – Maladie due au *B20, B36.9*
- Dermatophytose [dermatophytie] – Maladie due au *B20, B35.9*
- Diarrhée
 - Infectieuse – Maladie due au *B20, A09.0*
 - – Maladie due au *B23.8, K52.9*
- Dyspnée – Maladie due au *B23.8, R06.0*
- Encéphalite – Maladie due au *B22†, G05.1**
- Encéphalomyélite – Maladie due au *B22†, G05.1**
- Encéphalopathie – Maladie due au *B22†, G94.31**
- Éruption cutanée – Maladie due au *B23.8, R21*
- Faible vision – Maladie due au *B23.8, H54.0*
- Fièvre – Maladie due au *B23.8, R50.9*
- Gastroentérite
 - Infectieuse – Maladie due au *B20, A09.0*
 - Non infectieuse – Maladie par *B23.8, K52.9*
- Gonflement des glandes – Maladie due au *B23.8, R59.9*
- Hépatomégalie – Maladie due au *B23.8, R16.0*
- Herpès simplex – Maladie due au *B20, B00.9*
- Histoplasmose – Maladie due au *B20, B39.9*
- Hyperhidrose – Maladie due au *B23.8, R61.9*
- Hypersplénisme – Maladie due au *B23.8, D73.1*
- Hypovolémie – Maladie due au *B23.8, E86*
- Infection
 - Bactérienne NCA – Maladie due au *B20, A49.9*
 - Candida – Maladie due au *B20, B37.9*
 - Cryptosporidium – Maladie due au *B20, A07.2*
 - Fongique – Maladie due au *B20, B49*
 - Isospora – Maladie due au *B20, A07.3*
 - Mycobactérienne – Maladie due au *B20, A31.9*
 - *Mycobacterium avium intracellulare* – Maladie due au *B20, A31.0*
 - Parasitaire – Maladie due au *B20, B89*
 - *Toxoplasma gondii* – Maladie due au *B20, B58.98*
 - Tuberculeuse – Maladie due au *B20, A16.9*

VIH –suite

- Infection –suite
 - Virale – Maladie due au *B20, B34.9*
 - Virus lent – Maladie due au *B20, A81.9*
- Leucoencéphalite multifocale – Maladie due au *B22†, G05.1**
- Leucoplasie de la muqueuse buccale – Maladie due au *B23.8, K13.2*
- Lymphadénite aiguë – Maladie due au *B23.8, L04.9*
- Lymphadénopathie généralisé
 - Persistante) [LPG] – Infection asymptomatique ou maladie aiguë due au *U60.1!*
 - – Maladie due au *B23.8, R59.1*
- Lymphome
 - Burkitt – Maladie due au *B21, C83.7*
 - Primaire du cerveau – Maladie due au *B21, C85.9*
 - – Maladie due au *B21, C85.9*
- Lymphome non hodgkinien – Maladie due au *B21, C85.9*
- Malabsorption intestinale – Maladie due au *B23.8, K90.9*
- Maladie
 - Due à une carence nutritionnelle – Maladie due au *B22, E63.9*
 - Glandes salivaires – Maladie due au *B23.8, K11.9*
 - Infectieuse – Maladie due au *B20, B99*
 - Organes hématopoïétiques – Maladie due au *B23.8, D75.9*
 - Parasitaire NCA – Maladie due au *B20, B99*
 - Peau – Maladie due au *B23.8, L98.9*
 - Sang – Maladie due au *B23.8, D75.9*
 - Tissu sous-cutané – Maladie due au *B23.8, L98.9*
- Méningite aseptique – Maladie due au *B20, G03.0*
- Mycose – Maladie due au *B20, B49*
- Myélite – Maladie due au *B23.8, G04.9*
- Myélopathie – Maladie due au *B23.8, G95.9*
- N'entrant pas dans la catégorie A ou C – Maladie symptomatique due au *U60.2!*
- Névralgie – Maladie due au *B23.8, M79.29*
- Névrite – Maladie due au *B23.8, M79.29*
- Non précisée – Catégorie clinique de la maladie due au *U60.9!*
- Nourrissons – Résultat non concluant du test de recherche du *R75*
- Origine
 - États précisés – Maladie par *B23.8*
 - Maladies infectieuses et parasitaires – Immunodéficience humaine virale [*B20*]
- Perte de poids – Maladie due au *B22, R64*
- Plusieurs tumeurs malignes – Maladie due au *B21*
- Pneumonie
 - Lymphoïde interstitielle – Maladie due au *B22, J84.90*

VIH –suite

- Pneumonie –suite
 - *Pneumocystis carinii* – Maladie due au *B20†, J17.2*, B48.5*
 - – Maladie due au *B20, J18.9*
- Pneumonie virale – Maladie due au *B20, J12.9*
- Polyneuropathie – Maladie due au *B23.8, G62.9*
- Positif – Décollement de la rétine au cours de rétinite à CMV [cytomégalovirus], *B20†, H32.0*, B25.88*
- Psychosyndrome organique – Maladie due au *B23.8, F07.9*
- Récidive de rétinite à CMV [cytomégalovirus] – Maladie due au *B20†, H32.0*, B25.88*
- Retard de développement chez le nourrisson – Maladie due au *B22, P05.9*
- Réticulosarcome – Maladie due au *B21, C83.3*
- Rétinite
 - Bactérienne – Maladie due au *B20†, H32.0*, A49.9*
 - Candida – Maladie due au *B20†, H32.0*, B37.88*
 - CMV [cytomégalovirus] – Maladie due au *B20†, H32.0*, B25.88*
 - Mycosique – Maladie due au *B20†, H32.0*, B49*
 - Virale – Maladie due au *B20†, H32.0*, B34.9*
 - – Maladie due au *B20, H30.9*
- Rétinopathie – Maladie due au *B23.8, H35.0*
- SAI – Seropositivité au *Z21*
- Sans précision – Immunodéficience humaine virale [*B24*]
- Sarcome
 - Immunoblastique – Maladie par *B21, C83.3*
 - – Maladie due au *B21*
 - Sarcome de Kaposi – Maladie due au *B21, C46.9*
- Sepsis – Maladie due au *B20, A41.9*
- Splénomégalie – Maladie due au *B23.8, R16.1*
- Strongyloïdose – Maladie due au *B20, B78.9*
- Syndrome de dépérissement – Maladie due au *B22*
- Thrombopénie
 - Secondaire – Maladie due au *B23.8, D69.58*
 - – Maladie due au *B23.8, D69.61*
- Toxoplasmose – Maladie due au *B20, B58.98*
- Trouble
 - Hématologique – Maladie par *B23.8*
 - Immunitaire – Maladie par *B23.8*
 - Tuberculose – Maladie due au *B20, A16.9*
 - Tumeur de Burkitt – Maladie due au *B21, C83.7*
 - Tumeur maligne
 - Tissu hématopoïétique NCA – Maladie due au *B21, C96.9*

VIH –suite

- Tumeur maligne –suite
- → Maladie due au B21
- Virus de l'immunodéficience humain] et autres maladies virales → Méthodes spéciales pour l'exploration de: Z11
- Virus de l'immunodéficience humaine] → Conseil: à propos du Z71
- →
- Infection asymptomatique par le virus de l'immunodéficience humaine [Z21
- Maladie due au B20, A07.2
- Mise en évidence par des examens de laboratoire du virus de l'immunodéficience humaine [R75
- Prophylaxie avant exposition au Z29.22
- Radiculite par maladie due au B23.8, M54.19
- Sujets en contact avec et exposés au virus de l'immunodéficience humaine [Z20.6
- Syndrome
- Infection aiguë par B23.0
- Microangiopathie
- Conjonctive dû au B23.8, M31.1
- Rétine dû au B23.8, H35.0

Viljoen

v./v.a. Winship-Viljoen-Leary

Villeuse – Langue noir

- K14.3

Villonodulaire

- Pigmenté
- Articulation du genou → Synovite M12.26
- Avant-bras → Synovite M12.23
- Bras → Synovite M12.22
- Colonne vertébrale → Synovite M12.28
- Cuisse → Synovite M12.25
- Jambe → Synovite M12.26
- Main → Synovite M12.24
- Pied → Synovite M12.27
- Région pelvienne → Synovite M12.25
- Région scapulaire → Synovite M12.21
- Sièges multiples → Synovite M12.20
- → Synovite M12.29
- → Synovite M12.29

Villositaire – Syndrome de diarrhée chronique-atrophie K52.8**Vin**

- Citerne cérébello-médullaire élargie-hydrocéphalie → Syndrome de nævus en tache de Q04.8, Q82.5
- Multiples familiaux → Nævus en tache de Q82.5
- →
- Autisme avec nævus facial lie de F84.0, Q82.5
- Nævus: en tache de Q82.5
- Néoplasie intraépithéliale de la vulve [N90.3

Vinca-alkaloïdes – Hypersensibilité aux T88.7**Vincent –**

- Angine de A69.1
- Gingivite de A69.1
- Infections dites de A69.1

Vingt ongles – Dystrophie des L60.3**Vinson – Syndrome de: Plummer- D50.1****Viol**

- Abus sexuel allégué → Examen de la victime ou du coupable après un Z04.5
- → Y09.9!

Violence

- Conjugale SAI → T74.1
- Physique → R45.6

Violente ou instantanée et dont la cause reste inconnue – Décès que l'on sait n'être pas une mort R96.1**VIPome –**

- C25.4
- D48.9

Viral

v./v.a. Type de maladie

Virémie – B34.9**Virilisme (chez la femme) – E25****Virostatiques**

- Inhibiteurs de protéases → Virus de l'immunodéficience humaine résistant aux U85!
- → Virus de l'Herpès résistants aux U84!

Virus

- BK → Infection à B34.4
- Borna → Encéphalite due aux A85.8†, G05.1*
- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres → Autres B97.8!
- Coxsackie →
- B97.1!
- Infection SAI à B34.1
- Dengue → Maladie à A97.9
- Ebola →
- Fièvre hémorragique à A98.4
- Maladie à A98.4
- ECHO →
- B97.1!
- Bronchite aiguë due à des J20.7
- Infection SAI à B34.1
- Méningite à A87.0†, G02.0*
- Gamma → Mononucléose due à herpès B27.0
- Grippaux → bronchopneumonie due à des virus autres que des J12
- Grippe
- Aviaire
- Identifié → Grippe asiatique [influenza], J09, U69.21!
- Porcine →
- Bronchopneumonie au cours de grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors J10.0

Virus –suite

- Grippe –suite
- Aviaire –suite
- Porcine → –suite
- Entérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.8
- Épanchement pleural au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Gastroentérite au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.8
- Grippe
- Asiatique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Épidémique [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Influenza] avec infection des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Influenza] avec laryngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Influenza] avec pharyngite, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Influenza] hautement fébrile, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Vraie [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Infection
- Aiguë des voies aériennes supérieures, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Virus de la grippe, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.1
- Influenza avec pneumonie, virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.0
- Méningisme dans le cadre de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, hors J10.8
- Pneumonie au cours de la grippe [influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf J10.0
- Porcine identifié → Grippe
- Asiatique [influenza], J09, U69.20!
- Influenza] avec myocardite, J09, U69.20!
- Saisonnier identifié
- Exception virus de la grippe aviaire grippe porcine →
- Encéphalite lors de grippe [Influenza], J10.8†, G05.1*
- Encéphalopathie lors de grippe [Influenza], J10.8†, G94.31*
- Grippe [Influenza] avec otite, J10.8†, H67.1*
- Influenza, J10.1

Virus –suite

- Grippe –suite
- Saisonnier identifié –suite
- Exception virus de la grippe aviaire grippe porcine – –suite
- Myocardite lors de grippe [Influenza], *J10.8†, I41.1**
- Polio-encéphalite lors de grippe [Influenza], *J10.8†, G05.1**
- Encéphalite lors de grippe [Influenza], *J10.8†, G05.1**
- Virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Infection par le *J10.1*
- Hanta
- Hantavirus] avec manifestations rénales – Maladie à *A98.5†, N08.0**
- Manifestations pulmonaires – Maladie à *B33.4†*
- SCPH] – Syndrome cardio-pulmonaire à *B33.4†, J17.1**
- – Syndrome cardio-pulmonaire à *B33.4†, J17.1**
- Hendra
- Encéphalite – Infection au *A85.8*
- – Infection à *B33.8*
- Hépatite
- D – *B17.8*
- – Infection par le *B19.9*
- Hépatite B [AgHBs] – Porteur de l'antigène de surface du *B18.13*
- Herpes
- Simiae –
- Encéphalite à *B00.4†, G05.1**
- Encéphalomyélite à *B00.4†, G05.1**
- Simplex – Encéphalite à *B00.4†, G05.1**
- – Hépatite due au *B00.8†, K77.0**
- Herpès simplex – Infection disséminée due à des *B00.78*
- Herpétique humain de type 5 – Infection par le *B25.9*
- Humain type 2 alpha HSV-2 – Dermite vésiculaire
- Lèvre due au *B00.1*
- Oreille due au *B00.1*
- Identifié –
- COVID-19, *U07.1!*
- Infection à coronavirus-2019, *U07.1!*
- Immunodéficience humain] et autres maladies virales – Méthodes spéciales pour l'exploration de: VIH [*Z11*
- Influenza
- B C identifié – Grippe
- *J10*
- Influenza B ou C identifié – Grippe [influenza], *J10.8*
- Zoonotique pandémique identifié – Grippe
- *J09*
- Influenza
- Entérite, *J09*

Virus –suite

- Influenza –suite
- Zoonotique pandémique identifié – Grippe –suite
- Influenza –suite
- Épanchement pleural, *J09*
- Gastroentérite, *J09*
- Infection respiratoire supérieure, *J09*
- Laryngite, *J09*
- Méningisme, *J09*
- Pharyngite, *J09*
- Pneumonie, *J09*
- L'hépatite C chez les transplantés hépatiques – Manifestations hépatiques récurrentes causées par le *B18.2, Z94.4*
- Langat [LGTV] – Encéphalite à *A84.8*
- Lent – Maladie due au VIH avec infection à *B20, A81.9*
- Lymphotrope lymphocytes T humain
- Type 1 HTLV-1 –
- Myélopathie due à une infection à *G04.1*
- Sujet porteur d'une infection à *Z22.6*
- – Myélopathie associée à un *G04.1*
- Maladie de Newcastle – Conjonctivite à *B30.8†, H13.1**
- Mengo – Encéphalite à *A85.8†, G05.1**
- Nipah – Maladie à *A85.8*
- Non identifié –
- COVID-19, *U07.2!*
- Grippe
- Manifestation
- *J11.8*
- Respiratoires, *J11.1*
- Pneumonie, *J11.0*
- Infection à coronavirus-2019, *U07.2!*
- O'nyong-nyong – Fièvre due au *A92.1*
- Paragrippaux –
- Bronchite aiguë due aux *J20.4*
- Pneumonie due aux *J12.2*
- Parainfluenza – Infection à *B34.88*
- Poliomyélite –
- Encéphalite due au *A80.9†, G05.1**
- Méningite due
- *A80.9†, G01**
- *A80.9†, G02.0**
- Précisées – Autres maladies à *B33.8*
- Respiratoire syncytial
- Cause de maladies classées dans d'autres chapitres – *B97.4!*
- VRS –
- Bronchiolite aiguë due au *J21.0*
- Bronchite aiguë due au *J20.5*
- Pneumonie congénitale à *P23.0*
- Pneumonie due au *J12.1*
- – Infection due au *J12.1*
- Rocio – Maladie à *A83.6*

Virus –suite

- Rubéole – Soins maternels pour lésions fœtales (présumées) à la suite d'une infection de la mère par: *O35.3*
- SAI –
- Encéphalomyélite à *A86*
- Méningo-encéphalite à *A86*
- Sauvage
- Importé – Poliomyélite paralytique, *A80.1*
- Indigène – Poliomyélite paralytique, *A80.2*
- Sin Nombre – Maladie du *B33.4†, J17.1**
- Spécifique
- Non identifié –
- Broncho)pneumonie virale, sans précision ou *J11.0*
- Encéphalopathie grippale sans précision ou *J11.8*
- Épanchement pleural grippal sans précision ou *J11.1*
- Gastroentérite grippale sans précision ou *J11.8*
- Infection grippale des voies respiratoires supérieures sans précision ou *J11.1*
- Laryngite grippale sans précision ou *J11.1*
- Myocardite (aiguë) grippale sans précision ou *J11.8*
- Pharyngite grippale sans précision ou *J11.1*
- – Grippe
- Sans mention d'identification d'un *J11*
- Virale sans mention d'identification d'un *J11*
- Tanapox – Syndrome du *B08.8*
- T-lymphotrope humain de type I – Dermite infectieuse associée au *L30.3*
- Transmise par des moustiques – Méningo-encéphalite à *A83*
- Vaccinal – Poliomyélite paralytique aiguë, associée au *A80.0*
- Vaccine – Infection par le *B08.0*
- Varicelle zona –
- Antécédents personnels d'infection à VZV [*Z86.1*
- Paralysie faciale liée à l'infection par le *B02.2†, G53.0**
- Varicelle-zona –
- Encéphalite due au VZV [*B02.0†, G05.1**
- Méningite due au VZV [*B02.1†, G02.0**
- Virus grippaux – bronchopneumonie due à des *J12*
- West-Nile – Fièvre due au *A92.3*
-
- Grippe aviaire avec identification du *J09, U69.21!*
- Infection des Organes respiratoires par des *J98.7, B97.8!*
- Virus Coxsackie**
- A24 – Conjonctivite à *B30.3†, H13.1**
-
- Bronchite aiguë due au *J20.3*

Virus Coxsackie –suite

-- --suite

- Cardite à *B33.2†, I52.1**
- Endocardite à *B33.2†, I39.8**
- Hépatite à *B33.8†, K77.0**
- Méningite à *A87.0†, G02.0**
- Myocardite à *B33.2†, I41.1**
- Péricardite à *B33.2†, I32.1**

Virus d'Epstein-Barr

- EBV] chez les personnes âgées –
Lymphome B diffus à grandes cellules positif au *C83.3*
- Enfant – Maladie lymphoproliférative systémique à cellules T positive au *D82.3*
- --
- Carcinome
- - Cardia associé au *C16.0*
- - Corps de l'estomac associé au *C16.2*
- - Gastrique associé au *C16.9*
- - Colite à *B27.0†, K93.8**
- - Déficit immunitaire avec réponse héréditaire anormale au *D82.3*
- - Duodénite à *B27.0†, K93.8**
- - Gastrite à *B27.0†, K93.8**
- - Iléite à *B27.0†, K93.8**
- - Infection congénitale au *P35.8*
- - Maladie
- - Glomérulaire à *B27.0†, N08.0**
- - Reins à *B27.0†, N29.1**
- - Rénale tubulo-interstitielle à *B27.0†, N16.0**
- - Urètre à *B27.0†, N29.1**
- - Vessie à *B27.0†, N33.8**
- - Mononucléose due au *B27.0*
- - (Esophagite à *B27.0†, K23.8**
- - Pneumonie à *B27.0†, J17.1**
- - Syndrome d'infection chronique au *B27.0*
- - Urétrite à *B27.0†, N37.0**

Virus d'influenza saisonnière identifié

- Hors virus grippe aviaire porcine –
- Bronchopneumonie au cours de grippe [influenza], *J10.0*
- Méningisme dans le cadre de la grippe [influenza], *J10.8*
- Sauf virus grippe aviaire porcine –
- Entérite au cours de la grippe [influenza], *J10.8*
- Épanchement pleural au cours de la grippe [influenza], *J10.1*
- Gastroentérite au cours de la grippe [influenza], *J10.8*
- Grippe
- Asiatique [influenza], *J10.1*
- Épidémique [influenza], *J10.1*
- Influenza
- *J10.1*
- Hautement fébrile, *J10.1*

Virus d'influenza saisonnière identifié –suite

- Sauf virus grippe aviaire porcine – --suite
- Grippe –suite
- Influenza –suite
- Infection des voies aériennes supérieures, *J10.1*
- Laryngite, *J10.1*
- Pharyngite, *J10.1*
- Vraie [influenza], *J10.1*
- Infection
- Aiguë des voies aériennes supérieures, *J10.1*
- Virus de grippe aviaire ou porcine – Infection par le virus de la grippe, *J10.1*
- Influenza avec pneumonie, *J10.0*
- Pneumonie au cours de la grippe [influenza], *J10.0*
- --
- Broncho)pneumopathie grippale, *J10.0*
- Encéphalopathie grippale à *J10.8*
- Gastroentérite grippale à *J10.8*
- Grippe
- *J10.1*
- Épanchement pleural grippal à *J10.1*
- Infection aiguë des voies respiratoires supérieures, à *J10.1*
- Laryngite grippale à *J10.1*
- Manifestation
- *J10.8*
- Respiratoires, *J10.1*
- Pharyngite grippale à *J10.1*
- Pneumonie, *J10.0*
- Myocardite (aiguë) grippale à *J10.8*

Virus de l'herpès

- Gamma –
- Hépatite au cours de mononucléose à *B27.0†, K77.0**
- Hépatomégalie au cours de mononucléose à *B27.0†, K77.0**
- Herpes simplex] – Otite externe au cours de l'infection due au *B00.1†, H62.1**
- Résistants aux virostatiques – *U84!*
- Simplex –
- Affections oculaires due au *B00.5†, H58.8**
- Infection congénitale au *P35.2*
- Méningite due au *B00.3†, G02.0**
- --
- Affections oculaires dues au *B00.5†, H58.8**
- Balanite due au *A60.0†, N51.2**
- Cervicite due au *A60.0†, N74.8**
- Colite à *B00.8†, K93.8**
- Conjonctivite due au *B00.5†, H13.1**
- Dermite
- Paupière due au *B00.5†, H03.1**
- Vésiculaire due au *B00.1*
- Duodénite à *B00.8†, K93.8**

Virus de l'herpès –suite

- --suite
- Encéphalite due au *B00.4†, G05.1**
- Épididymite due au *A60.0†, N51.1**
- Formes d'infection due au *B00.8*
- Gastrite à *B00.8†, K93.8**
- Gingivo-stomatite et pharyngo-amygdalite due au *B00.2*
- Iléite à *B00.8†, K93.8**
- Infection
- Appareil génital de l'homme par le *A60.0†, N51.8**
- Marge cutanée de l'anus et du rectum, par le *A60.1*
- Organes génitaux et de l'appareil génito-urinaire par le *A60.0*
- Iridocyclite due au *B00.5†, H22.0**
- Iritis due au *B00.5†, H22.0**
- Kératite due au *B00.5†, H19.1**
- Kératoconjonctivite due au *B00.5†, H19.1**
- Maladie
- Disséminée due au *B00.78*
- Glomérulaire à *B00.8†, N08.0**
- Reins à *B00.8†, N29.1**
- Rénale tubulo-interstitielle à *B00.8†, N16.0**
- Urètre à *B00.8†, N29.1**
- Vessie à *B00.8†, N33.8**
- Méningite due au *B00.3†, G02.0**
- Méningo-encéphalite à *B00.4†, G05.1**
- Myélite à *B00.4†, G05.1**
- Orchite due au *A60.0†, N51.1**
- Pharyngite due au *B00.2*
- Pneumonie à *B00.8†, J17.1**
- Proctite due au *A60.1†, K93.8**
- Prostatite due au *A60.0†, N51.0**
- Septicémie due au *B00.70*
- Ulcère de la vulve dû au *A60.0†, N77.0**
- Urétrite à *B00.8†, N37.0**
- Uvéite due au *B00.5†, H22.0**
- Vaginite due au *A60.0†, N77.1**
- Vulvite due au *A60.0†, N77.1**
- Vulvo-vaginite due au *A60.0†, N77.1**

Virus de l'immunodéficience humaine

- Résistant aux virostatiques ou aux inhibiteurs de protéases – *U85!*
- VIH
- Complicant la grossesse, l'accouchement et la puerpéralité – Maladie due au *O98.7*
- --
- Infection asymptomatique par le *Z21*
- Mise en évidence par des examens de laboratoire du *R75*
- Sujets en contact avec et exposés au *Z20.6*
- Conseil: à propos du VIH [*Z71*

Virus de la grippe aviaire

- Grippe porcine -
- Encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des *J10.8†, G05.1**
- Encéphalopathie lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des *J10.8†, G94.31**
- Grippe [Influenza] avec otite, virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des *J10.8†, H67.1**
- Influenza, virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des *J10.1*
- Myocardite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des *J10.8†, I41.1**
- Polio-encéphalite lors de grippe [Influenza], virus de la grippe saisonnière identifié, à l'exception des *J10.8†, G05.1**
- Identifié -
- Grippe Influenza
- *J09, U69.21!*
- Encéphalite, *J09†, G05.1*, U69.21!*
- Entérite, *J09, U69.21!*
- Épanchement pleural, *J09, U69.21!*
- Gastroentérite, *J09, U69.21!*
- Infection des voies respiratoires supérieures, *J09, U69.21!*
- Laryngite, *J09, U69.21!*
- Méningisme, *J09, U69.21!*
- Otite moyenne, *J09†, H67.1*, U69.21!*
- Pharyngite, *J09, U69.21!*
- Pneumonie, *J09, U69.21!*
- Polio-encéphalite, *J09†, G05.1*, U69.21!*
- Myocardite grippale par *J09, U69.21!*
- Zoonotique pandémique identifié - Grippe Influenza
- Encéphalite, *J09†, G05.1**
- Encéphalopathie, *J09†, G94.31**
- Myocardite, *J09†, I41.1**
- Otite moyenne, *J09†, H67.1**
- Polio-encéphalite, *J09†, G05.1**

Virus Hanta

v./v.a. Hantavirus

Virus Zika

- Contracté mère -
- Foetus affecté par la maladie à *P00.2*
- Nouveau-né affecté par la maladie à *P00.2*
- -
- Fièvre à *A92.5*
- Infection à *A92.5*
- Maladie
- *A92.5*
- Congénitale à *P35.4*
- Microcéphalie due à la maladie congénitale à *P35.4*

Vis - Enlèvement de: *Z47.0***Visage**

- Exception des yeux) - Nævus d'Ota sur la peau du *D22.3*

Visage -suite

- Grimaçant-doigts longs - Syndrome de déficience intellectuelle sévère-trouble du langage-strabisme- *Q87.8*
- Perte de poids - Affaissement de la peau du *L98.7*
- Planovalgus - Syndrome de déficience intellectuelle sévère-hypotonie-strabisme-traits grossiers du *Q87.8*
- SAI -
- *S01.80*
- *S02.9*
- Surdité neurosensorielle-dysplasie rhizomélrique - Syndrome autosomique dominant de myopie-retrusion du *Q87.0*
- -
- Gangrène du *A69.0*
- Paralysie idiopathique du *G51.0*

Viscéral

- Anomalies cérébrales-dysmorphie-retard du développement - Syndrome de neuropathie *Q87.8*
- Congénitale précoce - Syphilis *A50.0*
- Familiale - Myopathie *Q87.8*
- Secondaire NCA - Syphilis *A51.4*
- -
- Herpès *B00.8†, K93.8**
- Larva migrans *B83.0*
- Leishmaniose *B55.0*
- Paracoccidioïdomycose *B41.8*

Viscères

- Abdominale - Transposition des *Q89.3*
- Thoracique - Transposition des *Q89.3*
- -
- Situs inversus ou transversus total des *Q89.3*
- Syphilis secondaire des *A51.4†, K93.8**
- Transposition
- Cœur avec inversion totale des *Q89.3*
- Estomac avec inversion totale des *Q89.3*
- Tuberculose miliaire des *A18.3†, K93.0**

Viscosité plasmatique anormale - R70.1**Visible - Exposition à : lumière artificielle W91.9!****Vision**

- Binoculaire
- Non précisée - Atteinte de la *H54.9*
- -
- Atteinte
- Légère de la *H54.3*
- Modérée de la *H54.2*
- Sévère de la *H54.1*
- Cécité et forte baisse de la *H54.0*
- Disparition de la *H53.3*
- Troubles de la *H53.3*
- Couleur -
- Incapacité acquise de la *H53.5*
- Troubles de la *H53.5*

Vision -suite

- Double - *H53.2*
- Floue au cours d'hystérie - *F44.6†, H58.1**
- Monoculaire -
- Atteinte
- Moyennement sévère de la *H54.6*
- Sévère de la *H54.5*
- Cécité et forte baisse de la *H54.4*
- Orthoptique] - Education de la *Z50.6!*
- Sans précision - Trouble de la *H53.9*
- Stéréoscopique - Fusion avec anomalie de la *H53.3*
- -
- Examen des yeux et de la *Z01.0*
- Maladie due au VIH avec faible *B23.8, H54.0*
- Perte subite de la *H53.1*
- - Trouble
- *H53.8*
- Subjectifs de la *H53.1*

Visuel

- Atrophie cérébelleuse progressive-hypotonie axiale - Syndrome de retard global de développement-anomalies *G31.88*
- -
- Affections du cortex *H47.6*
- Anomalies du champ *H53.4*
- Cortex *S04.0*
- Hallucinations *R44.1*
- Halos *H53.1*
- Rétrécissement généralisé du champ *H53.4*
- Syndrome de neige *H53.1*
- - Trouble cérébral du traitement *H47.6*

Visuellement - Anomalies (de): potentiels évoqués R94.1**Visuo-spatiale - Négligence R29.5****Vital**

- Épisode isolé sans symptômes psychotiques - Dépression: *F32.2*
- Fait d'être victime du terrorisme - Modification de la personnalité après: exposition prolongée à des situations représentant un danger *F62.0*
- Nourrisson - Événement aigu constituant un risque *R06.80*
- Récurrente, sans symptômes psychotiques - Dépression: *F33.2*
- - Diminution de la capacité: *R94.2*

Vitamine

v./v.a. Pseudovitamine

- A
- Cicatrice
- Cornée - Carence en *E50.6†, H19.8**
- Xérophtalmique de la cornée - Carence en *E50.6†, H19.8**
- Hypercaroténémie héréditaire - Déficit en *E67.1, E50.9*
- Kératite xérotique - Carence en *E50.4†, H19.3**

Vitamine – suite

- A – suite
- Kératose → Carence en *E50.8†, L86**
- Xérophtalmie → Carence en *E50.7†, H19.8**
- B →
- Encéphalopathie au cours de carence en *E53.9†, G32.8**
- Glossite de Möller Hunter due à une carence en *E53.9†, K93.8**
- Polyneuropathie au cours de carence en *E53.9†, G63.4**
- Stomatite angulaire due à une carence en *E53.9†, K93.8**
- B12
- Due
- Carence en facteur intrinsèque → Anémie par carence en *D51.0*
- Malabsorption sélective de la vitamine B12 avec protéinurie → Anémie par carence en *D51.1*
- Protéinurie → Anémie par carence en vitamine B12 due à une malabsorption sélective de la *D51.1*
- Sans précision → Anémie par carence en *D51.9*
- Type
- CblA → Acidurie méthylmalonique sensible à la *E71.1*
- CblB → Acidémie méthylmalonique sensible à la *E71.1*
-
- Acidémie méthylmalonique
- Résistante à la *E71.1*
- Sensible à la *E71.1*
- Acidurie méthylmalonique
- Résistante à la *E71.1*
- Sensible à la *E71.1*
- Anémie par carence
- *D51.8*
- Alimentaire en *D51.3*
- Dégénérescence cérébrale au cours de carence en *E53.8†, G32.8**
- Dégénérescence combinée subaiguë de la moelle épinière au cours de carence en *E53.8†, G32.0**
- Démence au cours de carence en *E53.8†, F02.8**
- Myélopathie au cours de carence en *E53.8†, G32.0**
- Neuropathie au cours de carence en *E53.8†, G63.4**
- Polyneuropathie cours
- Anémie par carence alimentaire en *D51.3†, G63.4**
- Carence en *E53.8†, G63.4**
- B2 →
- Cheilose au cours de carence en *E53.0†, K93.8**
- Perlèche au cours de carence en *E53.0†, K93.8**
- Stomatite angulaire due à une carence en *E53.0†, K93.8**

Vitamine – suite

- B6-dépendante → Épilepsie *G40.8*
- C → Carence en *E54*
- D
- Dépendant → Rachitisme hypocalcémique *E83.31*
- Sans précision → Carence en *E55.9*
- Type
- I] → Anomalie de la synthèse de la *E83.31*
- II →
- Anomalie des récepteurs de la *E83.31*
- Rachitisme résistant à la *E83.30†, M90.89**
- → Ostéomalacie résistante à la *E83.30†, M90.89**
- E →
- Ataxie par déficit en *G11.1*
- Carence en *E56.0*
- K
- Coagulants → Intoxication: Antagonistes des anticoagulants, *T45.7*
-
- Carence
- *E56.1*
- Nouveau-né en *P53*
- Déficit héréditaire combiné en facteurs de la coagulation dépendants de la *D68.28*
- Hémorragie sous utilisation à long terme des coumarines (antagonistes de la *D68.33*
- Troubles hémorragiques dus aux coumarines (antagonistes de la *D68.33*
- Non classées ailleurs → Intoxication: *T45.2*
-
- Abus de: *F55*
- Atrophie optique au cours de carence en *E56.9†, H48.0**
- Carence en autres *E56.8*
- Encéphalopathie au cours de carence en *E56.9†, G32.8**
- Polyneuropathie au cours de carence en *E56.9†, G63.4**
- Polynévrite au cours de carence en *E56.9†, G63.4**
- Usage nocif de substances n'entraînant pas de dépendance: *F55.4*
- Vitelliforme**
- Adulte → Dégénérescence maculaire *H35.5*
- → Dystrophie: rétinienne (pigmentaire) (ponctuée albescente) (*H35.5*
- Vitellin**
- Système nerveux central → Tumeur du sac *C72.9*
- → Persistance du canal *Q43.0*
- Vitesse de sédimentation → Accélération de la** *R70.0*
- Vitiligo**
- v./v.a. surdité-vitiligo-achalasia
- Paupière → *H02.7*
- → *L80*

Vitré

- Cours de maladies classées ailleurs → Hémorragie du corps *H45.0**
- Globe oculaire au cours de maladies classées ailleurs → Autres affections du corps *H45.8**
- Primaire hyperplasique persistant et colobome → Syndrome microcornéen avec lenticône postérieur, *Q15.8*
- Primitif persistant hyperplasique → *Q14.0*
- Sans précision → Affection du corps *H43.9*
-
- Abcès du corps *H44.0*
- Affections du corps *H43.8*
- Décollement du corps *H43.8*
- Dégénérescence du corps *H43.8*
- Hémorragie du corps *H43.1*
- Hernie du corps *H43.0*
- Malformation congénitale du corps *Q14.0*
- Opacité
- Congénitale du corps *Q14.0*
- Corps *H43.3*
- Cristallines du corps *H43.2*
- Prolapsus du corps *H43.0*
- Rétention ancien corps étranger
- Magnétique dans: corps: *H44.6*
- Non magnétique dans: corps: *H44.7*
- Syndrome du corps *H59.0*
- Syphilis tardive
- Corps *A52.7†, H45.8**
- Hémorragie du corps *A52.7†, H45.0**

Vitréo-maculaire → Traction *H35.38***Vitréo-rétinien**

- Flocons de neige → Dégénérescence *H35.5*
- Wagner → Dégénérescence *H35.5*
- → Dystrophie: *H35.5*

Vitréo-rétino-choroïdopathie autosomique dominante → *H35.5***Vitréo-rétinopathie**

- Exsudative familiale → *H35.0*
- Inflammatoire néovasculaire autosomique dominante → *H35.2*
- Proliférant
- Décollement de la rétine → *H33.4*
- → *H35.2*

Vitreuse

v./v.a. Carcinome à cellules vitreuses

Vivant

- Mort-né → Naissance gémellaire, l'un des jumeaux né *Z37.3!*
- SAI → Enfant né *Z38.2*
- Seule → Personne *Z60*
-
- Naissance
- Gémellaire, jumeaux nés *Z37.2!*
- Multiple
- Certains enfants nés *Z37.6!*
- Tous nés *Z37.5!*

Vivant – suite

- Naissance – suite
- Unique, enfant Z37.0!

Vivax

- Complications NCA – Paludisme à Plasmodium B51.8
- Espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum – infections mixtes à Plasmodium B51
- Rupture de la rate – Paludisme à Plasmodium B51.0†, D77*
- Sans complication – Paludisme à Plasmodium B51.9
- infections mixtes à Plasmodium malariae et autres espèces de Plasmodium, à l'exception de Plasmodium falciparum et de Plasmodium B52

Viverrini – Infection par *Opisthorchis* B66.0**VLCADD** – E71.3**VLDL** – Hyperlipoprotéïnémie à lipoprotéines de très basse densité [E78.1**V-MCJ [Maladie de Creutzfeldt-Jakob variante]** – A81.0**Vocal**

- Chronique – Tic moteur ou F95.1
- Tics moteurs [syndrome de Gilles de la Tourette] – Forme associant tics F95.2

Voerner – Kératodermie palmoplantaire érythrodermique diffuse type Q82.8**Vogt**

v./v.a. Stock-Spielmeyer-Vogt

-
- Atrésie œsophage type
- - 1 selon Q39.0
- - 2 selon Q39.0
- - 3a selon Q39.1
- - 3b selon Q39.1
- - 3c selon Q39.1
- Fistule trachéo-œsophagienne congénitale de type H sans atrésie de type 4 selon Q39.2
- Maladie de: Spielmeyer- E75.4

Vohwinkel – Syndrome de Q82.8**Voie**

- Biosynthèse sérine forme
- Infantile – Déficit de la E72.8
- Juvénile – Déficit de la E72.8
- Chirurgicale – Présence d'un système de cathéter vasculaire à demeure mis en place par Z95.81
- Fait agression
- Agent chimique – Y09.9!
- Armes – Y09.9!
- Médicament – Y09.9!
- - Y09.9!
- Générale – Intoxication: Antibiotiques antifongiques administrés par T36.7
- Génitales, après accouchement – Autres infections des O86.1

Voie – suite

- Hexose monophosphate [HMP] – Anémie (due à): déficit enzymatique, excepté G6PD, de la D55.1
- Interne – Dermite due substance
- - Non précisée prise par L27.9
- - Prises par L27.8
- Intraveineux – Consommation
- - Héroïne par U69.30!
- - Substances psycho-actives par U69.32!
- Kennedy – Paraplégie spastique complexe autosomique récessive par dysfonctionnement de la G11.4
- Non intraveineuse – Consommation d'héroïne par U69.31!
- Orale – Périodes off de la maladie de Parkinson ne répondant pas aux traitements par G20.91
- Placentaire – effets non tératogènes de substances transmises par P04
- Respiratoire créée par la trachéotomie – Obstruction de la J95.0
- Sexuel
- - Localisations – Infection à Chlamydia transmise par A56.8
- - Infections à Chlamydia trachomatis transmises par A56
- Supérieures – Carcinome urothélial des C68.9
- Transjugulaire [TIPS] – Présence d'un shunt porto-systémique intrahépatique par Z95.88
- Urétrale – Fausse N36.0

Voie aérienne

- Due poussière
- Coton – Affection des J66.0
- Organiques précisées – Affection des J66.8
- SAI – Maladie: chronique obstructive des J44.9
- Supérieur virus d'influenza saisonnière identifié sauf virus grippe aviaire porcine –
- Grippe [influenza] avec infection des J10.1
- Infection aiguë des J10.1
- VEF1
- - 35
- - 50 % de la norme – Maladie chronique obstructive des J44.91
- - Norme – Maladie chronique obstructive des J44.90
- - 50 % et < 70 % de la norme – Maladie chronique obstructive des J44.92
- - 70 % de la norme – Maladie chronique obstructive des J44.93

Voie biliaire

- Cours de maladies classées ailleurs – Atteinte de la vésicule biliaire et des K87.0*
- Extra-hépatique
- Vésicule biliaire – Tumeur bénigne: D13.5
- -
- - Adénocarcinome de la C24.0
- - Carcinome épidermoïde des C24.0

Voie biliaire – suite

- Extra-hépatiques –
- - Adénocarcinome de la vésicule biliaire et des C23, C24.0
- - Carcinome épidermoïde de la vésicule biliaire et des C23, C24.0
- - Induite par la kétamine – Dilatation des K83.8, F13.1
- - Intra et extrahépatiques – Carcinome des C24.8
- - Intra-hépatique –
- - D13.4
- - Adénocarcinome du foie et des C22.0, C22.1
- - Carcinome du foie et des C22.0, C22.1
- - Carcinome épidermoïde du foie et des C22.0, C22.1
- - Carcinome indifférencié du foie et des C22.9, C22.1
- - Cystadénome des D13.4
- - Tumeur maligne secondaire du foie et des C78.7
- - SAI – Malformation congénitale des Q44.5
- - Sans précision – Maladie des K83.9
- - Syndromique due
- - Monosomie 20p12 – Paucité des Q44.7
- - Mutation ponctuelle de JAG1 – Paucité des Q44.7
- -
- - Atrésie des Q44.2
- - Carcinoma in situ: Foie, vésicule et D01.5
- - Complication mécanique de prothèses, implants ou greffes dans les T85.53
- - Distomiase des B66.3†, K87.0*
- - Fistule des K83.3
- - Insuffisances d'anastomoses et sutures après opérations de la vésicule et des K91.81
- - Maladies précisées des K83.8
- - Malformations congénitales des Q44.5
- - Obstruction des K83.1
- - Perforation des K83.2
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique du foie et des R93.2
- - Sténose
- - Post-opératoire des K91.84
- - Rétrécissement congénitaux des Q44.3
- - Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës des C24.8
- - Tumeurs à évolution imprévisible ou inconnue: Foie, vésicule et D37.6

Voie digestive

- Basses – Dysfonctionnement neurovégétatif somatoforme: F45.32
- Inférieures, n.c.a. – Anomalie congénitale des Q43.9
- Partie non précisée – Corps étranger dans les T18.9
- SAI – Absence (complète) (partielle) des Q45.8
- Stade

Voie digestive –suite

- Stade –suite
- - 1 – Maladie GVH chronique des *T86.05t, K93.31**
- - 2 – Maladie GVH chronique des *T86.06t, K93.32**
- - 3 – Maladie GVH chronique des *T86.07t, K93.33**
- Supérieur
- - Sans précision – Malformation congénitale des *Q40.9*
- - -
- - - Anomalie congénital
- - - - *Q40.9*
- - - - SAI des *Q40.9*
- - - Malformations congénitales précisées des *Q40.8*
- - -
- - Brûlure d'autres parties des *T28.2*
- - Corps étranger de localisations autres et multiples dans les *T18.8*
- - Corrosion d'autres parties des *T28.7*
- - Insuffisance d'une anastomose dans les *K91.83*
- - Résultats anormaux d'imagerie diagnostique d'autres parties des *R93.3*
- - Spasme psychogène des *F45.32*

Voie génito-urinaire

- Accouchement – Autres infections des *O86.3*
- Femme SAI – *C57.9*
- Homme SAI – *C63.9*
- Partie non précisée – Corps étranger dans les *T19.9*
- SAI – Infection puerpérale des *O86.3*
- - Corps étranger de localisations autres et multiples dans les *T19.8*

Voie lacrymale –

- Inflammation
- - Aiguë et sans précision des *H04.3*
- - Chronique des *H04.4*
- Lésions des *H04.6*
- Plaie ouverte de la paupière et de la région périoculaire avec ou sans atteinte des *S01.1*
- Sténose et insuffisance des *H04.5*

Voie optique

- Corps genouillés et des radiations optiques de Gratiolet – Affections des *H47.5*
- Cours de maladies classées ailleurs – Autres affections du nerf et des *H48.8**
- Sans précision – Affection des *H47.7*
- -
- - Affections des autres *H47.5*
- - Dysplasie du septum et des *Q04.4*
- - Gliome des *D33.3*
- - Lésion traumatique du nerf et des *S04.0*

Voie respiratoire

- Actes médicaux – Autres maladies des *J95.88*

Voie respiratoire –suite

- Alvéolite allergique – Obstruction des *J67.90*
- Cours
- - Sporotrichose – Maladie des *B42.0t, J99.8**
- - Syphilis – Maladie des *A52.7t, J99.8**
- Inférieur
- - Aiguë SAI – Infection respiratoire (*J22*
- - Sans précision – Infections aiguës des *J22*
- - VEF1
- - - 35
- - - - 50 % de la norme – Maladie pulmonaire obstructive chronique avec infection aiguë des *J44.01*
- - - - Norme – Maladie pulmonaire obstructive chronique avec infection aiguë des *J44.00*
- - - 50 % et < 70 % de la norme – Maladie pulmonaire obstructive chronique avec infection aiguë des *J44.02*
- - - 70 % de la norme – Maladie pulmonaire obstructive chronique avec infection aiguë des *J44.03*
- - - Maladie pulmonaire obstructive chronique avec infection aiguë des *J44.0*
- - Non classée ailleurs – Infection des *J98.7*
- - Partie non précis –
- - Brûlure des *T27.3*
- - Corps étranger dans les *T17.9*
- - Corrosion des *T27.7*
- - SAI – *C39.9*
- - Sans précision –
- - Hémorragie des *R04.9*
- - Séquelles de tuberculose des *B90.9*
- Supérieur
- - Affection aiguë – *J06.9*
- - Due à des agents chimiques, des émanations, des fumées et des gaz, non classée ailleurs – Inflammation des *J68.2*
- - Infection SAI – *J06.9*
- - Localisation
- - - Multiples – Autres infections aiguës des *J06.8*
- - - Non précisée – Réaction d'hypersensibilité des *J39.3*
- - Partie non précisée – Tumeur maligne: *C39.0*
- - Précisées – Autres maladies des *J39.8*
- - Sans précision
- - - Virus spécifique non identifié – Infection grippale des *J11.1*
- - - -
- - - - Infection des *J06.9*
- - - - Maladie des *J39.9*
- - - Virus d'influenza saisonnière identifié – Grippe: infection aiguë des *J10.1*
- - - Virus de la grippe aviaire identifié – Grippe [Influenza] avec infection des *J09, U69.21!*
- - - -
- - - Fibrose sous-muqueuse des *J39.88*

Voie respiratoire –suite

- Supérieur –suite
- - - –suite
- - - Maladies précisées des *J39.88*
- - -
- - Brûlure d'autres parties des *T27.2*
- - Corps étranger de localisations autres et multiples dans les *T17.8*
- - Corrosion d'autres parties des *T27.6*
- - Hémorragie d'autres parties des *R04.8*
- - Séquelles de corps étranger dans les *T98.0*
- - Syndrome réactionnel de dysfonction des *J68.3*
- - Syphilis tardive des *A52.7t, J99.8**

Voie urinaire

- Accouchement – Infection des *O86.2*
- Cours d'autres maladies classées ailleurs – Calcul des *N22.8**
- Entérocoques – Infection des *N39.0, B95.2!*
- Escherichia coli – Infection des *N39.0, B96.2!*
- Inférieur
- - Sans précision – Calcul des *N21.9*
- - - Autres calculs des *N21.8*
- - Mère – Fœtus et nouveau-né affectés par des maladies rénales et des *P00.1*
- - Pseudomonas – Infection des *N39.0, B96.5!*
- - Siège non précisé – Infection des *N39.0*
- - Survenant après les états classés en O00-O07 – Infection des *O08.8*
- - -
- - Absence acquise d'autres organes des *Z90.6*
- - Antécédents familiaux de tumeur maligne des *Z80.5*
- - Antécédents personnels de tumeur maligne des *Z85.5*
- - Infection néonatale des *P39.3*
- - Surveillance d'autres stomies des *Z43.6*

Voie vaginale

- Césarienne – Accouchement par *O75.7*
- Enfant unique – Naissance spontanée par *O80*
- - Prélèvement placentaire (par *Z36.0*

Voile palais

- Fente labial
- - Bilatéral – Fente
- - - *Q37.2*
- - - Voûte et du *Q37.4*
- - SAI – Fente
- - - *Q37.3*
- - - Voûte et du *Q37.5*
- - Unilatéral – Fente
- - - *Q37.3*
- - - Voûte et du *Q37.5*
- - -
- - Fente
- - - *Q35.3*

Voile palais –suite

- - -suite
- - Fente –suite
- - - Médiane du *Q35.3*
- - - Voûte et du *Q35.5*
- - Gomme du *A52.7†, K93.8**
- - Malformation de la fente de la voûte et du *Q35.5*
- - Paroi rhinopharyngienne (supérieure) (postérieure) du *C11.3*
- - Perforation du *Q35.3*
- - Tumeur maligne: *C05.1*

Voisins, les locataires et le propriétaire – Désaccord avec les *Z59*

Voiture – Accident de *V99!*

Voix

- Non précisés – Troubles de la *R49.8*
- Parole et du langage] – Traitement logopédique [rééducation de la *Z50.5!*
- Surdité – Syndrome de neuropathie périphérique-myopathie-raucité de la *G60.0*
- - Perte de la *R49.1*

Vol

- Étalage sans trouble psychiatrique évident – Mise en observation pour: *Z03.2*
- Groupe – *F91.2*
- Kleptomanie] – Tendance pathologique à commettre des *F63.2*

Volaire – Ligament *S63.4***Volatils – Troubles mentaux et du comportement liés à l'utilisation de solvants *F18*****Volet costal – *S22.5*****Volhynie – Fièvre de *A79.0*****Volkman**

- Rétraction musculaire ischémique] – Syndrome de *T79.60*
- Tant que complication de blessure – Paralyse ischémique de *T79.60*
- - Paralyse de *T79.60*

Volume

- Forme des dents – Anomalies de *K00.2*
- Parties du tissu cutané et sous-cutané pendant en grands lambeaux – Liphypertrophie symétrique des membres, localisée et douloureuse, avec œdème, avec augmentation marquée du *E88.22*
- Plasma ou du liquide extracellulaire – Déplétion du *E86*
- Plasmatique – Polycythémie: due à: chute du *D75.1*
- SAI – Anomalie des hématies (de): *R71*
- Ventriculaire nouveau-né – Hémorragie ventriculaire
- - Légère à modérée de moins de 50 % du *P52.1*
- - Sévère de 50 % ou plus du *P52.2*

Volumineuses – Selles *R19.5***Volvulus**

- Nouveau-né – *P76.8*
- -

Volvulus –suite

- - -suite
- - *K56.2*
- - Syndrome de l'intestin court dû à un *K91.2, K56.2*

Vomer –

- *D16.42*
- Ostéoblastome du *D16.42*
- Sarcome du *C41.02*

Vomissement

- Associés à d'autres perturbations psychologiques – *F50.5*
- Complicant la grossesse – Autres *O21.8*
- Consécutifs à une intervention gastro-intestinale – *K91.0*
- Cours
- - Chimiothérapie – *R11, Y57.9!*
- - Radiothérapie – *R11, Y57.9!*
- Dus
- - Déficit en tréhalase – Diarrhée et *E74.3*
- - Maladies classées ailleurs, compliquant la grossesse – *O21.8*
- - Exsiccose – Diarrhée
- - *A09.9, E86*
- - Fécaloïde – *R11*
- - Grossesse, sans précision – *O21.9*
- - Importants commençant après la fin de la 20ème semaine de gestation – *O21.2*
- - Nouveau-né – *P92.0*
- - Persistants – Érosion des dents: due à: *K03.2*
- - Psychogènes – *F50.5*
- - SAI – inhalation de liquides ou de *T17*
- - Tardifs de la grossesse – *O21.2*
- -

Von Economo-Cruchet – Maladie de *A85.8†, G05.1**

- *A09.9, E86*
- Fécaloïde – *R11*
- Grossesse, sans précision – *O21.9*
- Importants commençant après la fin de la 20ème semaine de gestation – *O21.2*
- Nouveau-né – *P92.0*
- Persistants – Érosion des dents: due à: *K03.2*
- Psychogènes – *F50.5*
- SAI – inhalation de liquides ou de *T17*
- Tardifs de la grossesse – *O21.2*
- -

- - Nausées et *R11*
- - Pneumonie due à des aliments et des *J69.0*
- - Pneumonie par aspiration (de): *J69.0*

Von Gierke – Maladie de *E74.0*

- *A09.9, E86*
- Fécaloïde – *R11*
- Grossesse, sans précision – *O21.9*
- Importants commençant après la fin de la 20ème semaine de gestation – *O21.2*
- Nouveau-né – *P92.0*
- Persistants – Érosion des dents: due à: *K03.2*
- Psychogènes – *F50.5*
- SAI – inhalation de liquides ou de *T17*
- Tardifs de la grossesse – *O21.2*
- -

Von Hippel-Lindau –

- Nausées et *R11*
- Pneumonie due à des aliments et des *J69.0*
- Pneumonie par aspiration (de): *J69.0*

Von Recklinghausen –

- Angiomatose rétinocérébelleuse de *Q85.8*
- Syndrome de: *Q85.8*

Von Voss-Cherstvoy – Syndrome de *Q87.8***Von Willebrand**

- Acquis –
- - Maladie de *D68.01*
- - Syndrome de *D68.01*
- - Héritaire – Maladie de *D68.00*
- - Sans précision – Maladie de *D68.09*
- - Type

Von Willebrand –suite

- Type –suite
- - 1 – Maladie de *D68.00*
- - 2 – Maladie de *D68.00*
- - 2A – Maladie de *D68.00*
- - 2B – Maladie de *D68.00*
- - 2M – Maladie de *D68.00*
- - 2N – Maladie de *D68.00*
- - 3 – Maladie de *D68.00*
- -
- - Augmentation des anticorps dirigés contre le facteur *D68.32*
- - Hémophilie due aux anticorps dirigés contre le facteur de *D68.32*
- - Maladie de *D68.09*
- - Pseudo-maladie de *D69.1*
- - Thrombopathie de *D68.09*

Von Zumbusch –

- Psoriasis pustuleux généralisé, forme de *L40.1*
- Syndrome de *L40.1*

Von-Bälz – Syndrome de *K13.0***Von-Graefe – Maladie de *H49.4*****Von-Meyenburg-Altherr-Uehlinger – Syndrome de *M94.1*****Von-Strümpell**

v./v.a. Westphal-von-Strümpell

Voriconazole –

- Aspergillus fumigatus résistant au *U83.3!*
- Candida albicans résistant au *U83.0!*

Vorticellé primaire

- Essentielle du cuir chevelu – Pachydermie *Q82.8*
- - Pachydermie *Q82.8*

Voss

v./v.a. Von Voss-Cherstvoy

Voûte

- Crâne –
- - Fracture de la *S02.0*
- - Sarcome d'Ewing de la *C41.01*
- - Crânien
- - Forme de beignet avec fragilité osseuse – Lésions de la *Q78.8*
- - Liée à l'X – Hyperostose de la *M85.2*
- - Palais
- - - Fente labial
- - - - Bilatérale – Fente de la *Q37.0*
- - - - SAI – Fente de la *Q37.1*
- - - - Unilatérale – Fente de la *Q37.1*
- - - - Fente de la *Q35.1*
- - - - Fente de la *Q35.1*
- - - Palatin –
- - - Perforation syphilitique congénitale de la *A50.5†, K93.8**
- - - Tumeur maligne: *C05.0*
- - Voile palais
- - - Fente labial
- - - - Bilatérale – Fente de la *Q37.4*

Voûte –suite

- Voile palais –suite
- Fente labial –suite
- SAI – Fente de la *Q37.5*
- Unilatérale – Fente de la *Q37.5*
-
- Fente de la *Q35.5*
- Malformation de la fente de la *Q35.5*

Voûté en tant que conséquence tardive du rachitisme – Dos *E64.3, M40.29***Voyeurisme –** *F65.3***VPS11 – Leucodystrophie hypomyélinisante autosomique récessive associée à** *E75.2***Vrai**

- 46,XX – Hermaphrodite *Q99.1*
- Épaule – Luxation congénitale *Q68.8*
- Influenza], virus d'influenza saisonnière identifié, sauf virus de grippe aviaire ou porcine – Grippe *J10.1*
-
- Chimère 46,XX/46,XY hermaphrodite *Q99.0*
- Infarctus du myocarde, à répétition (aigu): postérieur (*I22.8*
- Infarctus transmural (aigu): postérieur (*I21.2*
- Lymphome histiocytaire *C96.8*

Vries

v./v.a. Gabriele-de Vries

Vrolik – Syndrome de *Q78.0***VRS –**

- Bronchiolite aiguë due au virus respiratoire syncytial [*J21.0*
- Bronchite aiguë due au virus respiratoire syncytial [*J20.5*
- Pneumonie congénitale à virus respiratoire syncytial [*P23.0*
- Pneumonie due au virus respiratoire syncytial [*J12.1*

Vulgaire

- Paupière – Lupus *A18.4†, H03.1**
-
- Acné *L70.0*
- Ichtyose *Q80.0*
- Lupus *A18.4*
- Pemphigus *L10.0*

Vulgaris

- Modéré à sévère – Psoriasis *L40.0, L40.70!*
-
- Psoriasis *L40.0*
- Verruca: *B07*

Vulnificus, cause de maladies classées dans d'autres chapitres – Vibrio *B98.1!***Vulvaire –**

- Prurit *L29.2*
- Varices *I86.3*

Vulve

- Cours
- Accouchement – Déchirure ou rupture périnéale (intéressant): *O70.0*

Vulve –suite

- Cours –suite
- Grossesse – Varices de périnée, de vagin et de *O22.1*
- Maladie
- Behçet – Ulcération de la *M35.2†, N77.8**
- Infectieuses et parasitaires classées ailleurs – Ulcération de la *N77.0**
- Tuberculose – Ulcère de la *A18.1†, N77.0**
- Grande) (petite) – lèvre de la *T21*
- Lésion localisation contigu –
- Adénocarcinome de la *C51.8*
- Carcinome basocellulaire de la *C51.8*
- Carcinome de la *C51.8*
- Carcinome épidermoïde de la *C51.8*
- NIV stade
- I – Néoplasie intraépithéliale de la *N90.0*
- II – Néoplasie intraépithéliale de la *N90.1*
- III, avec ou sans mention de dysplasie sévère – Néoplasie intraépithéliale de la *D07.1*
- Non classée ailleurs – Dysplasie sévère de la *N90.2*
- Périnée
- Sans précision – Affection non inflammatoire de la *N90.9*
-
- Affections non inflammatoires précisées de la *N90.8*
- Soins maternels pour anomalies de la *O34.7*
- SAI – Dysplasie sévère de la *N90.2*
- Sans précision – Tumeur maligne: *C51.9*
- Trichomonas – Infection de la *A59.0†, N77.1**
- Vagin –
- Candidose de la *B37.3†, N77.1**
- Corps étranger dans la *T19.2*
- VIN] – Néoplasie intraépithéliale de la *N90.3*
- Virus de l'herpès – Ulcère de la *A60.0†, N77.0**
-
- *S31.5*
- *S38.2*
- *T21*
- Abcès de la *N76.4*
- Absence congénital(e) de la *Q52.7*
- Adénocarcinome de la *C51.9*
- Adhérences de la *N90.8*
- Atrophie de la *N90.5*
- Carcinoma in situ: *D07.1*
- Carcinome basocellulaire de la *C51.9*
- Carcinome épidermoïde de la *C51.9*
- Dysplasie
- *N90.3*
- Légère de la *N90.0*
- Moyenne de la *N90.1*
- Dystrophie de la *N90.4*

Vulve –suite

- –suite
- Furoncle de la *N76.4*
- Fusion de la *Q52.5*
- Hématome obstétrical de: *O71.7*
- Herpès de la *A60.0†, N77.1**
- Hypertrophie de la *N90.6*
- Inflammations précisées du vagin et de la *N76.8*
- Kraurosis de la *N90.4*
- Kyste
- *N90.7*
- Congénital(e) de la *Q52.7*
- Leucoplasie de la *N90.4*
- Maladie inflammatoire précisée du vagin et de la *N76.88*
- Malformation SAI congénital(e) de la *Q52.7*
- Malformations congénitales de la *Q52.7*
- Mycose de la *B37.3†, N77.1**
- Plaie ouverte du vagin et de la *S31.4*
- Polype de la *N84.3*
- Résultats anormaux de sécrétions et frottis de: *R87*
- Soin maternel
- Intervention chirurgicale antérieure sur le périnée ou la *O34.7*
- Tumeur de la *O34.7*
- Sténose de la *N90.5*
- Syphilis secondaire de la *A51.3†, N77.1**
- Syphilis tardive de la *A52.7†, N77.1**
- Trichomonase de la *A59.0†, N77.1**
- Tuberculose de la *A18.1†, N77.1**
- Tumeur bénigne: *D28.0*
- Tumeur maligne: Lésion à localisations contiguës de la *C51.8*
- Ulcération de la *N76.6*

Vulvite

- Aiguë – *N76.2*
- Blennorragique – *A54.0†, N77.1**
- Candida – *B37.3†, N77.1**
- Candidosique – *B37.3†, N77.1**
- Cours de l'infection par des oxyures – *B80†, N77.1**
- Diabétique – *E14.60†, N77.8**
- Due
- Candidose – *B37.3†, N77.1**
- Moniliaise – *B37.3†, N77.1**
- Virus de l'herpès – *A60.0†, N77.1**
- Gonorrhéique
- Abcès – *A54.1†, N77.1**
- *A54.0†, N77.1**
- SAI – *N76.2*
- Subaiguë et chronique – *N76.3*
- Syphilitique
- Précoce – *A51.0*
- Tardive – *A52.7†, N77.1**

Vulvite –suite

- Trichomonas → A59.0†, N77.1*
- Tuberculeuse → A18.1†, N77.1*
- Vulvo-vaginite au cours de maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Vaginite, N77.1*

Vulvitis

- Diabetica
- - Diabète sucré de type 1 → E10.60†, N77.8*
- - Diabète sucré de type 2 → E11.60†, N77.8*
- Mycotica → B37.3†, N77.1*

Vulvo-vaginal

- Chronique stade
- - 1 → Maladie GVH T86.05†, N77.21*
- - 2 → Maladie GVH T86.06†, N77.22*
- - 3 → Maladie GVH T86.07†, N77.23*
- Cours d'autres maladies classées ailleurs → Ulcération et inflammation N77.8*
- ↯
- - Candidomycose B37.3†, N77.1*
- - Mycose B37.3†, N77.1*
- - Rhabdomyosarcome C57.8

Vulvo-vaginal-gingival → Syndrome L43.8**Vulvo-vaginite**

- Aiguë → N76.0
- Candida →
- - B37.3†
- - B37.3†, N77.1*
- Candidomycétique → B37.3†
- Candidosique → B37.3†, N77.1*
- Chlamydia → A56.0
- Chronique → N76.1
- Cours
- - Infection par des oxyures → B80†, N77.1*
- - Maladies infectieuses et parasitaires classées ailleurs → Vaginite, vulvite et N77.1*
- Due
- - Amibes → A06.8†, N77.1*
- - Candidose → B37.3†, N77.1*
- - Moniliase → B37.3†, N77.1*
- - Virus de l'herpès → A60.0†, N77.1*
- Gonocoques
- - Abscès → A54.1†, N77.1*
- - → A54.0†, N77.1*
- Herpétique → A60.0†, N77.0*
- Mycosique → B37.3†, N77.1*
- SAI → N76.0
- Subaiguë → N76.1
- Trichomonas → A59.0†, N77.1*

Vulvovaginitis candidomycetica → B37.3†, N77.1***VZV virus**

- Varicelle et du zona] → Antécédents personnels d'infection à Z86.1
- Varicelle-zona →
- - Encéphalite due au B02.0†, G05.1*

VZV virus –suite

- Varicelle-zona → –suite
- - Méningite due au B02.1†, G02.0*

Waardenburg

- v./v.a. Klein-Waardenburg
- v./v.a. Shah-Waardenburg
- Anomalies des membres - Syndrome de E70.3
- Maladie de Hirschsprung] - PCWH [Syndrome de neuropathie périphérique-leucodystrophie centrale dysmyélinisante-syndrome de Q87.8
- - Syndrome
- - E70.3
- - Anophtalmie de Q87.2

Waardenburg-Jonker - Dystrophie cornéenne de H18.5

Wachtel

- v./v.a. Gardner-Silengo-Wachtel

Wagner

- v./v.a. Holzgreve-Wagner-Rehder
- -
- - Dégénérescence vitéo-rétinienne de H35.5
- - Polymyosite de M33.1

Wagner-Parnas [Forme hépatique de la glycogénose] - Syndrome de E74.0

WAGR - Syndrome Q87.8

Wahab - Syndrome de Q74.8

Waisman - Syndrome de G23.8

Waldenström -

- Glomérulonéphrite au cours de macroglobulinémie de C88.00†, N08.1*
- Glomérulopathie au cours de macroglobulinémie de C88.00†, N08.1*
- Macroglobulinémie de C88.0
- Purpura hypergammaglobulinémique bénin [de D89.0

Waldeyer - Tumeur maligne: Anneau de C14.2

Waldmann - Maladie de I89.09

Walker

- v./v.a. Dandy-Walker
- v./v.a. Marden-Walker

Walker-Dyson - Syndrome de Q13.1

Walker-Warburg - Syndrome de Q04.3

Wallenberg - Syndrome de I66.3†, G46.3*

Wallis

- v./v.a. Goldblatt-Wallis

Wallis-Zieff-Goldblatt - Syndrome de Q77.8

Warburg

- v./v.a. Walker-Warburg

Ward

- v./v.a. Romano-Ward

Warfarine - Dysmorphisme dû à la Q86.2

Warsaw-Breakage - Syndrome de Q87.0

WAS - D82.0

Wassermann faussement positive - Réaction de R76.2

Watanabe] - Épilepsie bénigne du nourrisson [G40.08

Water clefts (fentes) - H25.0

Waterhouse-Friderichsen - Syndrome de A39.1†, E35.1*

Waters-West - Syndrome de D58.8

Watson - Syndrome de Q85.0

Watsoniase - B66.8

Watsons

- v./v.a. Alagille-Watsons

Weary - Poikilodermie sclérosante héréditaire de Q82.8

Weaver-Williams - Syndrome de Q87.8

Weber

- v./v.a. Klippel-Trénaunay-Weber
- v./v.a. Mietens-Weber
- v./v.a. Pfeifer-Weber-Christian
- v./v.a. Rendu-Osler-Weber
- v./v.a. Sturge-Weber-Dimitri
- v./v.a. Sturge-Weber-Krabbe

- Cockayne - Syndrome de Q81.0

- - Syndrome

- - I67.88†, G46.3*

- - Parkes Q87.2

Weber-Christian -

- Panniculite récidivante [M35.6

- Syndrome de Pfeiffer- M35.6

Wegener -

- Glomérulonéphrite au cours de granulomatose de M31.3†, N08.5*

- Glomérulopathie au cours de granulomatose de M31.3†, N08.5*

- Maladie de A50.0†, M90.29*

Wegener-Klinger-Churg

- Atteinte pulmonaire - Syndrome de M31.3†, J99.1*

- - Syndrome de M31.3

Weil -

- Leptospirose ictéro-hémorragique [Maladie de A27.0

- Maladie de A27.0

Weill

- v./v.a. Léri-Weill

Weill-Marchesani - Syndrome

- Q87.0

- Q87.1

Weismann-Netter-Stuhl - Syndrome de Q77.8

Weiss

- v./v.a. Jackson-Weiss
- - Syndrome de Mallory- K22.6

Weissenbacher-Zweymuller - Syndrome de Q77.7

Welander -

- Amyotrophie spinale (de): forme juvénile, type III [Kugelberg- G12.1

- Myopathie distale type G71.0

- Syndrome de G12.1

Wellesley-Carman-French - Syndrome de Q87.8

Wells

- v./v.a. Hay-Wells
- v./v.a. Muckle-Wells

- - Phlegmon à éosinophiles [L98.3

Wells-Jankovic - Syndrome de Q87.8

Wenckebach - Bloc (de) (du): I44.1

Werdnig-Hoffmann - Atrophie musculaire de G12.0

Werlhof - Maladie de D69.3

Wermer - Syndrome de D44.8

Werner

- Atypique - Syndrome de E34.8

- - Syndrome de E34.8

Wernicke -

- Aphasie de développement, de type F80.2

- Encéphalopathie de E51.2†, G32.8*

- Polio-encéphalopathie de E51.2†, G32.8*

West

- v./v.a. Waters-West

- Nile - Fièvre due au virus A92.3

- - Syndrome de G40.4

Westerhof-Beemer-Cormane - Syndrome de Q82.8

Westphal-von-Strümpell - Pseudosclérose de E83.0†, G99.8*

Weyers - Dysostose acrofaciale type Q75.4

Wharton - Kyste du canal de K11.6

WHIM - Syndrome D81.8

Whipple -

- Arthrite au cours de maladie de K90.8†, M14.89*

- Maladie de K90.8†, M14.89*

- Uvéite postérieure dans la maladie de K90.8†, M14.89*

White

- v./v.a. Darier-White

- Spirit - T52.0

- -

- - Syndrome de: Wolff-Parkinson- I45.6

- - Thrombocytopenie de D69.1

White-Sutton - Syndrome de Q87.0

Whitmore - Maladie de A24.4

Wieacker-Wolff - Syndrome de Q74.3

Wiedemann

- v./v.a. Beckwith-Wiedemann
- v./v.a. Petty-Laxova-Wiedemann
- v./v.a. Stüve-Wiedemann

Wiedemann-Rautenstrauch - Syndrome de E34.8

Wiedemann-Steiner - Syndrome de Q87.1

Wiethe

- v./v.a. Urbach-Wiethe

Wilbrandt

- v./v.a. Grayson-Wilbrandt

Wildervanck - Syndrome de Q75.4

Wilkie

- Acquis - Syndrome de I77.88

- Congénital - Syndrome de Q27.8

Wilkinson

- v./v.a. Fenton-Wilkinson-Toselano
- - Maladie de Sneddon- L13.1

Willi

- v./v.a. Prader-Labhart-Willi
- v./v.a. Prader-Willi

Williams

- v./v.a. Weaver-Williams

Williams-Beuren - Syndrome de Q93.5

Williams-Campbell - Syndrome de Q32.2

Willis – Hémorragie sous-arachnoïdienne acquise due à une rupture d'anévrisme du polygone de *I60.6*

Wilms –

- Syndrome
- Néphroblastomatose-ascite foétale-macrosome-tumeur de *Q87.3*
- Retard de développement-kystes pulmonaires-croissance excessive-tumeur de *C64, Q87.3*
- Tumeur de *C64*

Wilson

- v./v.a. Jirásek-Zuelzer-Wilson
- v./v.a. Kimmelstiel-Wilson
- v./v.a. Mowat-Wilson
- v./v.a. Saul-Wilson
- Dégénérescence hépato-lenticulaire] – Maladie de *E83.0*
- Extracapillaire diabétique
- Diabète sucré de type 1 – Syndrome de Kimmelstiel et *E10.20†, N08.3**
- Diabète sucré de type 2 – Syndrome de Kimmelstiel et *E11.20†, N08.3**
- – Syndrome de Kimmelstiel et *E14.20†, N08.3**
- Mikity – Syndrome de *P27.0*
- –
- Déficience intellectuelle liée à l'X type *Q87.8*
- Dégénérescence hépato-lenticulaire de *E83.0*
- Démence au cours de maladie de *E83.0†, F02.8**
- Maladie rénale tubulo-interstitielle au cours de maladie de *E83.0†, N16.3**
- Pyélonéphrite au cours de maladie de *E83.0†, N16.3**

Wilson-Turner – Syndrome de *Q87.8*

Winged» – Déficit en hélice « *D82.8*

Winship-Viljoen-Leary – Syndrome de *Q87.8*

Winter

- v./v.a. Baraitser-Winter
- v./v.a. Ellis-Yale-Winter
- v./v.a. MacDermot-Winter

Wiskott-Aldrich – Syndrome de *D82.0*

Witkop – Syndrome de *Q82.8*

Witteveen-Kolk – Syndrome de *Q87.0*

Woakes – Syndrome ou ethmoidite de *J33.1*

Wolcott-Rallison – Syndrome de *E10.90, Q87.8*

Wolff

- v./v.a. Wieacker-Wolff
- Femme – Adénome du canal de *D28.7*
- Hirschorn – Syndrome de *Q93.3*
- Parkinson-White – Syndrome de: *I45.6*
- – Corps ou canal de *C57.7*

Wolff-Zimmermann – Syndrome de *Q87.0*

Wolfgang

- v./v.a. Gollop-Wolfgang

Wolfram

- Décompensé – Syndrome de *E10.73*
- – Syndrome de *E10.72*

Wolfram-like

- Décompensé – Syndrome de *E13.73*
- – Syndrome de *E13.72*

Wolman – Maladie de *E75.5*

Woltman

- v./v.a. Moersch-Woltman

Wood

- v./v.a. Lowry-Wood
- v./v.a. Matthew-Wood

Woodhouse-Sakati – Syndrome de *G23.0*

Woods-Black-Norbury – Syndrome de *D82.8, G70.9*

Worster-Drought – Syndrome de *G80.8*

Worth – Ostéosclérose autosomique dominante type *Q78.2*

Woude

- v./v.a. Van der Woude

WS3 – *E70.3*

Wuchereria

- Bancrofti – Filariose due à *B74.0*
- Malayi – Éléphantiasis due à *B74.1*

WWOX – Syndrome d'ataxie cérébelleuse autosomique dominante-épilepsie-déficience intellectuelle par déficit de *G11.1*

Wyatt [cytomégalie congénitale] – Syndrome de *P35.1*

Wyburn-Mason – Syndrome de *Q28.28*

X-ALD - E71.3**Xanthélasma de la paupière** - H02.6**Xanthine**

- Aldéhyde oxydase - Déficit combiné en xanthine déshydrogénase et E79.8
- Déshydrogénase
- Aldéhyde oxydase type A - Déficit combiné en sulfite oxydase, E72.1
- Xanthine aldéhyde oxydase - Déficit combiné en E79.8
- - - Déficit en E79.8
- Oxydase - Déficit en E79.8
- Oxydoréductase - Déficit en E79.8
- - Pierre de E79.8†, N22.8*

Xanthinurie

- Héritaire - E79.8
- Type
- - I - E79.8
- - II - E79.8

Xanthoastrocytome pléomorphe

- Cerveau - C71.0
- Cervelet - C71.6
- Lésion à localisations contiguës de l'encéphale - C71.8
- Lobe frontal - C71.1
- Lobe occipital - C71.4
- Lobe pariétal - C71.3
- Lobe temporal - C71.2
- Quatrième ventricule - C71.7
- Ventricule cérébral - C71.5
- - C71.9

Xanthogranulome

- Juvénile - D76.3
- Nécrobiotique - D76.3
- - D76.3

Xanthomatose

- Cours d'hypercholestérolémie - E78.0
- Sitostérolémie - E78.0

Xanthome

- Conjonctival - E75.5†, H13.8*
- Disséminé
- - Peau - E78.2
- - - E78.2
- Ligamentaire - E75.5
- Papuleux - D76.3
- Tubéro-éruptif - E78.2
- Verruqueux de la muqueuse buccale - K13.4

Xanthopsie - H53.5**Xanthurénique** - Acidurie E70.8**Xénogénique** - Présence d'une valvule cardiaque Z95.3**Xenopi** - Infection à *Mycobacterium* A31.88**Xérocytose héréditaire** - D58.8**Xeroderma pigmentosum**

- Syndrome de Cockayne] - Complexe XP/CS [Q87.1

Xeroderma pigmentosum - suite

- -
- - XP [Q82.1
- - XPV [Variant du Q82.1
- Xérodémie**
- Due à l'avitaminose A - E50.8†, L86*
- Paupière - H01.1
- - Syndrome de trichodysplasie- Q84.2, L85.3

Xérophtalmie -

- E50.7†, H19.8*
- Carence en vitamine A avec E50.7†, H19.8*

Xérophtalmique cornée -

- Avitaminose A avec cicatrices E50.6†, H19.8*
- Carence en vitamine A avec cicatrice E50.6†, H19.8*

Xérosis

- Conjonctival - Avitaminose A
- - E50.0†, H13.8*
- - Taches de Bitot et E50.1†, H13.8*
- Cornéen - Avitaminose A avec E50.2†, H19.8*
- Cutané - L85.3
- SAI de la conjonctive - H11.1
- Ulcération de la cornée - Avitaminose A avec E50.3†, H19.8*

Xérostomie -

- K11.7
- Syndrome HELIX [hypohidrose-déséquilibre électrolytique-dysfonctionnement des glandes lacrymales-ichtyose- Q87.8

Xerotica oblitérants - Balanite scléreuse oblitérante [balanitis N48.0**Xérotique** - Carence en vitamine A avec kérate E50.4†, H19.3***Xia-Gibbs** - Syndrome de Q87.8**Xiphoideus** - Fracture du sternum: Processus S22.23**XLF**

v./v.a. cernunnos-XLF

XLSA [Anémie sidérolastique liée à l'X] - D64.0**XP [Xeroderma pigmentosum]** - Q82.1**XP/CS [Xeroderma pigmentosum-syndrome de Cockayne]** - Complexe Q87.1**XPV [Variant du xeroderma pigmentosum]** - Q82.1**Xylène [diméthylbenzène]** - T52.2**Xylitol déshydrogénase** - Déficit en E74.8**XYLT1-CDG [Congenital disorder of glycosylation]** - E77.8

Yaba - Fièvre (de): *B08.8*

Yahr - stade

- 0 à moins de 3 selon Hoehn et *G20.0*

- 3 à 4 selon Hoehn et *G20.1*

- 5 selon Hoehn et *G20.2*

Yale

v./v.a. Ellis-Yale-Winter

Yang

v./v.a. Schaaf-Yang

Yaws - A66

Yémen - Syndrome de surdité avec cécité et hypopigmentation, type *Q87.8*

Yersinia

- Enterocolitica -

- - Arthrite post-infectieuse au cours d'une entérite à *A04.6†, M03.29**

- - Arthropathie post-infectieuse au cours d'une entérite à *A04.6†, M03.29**

- - Entérite à *A04.6*

- Pseudotuberculosis subsp. pestis [Yersinia pestis] - Infection à *A20*

Yersinia pestis] - Infection à Yersinia pseudotuberculosis subsp. pestis [A20

Yersiniose extra-intestinale - A28.2

Yoon

v./v.a. Harel-Yoon

Yosef

v./v.a. Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef

Yoshimura-Takeshita - Syndrome de *Q87.8*

You-Hoover-Fong - Syndrome de *Q87.8*

Young

v./v.a. Dyke-Young

v./v.a. Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson

v./v.a. Stratton-Garcia-Young

- - Syndrome de *N46, J98.8*

Yq - Isochromosomie *Q98.6*

Yuan-Harel-Lupski - Syndrome *Q92.3, G60.0*

Yunis-Varon - Syndrome de *Q87.5*

ZAP70 - Déficit immunitaire combiné par déficit en D81.8**Zébrés - Myopathie à corps G71.2****Zechi-Ceide - Syndrome de Q87.0****Zellweger-like sans anomalies peroxysomales - Syndrome de Q87.8****Zelnick**

v./v.a. Bronspiegel-Zelnick

Zeviani

v./v.a. Ghezzi-Zeviani

Zézaïement - F80.8**Zhao - Brachydactylie-syndactylie type Q73.8, Q70.2****Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim] - Syndrome ZTTK [Q87.0****Zieff**

v./v.a. Wallis-Zieff-Goldblatt

Ziehen

v./v.a. Schwalbe-Ziehen-Oppenheim

Ziehen-Oppenheim - Syndrome de G24.1**Zika**

v./v.a. Virus Zika

- - A92.5

Zimmermann

v./v.a. Wolff-Zimmermann

Zimmermann-Laband - Syndrome de Q87.8**Zinc**

- Composés - Effet toxique: T56.5

- -

- - Anémie associée à carence en: D53.8

- - Carence alimentaire en E60

- - Taux anormal de: R79.0

Zinsser

v./v.a. Brill-Zinsser

Zinsser-Engman-Cole - Syndrome de Q82.8, D61.9**Ziter**

v./v.a. Carey-Fineman-Ziter

Zlotogora-Ogur - Syndrome de Q87.8**Zollinger-Ellison - Syndrome de E16.4****Zona**

- Accompagné d'autres manifestations neurologiques - B02.2†

- Complications - B02.8

- Disséminé - B02.7

- Ophtalmique - B02.3

- Sans complication - B02.9

- -

- - B02

- - Antécédents personnels d'infection à VZV [virus de la varicelle et du Z86.1

- - Atteinte de la Paupière au cours de B02.3†, H03.1*

- - Encéphalomyélite due à B02.0†, G05.1*

- - Kératite interstitielle au cours de B02.3†, H19.2*

- - Kératoconjonctivite interstitielle au cours de B02.3†, H19.2*

- - Myélite due à B02.0†, G05.1*

- - Otite externe au cours de B02.8†, H62.1*

Zona - suite

- - - suite

- - Paralysie faciale liée à l'infection par le virus varicelle B02.2†, G53.0*

Zonana

v./v.a. Bannayan-Zonana

Zone

- Application rouge lèvres - Lèvre

- - Inférieure: C00.1

- - Supérieure: C00.0

- Cloacale - Tumeur maligne: C21.2

- Diffuses - lymphome folliculaire non hodgkinien avec ou sans C82

- Marginal

- - Cellules B, lymphome des tissus lymphoïdes associés aux muqueuses [lymphome MALT] - Lymphome extranodal de la C88.4

- - Splénique - Lymphome de la C83.0

- - -

- - - Lymphome

- - - - B cutané de la C83.0

- - - - Nodal de la C83.0

- - - - Splénique de la C83.0

- - - Lymphome nodulaire à cellules B de la C83.0

- - - Repli ary-épiglottique

- - - - C13.1

- - - - D00.0

- - - - D37.0

- Os alvéolaire - Plaie ouverte dans la S01.59

- Pellucide - Infertilité féminine par défaut de la N97.8

- Postérieure - Inflammation de la H30.2

- Pression avec rougeur persistante à la pression de la peau par ailleurs intacte - L89.0

- Sacrée - Lésion de la M53.3

- T - Lymphome de la C84.4

Zoonotique pandémique identifié - Grippe

- Influenza

- - Encéphalite, virus de la grippe aviaire J09†, G05.1*

- - Encéphalopathie, virus de la grippe aviaire J09†, G94.31*

- - Entérite, virus d'influenza J09

- - Épanchement pleural, virus d'influenza J09

- - Gastroentérite, virus d'influenza J09

- - Infection respiratoire supérieure, virus d'influenza J09

- - Laryngite, virus d'influenza J09

- - Méningisme, virus d'influenza J09

- - Myocardite, virus de la grippe aviaire J09†, I41.1*

- - Otite moyenne, virus de la grippe aviaire J09†, H67.1*

- - Pharyngite, virus d'influenza J09

- - Pneumonie, virus d'influenza J09

- - Polio-encéphalite, virus de la grippe aviaire J09†, G05.1*

Zoonotique pandémique identifié - Grippe - suite

- Virus d'influenza J09

Zoster

v./v.a. Herpès zoster

- Ischiadicus - B02.2†, G59.8*

- Ophthalmicus NCA - Herpes B02.3†, H58.8*

- -

- - Herpes B02

- - Névrite B02.2†, G53.0*

Zostérien -

- Blépharite B02.3†, H03.1*

- Conjonctivite B02.3†, H13.1*

- Douleurs B02.9

- Encéphalite B02.0†, G05.1*

- Ganglionite géniculée B02.2†, G53.0*

- Iritis B02.3†, H22.0*

- Kératite B02.3†, H19.2*

- Kératoconjonctivite B02.3†, H19.2*

- Méningite B02.1†, G02.0*

- Méningo-encéphalite B02.0†, G05.1*

- Névrite du ganglion géniculé B02.2†, G53.0*

- Sclérite B02.3†, H19.0*

ZTTK [Zhu-Tokita-Takenouchi-Kim] - Syndrome Q87.0**Zuelzer**

v./v.a. Jirásek-Zuelzer-Wilson

Zumbusch

v./v.a. von Zumbusch

Zunich - Syndrome neuroectodermique type Q87.8**Zunich-Kaye - Syndrome de Q87.8****Zweymuller**

v./v.a. Weissenbacher-Zweymuller

Zygoma - Fracture du S02.4**Zygomatium -**

- Os: D16.42

- Ostéoblastome de l'os D16.42

Zygomatique

- Os malaires - Fracture de l'arcade S02.41

- -

- - Fracture de l'arcade S02.4

- - Os: C41.02

- - Sarcome de l'os C41.02

Zygomycose

- Poumon - B46.0†, J99.8*

- - Autres B46.8

Annexe

Tableau des tumeurs

Notes:

- La liste ci-après indique les numéros de la classification topographique des tumeurs. Pour chaque siège anatomique, cinq codes sont possibles:
 - Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives
 - Tumeur maligne, secondaire ou présumées secondaire
 - Tumeur in situ
 - Tumeur bénigne
 - Tumeur d'évolution imprévisible ou inconnue

La description de la lésion indique souvent quelle colonne utiliser, par exemple: «mélanome malin de la peau», «carcinome in situ du col utérin», «fibro-adénome bénin du sein».

- Les sièges marqués du signe # (par exemple: face NCA #) seront classés comme tumeur maligne de la peau desdits sièges si la tumeur en question est un carcinome spinocellulaire ou un carcinome épidermoïde, et à tumeur bénigne de la peau, desdits sièges s'il s'agit d'un papillome (quel qu'en soit le type).
- Sauf s'ils sont intra-osseux ou odontogènes, les carcinomes et adénocarcinomes de sièges marqués du signe ◊ (par exemple ischion ◊) seront considérés comme métastases, siège primitif non précisé; classer à C79.5.

- Pour les tumeurs du tissu conjonctif (vaisseaux sanguins bourse séreuse, fascia, ligaments, muscles, nerfs périphériques, nerfs parasymphatiques et sympathiques, tendons, synoviale, etc.) ou les tumeurs dont le type morphologique indique une participation du tissu conjonctif, coder selon la liste d'après le terme «Tumeur, tissu conjonctif». Pour les sièges qui ne figurent pas dans la liste, choisir le code de la tumeur correspondant à ce siège; par exemple:
 - Fibrosarcome, pancréas C25.9
 - Léiomyosarcome, estomac C16.9.

Les types morphologiques traduisant la participation du tissu conjonctif apparaissent, à la place qui leur revient dans l'index alphabétique, avec la mention «v. tumeur, tissu conjonctif».

- Pour les néoplasies de la peau, ou lors d'indications morphologiques (histologiques) se rapportant à la peau, coder selon la liste ci-après; pour des localisations qui ne figurent pas dans la liste, coder la néoplasie selon sa localisation, p. ex.
 - Carcinome basocellulaire du palais – codé C05.9

Les indications morphologiques (histologiques) se rapportant à la peau figurent à l'endroit approprié dans l'index alphabétique avec la mention «v. tumeur, peau».

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|----------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| tumeur | C80.9 | C79.9 | D09.9 | D36.9 | D48.9 |
| - abdomen, abdominal | C76.2 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - abdominal | C76.2 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - organe | C76.2 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - - paroi | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - trou | C76.2 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - viscères | C76.2 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - abdomino-pelvien | C76.8 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - acromion ∅ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - aile du nez (externe) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - aine NCA # | C76.3 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - aisselle - v. tumeur, creux des aisselles | | | | | |
| - alvéolaire | | | | | |
| - - muqueuse | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - maxillaire | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - maxillaire inférieur | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - - procès ou rebord | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - - poumon - v. tumeur, poumons | | | | | |
| - - - - - carcinome | C03.9 | C79.88 | | | |
| - - - - - maxillaire | C03.0 | C79.88 | | | |
| - - - - - maxillaire inférieur | C03.1 | C79.88 | | | |
| - - - - - maxillaire | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - - - - maxillaire inférieur | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - - - muqueuse | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - - - maxillaire | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - - - maxillaire inférieur | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - alvéole (dent) | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - maxillaire | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - maxillaire inférieur | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - alvéole dentaire NCA | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - alvéole pulmonaire - v. tumeur, poumons | | | | | |
| - ampoule de Vater (hépatopancréatique) | C24.1 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - amygdale pharyngienne | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - amygdales | C09.9 | C79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - fosse | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - gorge | C09.9 | C79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - linguale | C02.4 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - lnette | C09.9 | C79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - pharyngée | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - piliers des amygdales (postérieurs) (antérieurs) | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - angle colique | | | | | |
| - - droit | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - gauche | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - hépatique | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - sigmoïde | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| - - splénique | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - angle ponto-cérébelleux | C71.6 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - anneau lymphoïde de Waldeyer | C 14.2 | C 79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - anneau lymphatique NCA - v.a. tumeur, oropharynx | C10.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - amygdale palatine | C09.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| - - piliers des amydales | C09.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - annexe (utérus) | C57.4 | C 79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - ano-rectale (transition) | C21.8 | C 78.5 | D01.4 | D12.9 | D37.78 |
| - anus, anal | C21.0 | C 78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - - canal | C21.1 | C 78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - - marge | C44.50 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - peau | C44.50 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - sphincter | C21.1 | C 78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - aorte (thoracique) | C49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - abdominale | C49.4 | C 79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - aponévrose - v.a. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - - palmaire | C49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - plantaire | C49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - appendice | C18.1 | C 78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.3 |
| - appendice cérébrale | C75.1 | C 79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - appendiculaire | C18.1 | C 78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.3 |
| - arachnoïde | C70.9 | C 79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - - cérébrale | C70.0 | C 79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - spinale | C70.1 | C 79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - arc palato-glosse | C09.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - arc palato-pharyngien | C09.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - aréole | C50.0 | C 79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - artère - v.a. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - - carotide | C49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - articulation NCA ◊ (v.a. tumeur, os) | C41.9 | C 79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - acromio-claviculaire ◊ | C40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - bourse séreuse ou synovial de la peau - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - - costo-vertébrale ◊ | C41.30 | C 79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - - sterno-costale ◊ | C41.31 | C 79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| - - temporo-mandibulaire ◊ | C41.1 | C 79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - arycartilage (cartilages aryaénoïdes) | C32.3 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - Atlas ◊ | C41.2 | C 79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - atrium du coeur | C38.0 | C 79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - auditif | | | | | |
| - - conduit (externe) | C44.2 | C 79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - - interne | C30.1 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - nerf | C72.4 | C 79.4 | | D33.3 | D43.3 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - avant-bras NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - biliaires | C24.9 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - canaux ou voies (canal commun) (canal cystique) (extra-hépatique) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - - inter-lobulaire | C22.1 | C78.8 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - - intra-lobulaire | C22.1 | C78.8 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - - intrahépatique | C22.1 | C78.8 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - - - avec extra-hépatique | C24.8 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - bourse séreuse - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - branchial | C10.4 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - bronchiole | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - bronchique | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - carène | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe inférieur | C34.3 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe moyen | C34.2 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe supérieur | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - principal | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - bronchique (poumons) | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - buccal (cavité) | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - muqueuse | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - sillon (inférieur) (supérieur) | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - buccale | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - angle | C00.6 | | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - muqueuse NCA | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - plafond | C05.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - plancher | C04.9 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| - - - partie antérieure | C04.0 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| - - - partie latérale | C04.1 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| - - plus près concernant une partie NCA | C06.8 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - vestibule | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - bulbe olfactif | C72.2 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - caecum | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - canal | | | | | |
| - - anal | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - - auriculaire (externe) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - cholédoque | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - conduit auditif (externe) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - cranio-pharyngé | C75.2 | C79.88 | D09.3 | D35.3 | D44.4 |
| - - cystique | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - déférent | C63.1 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - - éjaculateur | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - hépatique | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - lacrymo-nasal | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - pancréatique accessoire (de Santorini) | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - parotidien | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - - sublingual | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - submandibulaire | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - thoracique | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - thyroïdienne, thyroglosse | C73 | C79.88 | D09.3 | D34 | D44.0 |
| - canal cystique | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - canal de Müller | | | | | |
| - - organes génitaux féminins | C57.7 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - organes génitaux masculins | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - canal de Santorini | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - canal de Stensen (canal de Sténon) | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - canal de Wharton | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - canal de Wirsung | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - canal de Wolff (corps) | | | | | |
| - - femme | C57.7 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - homme | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - canal déférent | C63.1 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - capillaire - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - capsule interne | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - cardia | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - carène trachéale | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - cartilage (articulation) NCA (v.a. tumeur, os) | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - anneau | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - ary - (cartilages aryénoïdes) | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - aryénoïde | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - bronche | C34.0 | C78.0 | D02.0 | D14.3 | D38.1 |
| - - cricoïde | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - cône | C32.2 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - costal ◊ | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - - côtes ◊ | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - - épiglotte | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - laryngé | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - nez, nasal | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - oreille (externe) | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - paupière | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - semin-lunaire (genou) | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - - thyroïde | C32.3 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - trachée | C33 | C78.3 | D02.1 | D14.2 | D38.1 |
| - cavité | | | | | |
| - - abdominal | C48.2 | C78.6 | | D20.1 | D48.7 |
| - - buccale | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - nasale | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - tympanique | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - cavité oculaire - v. tumeur, orbite | | | | | |
| - cavité tympanique | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - cellules insulaires (pancréas) | C25.4 | C78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| - central | | | | | |
| - - substance blanche du cerveau | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - système nerveux - v. tumeur, système nerveux | | | | | |
| - cérébral - v. tumeur, cerveau | | | | | |
| - cerveau NCA | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - - frontal | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - infratentorial | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - lobe occipital | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - lobe pariétal | C71.3 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - lobe temporal | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - méninge | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - nerf crânien - v. tumeur, nerf | | | | | |
| - - supratentorial | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - tronc cérébral | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - ventricule cérébral - v. tumeur, ventricule cérébral | | | | | |
| - cervelet | C71.6 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - cheville NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - chiasma optique | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - choane | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - choroïde | C69.3 | C79.4 | D09.2 | D31.3 | D48.7 |
| - clavicule ◊ | C41.32 | C79.5 | | D16.72 | D48.0 |
| - clitoris | C51.2 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - clivus | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - cloaque | C21.2 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - coccyx ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - glomus coccygien | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - - vertèbre ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - coeur (ventricule) (oreillette) | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - - sac | C38.0 | C79.83 | | D15.1 | D48.7 |
| - coin de l'oeil (externe) (interne) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - col (col de l'utérus) | C53.9 | C79.82 | D06.9 | D26.0 | D39.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - canal | C 53.0 | C 79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - jonction vers le vagin | C 53.8 | C 79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| - moignon | C 53.8 | C 79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| - col de l'utérus interne | C 53.0 | C 79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - col de l'utérus - v. tumeur, col | | | | | |
| - côlon (v.a. tumeur, intestin, gros, côlon) | C 18.9 | C 78.5 | D01.0 | D12.6 | D37.4 |
| - avec rectum | C 19 | C 78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - côlon transverse | C 18.4 | C 78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - columelle nasale | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - commissure | | | | | |
| - labiale | C 00.6 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - laryngée | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - conduit auditif externe | C 44.2 | C 79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - conduits | | | | | |
| - biliaires | C 22.1 | C 78.8 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - intra-hépatiques | C 22.1 | C 78.8 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - cône médullaire | C 72.0 | C 79.3 | | D33.4 | D43.4 |
| - cône terminal | C 72.0 | C 79.3 | | D33.4 | D43.4 |
| - conjonctive | C 69.0 | C 79.4 | D09.2 | D31.0 | D48.7 |
| - cordes vocales (vraies) | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - fausses | C 32.1 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - cordon spermatique | C 63.1 | C 79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - cornée (limbes) | C 69.1 | C 79.4 | D09.2 | D31.1 | D48.7 |
| - corps | | | | | |
| - calleux | C 71.8 | C 79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - caverneux | C 60.2 | C 79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - ciliaire | C 69.4 | C 79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - pancréatique | C 25.0 | C 78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - pinéal | C 75.3 | C 79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - strié | C 71.0 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - utérus | C 54.9 | C 79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - isthme | C 54.0 | C 79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - ventriculaire | C 16.2 | C 78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - corpuscule carotidien | C 75.4 | C 79.88 | | D35.5 | D44.6 |
| - cortex | | | | | |
| - cérébral | C 71.0 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - cerveau | C 71.0 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - glande surénale | C 74.0 | C 79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - côtes ∅ | C 41.30 | C 79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - cou NCA # | C 76.0 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - coude NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - crâne ∅ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - crânienne (chaque fosse) | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - creux des aisselles | C76.1 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - pli cutané | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - crico-pharynx | C13.0 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - cryptes de Morgagni | C21.8 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |
| - cubitus (chaque partie) ∅ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - cuir chevelu | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - cuisse NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - cul-de-sac | | | | | |
| - - pharyngien | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - cul-de-sac recto-utérin | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - - vaginal | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |
| - cutanée - v. tumeur, peau | | | | | |
| - diaphragme | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - diencéphale | C71.7 | C79.3 | | D33.2 | D43.1 |
| - disque intervertébral ∅ | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - disséminée | | | | | |
| - - sans précision | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - siège primitif inconnu, ainsi précisée | C80.0 | C79.9 | | | |
| - diverticule de Meckel | C17.3 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - doigts NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - dos NCA # | C76.7 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - duodénum | C17.0 | C78.4 | D01.4 | D13.2 | D37.2 |
| - dure-mère | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - - crânial | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - encéphale | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - endocarde | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - endocervicale (glandes) (canal) | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - endomètre (glande) (Stroma) | C54.1 | C79.82 | D07.0 | D26.1 | D39.0 |
| - entérique - v. tumeur, intestin | | | | | |
| - épaule NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - épendyme (cerveau) | C71.5 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - épicarde | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - épидидyme | C63.0 | C79.82 | D07.6 | D29.3 | D40.7 |
| - épидural | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| - épiglotte | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - bord libre | C10.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - cartilage | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - face antérieure | C10.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - supra-hyoïdien | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - surfaces postérieures | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - épipharynx - v. tumeur, rhinopharynx | | | | | |
| - épiphyse (glande pinéale) | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - estomac | C16.9 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - antrum | C16.3 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - cardia | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - corps | C16.2 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - entrée | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - fundus | C16.1 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - grande courbure NCA | C16.6 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - paroi NCA | C16.9 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - - antérieur NCA | C16.8 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - - postérieur NCA | C16.8 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - petite courbure NCA | C16.5 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - prépylore | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - pylore | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - sortie | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - exocol | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - externe | | | | | |
| - - conduit auditif | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - orifice du col | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - extra-dural | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| - extra-rectal | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - faux (du cervelet) (du cerveau) | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - fémur (chaque partie) ◇ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - fente branchiale | C10.4 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - fente de Rathke | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - fesses NCA # | C76.3 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - flanc NCA # | C76.7 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - foie | C22.9 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - localisation primaire | C22.9 | | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - follicule pileux | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| - fosse | | | | | |
| - - crânienne (antérieure) (moyenne) (postérieure) | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - - glosso-pharyngienne | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - glosso-palatine | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - ischio-rectale | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - piriforme | C12 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - pituitaire | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - - ptérygoïde NCA | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - - nerfs périphériques | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - système nerveux autonome | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - - tissu conjonctif | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - - tissus moux | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - Rosenmüller | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - tonsillaire | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - fosse de Rosenmüller | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - fosse poplitée # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - fosse postérieure | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - fosse supra-claviculaire | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - frein | | | | | |
| - - antérieur des lèvres | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - - labial - v. tumeur, lèvre intérieure | | | | | |
| - - lingual | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - frontal | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - lobe | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - lobe frontal cérébral | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - os <> | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - sinus | C31.2 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - fundus | | | | | |
| - - gastrique | C16.1 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - utérus | C54.3 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - ganglion (v.a. tumeur, nerf périphérique) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - basal | C71.0 | C79.88 | | D33.0 | D43.0 |
| - gastro-intestinal (tractus) NCA | C26.9 | C78.8 | D01.9 | D13.9 | D37.9 |
| - gencive (alvéolaire) (marginale) | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - mandibule | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - maxillaire | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - gencive - v. tumeur, gencive | | | | | |
| - généralisée | | | | | |
| - - sans précision | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - siège primitif inconnu, ainsi précisée | C80.0 | C79.9 | | | |
| - genou NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - gland | C60.1 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - glande | | | | | |
| - - lacrymale | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - parathyroïde | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - pinéale | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - - pituitaire | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - - sous-maxillaire | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sous-maxillaire | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sublinguale | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - surrénale | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - - vestibulaire majeure | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - glande de Bartholin | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - glande de Meibom | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - glande de Virchow | C77.0 | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - glande mammaire (masculine) (féminine) (tissu glandulaire) (parties molles) | C50.9 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - corps glandulaire central | C50.1 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - externes | C50.8 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - inférieure | C50.8 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - interne | C50.8 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - ligne médio-claviculaire | C50.8 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - mamelon, aréole | C50.0 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - peau | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - prolongement axillaire | C50.6 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrant inféro-externe | C50.5 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrant inféro-interne | C50.3 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrant supéro-externe | C50.4 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - quadrant supéro-interne | C50.2 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - récessus axillaire | C50.6 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - siège ectopique | C50.8 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - - supérieure | C50.8 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - glande parotide | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - glande pinéale | C75.3 | C79.88 | | D35.4 | D44.5 |
| - glande salivaire, glandes salivaires (canal) (principal) | C08.9 | C79.88 | D00.0 | D11.9 | D37.0 |
| - - accessoire NCA | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - oreille | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - - sous-maxillaire | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - - sublinguale | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - glande(s), (lymphe) (système) v.a. tumeur, lymphatique | | | | | |
| - - endocrinienne NCA | C75.9 | C79.88 | D09.3 | D35.9 | D44.9 |
| - - para-urétral | C68.1 | C79.1 | D09.1 | D30.7 | D41.7 |
| - - salive, tumeur de la glande salivaire | | | | | |
| - glandes bulbo-urétrales | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| - glandes de Cowper | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| - glandes de Skene.. | C68.1 | C79.1 | D09.1 | D30.7 | D41.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - glandes endocrines NCA | C75.9 | C79.88 | D09.3 | D35.9 | D44.9 |
| - - pluriglandulaire | C75.8 | C79.88 | D09.3 | D35.8 | D44.8 |
| - glandes sébacées - v. tumeur, peau | | | | | |
| - glandes sous-linguales | C08.1 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - glandes sudoripares (sécrétrices), localisation non proche concernant | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| - glandes vulvo-vaginales | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - globe oculaire | C69.9 | C79.4 | D09.2 | D31.9 | D48.7 |
| - Globus pallidus | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - glomus | | | | | |
| - - carotidien | C75.4 | C79.88 | | D35.5 | D44.6 |
| - - coccygien | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - - jugulaire, typanicum | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - glotte | C32.0 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - grand hémisphère cérébral | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - grands vaisseaux NCA | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - hanches NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - hélix | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - hémisphères cérébraux, cérébral (hémisphère) (substance blanche) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - méninges | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - pédoncule | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - ventricule (troisième) (latéral) | C71.5 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - - quatrième | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - hépatique | C22.9 | C78.7 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - angle (côlon) | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - localisation primaire | C22.9 | | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - - voies (biliaires) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - hile du poumon | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - hippocampe | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - humérus (chaque partie) ◊ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - hymen | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |
| - hypopharynx, hypopharyngien NCA | C13.9 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - paroi postérieur | C13.2 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - rétro-cricoïdienne | C13.0 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - hypophyse (voie) (infundibulum) | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - hypothalamus | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - île de Reil | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - iléo-caecum, iléo-caecal (valve) | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - iléon | C17.2 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - iliaque ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - ilion ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - îlots de Langerhans | C25.4 | C78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| - immunoprolifératif NCA | C88.90 | | | | D47.9 |
| - infraclaviculaire (région) # | C76.1 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - infratentorial | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - insula (de Reil) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - intestin | C26.0 | C78.5 | D01.4 | D13.9 | D37.78 |
| - - grêle | C17.9 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - - - duodénum | C17.0 | C78.4 | D01.4 | D13.2 | D37.2 |
| - - - lléon | C17.2 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - - - jéjunum | C17.1 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - - gros | C18.9 | C78.5 | D01.0 | D12.6 | D37.4 |
| - - - appendice | C18.1 | C78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.3 |
| - - - caecum | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - - - côlon | C18.9 | C78.5 | D01.0 | D12.6 | D37.4 |
| - - - - angle | | | | | |
| - - - - - droit | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - - - - gauche | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - - - - hépatique | C18.3 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - - - - sigmoïde | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| - - - - - splénique | C18.5 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - - - ascendant | C18.2 | C78.5 | D01.0 | D12.1 | D37.4 |
| - - - - avec rectum | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - - - - caecum | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - - - - descendant | C18.6 | C78.5 | D01.0 | D12.4 | D37.4 |
| - - - - droit | C18.2 | C78.5 | D01.0 | D12.2 | D37.4 |
| - - - - gauche | C18.6 | C78.5 | D01.0 | D12.4 | D37.4 |
| - - - - pelvien | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| - - - - sigmoïde | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| - - - - transverse | C18.4 | C78.5 | D01.0 | D12.3 | D37.4 |
| - - - iliéo-caecal | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - - tractus NCA | C26.0 | C78.5 | D01.4 | D13.9 | D37.78 |
| - intestin NCA | C76.7 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - intra-abdominale | C76.2 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - intra-crânienne NCA | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - intra-oculaire | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - intra-orbitaire | C69.6 | C79.4 | D09.2 | D31.6 | D48.7 |
| - intra-thoracique (cavité) (organe NCA) | C76.1 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - intrasellaire | C75.1 | C79.88 | D09.3 | D35.2 | D44.3 |
| - iris | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - ischion ∅ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---------------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - ischio-rectale (fosse) | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - isthme utérin | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - jéjunum | C17.1 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - jonction (entre) | | | | | |
| - - ano-rectale | C21.8 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.8 |
| - - bassinot rénal et uretère | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - - cardio-oesophagien | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - col utérin ou vagin | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| - - duodéno-jéjunal | C17.8 | C78.4 | D01.4 | D13.3 | D37.2 |
| - - gastro-oesophagien | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - iléocaecal | C18.0 | C78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - - palais dur et mou | C05.8 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - pelvi-rectale | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - - recto-sigmoïdienne | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - jonction pelvi-rectale | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - joue | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - extérieure | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - intérieure | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - muqueuse | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - pli (supérieur) (inférieur) | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - labial (peau) | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - - grandes lèvres | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - - petites lèvres | C51.1 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - labiale (v.a. tumeur, lèvre) | C00.9 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - gouttière (supérieur) (inférieur) | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - lacrymale | | | | | |
| - - canal | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - canal nasal | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - glande | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - point | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - - sac | C69.5 | C79.4 | D09.2 | D31.5 | D48.7 |
| - langue | C02.9 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - amygdale | C02.4 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - antérieure (deuxième tiers) NCA | C02.3 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - surface dorsale | C02.0 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - surface ventrale | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - base (surface dorsale) | C01 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - bords (latéraux) | C02.1 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - dos | C02.0 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - frein | C02.2 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - ligne intermédiaire NCA | C02.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - partie immobile | C01 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - partie mobile NCA | C02.3 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - pointe | C02.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - postérieure | C01 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - racine (surface dorsale) | C01 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - surface (dorsale) | C02.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - racine de la langue | C01 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - - ventrale | C02.2 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - tiers postérieur | C01 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - - zone de jonction | C02.8 | C 79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| - laryngé - v. tumeur, larynx | | | | | |
| - laryngo-pharynx | C 13.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - larynx NCA | C 32.9 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - cartilage (ary-) (bassin de Giess) (Kegel) (anneau) (bouclier) (aryténoïde) (Wrisberg) | C 32.3 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - commissure (postérieure) (antérieure) | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - externe NCA | C 32.1 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - - dans la signification d'hypopharynx | C 13.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - interne | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - repli ventriculaire laryngé | C 32.1 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - lentille | C 69.4 | C 79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - lèvres de la vulve - v. tumeur, labiale | | | | | |
| - lèvre | C00.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - Bändchen - v. tumeur, lèvre intérieure | | | | | |
| - - commissure | C00.6 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - domaine du rouge à lèvre | C00.2 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - inférieur | C00.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - supérieur | C00.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - extérieur de la lèvre | C00.2 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - inférieur | C00.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - supérieur | C00.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - extérieure | C00.2 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - inférieure | C00.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - supérieure | C00.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - inférieures | C00.1 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - intérieures | C00.4 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - intérieures | C00.5 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - inférieures | C00.4 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| - - - supérieures | C00.3 | C 79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- muqueuse – v. tumeur, lèvre, intérieure | | | | | |
| -- peau (commissure) (supérieure) (inférieure) | C44.0 | C79.2 | D04.0 | D23.0 | D48.5 |
| -- région buccale – v. tumeur, lèvre, intérieure | | | | | |
| -- supérieures | C00.0 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| -- -- intérieures | C00.3 | C79.88 | D00.0 | D10.0 | D37.0 |
| -- trou de la bouche latéral – v. tumeur, lèvre interne | | | | | |
| -- ligament (v.a. tumeur, tissu conjonctif) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| -- large de l'utérus | C57.1 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- ligament rond de l'utérus | C57.2 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- non-utérin – v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| -- propre de l'ovaire | C57.1 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- rond | C57.2 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- sacro-utérin | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- utéro-sacré | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- utérus | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- vestibulaire | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| -- vocale | C32.0 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| -- ligament utéro-sacré | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| -- limbe cornéen | C69.1 | C79.4 | D09.2 | D31.1 | D48.7 |
| -- linguale NCA (v.a. tumeur, langue) | C02.9 | C79.88 | D00.0 | D10.1 | D37.0 |
| -- lingula pulmonaire gauche | C34.1 | C78.0 | D02.0 | D14.3 | D38.1 |
| -- lobe | | | | | |
| -- frontal | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- frontal du cerveau | C71.1 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- inférieur du poumon | C34.3 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| -- moyen du poumon | C34.2 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| -- occipital | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- occipital du cerveau | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- pariétal du cerveau | C71.3 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- supérieur du poumon | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| -- temporal du cerveau | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- veine azygos | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| -- lobe occipital | C71.4 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- lobe pariétal | C71.3 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- luette | C05.2 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| -- lymphatique | | | | | |
| -- faisceaux NCA (v.a. tumeur, tissu conjonctif) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| -- ganglion (localisation secondaire) | | C77.9 | | D36.0 | D48.7 |
| -- -- abdominale | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| -- -- anneau crural | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - - aortique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - auriculaire (antérieur) (postérieur) | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - axillaire | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - brachial | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - bronchique | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - broncho-pulmonaire | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cervicale | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cervico-faciale | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - Cloquet | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - coeliaque | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - côlon | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cou | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - cubital | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - diaphragme | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - épigastrique, inférieur | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - épitrochléaire | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - fémorale | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - foie | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - gastriques | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - hépatique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - hile (poumons) | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - - splénique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - hile du poumon | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - hile hépatique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - hypogastrique | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - iléon et côlon | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - iliaque | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - infra-claviculaire | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - inguinale | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intercostal | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intestinale | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intra-abdominale | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - intrathoracique | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - jugulaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - localisations multiples dans C77.0 - C77.5 | | C77.8 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - lombaire | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - mandibulaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - médiastinal (antérieur) (postérieur) | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - membre inférieur | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - membre supérieur | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| --- membres | | | | | |
| ---- inférieurs | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| ---- supérieurs | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| --- membres inférieurs | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| --- membres supérieurs | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| --- mésentérique (inférieur) (supérieur) | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- mésocôlon | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- nuéal | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- nuque | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- occipital | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- oesophagien | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pancréatique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- para-aortique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- para-utérin | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- paracervical (col de l'utérus) | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- paramètre | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- parasternal | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| --- paravaginal | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- parotidienne | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pectoral | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pelvien | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pelvienne | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- péri-aortique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- péri-pancréatique | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pli inguinal | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| --- poplitée | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| --- portale | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pré-auriculaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pré-symphyséale | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pré-laryngien | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- pré-trachéale | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- primaire – code d'après un type morphologique, comportement et localisation | | | | | |
| --- pylore | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- rate (hile) | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- rétro-auriculaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- rétro-sternal | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| --- rétropéritonéale | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| --- rétropharyngé | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| --- sacral | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - - scalène | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sous-capsulaire | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sous-claviculaire | | C77.3 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sous-mandibulaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sous-maxillaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sous-mentonnaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - subinguinale | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - sublinguale | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - supra-claviculaire | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - tête | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - thoracique | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - tibial | | C77.4 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - trachéal | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - trachéo-bronchique | | C77.1 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - trou obturateur | | C77.5 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - veine porte | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - Virchow | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - visage | | C77.0 | | D36.0 | D48.7 |
| - - - voies biliaires | | C77.2 | | D36.0 | D48.7 |
| - - glande - v. tumeur, ganglions lymphatique | | | | | |
| - - vaisseaux (v.a. tumeur, tissu conjonctif) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - mâchoire | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - carcinome (chaque type) (supérieur) (inférieur) | C76.0 | C79.88 | | | |
| - - os | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - inférieur | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - supérieur | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - parties molles | C03.9 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - - inférieur | C03.1 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - - supérieur | C03.0 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| - - peau | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - trou | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - main NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - maladie généralisée | | | | | |
| - - sans précision | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - siège primitif inconnu, ainsi précisée | C80.0 | C79.9 | | | |
| - mamelon | C50.0 | C79.81 | D05.9 | D24 | D48.6 |
| - mammaire - v. tumeur, glande mammaire | | | | | |
| - mastoïde (Antre) (trou) (cellules) | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - os (processus mastoïde) ∅ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - maxillaire | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - alvéolaire | | | | | |
| - - - appendice ou peigne | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - - - carcinome (muqueuse) | C03.0 | C79.88 | | | |
| - - - muqueuse | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - carcinome | C03.0 | C79.88 | | | |
| - - sinus | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - sinus du nez | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - trou | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - maxillaire inférieur | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - alvéolaire | | | | | |
| - - - appendice ou crête | C41.1 | C79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| - - - carcinome (muqueuse) | C03.1 | C79.88 | | | |
| - - - muqueuse | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - glandes salivaires | C08.0 | C79.88 | D00.0 | D11.7 | D37.0 |
| - médiastin, médiastinal | C38.3 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - - antérieur | C38.1 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - - postérieur | C38.2 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - médullaire | | | | | |
| - - bulbe rachidien | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - glande surrénale | C74.1 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - membre inférieur NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - membre supérieur NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - membres # | C76.7 | C79.88 | D04.8 | D36.7 | D48.7 |
| - - inférieures # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - inférieurs | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - supérieures # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - - supérieurs | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - méninges | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - - cérébrale | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - cerveau | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - crânienne | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - intra-crânien | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - moëlle épinière | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - - spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - méninges rachidiennes | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - méninges - v. tumeur, méninges | | | | | |
| - ménisque, articulation du genou (externe) (interne) (latéral) (médial) ◊ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - menton | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - mésentère | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mésentère, mésentérique | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - méso-appendice | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mésocôlon | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - mésopharynx - v. tumeur, oropharynx | | | | | |
| - mésosalpinx | C57.1 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - mésovarium | C57.1 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - métacarpe (chaque os) ∅ | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - métastatique | | | | | |
| - - sans précision | C80.9 | C79.9 | | | |
| - - siège primitif inconnu, ainsi précisée | C80.0 | C79.9 | | | |
| - métatarse (chaque os) ∅ | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - moëlle épinière (lombaire) (sacrale) (thoracique) (cervicale) | C72.0 | C79.4 | | D33.4 | D43.4 |
| - moignon cervical | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| - mollet # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - Mont | | | | | |
| - - Vénus, de | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - multiple, maligne (localisations primaires indépendantes l'une de l'autre) | C97! | | | | |
| - muqueuse | | | | | |
| - - alvéolaire (appendice) (crête) | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - maxillaire | C03.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - - maxillaire inférieur | C03.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - bouche NCA | C06.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - joues | C06.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - lèvres - v. tumeur, lèvre intérieure | | | | | |
| - - nez | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - muscles (v. a. tumeur, tissu conjonctif) | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - extra-oculaire | C69.6 | C79.4 | D09.2 | D31.6 | D48.7 |
| - muscles extra-oculaires | C69.9 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - myocarde | C38.0 | C79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - myomètre | C54.2 | C79.82 | | D26.1 | D39.0 |
| - narines | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - nasal - v. tumeur, nasale | | | | | |
| - nasopharynx (v.a. tumeur, rhinopharynx) | C11.9 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - nerf optique, chiasme ou tractus | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - nerf, nerfs (ganglion) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - abducens | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - accessoire (spinal) | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - auditif | C72.4 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - - autonome NCA (v.a. tumeur, nerf périphérique) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - brachial | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - cochléaire | C72.4 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- crânien NCA | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- cubital | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- facial | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- fémoral | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- ganglion NCA (v.a. tumeur, nerf périphérique) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- glosso-pharyngien | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- hypoglosse | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- intercostal | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- lombaires | C47.6 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- médian | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- moteur oculaire commun | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- obturateur | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- olfactif (bulbe olfactif) | C72.2 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- optique | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- para-sympathique (v.a. tumeur, nerf périphérique) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- périphérique NCA | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- abdominale ou abdomen | C47.4 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- abdomino-pelvien | C47.8 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- auriculaire (oreille) | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- avant-bras | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- cou | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- creux des aisselles | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- cuir chevelu | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- doigts | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- dos | C47.6 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- épaule | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- extra-rectal | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- fémur, supérieur | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- fesses | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- fosse ischio-rectale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- fosse ptérygoïde | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- front | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- genou | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- hanches | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- inguinal (région) (canal) | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- intra-thoracique | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- joue | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- main | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- malléole | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- membres | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|-----------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| --- inférieurs | C 47.2 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- supérieurs | C 47.1 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- membres NCA | C 47.9 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- inférieurs | C 47.2 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- supérieurs | C 47.1 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- menton | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- mollet | C 47.2 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- muscle glutéal | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- nuque | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- ombilicale | C 47.4 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- orbite | C 69.6 | C 79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| --- oreille (externe) | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- orteil | C 47.2 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- para-rectal | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- paraurétral | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- paravaginal | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- paroi abdominale | C 47.4 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- paupière | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- périnée | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- péirectal (tissu) | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- périurétral (tissu) | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- pied | C 47.2 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- plancher pelvien | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- pli du coude, coude | C 47.1 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- poignet | C 47.1 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- pouce | C 47.1 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- présacral | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- recto-vésicale | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région de l'omoplate | C 47.3 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région de l'os temporal | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région du canal inguinal | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région du flanc | C 47.6 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région du sacrum et du coccyx | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région infra-claviculaire | C 47.3 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- région sus-claviculaire | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- sein, paroi thoracique | C 47.3 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- septum recto-vaginal | C 47.5 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- submental | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- talon | C 47.2 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| --- tempe | C 47.0 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- tête | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- thorax, aine | C47.3 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- tronc | C47.6 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- vésico-rectale | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- visage | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- radial | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- sacré | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- sciatique | C47.2 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- spinal NCA | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- accessoire | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- sympathique NCA (v.a. tumeur, nerf périphérique) | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- trijumeau | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- trochléaire | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- vague | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- vestibulo-cochléaire | C72.4 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- nerfs autonomes ou système nerveux autonome – v. tumeur, nerf périphérique | | | | | |
| -- nerfs crâniens NCA | C72.5 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| -- nerfs périphériques NCA | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| -- nez, nasal | C76.0 | C79.88 | D04.3 | D36.7 | D48.7 |
| -- aile (externe) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- cartilage | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- cavité | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- choane | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| -- cornet (muqueuse) | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- os \diamond | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- externe (peau) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- fosse | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- interne | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- muqueuse | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- os \diamond | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- os du nez \diamond | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- peau | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- septum | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- anneau postérieur | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| -- trou, trous | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- vestibule | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| -- nodule du coccyx – v. tumeur, glomus coccygien | | | | | |
| -- Noyaux gris centraux | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| -- nucleus pulposus \diamond | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - odontogènes - v. tumeur, mâchoire, os | | | | | |
| - oeil NCA | C69.9 | C79.4 | D09.2 | D31.9 | D48.7 |
| - oesophage | C15.9 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - partie abdominal | C15.2 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - partie cervicale | C15.0 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - partie thoracique | C15.1 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - tiers distal | C15.5 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - tiers inférieur | C15.5 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - tiers moyen | C15.4 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - tiers proximal | C15.3 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - - tiers supérieur | C15.3 | C78.8 | D00.1 | D13.0 | D37.78 |
| - oeufs de Naboth | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - Oliva (cerveau) | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - ombilicale | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - omentum | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - omoplate (chaque partie) ◊ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - operculum (cerveau) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - orbite | C69.6 | C79.4 | D09.2 | D31.6 | D48.7 |
| - - nerfs autonomes | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - - nerfs périphériques | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - - os <> | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - parties molles | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - oreille moyenne | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - oreille, sens auditif (externe) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - canal | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - cartilage | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - conduit (externe) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - interne | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - lobule | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - moyenne | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - muscle | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - - cartilage | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - peau | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - organe de Zuckerkandl | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - organes génitaux | | | | | |
| - - féminins NCA | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - - plus près concernant la localisation NCA | C57.8 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - masculins NCA | C63.9 | C79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| - - - plus près concernant la localisation NCA | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - organes génito-urinaires ou voies urinaires NCA | C68.9 | C79.1 | D09.1 | D30.9 | D41.9 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - vessie - v. tumeur, vessie | | | | | |
| - orifice | | | | | |
| - - cardiaque | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - urétéral | C67.6 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - orifice de l'estomac | C16.0 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - orifice du col | | | | | |
| - - externe | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - - interne | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - oropharynx | C10.9 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - paroi latéral | C10.2 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - paroi postérieure | C10.3 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - région de transition | C10.8 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - orteil NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - os ethmoïdal (trou) | C31.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - os ou cellules ∅ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - os iliaque ∅ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - os mastoïde ∅ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - os sphénoïde | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - os ∅ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - trou (trou de Highmore) | C31.3 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - os, périoste ∅ | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - acetabulum | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - acromion (processus) | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - astragale | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - Atlas | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - avant-bras | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - axis | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - boîte crânienne, vertex | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - calcaneum | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - calvaria | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - carpe (chaque) | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - - cartilage NCA | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - clavicule | C41.32 | C79.5 | | D16.72 | D48.0 |
| - - clivus | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - coccyx | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - côtes, cartilage des côtes | C41.30 | C79.5 | | D16.70 | D48.0 |
| - - coude | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - - courts | C40.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - - membres inférieurs | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - - - membres supérieurs | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- crânien | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- cubitus (chaque partie) | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- disque intervertébral | C 41.2 | C 79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| -- doigt | C 40.1 | C 79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| -- dos NCA | C 41.2 | C 79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| -- épaule | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- fémur (chaque partie) | C 40.2 | C 79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- front | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- genou | C 40.2 | C 79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- hanches | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- humérus (chaque partie) | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- iliaque | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- ischion | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- longs | C 40.9 | C 79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| -- -- membres inférieurs NCA | C 40.2 | C 79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- -- membres supérieurs NCA | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- -- mâchoire (maxillaire) | C 41.02 | C 79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- -- inférieure (mandibule) | C 41.1 | C 79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| -- main | C 40.1 | C 79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| -- malléole | C 40.3 | C 79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- mandibule | C 41.1 | C 79.5 | | D16.5 | D48.0 |
| -- membre inférieur NCA | C 40.2 | C 79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- membre supérieur NCA | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- membres NCA | C 40.9 | C 79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| -- -- inférieurs (os longs) | C 40.2 | C 79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- -- -- os courts | C 40.3 | C 79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- -- -- supérieurs (os longs) | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- -- -- os courts | C 40.1 | C 79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| -- métacarpe | C 40.1 | C 79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| -- métatarse | C 40.3 | C 79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- moëlle NCA | C 96.9 | C 79.5 | | | D47.9 |
| -- nez, nasal | C 41.02 | C 79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- occipital | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- omoplate (chaque partie) | C 40.0 | C 79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- orbite | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- orteil | C 40.3 | C 79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- os de la cheville | C 40.3 | C 79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- os ethmoïde (cellules) | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- os hyoïde | C 41.02 | C 79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- os iliaque | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---------------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- os pariétal | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- os sphénoïde | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- os tarsien | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- os temporal | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- os zygomatique | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- pelvienne | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- péroné (chaque partie) | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- phalange | C40.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| --- main | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| --- pied | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- pied | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- pouce | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| -- processus xiphoïde | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| -- pubis | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- radius (chaque partie) | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| -- rotule | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- sacrum | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- selle turcique | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| -- squelette NCA | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| -- sternum | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| -- talon, os du talon | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| -- tibia (chaque partie) | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| -- vertèbre, colonne vertébrale | C41.2 | C79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| --- coccyx | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| --- sacrum | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| -- visage | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| -- vomer | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - ouraque | C67.7 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - ovaire | C56 | C79.6 | D07.3 | D27 | D39.1 |
| - oviducte | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - palais | C05.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| -- arc | C09.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| -- dur | C05.0 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| -- mou | C05.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| --- bout | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| --- surface antérieur au naso-pharynx | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| --- surfaces postérieures | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| -- tonsille | C09.9 | C79.88 | D00.0 | D10.4 | D37.0 |
| -- transition entre palais dur et mou | C05.8 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - palpébrale | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|--------------|--------------|--------------|--------------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - pancréas | C25.9 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - canal (de Santorini) (pancréatique) | C25.3 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - col..... | C25.7 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - corps | C25.1 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - insulaire | C25.4 | C78.8 | D01.7 | D13.7 | D37.70 |
| - - queue | C25.2 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - - tête | C25.0 | C78.8 | D01.7 | D13.6 | D37.70 |
| - papille de Vater | C24.1 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - para-ovarienne | C57.1 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - para-rectal | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - para-thyroïde | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |
| - paraganglion NCA | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - - aorte abdominale | C75.5 | C79.88 | | D35.6 | D44.7 |
| - paramètre | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - paranéphritique | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - parasellaire | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| - parathyroïdien | C75.0 | C79.88 | D09.3 | D35.1 | D44.2 |
| - paraurétral | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - - glande | C68.1 | C79.1 | D09.1 | D30.7 | D41.7 |
| - paravaginal | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - parenchyme, rénal | C64 | C79.0 | C09.1 | D30.0 | D41.0 |
| - parodontale NCA | C03.9 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - parotide (glande) (canal) | C07 | C79.88 | D00.0 | D11.0 | D37.0 |
| - parties molles - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - paupière (peau) (supérieure) (inférieure) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - cartilage | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - paupière (supérieure) (inférieure) (glande) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - peau (de type non-mélanome) | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| - - abdominal, paroi abdominale | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - aile du nez | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - aine, région de l'aine | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - aisselle, pli de l'aisselle | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - anus | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - avant-bras | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - clitoris | C51.2 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - - coin de l'œil (externe) (interne) | C44.1 | C79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - columelle nasale | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - conduit auditif (externe) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - cuir chevelu | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - - doigts | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|------------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- dos | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| -- épaule | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| -- fémur, supérieur | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| -- fesses | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| -- flanc | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| -- fosse supra-claviculaire | C44.4 | C79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| -- front | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- genou | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| -- glutéale (musculature) (région) | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| -- hanches | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| -- hélix | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| -- joue | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- lèvre (supérieure) (inférieure) | C44.0 | C79.2 | D04.0 | D23.0 | D48.5 |
| -- lèvres | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| --- grandes lèvres | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| --- petites lèvres | C51.1 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| -- mâchoire | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- main, paume | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| -- malléole | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| -- membre inférieur | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| -- membre supérieur | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| -- membres NCA | C44.9 | C79.2 | D04.9 | D23.9 | D48.5 |
| --- inférieurs | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| --- supérieurs | C44.6 | C79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| -- menton | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- mollet | C44.7 | C79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| -- nez (externe) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| -- ombilicale | C44.59 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| -- oreille (externe) | C44.2 | C79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| -- organes génitaux féminins | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| --- clitoris | C51.2 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| --- lèvres féminines | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| --- lèvres NCA | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| ---- grandes lèvres | C51.0 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| ---- petites lèvres | C51.1 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| --- vulve | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| -- organes génitaux masculins | C63.9 | C79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| --- pénis NCA | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| --- prépuce | C60.0 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| --- scrotum | C63.2 | C79.82 | D07.6 | D29.4 | D40.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - orteil, orteilles | C 44.7 | C 79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - palpébrale | C 44.1 | C 79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - paupière | C 44.1 | C 79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - paupière (supérieure) (inférieure) | C 44.1 | C 79.2 | D04.1 | D23.1 | D48.5 |
| - - pavillon de l'oreille | C 44.2 | C 79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - pénis NCA | C 60.9 | C 79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - périanales | C 44.50 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - périnée | C 44.50 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - pied, plante du pied | C 44.7 | C 79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - plantaire | C 44.7 | C 79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - pli du coude, coude | C 44.6 | C 79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - pli sous-mammaire | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - pouce | C 44.6 | C 79.2 | D04.6 | D23.6 | D48.5 |
| - - prépuce | C 60.0 | C 79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - région claviculaire | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - région de la nuque | C 44.4 | C 79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - - région du cou | C 44.4 | C 79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - - région du sacrum et du coccyx | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - région inguinale | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - région pubienne | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - région scapulaire | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - scrotum | C 63.2 | C 79.82 | D07.6 | D29.4 | D40.7 |
| - - sourcil | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - subclaviculaire | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - talon | C 44.7 | C 79.2 | D04.7 | D23.7 | D48.5 |
| - - tempe | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - tête NCA | C 44.4 | C 79.2 | D04.4 | D23.4 | D48.5 |
| - - thorax, paroi thoracique | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - Tragus | C 44.2 | C 79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - - tronc | C 44.59 | C 79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - - type mélanome - v. mélanome | | | | | |
| - - visage NCA | C 44.3 | C 79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - - vulve | C 51.9 | C 79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - peau synoviale - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - pédoncule cérébral | C 71.7 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - pelvien(ne) | C 76.3 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - organe | C 76.3 | C 79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - - os ∅ | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - paroi | C 76.3 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - péritonéal | C 48.1 | C 78.6 | | D20.1 | D48.4 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - plancher | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - rénal | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - pénis | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - corps caverneux | C60.2 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - gland | C60.1 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - - peau NCA | C60.9 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - péri-ampullaire (ampoule de Vater) | C24.1 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - péri-pancréatique | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - péri-rectal (tissu) | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - péri-rénal (tissu) | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - péri-rénale | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - périanal (peau) | C44.50 | C79.2 | D04.5 | D23.5 | D48.5 |
| - péricarde | C38.0 | C79.83 | | D15.1 | D48.7 |
| - périnée | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - périnéphrique | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - périoste - v. tumeur des os | | | | | |
| - péritoine - voir tumeur, péritonéal | | | | | |
| - péritonéal | C48.2 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - - pariétale | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - - pelvien | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - - plus près concernant une partie NCA | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - - viscérale | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - péroné (chaque partie) ◊ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - phalanges ◊ | C40.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - - main | C40.1 | C79.5 | | D16.1 | D48.0 |
| - - pied | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - pharynx | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - pharynx buccal - v. tumeur, oropharynx | | | | | |
| - pharynx, pharyngé | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - - amygdales | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - cul-de-sac | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - paroi (postérieur) (latéral) | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - - récessus | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - région | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - pie-mère | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - - cérébrale | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - crânienne | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - - spinale | C70.1 | C79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - pied NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - placenta | C58 | C79.82 | D07.3 | D26.7 | D39.2 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - plèvre | C38.4 | C78.2 | | D15.7 | D38.2 |
| - plèvre (trou) (pariétale) (pulmonaire) (viscérale) | C38.4 | C78.2 | | D15.7 | D38.2 |
| - plexus (nerveux) | | | | | |
| - - brachial | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - cervicale | C47.0 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - choroïde (troisième ventricule) (ventricule latérale) | C71.5 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - - quatrième ventricule | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - lumbosacré | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - sacral | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - plexus brachial | C47.1 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - plexus lombosacré | C47.5 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - pli ary-épiglottique | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - côté laryngé | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - face hypo-pharyngée | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - zone marginale | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - pli nasolabial | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - pluriglandulaire | C75.8 | C79.88 | D09.3 | D35.8 | D44.8 |
| - plus près concernant la localisation NCA | C76.7 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - poche recto-utérine | C48.1 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - poignet NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - pouce NCA # | C76.4 | C79.88 | D04.6 | D36.7 | D48.7 |
| - poumons | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - bronches principales | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - carène trachéale | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - hile | C34.0 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe inférieur | C34.3 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe lingual du poumon | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe moyen | C34.2 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe supérieur | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - - lobe veine azygos | C34.1 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - prépuce | C60.0 | C79.82 | D07.4 | D29.0 | D40.7 |
| - prépylore | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - présacrale (région) | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - processus xiphoïde ∅ | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| - prostatique | C61 | C79.82 | D07.5 | D29.1 | D40.0 |
| - protubérance annulaire | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - pubis ∅ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - pudendum féminin | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - pulmonaire (v.a. tumeur, poumons) | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - Putamen | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---------------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - pylore, pylorique | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - antre | C16.3 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - canal | C16.4 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - pyramidal (cerveau) | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - queue de cheval | C72.1 | C79.3 | | D33.4 | D43.4 |
| - radius (chaque partie) ◇ | C40.0 | C79.5 | | D16.0 | D48.0 |
| - rate NCA | C26.1 | C78.8 | | D13.9 | D37.78 |
| - récessus | | | | | |
| - - pharyngien (Rosenmüller) | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - piriforme | C12 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - recto-sigmoïde (côlon) (transition) | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - rectum (ampoule) | C20 | C78.5 | D01.2 | D12.8 | D37.5 |
| - - avec côlon | C19 | C78.5 | D01.1 | D12.7 | D37.5 |
| - région | | | | | |
| - - postcricoïde | C13.0 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - scapulaire # | C76.1 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - région cervicale | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - région de l'aîne # | C76.3 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - région de l'omoplate # | C76.1 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - région gluteale # | C76.3 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - région rétro-molaire | C06.2 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - rénal (v.a. tumeur, rénale) | C64 | C79.0 | D09.1 | D30.0 | D41.0 |
| - rénale (parenchym) | C64 | C79.0 | D09.1 | D30.0 | D41.0 |
| - - calice | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - - hile | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - - pelvien | C65 | C79.0 | D09.1 | D30.1 | D41.1 |
| - repli | | | | | |
| - - aryépiglottique | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - - côté hypopharyngien | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - - côté laryngé | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - - zone marginale | C13.1 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - glosso-épiglottique | C10.1 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - - vestibulaire | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - respiratoire | | | | | |
| - - organe ou système NCA | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - - tractus NCA | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - - - supérieur | C39.0 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - rétinienne | C69.2 | C79.4 | D09.2 | D31.2 | D48.7 |
| - rétro-caecale | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - rétro-oculaire | C69.9 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|------------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - rétro-péritoine | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - rétro-vésical | C76.3 | C79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - rétrobulbaire | C69.9 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| - rétropéritonéal (tissu) | C48.0 | C78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - rétropharyngé | C14.0 | C79.88 | D00.0 | D10.9 | D37.0 |
| - rhinencéphale | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - rhinopharynx | C11.9 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - paroi | C11.9 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - - antérieur | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - - latéral | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - - postérieur | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - - supérieur | C11.0 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - plafond | C11.0 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - plancher | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - rotule ◊ | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - sacrum (vertèbre) ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - sacrum et coccyx ◊ | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - région | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - salpinx | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - sclérotique | C69.4 | C79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - scrotum | C63.2 | C79.82 | D07.6 | D29.4 | D40.7 |
| - sein, paroi thoracique NCA | C76.1 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - selle turcique, os ◊ | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - septum | | | | | |
| - - nez | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - - bord postérieur | C11.3 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - recto-vaginale | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - recto-vésicale | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - - uréthro-vaginale | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - vésico-vaginale | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - septum ou paroi recto-vaginal | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - septum recto-vésical | C76.3 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - sigmoïde | C18.7 | C78.5 | D01.0 | D12.5 | D37.4 |
| - sillon glosso-pharyngien | C09.0 | C79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - sinus (de Highmore) (maxillaire) | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - pylorique | C16.3 | C78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - - tympanal | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - sinus (des sinus) | C31.9 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - ethmoïdal | C31.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - frontal | C31.2 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - maxillaire | C31.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - nasales, paranasales NCA | C31.9 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - - os \diamond | C41.01 | C79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - - piriforme | C12 | C79.88 | D00.0 | D10.7 | D37.0 |
| - - sphénoïdal | C31.3 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - sinus - v. tumeur, sinus | | | | | |
| - souffle, respiration | | | | | |
| - - organe ou système NCA | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - - voies NCA | C39.9 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - - - supérieurs | C39.0 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - sourcil | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - sous-cutanée (tissus) (nodule) NCA - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - sous-dural | C70.9 | C79.4 | | D32.9 | D42.9 |
| - sous-glottique | C32.2 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - sous-pleural | C34.9 | C78.0 | D02.2 | D14.3 | D38.1 |
| - sous-sternal | C38.1 | C78.1 | | D15.2 | D38.3 |
| - sphincter | | | | | |
| - - anal | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D21.9 | D37.78 |
| - - Oddi | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - squelette NCA \diamond | C41.9 | C79.5 | | D16.9 | D48.0 |
| - sternum \diamond | C41.31 | C79.5 | | D16.71 | D48.0 |
| - Stroma de l'endomètre | C54.1 | C79.82 | D07.0 | D26.1 | D39.0 |
| - sublinguale | C04.9 | C79.88 | D00.0 | D10.2 | D37.0 |
| - submental | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - substance blanche du cerveau (central) (cérébral) | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - supra-glottique | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - suprasellaire (région) | C71.9 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - supratentorial (cerveau) NCA | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - surrénale | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - - capsule | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - - cortex | C74.0 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - - glande | C74.9 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - - médullaire | C74.1 | C79.7 | D09.3 | D35.0 | D44.1 |
| - sympathique, nerf ou système nerveux NCA | C47.9 | C79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - symphyse pubienne | C41.4 | C79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - système digestif, système, voie NCA | C26.9 | C78.8 | D01.9 | D13.9 | D37.9 |
| - système nerveux (central) NCA | C72.9 | C79.4 | | D33.9 | D43.9 |
| - - autonome - v. tumeur, nerf périphérique | | | | | |
| - - para-sympathique - v. tumeur, nerf périphérique | | | | | |
| - - sympathique - v. tumeur, nerf périphérique | | | | | |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--|--------------|---------------|---------|--------------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - talon NCA # | C76.5 | C79.88 | D04.7 | D36.7 | D48.7 |
| - tapetum cérébral | C71.8 | C79.3 | | D33.2 | D43.2 |
| - tarse (chaque os) ∅ | C40.3 | C79.5 | | D16.3 | D48.0 |
| - tempe (peau) | C44.3 | C79.2 | D04.3 | D23.3 | D48.5 |
| - temporale | | | | | |
| - - lobe | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - région | C76.0 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - tendon, gaine tendineuse - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - tentorium cerebral | C70.0 | C79.3 | | D32.0 | D42.0 |
| - testicule - v. tumeur, testicules | | | | | |
| - testicules | C62.9 | C79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - descendantes | C62.1 | C79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - ectopiques | C62.0 | C79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - non-descendantes | C62.0 | C79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - retenues | C62.0 | C79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - - scrotal | C62.1 | C79.82 | D07.6 | D29.2 | D40.1 |
| - tête NCA # | C76.0 | C79.88 | D04.4 | D36.7 | D48.7 |
| - thalamus | C71.0 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - thorax (trou) (organe NCA) (paroi NCA) | C76.1 | C79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - thymus | C37 | C79.88 | D09.3 | D15.0 | D38.4 |
| - thyroïdien | C73 | C79.88 | D09.3 | D34 | D44.0 |
| - thyroïdienne | C73 | C79.88 | D09.3 | D34 | D44.0 |
| - tibia (chaque partie) ∅ | C40.2 | C79.5 | | D16.2 | D48.0 |
| - tissu adénoïde | C11.1 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - tissu adipeux - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - tissu conjonctif NCA | C49.9 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - abdominale ou abdomen | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - abdomino-pelvien | C49.8 | C79.88 | | D21.9 | D48.1 |
| - - aisselle | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - auriculaire (oreille) | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - avant-bras | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - canal lymphatique thoracique | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - cou | C49.0 | C79.85 | | D21.0 | D48.1 |
| - - cuisse | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - diaphragme | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - doigts | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - dos | C49.6 | C79.88 | | D21.6 | D48.1 |
| - - épaule | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - extra-rectal | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - extrémités | C49.9 | C79.86 | | D21.9 | D48.1 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| -- inférieurs | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- supérieurs | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| -- fesses | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- fosse ischio-rectale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- fosse ptérygoïde | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| -- front | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| -- genou, jarret | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- grands vaisseaux NCA | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| -- hanches | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- hypocondre | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| -- inguinal (région) (canal) | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- intrathoracique | C49.3 | C79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| -- joue | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| -- mâchoire | C03.9 | C79.88 | | D10.3 | D37.0 |
| -- main | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| -- malléole | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- membre inférieur | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- membre supérieur | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| -- membres NCA | C49.9 | C79.86 | | D21.9 | D48.1 |
| -- inférieurs | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- supérieurs | C49.1 | C79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| -- menton | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| -- mollet | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- muscle ilio-psoas | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| -- muscle psoas | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| -- musculature gluteale | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- nuque - v. tumeur, tissu conjonctif, cou | | | | | |
| -- ombilicale | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| -- orbite | C69.6 | C79.4 | | D31.6 | D48.7 |
| -- oreille (externe) | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| -- orteil | C49.2 | C79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| -- para-rectal | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- para-urétral | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- paravaginal | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- paroi abdominale | C49.4 | C79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| -- paroi thoracique | C49.6 | C79.88 | | D21.6 | D48.1 |
| -- paupière | C49.0 | C79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| -- périnée | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- pérectal (tissu) | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| -- périurétral (tissu) | C49.5 | C79.88 | | D21.5 | D48.1 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|-----------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - pied | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - plancher pelvien | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - pli du coude, coude | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - poignet | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - pouce | C 49.1 | C 79.86 | | D21.1 | D48.1 |
| - - présacral | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - recto-vésicale | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - région de l'omoplate | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - région du canal inguinal | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - région du sacrum et du coccyx | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - région infra-claviculaire | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - région sus-claviculaire | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - rétropéritonéal | C 48.0 | C 78.6 | | D20.0 | D48.3 |
| - - sein, paroi thoracique | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - septum recto-vaginal | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - submental | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - talon | C 49.2 | C 79.86 | | D21.2 | D48.1 |
| - - tempe | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - tête, cuir chevelu | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - - thorax (paroi) | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - - tronc | C 49.6 | C 79.88 | | D21.6 | D48.1 |
| - - vésico-rectal | C 49.5 | C 79.88 | | D21.5 | D48.1 |
| - - visage | C 49.0 | C 79.88 | | D21.0 | D48.1 |
| - tissu hématopoétique NCA | C 96.9 | | | | D47.9 |
| - tissu péri-urétral | C 76.3 | C 79.88 | | D36.7 | D48.7 |
| - tissu périodontal NCA | C 03.9 | C 79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - tissu vésico-cervical | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - trachée | C 33 | C 78.3 | D02.1 | D14.2 | D38.1 |
| - trachée (cartilage) (muqueuse) | C 33 | C 78.3 | D02.1 | D14.2 | D38.1 |
| - trachéo-bronchique | C 34.8 | C 78.0 | D02.2 | D14.2 | D38.1 |
| - tractus urogénital | | | | | |
| - - féminin | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - masculin | C 63.9 | C 79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| - tractus uvéal | C 69.4 | C 79.4 | D09.2 | D31.4 | D48.7 |
| - Tragus (oreille) | C 44.2 | C 79.2 | D04.2 | D23.2 | D48.5 |
| - transition cardio-oesophagienne | C 16.0 | C 78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - transition gastro-oesophagienne | C 16.0 | C 78.8 | D00.2 | D13.1 | D37.1 |
| - trigone de la vessie | C 67.0 | C 79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - trompe | | | | | |
| - - auditive | C 30.1 | C 78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - - orifice pharyngé | C11.2 | C79.88 | D00.0 | D10.6 | D37.0 |
| - - trompe de Fallope | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - trompe d'Eustache | C30.1 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - tronc cérébral | C71.7 | C79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - tronc NCA # | C76.7 | C79.88 | D04.5 | D36.7 | D48.7 |
| - trou péritonéal | C48.2 | C78.6 | | D20.1 | D48.4 |
| - tubaire | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - tubo-ovarienne | C57.8 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - tunique vaginale | C63.7 | C79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - uncus | C71.2 | C79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - union - v. tumeur, transition | | | | | |
| - urétéral - v. tumeur, uretère | | | | | |
| - uretère | C66 | C79.1 | D09.1 | D30.2 | D41.2 |
| - - orifice | C67.6 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - urétral - v. tumeur, urètre | | | | | |
| - urètre, uréthal (glande) | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| - - orifice interne | C67.5 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - uréthro-vaginal (septum) | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - utéro-ovarien | C57.8 | C79.82 | | D28.7 | D39.7 |
| - - ligament | C57.1 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - utérus | C55 | C79.82 | D07.3 | D26.9 | D39.0 |
| - - annexe | C57.4 | C79.82 | D07.3 | D28.7 | D39.7 |
| - - col (col de l'utérus) | C53.9 | C79.82 | D06.9 | D26.0 | D39.0 |
| - - col de l'utérus externe | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - - col de l'utérus interne | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - - corps | C54.9 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - endocol (canal) (glande) | C53.0 | C79.82 | D06.0 | D26.0 | D39.0 |
| - - exocol | C53.1 | C79.82 | D06.1 | D26.0 | D39.0 |
| - - fond | C54.3 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - isthme | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - jonction entre le col (col de l'utérus) et le vagin | C53.8 | C79.82 | D06.7 | D26.0 | D39.0 |
| - - ligament | C57.3 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - - large de l'utérus | C57.1 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - - - rond | C57.2 | C79.82 | | D28.2 | D39.7 |
| - - ligament - voir tumeur de l'utérus ligamenteux | | | | | |
| - - segment inférieur | C54.0 | C79.82 | D07.3 | D26.1 | D39.0 |
| - - trompes | C57.0 | C79.82 | D07.3 | D28.2 | D39.7 |
| - utricule prostatique | C68.0 | C79.1 | D09.1 | D30.4 | D41.3 |
| - vagin (arc) (massif) | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |
| - vagin (arc) (paroi) | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|---|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - vagino-vésicale | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - septum | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - vaisseau sanguin - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - vaisseaux (sanguin) - v.a. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - - grands | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - vallécule épiglottique | C 10.0 | C 79.88 | D00.0 | D10.5 | D37.0 |
| - valvule iléo-caecale | C 18.0 | C 78.5 | D01.0 | D12.0 | D37.4 |
| - vasculaire - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - veine cave (abdominale) (inférieure) | C 49.4 | C 79.88 | | D21.4 | D48.1 |
| - - supérieure | C 49.3 | C 79.88 | | D21.3 | D48.1 |
| - veine, veineux - v. tumeur, tissu conjonctif | | | | | |
| - ventricule | C 71.5 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - cerveau (plancher) (troisième) (latéral) | C 71.5 | C 79.3 | | D33.0 | D43.0 |
| - - - quatrième | C 71.7 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - coeur (gauche) (droit) | C 38.0 | C 79.84 | | D15.1 | D48.7 |
| - ventricule cérébral (plancher) (droit) (cervelet) (latéral) (quatrième) | C 71.5 | | | | |
| - ventricule laryngé | C 32.0 | C 78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - vermis (cérébral) | C 71.6 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - vermis cérébelleux | C 71.6 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - vertèbre, colonne vertébrale ◊ | C 41.2 | C 79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - bulbe rachidien | C 71.7 | C 79.3 | | D33.1 | D43.1 |
| - - coccyx ◊ | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - - dure-mère | C 70.1 | C 79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - - méninges | C 70.1 | C 79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - - méninges rachidiens | C 70.1 | C 79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - - moëlle épinière | C 72.0 | C 79.4 | | D33.4 | D43.4 |
| - - nerf, racine du nerf | C 47.9 | C 79.88 | | D36.1 | D48.2 |
| - - pie-mère | C 70.1 | C 79.4 | | D32.1 | D42.1 |
| - - sacro-lombaire ◊ | C 41.2 | C 79.5 | | D16.6 | D48.0 |
| - - sacrum ◊ | C 41.4 | C 79.5 | | D16.8 | D48.0 |
| - vertex ◊ | C 41.01 | C 79.5 | | D16.41 | D48.0 |
| - vésical - v. tumeur, vessie | | | | | |
| - vésico-rectale | C 76.3 | C 79.88 | D09.7 | D36.7 | D48.7 |
| - vésico-vaginale | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - septum | C 57.9 | C 79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - vésicule biliaire | C 23 | C 78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - vésicule séminale | C 63.7 | C 79.82 | D07.6 | D29.7 | D40.7 |
| - vessie | C 67.9 | C 79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - col | C 67.5 | C 79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - orifice | C 67.9 | C 79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |

| | Malignes | | In situ | Bénignes | Évolution imprévisible ou inconnue |
|--------------------------------------|------------|-------------|---------|----------|------------------------------------|
| | Primitives | Secondaires | | | |
| - - - urétéral | C67.6 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - urétral interne | C67.5 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - ouraque | C67.7 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - ouverture | C67.9 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - paroi | C67.9 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - antérieur | C67.3 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - latéral | C67.2 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - - postérieure | C67.4 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - sphincter | C67.8 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - trigone de la vessie | C67.0 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - - vertex (dôme de la vessie) | C67.1 | C79.1 | D09.0 | D30.3 | D41.4 |
| - vessie et organes génitaux | | | | | |
| - - féminins | C57.9 | C79.82 | D07.3 | D28.9 | D39.9 |
| - - masculins | C63.9 | C79.82 | D07.6 | D29.9 | D40.9 |
| - vestibule | | | | | |
| - - bouche | C06.1 | C79.88 | D00.0 | D10.3 | D37.0 |
| - - laryngé | C32.1 | C78.3 | D02.0 | D14.1 | D38.0 |
| - - nasal | C30.0 | C78.3 | D02.3 | D14.0 | D38.5 |
| - visage NCA # | C76.0 | C79.88 | D04.3 | D36.7 | D48.7 |
| - voies biliaires (extra-hépatiques) | C24.0 | C78.8 | D01.5 | D13.5 | D37.6 |
| - - intra-hépatique | C22.1 | C78.8 | D01.5 | D13.4 | D37.6 |
| - voies de Gärtner | C52 | C79.82 | D07.2 | D28.1 | D39.7 |
| - voies optiques | C72.3 | C79.4 | | D33.3 | D43.3 |
| - voies respiratoires supérieures | C39.0 | C78.3 | D02.4 | D14.4 | D38.6 |
| - Vomer ◊ | C41.02 | C79.5 | | D16.42 | D48.0 |
| - vulve | C51.9 | C79.82 | D07.1 | D28.0 | D39.7 |
| - zone hémorroïdale | C21.1 | C78.5 | D01.3 | D12.9 | D37.78 |

Programme des publications de l'OFS

En tant que service statistique central de la Confédération, l'Office fédéral de la statistique (OFS) a pour tâche de rendre les informations statistiques accessibles à un large public. Il utilise plusieurs moyens et canaux pour diffuser ses informations statistiques par thème.

Les domaines statistiques

- 00 Bases statistiques et généralités
- 01 Population
- 02 Espace et environnement
- 03 Travail et rémunération
- 04 Économie nationale
- 05 Prix
- 06 Industrie et services
- 07 Agriculture et sylviculture
- 08 Énergie
- 09 Construction et logement
- 10 Tourisme
- 11 Mobilité et transports
- 12 Monnaie, banques, assurances
- 13 Sécurité sociale
- 14 Santé
- 15 Éducation et science
- 16 Culture, médias, société de l'information, sport
- 17 Politique
- 18 Administration et finances publiques
- 19 Criminalité et droit pénal
- 20 Situation économique et sociale de la population
- 21 Développement durable, disparités régionales et internationales

Les principales publications générales

L'Annuaire statistique de la Suisse



L'Annuaire statistique de la Suisse de l'OFS constitue depuis 1891 l'ouvrage de référence de la statistique suisse. Il englobe les principaux résultats statistiques concernant la population, la société, l'État, l'économie et l'environnement de la Suisse.

Le Mémento statistique de la Suisse



Le mémento statistique résume de manière concise et attrayante les principaux chiffres de l'année. Cette publication gratuite de 52 pages au format A6/5 est disponible en cinq langues (français, allemand, italien, romanche et anglais).

Le site Internet de l'OFS: www.statistique.ch

Le portail «Statistique suisse» est un outil moderne et attrayant vous permettant d'accéder aux informations statistiques actuelles. Nous attirons ci-après votre attention sur les offres les plus prisées.

La banque de données des publications pour des informations détaillées

Presque tous les documents publiés par l'OFS sont disponibles gratuitement sous forme électronique sur le portail Statistique suisse (www.statistique.ch). Pour obtenir des publications imprimées, vous pouvez passer commande par téléphone (+41 58 463 60 60) ou par e-mail (order@bfs.admin.ch).
www.statistique.ch → Statistiques → Catalogues

Vous souhaitez être parmi les premiers informés?



Abonnez-vous à un Newsmail et vous recevrez par e-mail des informations sur les résultats les plus récents et les activités actuelles concernant le thème de votre choix.
www.news-stat.admin.ch

STAT-TAB: la banque de données statistiques interactive



La banque de données statistiques interactive vous permet d'accéder simplement aux résultats statistiques dont vous avez besoin et de les télécharger dans différents formats.
www.stattab.bfs.admin.ch

Statatlas Suisse: la banque de données régionale avec ses cartes interactives



L'atlas statistique de la Suisse, qui compte plus de 4500 cartes, est un outil moderne donnant une vue d'ensemble des thématiques régionales traitées en Suisse dans les différents domaines de la statistique publique.
www.statatlas-suisse.admin.ch

Pour plus d'informations

Centre d'information statistique

+41 58 463 60 11, info@bfs.admin.ch

Toutes les hospitalisations sont saisies dans le cadre du Relevé Séjours stationnaires en hôpitaux (SpiGes).

Ce relevé, effectué par tous les hôpitaux et cliniques, porte sur les données administratives, les informations sociodémographiques des patients, ainsi que les diagnostics et traitements.

Pour saisir ces informations, deux classifications médicales sont utilisées. Il s'agit d'une part de la CIM-10-GM pour les diagnostics et d'autre part de la classification suisse des interventions chirurgicales (CHOP) pour les traitements. Le codage des diagnostics et traitements est soumis à des directives précises.

Le domaine des Classifications médicales de l'Office fédéral de la statistique (OFS) rédige, révisé et adapte au besoin ces directives, s'occupe de la maintenance des dites classifications et du soutien des personnes chargées du codage.

La version 2024 de l'index alphabétique de la CIM-10-GM se base sur la version française de l'index systématique de la CIM-10-GM 2024, ainsi que sur une liste d'enrichissements. La version 2024 de la CIM-10-GM entrera en vigueur en Suisse le 1^{er} janvier 2025.

En ligne

www.statistique.ch

Imprimés

www.statistique.ch

Office fédéral de la statistique
CH-2010 Neuchâtel

order@bfs.admin.ch

tél. +41 58 463 60 60

Numéro OFS

1188-2434

ISBN

978-3-303-14374-2

La statistique
compte pour vous.

www.la-statistique-compte.ch